

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

349

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 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) 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) 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 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

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

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

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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)
PROTEGER DA LUZ

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
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 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802260156	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/09/2002	36 meses

352

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



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

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

353
JUN

Detalhe do Produto: DEPAKOTE

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.56
Processo	25000.020447/9109	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	25/09/1995
Nome Comercial	DEPAKOTE	Registro	105530203	Vencimento do Registro	09/2025
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 100	1055302030010	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	11/10/2001	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 60	1055302030029	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	11/10/2001	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055302030037	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/10/2001	24 meses

354

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1055302030045	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055302030053	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/10/2001	24 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

Via de Administração ORAL

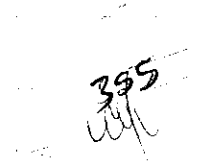
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

395


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1055302030061	COMPRIMIDO REVESTIDO	11/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055302030071	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	11/10/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1055302030088	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	15/07/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1055302030096	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	15/07/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	125 MG CAP GEL MCGRAN CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055302030101	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	30/01/2002	24 meses

350

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055302030118	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	30/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1055302030126	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055302030134	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1055302030142	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055302030150	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055302030169	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055302030177	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 50 ATIVA	1055302030185	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	36 meses

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

19	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055302030193	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	36 meses
----	--	---------------	--	------------	-------------

358

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

20	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055302030207	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	36 meses
----	--	---------------	--	------------	-------------

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

21	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1055302030215	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	01/03/2002	36 meses
----	--	---------------	--	------------	-------------

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

22	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055302030223	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

23	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055302030231	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

24	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 10	1055302030241	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
----	-------------------------------------	---------------	-------------------------	------------	-------------

ATIVA

359
[Handwritten signature]

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 30	1055302030258	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses

ATIVA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10	1055302030266	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses

ATIVA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	1055302030274	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses

ATIVA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 10	1055302030282	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses

ATIVA

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

29	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055302030290	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/09/1995	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

360

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

30	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1055302030304	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
----	---	---------------	--	------------	-------------

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

31	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1055302030312	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	25/09/1995	24 meses
----	--	---------------	---	------------	-------------

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

32	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055302030320	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	25/09/1995	24 meses
----	---	---------------	---	------------	-------------

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

33	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1055302030339	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
----	---	---------------	--	------------	-------------

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

34	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1055302030347	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses
----	--	---------------	--	------------	-------------

367

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055302030355	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055302030363	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 60 ATIVA	1055302030371	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	25/09/1995	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1055302030381	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	36 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1055302030398	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995 <i>25/2</i>	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 60 ATIVA	1055302030401	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25/09/1995	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

263
UP

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DOPAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.49
Processo	25351.002812/0140	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/05/2001
Nome Comercial	CLORIDRATO DE DOPAMINA	Registro	104971198	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOPAMINA			Medicamento de referência	Revivan
Classe Terapêutica	VASOCONSTRICTORES E HIPERTENSORES			ATC	VASOCONST E HIPERTENS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
← Bula Paciente Bula Profissional →					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IV CT 50 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1049711980010	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/05/2001	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE DOPAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL
• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005-41 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL

Via de Administração ORAL

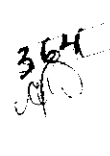
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição -

Destinação

Tarja -

Apresentação fracionada Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG/ML SOL INJ IV CT 10 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1049711980029	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/05/2001	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BREVIBLOC

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.29
Processo	25000.027458/9761	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/1999
Nome Comercial	BREVIBLOC	Registro	102980227	Vencimento do Registro	04/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ESMOLOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES			ATC	BETABLOQUI SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 10 ML EMB HOSP ATIVA	1029802270011	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD AMB X 10 ML (EMB. HOSP.) ATIVA	1029802270021	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1999	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE ESMOLOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO AMBAR
• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

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

Via de Administração INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

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

Restrição de prescrição -

Destinação

Tarja -

Apresentação fracionada Não

366
AP

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG/ML SOL INJ CX 20 FA VD AMB X 10 ML EMB HOSP ATIVA	1029802270038	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1999	24 meses

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

4	250 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029802270046	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/11/2001	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ESMOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	-				
Destinação					
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

367
w/c

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD AMB X 10 ML (EMB. HOSP.) ATIVA	1029802270054	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1999	24 meses

368
20

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

269

Detalhe do Produto: ETOMIDATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.031377/0025	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/02/2001
Nome Comercial	ETOMIDATO	Registro	102980262	Vencimento do Registro	02/2026
Princípio Ativo	ETOMIDATO			Medicamento de referência	Hypnomidate
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS			ATC	HIPNOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD TRANS X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029802620012	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD TRANS X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029802620020	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2001	24 meses

Princípio Ativo	ETOMIDATO	
Complemento Diferencial da Apresentação	-	310 uf
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE ISOPOR COM COLMEIA 	
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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	INTRAVENOSA	
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 "A"	
Destinação		
Tarja	-	
Apresentação fracionada	Não	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 10 ML (EMB HOSP)	1029802620039	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2001	24 meses
	ATIVA				

317
[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

392

Detalhe do Produto: FENITOÍNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.34
Processo	25351.002460/2015-76	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/01/2017
Nome Comercial	FENITOÍNA	Registro	113430193	Vencimento do Registro	01/2027
Princípio Ativo	FENITOÍNA			Medicamento de referência	Hidantal
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 ATIVA	1134301930011	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA	1134301930021	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2017	24 meses

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

3 100 MG COM CX 1134301930038 COMPRIMIDO 30/01/2017 24
BL AL PLAS SIMPLES meses
AMB X 500
ATIVA

Princípio Ativo FENITOÍNA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
- 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 com retenção de receita
Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição



Apresentação fracionada Não

313
uf

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

344
up

Detalhe do Produto: fenitoína sódica

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.34
Processo	25351.433647/2008-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/08/2009
Nome Comercial	fenitoína sódica	Registro	113430171	Vencimento do Registro	08/2029
Princípio Ativo	FENITOÍNA SÓDICA			Medicamento de referência	hidantal
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT 05 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301710011	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/08/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301710021	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/08/2009	24 meses

Princípio Ativo FENITOÍNA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL

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 "A"

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição



Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301710038	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/08/2009	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

316
AP

Detalhe do Produto: FENOCRIS

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.29
Processo	25992.015475/73	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/01/1997
Nome Comercial	FENOCRIS	Registro	102980016	Vencimento do Registro	10/2028
Princípio Ativo	FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		ATC	ANTICONVUL:	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	1029800160014	*****	14/06/1999	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP)	1029800160099	COMPRIMIDO SIMPLES	14/06/1999	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800160138	COMPRIMIDO SIMPLES	14/06/1999	24 meses

317
afp

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800160121	***** Comprimido Revestido	14/06/1999	24 meses

Princípio Ativo FENOBARBITAL

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 1

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 Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	40MG/ML SOL OR CX 10 FR GOT VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800160030	SOLUÇÃO ORAL	13/01/1997	36 meses

348
WSP

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800160111	SOLUÇÃO ORAL	13/01/1997	36 meses

Princípio Ativo FENOBARBITAL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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)
PROTEGER DA LUZ

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

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029800160102	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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	INTRAMUSCULAR				
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	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

319
REP

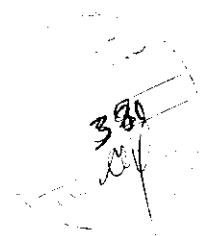
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029800160189	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800160197	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses



380

4/2

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: citrato de fentanila

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.119041/2007-02	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/10/2007
Nome Comercial	citrato de fentanila	Registro	113430151	Vencimento do Registro	10/2027
Princípio Ativo	CITRATO DE FENTANILA			Medicamento de referência	Fentanil
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICC NARCOTICOES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Faint navigation text] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML	1134301510012	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses

ATIVA

Princípio Ativo CITRATO DE FENTANILA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM 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 INTRATECAL

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

Restrição de prescrição -

Destinação

Tarja -

Apresentação fracionada Não

382
at

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301510020	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301510047	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301510055	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses

383
WEP

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

304
at

 Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE FLUOXETINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-
Processo	25351.227540/2008-45	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/07/2009
Nome Comercial	CLORIDRATO DE FLUOXETINA	Registro	113430169	Vencimento do Registro	07/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			Medicamento de referência	PROZAC
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Anterior](#) [Voltar](#) [Atualizar](#) [Avançar](#) [Próximo](#) >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1134301690010	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/07/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1134301690029	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/07/2009	24 meses

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

3	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1134301690037	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/07/2009	24 meses
---	---	---------------	----------------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70 ATIVA	1134301690045	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/07/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1134301690053	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/07/2009	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE FLUOXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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 com retenção de receita

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

386



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="button" value="ATIVA"/>	1134301690061	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/07/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="button" value="ATIVA"/>	1134301690071	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/07/2009	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

337
cafo

Detalhe do Produto: GABAPENTINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.56
Processo	25351.450682/2011-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/02/2013
Nome Comercial	GABAPENTINA	Registro	125680238	Vencimento do Registro	02/2028
Princípio Ativo	GABAPENTINA			Medicamento de referência	NEURONTIN
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1256802380011	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256802380021	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

