



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: Carbamazepina

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.49
Processo	25351.343309/2005-55	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/05/2006
Nome Comercial	Carbamazepina	Registro	104971331	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	Tegretol
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049713310012	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1049713310020	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	1049713310039	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

ATIVA

301

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	1049713310047	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses

ATIVA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	1049713310055	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses

ATIVA

Princípio Ativo CARBAMAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S.A. - 60.665.981/0006-22 - BRASÍLIA - DF - BRASIL

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não



302

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1049713310063	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

303

Detalhe do Produto: carbamazepina

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.49
Processo	25351.464390/2005-14	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/06/2007
Nome Comercial	carbamazepina	Registro	104971344	Vencimento do Registro	06/2027
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

<

>

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1049713440013	SUSPENSAO ORAL	11/06/2007	24 meses

Princípio Ativo CARBAMAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Frasco de vidro âmbar (frasco de vidro tipo não parenteral (NP) âmbar sem gravação + tampa de polipropileno cor branca sem vedante)
- Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)
- Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)

Local de Fabricação • UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL

Via de Administração ORAL

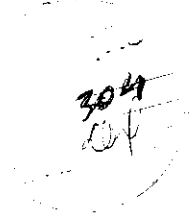
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS <input type="button" value="ATIVA"/>	1049713440021	SUSPENSAO ORAL	11/06/2007	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

305

Detalhe do Produto: TEGRETARD

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.29
Processo	25991.004182/79	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	01/01/1901
Nome Comercial	TEGRETARD	Registro	102980044	Vencimento do Registro	01/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	1029800440020	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	400 MG COM CT FR VD AMB X 20	1029800440033	COMPRIMIDO SIMPLES	01/01/1901	36 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	400 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800440041	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/1998	36 meses

306


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800440051	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/1998	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800440068	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800440076	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	400 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800440084	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2004	36 meses

Princípio Ativo CARBAMAZEPINA

Complemento -
Diferencial da
Apresentação

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. -
Fabricação 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de ORAL 1
Administração

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA
ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de Venda Sob Receita de Controle Especial
prescrição

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

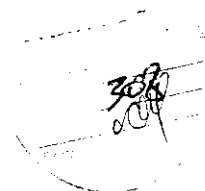
Apresentação Não
fracionada

304
[Handwritten signature]

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	1029800440092	COMPRIMIDO SIMPLES	01/01/1901	36 meses

CANCELADA OU CADUCA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CARBONATO DE LÍTIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-
Processo	25351.695995/2008-90	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/06/2009
Nome Comercial	CARBONATO DE LÍTIO	Registro	113430167	Vencimento do Registro	06/2029
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO			Medicamento de referência	CARBOLITIUM
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< ... >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 ATIVA	1134301670011	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 50 ATIVA	1134301670028	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

3 300 MG COM CT BL 1134301670036 COMPRIMIDO SIMPLES 01/06/2009 24
AL PLAS AMB X 60 meses
ATIVA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301670044	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Princípio Ativo CARBONATO DE LÍTIO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL
- hipolabor farmacêutica ltda - 19.570.720/0007-06 - - - BRASIL

Via de Administração ORAL

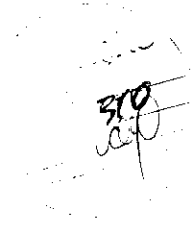
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição


Apresentação fracionada Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

311
atf

Detalhe do Produto: KETAMIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.013550/9725	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	04/12/1997
Nome Comercial	KETAMIN	Registro	102980213	Vencimento do Registro	12/2027
Princípio Ativo	cloridrato de dextrocetamina			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS			ATC	ANESTESICO GERAIS INJETAVEIS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 5 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130015	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130023	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2000	36 meses

312

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130031	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD TRANS X 10 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802130041	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802130058	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 5 FA VD AMB X 10 ML ATIVA	1029802130066	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

7	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029802130074	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB X 10 ML ATIVA	1029802130082	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

Princípio Ativo cloridrato de dextrocetamina

Complemento Diferencial da Apresentação KETAMIN

Embalagem

- Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM BERCO

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
INTRAMUSCULAR

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130090	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

314
[Handwritten signature]

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130104	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