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

3	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	1256802380038	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses
---	--	---------------	----------------------------	------------	-------------

ATIVA

388
u/c

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100	1256802380046	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

ATIVA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 300	1256802380054	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

ATIVA

Princípio Ativo GABAPENTINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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

Destinação Hospitalar
Institucional
Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

389
all

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802380062	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802380070	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802380089	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802380097	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802380100	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

390
100

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802380119	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802380127	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/02/2013	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

391

Detalhe do Produto: glimepirida

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Processo	25351.067424/2019-13	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/01/2020
Nome Comercial	glimepirida	Registro	126750372	Vencimento do Registro	01/2030
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA			Medicamento de referência	Amaryl
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETIC


Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
------------------------	---	----------------------	---	--------------------------	---

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA	1267503720010	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503720029	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Princípio Ativo GLIMEPIRIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

392


Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - 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

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503720037	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 ATIVA	1267503720045	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 7 ATIVA	1267503720053	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

393
[Handwritten signature]

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA	1267503720061	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503720071	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Princípio Ativo GLIMEPIRIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - 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

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

394

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503720088	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1267503720096	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 120 ATIVA	1267503720101	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 ATIVA	1267503720118	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

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

12	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1267503720126	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

395
01/

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 7 ATIVA	1267503720134	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA	1267503720142	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503720150	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503720169	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses

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

17	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1267503720177	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

386

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

18	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 120 ATIVA	1267503720185	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

19	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 ATIVA	1267503720193	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

20	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1267503720207	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2020	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

394

Detalhe do Produto: HALO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.007918/75	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	27/10/2000
Nome Comercial	HALO	Registro	102980020	Vencimento do Registro	02/2026
Princípio Ativo	HALOPERIDOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTIC
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT FR VD AMB X 200	1029800200010	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT FR VD AMB X 20	1029800200053	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200061	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

298
11/10

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200075	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200088	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	10 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200096	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800200113	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

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

12	5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10	1029800200121	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

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

13	20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	1029800200134	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

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

14	2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML	1029800200142	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses
ATIVA					

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

15	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	1029800200156	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

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

16	5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200	1029800200164	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

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

17	5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	1029800200172	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	1029800200180	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1	1029800200199	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	1029800200202	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	1029800200210	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
ATIVA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
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
23	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200237	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200245	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200253	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses

Princípio Ativo HALOPERIDOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

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
26	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200261	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

963
200

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA	1029800200271	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200288	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Princípio Ativo HALOPERIDOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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 INTRAMUSCULAR

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

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
29	2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1029800200296	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses

Princípio Ativo HALOPERIDOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

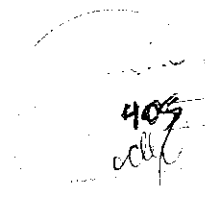
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação Não
fracionada

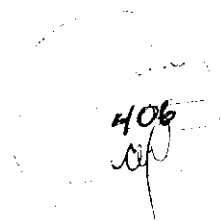


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800200301	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	5 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800200318	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800200326	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

406


Detalhe do Produto: IMIPRA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-
Processo	25992.008545/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/09/1974
Nome Comercial	IMIPRA	Registro	102980023	Vencimento do Registro	09/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA	Medicamento de referência			TOFRANIL (dr)
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC			ANTIDEPRES:
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

<

>

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	1029800230041	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1974	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	1029800230152	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800230144	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

404

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230195	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800230187	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230179	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800230169	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	10 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 20 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230012	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

408
[Handwritten signature]

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230111	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800230063	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800230047	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20 ATIVA	1029800230128	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	25 MG COM REV CX BL AL PLAS PVDC TRANS X 200 ATIVA	1029800230136	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• 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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

409
04

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEURAL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.29
Processo	25351.017327/0106	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/12/2001
Nome Comercial	NEURAL	Registro	102980295	Vencimento do Registro	12/2026
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1029802950012	COMPRIMIDO SIMPLES	21/12/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1029802950020	COMPRIMIDO SIMPLES	21/12/2001	36 meses
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA				

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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
3	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1029802950039	COMPRIMIDO SIMPLES	21/12/2001	36 meses

Princípio Ativo LAMOTRIGINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

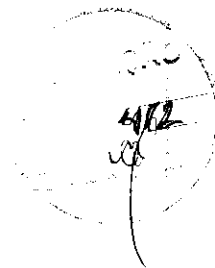
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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	50 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1029802950047	COMPRIMIDO SIMPLES	21/12/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1029802950055	COMPRIMIDO SIMPLES	21/12/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1029802950063	COMPRIMIDO SIMPLES	21/12/2001	36 meses

Princípio Ativo LAMOTRIGINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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
7	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	1029802950071	COMPRIMIDO SIMPLES	21/12/2001	36 meses



ATIVA

413
[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Handwritten signature

Detalhe do Produto: LEVOZINE

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008542/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/11/1990
Nome Comercial	LEVOZINE	Registro	102980028	Vencimento do Registro	09/2029
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTIC
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< _____ >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	1029800280011	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/06/1997	36 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML	1029800280028	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/06/1997	36 meses
	ATIVA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800280036	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/06/1997	36 meses

419

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG/ ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800280044	SOLUÇÃO ORAL	13/06/1997	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG COM CX FR X 200 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800280052	COMPRIMIDO SIMPLES	13/06/1997	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800280060	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM CX 20 ENV X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800280070	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1% BASE SOL OR CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280089	SOLUÇÃO ORAL	13/06/1997	36 meses

416


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1029800280095	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800280109	COMPRIMIDO SIMPLES	13/06/1997	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1029800280117	COMPRIMIDO SIMPLES	03/03/1998	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800280125	COMPRIMIDO SIMPLES	03/03/1998	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	40 MG/ ML SOL ORAL CT 10 FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029800280133	SOLUÇÃO ORAL	23/11/1990	36 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
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	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	25 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 ATIVA	1029800280141	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA				

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - 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 Receita de Controle Especial

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	100 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 ATIVA	1029800280151	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	24 meses

Princípio Ativo MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - 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 Receita de Controle Especial

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

479
AC

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

430
all

Detalhe do Produto: PURAN T4

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.190236/2019-98	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/06/2019
Nome Comercial	PURAN T4	Registro	183260353	Vencimento do Registro	06/2028
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI			ATC	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530014	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses
	Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA			
	Complemento Diferencial da Apresentação	-			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação

- SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 - SUZANO - SP - BRASIL
- SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - 02.685.377/0019-86 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

421
CU

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530022	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Princípio Ativo LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 - SUZANO - SP - BRASIL
- SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - 02.685.377/0019-86 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

427
2019

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	75 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530030	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530049	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	125 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530057	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

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

6	150 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530065	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

7	175 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530073	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

8	88 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530081	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

9	112 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530091	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

10	200 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832603530103	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

11	25 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530111	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

424

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530121	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

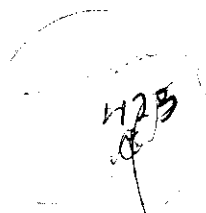
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	75 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530138	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530146	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	125 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530154	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

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

16	150 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530162	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------



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

17	175 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530170	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

18	88 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530189	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

19	112 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530197	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

20	200 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1832603530200	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

21	50 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1832603530219	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	12,5 MCG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1832603530227	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	37,5 MCG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1832603530235	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	62,5 MCG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1832603530243	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	300 MCG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1832603530251	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	25 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1832603530261	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

475
VIA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	50 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1832603530278	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	75 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1832603530286	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	100 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1832603530294	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	125 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1832603530308	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	150 MCG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1832603530316	COMPRIMIDO SIMPLES	17/06/2019	15 meses

475
09

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352
Processo	25351.188222/2004-28	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/09/2006
Nome Comercial	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA	Registro	123520191	Vencimento do Registro	09/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA			Medicamento de referência	PAMELOR
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1235201910013	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201910021	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

428
apt

Embalagem

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

Local de Fabricação

- SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA

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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1235201910031	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201910048	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA

Complemento -
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA

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 com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1235201910056	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201910064	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201910072	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201910080	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201910099	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201910102	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1000 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201910110	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

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

12	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1235201910129	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
----	---	---------------	--------------	------------	-------------



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1235201910137	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

431

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

432


Detalhe do Produto: OXCARB

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.49
Processo	25000.018965/9849	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/04/2002
Nome Comercial	OXCARB	Registro	104971213	Vencimento do Registro	04/2027
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< _____ >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>	1049712130010	COMPRIMIDO SIMPLES	17/04/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	300 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>	1049712130029	COMPRIMIDO SIMPLES	17/04/2002	24 meses

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

3	300 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049712130037	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses
---	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

433

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	600 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049712130045	COMPRIMIDO SIMPLES	17/04/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	600 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049712130053	COMPRIMIDO SIMPLES	17/04/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	600 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049712130061	COMPRIMIDO SIMPLES	17/04/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	150 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049712130071	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses

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

8	150 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10	1049712130088	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses
---	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

CANCELADA OU CADUCA

434
COP

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	150 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10	1049712130096	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	150 MG COM REV CT 6 BL AL PLAS INC X 10	1049712130101	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	1049712130118	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses

ATIVA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	1049712130126	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses

ATIVA

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

13	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1049712130134	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA				
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"> • 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

435

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1049712130142	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

15	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X	1049712130150	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses
	60 ATIVA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1049712130169	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses

Princípio Ativo OXCARBAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA 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 UMIDADE

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
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

17	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049712130177	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

Handwritten signature/initials

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

18	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1049712130185	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2002	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

19	60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049712130193	SUSPENSAO ORAL	17/04/2002	24 meses
----	--	---------------	----------------	------------	-------------

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

20	60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA	1049712130207	SUSPENSAO ORAL	17/04/2002	24 meses
----	---	---------------	----------------	------------	-------------

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

438
df

Detalhe do Produto: cloridrato de paroxetina

Nome da Empresa Detentora do Registro	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.254.971/0001-81	Autorização	1.05.651-
Processo	25351.228995/2004-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/03/2005
Nome Comercial	cloridrato de paroxetina	Registro	156510005	Vencimento do Registro	03/2025
Princípio Ativo	cloridrato de paroxetina hemi-hidratado			Medicamento de referência	AROPAX
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

<

>

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1565100050011	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses

Princípio Ativo cloridrato de paroxetina hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio liso 150mmX0,025mm com acabamento fosco de um lado e laca de vedação térmica no lado brilhante + Filme de PVC 154mmX0,25mm transparente)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • CADILA HEALTHCARE LIMITED - SURVEY Nº. 417, 419, 420, SARKHEJ BAVLA NATIONAL HIGHWAY Nº 8A, VILLAGE-MORAIYA, TAL-SANAND, AHMEDABAD - ÍNDIA

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 Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

479

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1565100050028	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1565100050036	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1565100050044	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PETIDINA (PORT. 344/98 - LISTA A1)


Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.194464/2006-12	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/10/2006
Nome Comercial	CLORIDRATO DE PETIDINA (PORT. 344/98 - LISTA A1)	Registro	104971339	Vencimento do Registro	10/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PETIDINA			Medicamento de referência	DOLANTINA
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICC NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

<  >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ ML SOL INJ CT 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1049713390016	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/10/2006	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PETIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0001-18 - -
- BRASIL
- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 -
TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL

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 "A"



Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: hemifumarato de quetiapina

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.110418/2015-60	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/11/2016
Nome Comercial	hemifumarato de quetiapina	Registro	105830826	Vencimento do Registro	11/2026
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina			Medicamento de referência	SEROQUEL
Classe Terapêutica	OUTROS PRODS NAO ENQUADRADOS EM CLASSE TERAPEUTICA ESPECIF			ATC	OUTROS PRODS NAO ENQUADRAD EM CLASSE TERAPEUTIC ESPECIF
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058308260012	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 ATIVA	1058308260020	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 ATIVA	1058308260039	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058308260047	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Princípio Ativo hemifumarato de quetiapina

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - 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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

HMS
JG

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260055	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260063	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260071	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260081	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260098	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Princípio Ativo hemifumarato de quetiapina

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - 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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1058308260101	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058308260111	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 ATIVA	1058308260128	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 ATIVA	1058308260136	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058308260144	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1058308260152	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058308260160	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260179	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Handwritten signature/initials

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260187	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260195	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260209	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260217	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1058308260225	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1058308260233	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1058308260241	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1058308260251	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1058308260268	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260276	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016 <i>450</i>	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308260284	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/11/2016	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

197

Detalhe do Produto: cloridrato de remifentanila

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.284920/2013-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/02/2015
Nome Comercial	cloridrato de remifentanila	Registro	102980414	Vencimento do Registro	02/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE REMIFENTANILA			Medicamento de referência	ULTIVA
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICC NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 1 FA VD TRANS ATIVA	1029804140018	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2015	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE REMIFENTANILA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

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

Via de Administração ENDOVENOSA/INTRAVENOSA

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 Institucional

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

452
20

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG PO LIOF SOL INJ IV CX 5 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804140026	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 1 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804140034	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG PO LIOF SOL INJ IV CX 5 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804140042	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2015	24 meses


453



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

491
JP

Detalhe do Produto: risperidona

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-1
Processo	25351.245659/2017-91	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/11/2017
Nome Comercial	risperidona	Registro	104971412	Vencimento do Registro	11/2027
Princípio Ativo	risperidona			Medicamento de referência	RISPERDAL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 6 ATIVA	1049714120012	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA	1049714120020	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA	1049714120039	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

1455
01

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA	1049714120047	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1049714120055	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Princípio Ativo risperidona

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Alumínio sem gravação 21mm + PVC/PVDC 215mm 250/60 cristal.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL
- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

456
20

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 ATIVA	1049714120063	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1049714120071	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Princípio Ativo risperidona

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Alumínio sem gravação 21mm + PVC/PVDC 215mm 250/60 cristal.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação • UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL
 • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL 452

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 Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1049714120081	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1049714120098	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Princípio Ativo risperidona

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Alumínio sem gravação 21mm + PVC/PVDC 215mm 250/60 cristal.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - 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 Receita de Controle Especial
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

458

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 ATIVA	1049714120101	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120111	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	1 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 30 ML + 50 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120128	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1 MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 30 ML + 100 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120136	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120144	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	1 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120152	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	1 MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 50 ML + 100 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120160	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120179	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

460
clp

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	1 MG/ML SOL OR CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120187	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	1 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120195	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	1 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 30 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120209	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

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

21	1 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 30 ML + 50 SER DOS	1049714120217	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses
----	---	---------------	--------------	------------	-------------

CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	1 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 30 ML + 100 SER DOS	1049714120225	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	1 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 50 ML + SER DOS	1049714120233	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	1 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 50 ML + 50 SER DOS	1049714120241	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	1 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 50 ML + 100 SER DOS	1049714120251	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	1 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120268	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses
27	1 MG/ML SOL OR CX 25 FR PLAS AMB X 100 ML + 25 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120276	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses
28	1 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1049714120284	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2017	24 meses

462
2017

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

463

Detalhe do Produto: cloridrato de sertralina

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583
Processo	25351.089015/2016-25	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/08/2016
Nome Comercial	cloridrato de sertralina	Registro	105830807	Vencimento do Registro	08/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE SERTRALINA			Medicamento de referência	ZOLOFT
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058308070019	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 ATIVA	1058308070027	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

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

3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1058308070035	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses
---	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 ATIVA	1058308070043	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058308070051	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE SERTRALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - 18.676.762/0001-78 - AMÉRICO BRASILIENSE - SP - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - 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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070061	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070078	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070086	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070094	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070108	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070116	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070124	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070132	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308070140	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1058308070159	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

HBA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1058308070167	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1058308070175	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2016	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

468

Detalhe do Produto: UNITIDAZIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.166173/2002-19	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/2003
Nome Comercial	UNITIDAZIN	Registro	104971230	Vencimento do Registro	01/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< _____ >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 10 <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>	1049712300013	DRAGEA SIMPLES	22/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20 <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>	1049712300021	DRAGEA SIMPLES	22/01/2003	24 meses

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

3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049712300031	Comprimido Revestido	22/01/2003	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA				
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
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	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049712300048	Comprimido Revestido	22/01/2003	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA				

Complemento -
Diferencial da
Apresentação

470
100

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL

Via de
Administração

ORAL 1

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

Comercial

Tarja

-

Apresentação
fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1049712300056	Comprimido Revestido	22/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	3% SOL OR CT FR VD AMB X 10 ML + DOSADOR CANCELADA OU CADUCA	1049712300064	SOLUÇÃO ORAL	22/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	3% SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML + DOSADOR CANCELADA OU CADUCA	1049712300072	SOLUÇÃO ORAL	22/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1049712300080	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	22/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	200 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1049712300099	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	22/01/2003	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MELLERIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	CNPJ	61.186.136/0001-22	Autorização	1.00.575-4
Processo	25351.341951/2005-08	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	15/05/2006
Nome Comercial	MELLERIL	Registro	105750008	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation bar with various icons and text] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1057500080010	Comprimido Revestido	15/05/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1057500080029	Comprimido Revestido	15/05/2006	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TIORIDAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

2783

Embalagem -

Local de Fabricação • CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição -

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057500080037	DRAGEA SIMPLES	15/05/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057500080045	DRAGEA SIMPLES	15/05/2006	24 meses

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

5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1057500080053	DRAGEA SIMPLES	15/05/2006	24 meses
---	---	---------------	----------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	200 MG COM LIB PROL CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1057500080061	Cápsula Dura de Liberação Prolongada	15/05/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MG COM LIB PROL CT FR VD AMB X 100 ATIVA	1057500080071	COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA	15/05/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	30 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1057500080088	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2006	48 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	30 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1057500080096	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2006	48 meses

435
afv

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TOPIRAMATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.23
Processo	25351.059787/2005-80	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/03/2006
Nome Comercial	TOPIRAMATO	Registro	102350753	Vencimento do Registro	03/2026
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			Medicamento de referência	TOPAMAX
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVUL
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530017	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530025	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

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

3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	1023507530033	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	1023507530041	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	1023507530051	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	1023507530068	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	ATIVA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	1023507530076	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	ATIVA				

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

8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023507530084	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
---	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023507530092	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023507530106	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	25 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530114	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	25 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530122	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

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

13	25 MG COM REV CT BL AL AL X 30	1023507530130	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

419

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	1023507530149	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	1023507530157	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	1023507530165	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	1023507530173	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

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

18	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530181	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530191	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530203	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507530211	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023507530221	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

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

23	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023507530238	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023507530246	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Princípio Ativo TOPIRAMATO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - 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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

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

25	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023507530254	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

482
10

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	50 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530262	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	50 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530270	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	50 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530289	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	50 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530297	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

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

30	50 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	1023507530300	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

453
up

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	1023507530319	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	1023507530327	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	1023507530335	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	1023507530343	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

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

35	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	1023507530351	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
<div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</div>					

4934
cc

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	1023507530361	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
<div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px;">ATIVA</div>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	1023507530378	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
<div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px;">ATIVA</div>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	1023507530386	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
<div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px;">ATIVA</div>					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	1023507530394	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
<div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px;">ATIVA</div>					

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

40	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023507530408	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

495

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
41	100 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530416	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
42	100 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530424	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
43	100 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530432	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
44	100 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530440	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

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

45	100 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	1023507530459	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

CANCELADA OU CADUCA

496

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
46	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023507530467	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
47	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023507530475	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
48	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023507530483	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

487
vif

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORTARIA 344/98 - LISTA A2)

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.098075/2007-48	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/07/2008
Nome Comercial	CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORTARIA 344/98 - LISTA A2)	Registro	113430156	Vencimento do Registro	07/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL			Medicamento de referência	TRAMAL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICC NARCOTICOE
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< _____ >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1134301560011	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/07/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1134301560028	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/07/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1134301560036	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/07/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL 				
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 com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Handwritten signature and stamp, possibly indicating approval or registration status.

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1134301560044	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/07/2008	24 meses

189
10/6

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de venlafaxina

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-
Processo	25351.339970/2016-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/11/2016
Nome Comercial	cloridrato de venlafaxina	Registro	154230250	Vencimento do Registro	11/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA			Medicamento de referência	EFEXOR XR
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1542302500017	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses
2	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1542302500025	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 07 ATIVA	1542302500033	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Handwritten signature

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 07 ATIVA	1542302500041	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1542302500051	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1542302500068	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1542302500076	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1542302500084	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1542302500092	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302500106	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302500114	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302500122	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE VENLAFAXINA

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
- CELLERA FARMACÊUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - 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 -

Destinação -

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302500130	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

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

14	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302500149	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses
----	---	---------------	---	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302500157	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302500165	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302500173	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302500181	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	07/11/2016	24 meses

495
11/11

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Handwritten signature

Detalhe do Produto: ácido valpróico

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.97
Processo	25351.114943/2018-05	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	28/05/2018
Nome Comercial	ácido valpróico	Registro	109740258	Vencimento do Registro	05/2028
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		ATC	ANTICONVUL	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097402580018	Cápsula Mole	28/05/2018	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097402580026	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses

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



3	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1097402580034	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - 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	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

494
100

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

498
OK

Detalhe do Produto: OXALATO DE ESCITALOPRAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-
Processo	25351.475057/2011-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/05/2013
Nome Comercial	OXALATO DE ESCITALOPRAM	Registro	154230199	Vencimento do Registro	05/2028
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM			Medicamento de referência	LEXAPRO
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< [Navigation icons] >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 14 ATIVA	1542301990010	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 15 ATIVA	1542301990029	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

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

3	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 28 ATIVA	1542301990037	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
---	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

499
[Handwritten signature]

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 30 ATIVA	1542301990045	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Princípio Ativo OXALATO DE ESCITALOPRAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC 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 LUZ E UMIDADE

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
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

5	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 56 ATIVA	1542301990053	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
---	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

500
JP

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

6	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 60 ATIVA	1542301990061	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
---	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

7	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 98 ATIVA	1542301990071	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
---	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

8	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 150 ATIVA	1542301990088	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
---	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

9	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 450 ATIVA	1542301990096	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
---	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

10	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 490 ATIVA	1542301990101	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

501

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 14 ATIVA	1542301990118	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 15 ATIVA	1542301990126	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 28 ATIVA	1542301990134	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1542301990142	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

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

15	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 56 ATIVA	1542301990150	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

502

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

16	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1542301990169	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

17	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 98 ATIVA	1542301990177	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

18	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 150 ATIVA	1542301990185	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