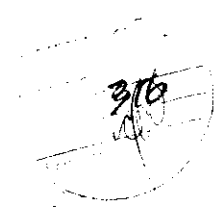
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD AMB X 2 ML + SER <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130112	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 3 AMP VD AMB X 2 ML + 3 SER <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130120	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 5 AMP VD AMB X 2 ML + 5 SER <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130139	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

315

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: bromidrato de citalopram

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-
Processo	25351.170516/2015-56	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/11/2015
Nome Comercial	bromidrato de citalopram	Registro	141070104	Vencimento do Registro	11/2025
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE CITALOPRAM			Medicamento de referência	CIPRAMIL
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Página 1 de 1](#) >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 7 ATIVA	1410701040015	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 14 ATIVA	1410701040023	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

3	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 28 ATIVA	1410701040031	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE CITALOPRAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • AUROBINDO PHARMA LIMITED - Survey Number 313, Bachupally (Village), Qutbullapur (Mandal) - ÍNDIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 140 (EMB HOSP) ATIVA	1410701040041	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 280 (EMB HOSP) ATIVA	1410701040058	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 560 (EMB HOSP) ATIVA	1410701040066	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1410701040074	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-
Processo	25351.674862/2010-72	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/03/2011
Nome Comercial	CLO	Registro	135690614	Vencimento do Registro	09/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		ATC	ANTIDEPRES	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

<  >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1356906140013	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1356906140021	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1356906140031	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1356906140048	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

5	75 MG COM ABS RET CT BL AL PLAS INC X 10 ATIVA	1356906140056	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
---	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG COM ABS RET CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1356906140064	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL 1

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

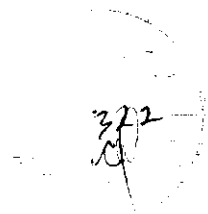
Destinação Comercial

Tarja -



Apresentação fracionada Não

322
AA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: clonazepam

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.42
Processo	25351.417891/2016-56	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/01/2017
Nome Comercial	clonazepam	Registro	154230255	Vencimento do Registro	01/2027
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Voltar](#) [Imprimir](#) [Atualizar](#) [Excluir](#) [Pesquisar](#) [Filtros](#) [Ajuda](#) >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1542302550014	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542302550022	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,5 MG/ML SOL OR CT FR PET AMB GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302550030	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PET AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302550049	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302550057	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302550065	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302550073	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302550081	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302550091	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302550103	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) ATIVA	1542302550111	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Princípio Ativo CLONAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 50.929.710/0001-79 - CAMPINAS - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA UMIDADE

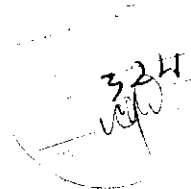
Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Destinação Hospitalar

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302550121	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542302550138	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302550146	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302550154	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	2 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) ATIVA	1542302550162	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Princípio Ativo	CLONAZEPAM	
Complemento Diferencial da Apresentação	-	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 	
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 50.929.710/0001-79 - CAMPINAS - SP - BRASIL 	
Via de Administração	ORAL	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"	
Destinação	Hospitalar	
Tarja	Preta	
Apresentação fracionada	Não	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1542302550170	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542302550189	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

325
RCC

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302550197	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302550200	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 ATIVA	1542302550219	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1542302550227	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542302550235	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302550243	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

327



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302550251	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 ATIVA	1542302550261	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

378

Detalhe do Produto: LONGACTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-
Processo	25000.027459/9723	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	25/03/1999
Nome Comercial	LONGACTIL	Registro	102980226	Vencimento do Registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	AMPLICTIL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029802260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029802260024	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802260032	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

329
M

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029802260040	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029802260059	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029802260067	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802260075	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 ATIVA	1029802260083	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

330
COP

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029802260091	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029802260105	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

35t
M

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802260113	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029802260121	SOLUÇÃO ORAL	25/03/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	40 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029802260131	SOLUÇÃO ORAL	25/03/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029802260148	SOLUÇÃO ORAL	25/03/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029802260156	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/09/2002	36 meses

332
WJF

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	25 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029802260164	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/09/2002	36 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Hospitalar
Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802260172	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/09/2002	36 meses



333
26/09

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802260180	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