19	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 450 ATIVA	1542301990193	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

20 10 MG COM REV CX 1542301990207 COMPRIMIDO 03/05/2013 24
 BL AL PVDC TRANS REVESTIDO meses
 X 490 **ATIVA**

503

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 14 ATIVA	1542301990215	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 15 ATIVA	1542301990223	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 28 ATIVA	1542301990231	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1542301990241	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Princípio Ativo OXALATO DE ESCITALOPRAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA 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 "A"

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 56 ATIVA	1542301990258	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 98 ATIVA	1542301990266	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

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

27	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1542301990274	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	---	---------------	-------------------------	------------	-------------

505
clp

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 150 ATIVA	1542301990282	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 450 ATIVA	1542301990290	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 490 ATIVA	1542301990304	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 14 ATIVA	1542301990312	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

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

32	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 15 ATIVA	1542301990320	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

506

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

33	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 28 ATIVA	1542301990339	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

34	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 30 ATIVA	1542301990347	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

35	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 56 ATIVA	1542301990355	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

36	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 60 ATIVA	1542301990363	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

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

37	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 98 ATIVA	1542301990371	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

504
af

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 150 ATIVA	1542301990381	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 450 ATIVA	1542301990398	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 490 ATIVA	1542301990401	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

508


Detalhe do Produto: MIDAZOLAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.117387/2005-04	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/06/2007
Nome Comercial	MIDAZOLAM	Registro	113430143	Vencimento do Registro	06/2027
Princípio Ativo	MIDAZOLAM			Medicamento de referência	DORMONID
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS			ATC	HIPNOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301430019	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/06/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301430027	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/06/2007	24 meses

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

3	1 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301430035	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/06/2007	24 meses
Princípio Ativo	MIDAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
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 "B"				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1134301430043	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/06/2007	24 meses

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

5 5 MG/ML SOL INJ CX 1134301430051 SOLUÇÃO INJETAVEL 11/06/2007 24
 50 AMP VD TRANS X meses
 3 ML **ATIVA**

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1134301430061	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/06/2007	24 meses

Princípio Ativo MIDAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL

Via de Administração INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

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 "B"

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

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



7	5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1134301430078	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/06/2007	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1134301430086	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/06/2007	24 meses

SLY

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LORAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.028247/0041	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/04/2001
Nome Comercial	LORAZEPAM	Registro	102350498	Vencimento do Registro	04/2026
Princípio Ativo	LORAZEPAM			Medicamento de referência	LORAX
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICO SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023504980011	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023504980021	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses

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

3	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504980038	COMPRIMIDO SIMPLES	30/04/2002	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

513

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

4	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504980046	COMPRIMIDO SIMPLES	30/04/2002	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

5	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023504980054	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

6	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023504980062	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

7	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504980070	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

8	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504980089	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

9	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504980097	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

10	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504980100	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

11	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023504980119	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

12	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023504980127	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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


13	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023504980135	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - 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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023504980143	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses

516
9/11

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

574

Detalhe do Produto: PROSTOKOS

Nome da Empresa Detentora do Registro	INFAN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	08.939.548/0001-03	Autorização	1.01.557-0
Processo	25000.013934/9919	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	09/10/2001
Nome Comercial	PROSTOKOS	Registro	115570044	Vencimento do Registro	06/2026
Princípio Ativo	MISOPROSTOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA			ATC	OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MCG COM VAG CT 10 STR AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1155700440010	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 100 ATIVA	1155700440029	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	24 meses

Princípio Ativo MISOPROSTOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

Local de Fabricação • INFAN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A -
08.939.548/0001-03 - CARUARU - PE - BRASIL

Via de Administração VAGINAL

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

Restrição de prescrição -

Destinação

Tarja -

Apresentação fracionada Não

518
all

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1155700440037	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1155700440045	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	24 meses



519
all

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	200 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1155700440053	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	24 meses
Princípio Ativo	MISOPROSTOL				
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">• INFAN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A - 08.939.548/0001-03 - CARUARU - PE - BRASIL				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação					
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

510
af

Detalhe do Produto: DIMORF

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.045723/2006-82	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	08/10/2007
Nome Comercial	DIMORF	Registro	102980363	Vencimento do Registro	10/2027
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICC NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,1 MG/ML SOL INJ CT 05 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029803630011	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,1 MG/ML SOL INJ CX 10 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029803630021	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,1 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029803630038	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA PERIDURAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				

521
10

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIMORF

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016041/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/02/1989
Nome Comercial	DIMORF	Registro	102980097	Vencimento do Registro	02/2029
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS		ATC	ANALGESICO