334
40

Detalhe do Produto: PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.423065/2011-29	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/05/2013
Nome Comercial	PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA	Registro	154230201	Vencimento do Registro	05/2028
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA, PARACETAMOL			Medicamento de referência	TYLEX
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICC NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG + 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1542302010011	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG + 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA	1542302010028	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG + 7,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 96 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302010036	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

335
OK

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG + 7,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302010044	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302010052	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302010060	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 96 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1542302010079	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Princípio Ativo PARACETAMOL
 FOSFATO DE CODEÍNA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
 PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

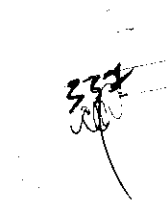
Tarja -

Apresentação fracionada Não

336
 [Handwritten signature]

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) ATIVA	1542302010087	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 36 ATIVA	1542302010095	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

A handwritten signature or set of initials in black ink, located in the upper right quadrant of the page. The signature is somewhat stylized and appears to consist of several connected loops and lines.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

338

Detalhe do Produto: SANTI AZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	CNPJ	04.099.395/0001-82	Autorização	1.00.186-2
Processo	25001.004147/85	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	31/05/2001
Nome Comercial	SANTI AZEPAM	Registro	101860019	Vencimento do Registro	05/2028
Princípio Ativo	DIAZEPAM			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1018600190011	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/05/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG COM CT SACO PLAS X 1000 CANCELADA OU CADUCA	1018600190021	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

3	10 MG COM CT SACO PLAS X 1000	1018600190038	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG COM CX ENV AL POLIET X 500	1018600190046	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
ATIVA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	5 MG COM CX ENV AL POLIET X 200	1018600190054	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
ATIVA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG COM CX ENV AL POLIET X 30	1018600190062	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
ATIVA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG COM CX ENV AL POLIET X 500	1018600190070	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
ATIVA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

8	10 MG COM CX ENV AL POLIET X 200	1018600190089	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
	ATIVA				

310
at

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	10 MG COM CX ENV AL POLIET X 30	1018600190097	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
	ATIVA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	5 MG COM CX ENV AL POLIET X 1000	1018600190100	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
	ATIVA				

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - 04.099.395/0001-82 - BAURU - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Destinação Hospitalar

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

347

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	10 MG COM CX ENV AL POLIET X 1000 ATIVA	1018600190119	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - 04.099.395/0001-82 - BAURU - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Destinação Hospitalar

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

Handwritten signature or initials in black ink, located in the upper right quadrant of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	CNPJ	04.099.395/0001-82	Autorização	1.00.186-2
Processo	25351.202553/2009-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/05/2010
Nome Comercial	DIAZEPAM	Registro	101860030	Vencimento do Registro	05/2025
Princípio Ativo	DIAZEPAM			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICO SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2ML (EMB HOSP)	1018600300011	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2010	24 meses

ATIVA

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

Local de Fabricação -

Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

347
[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

349

Detalhe do Produto: DIFENIDRIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25001.004399/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	01/11/1996
Nome Comercial	DIFENIDRIN	Registro	102980170	Vencimento do Registro	11/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DIFENIDRAMINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICO SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	1029801700012	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/11/2001	36 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	1029801700020	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/11/2001	36 meses
	ATIVA				

Princípio Ativo CLORIDRATO DE DIFENIDRAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR

Local de Fabricação • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração -

Conservação -

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Institucional

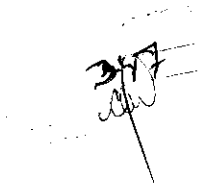
Tarja -

Apresentação fracionada Não

346

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP)	1029801700039	SOLUÇÃO ORAL	07/11/2001	36 meses
	CANCELADA OU CADUCA				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	1029801700047	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	36 meses
	ATIVA				

Handwritten signature and scribbles in the top right corner of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

398
 [Handwritten signature]

Detalhe do Produto: LONGACTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-
Processo	25000.027459/9723	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	25/03/1999
Nome Comercial	LONGACTIL	Registro	102980226	Vencimento do Registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA	Medicamento de referência			AMPLICTIL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	ATC			NEUROLEPTI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029802260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029802260024	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses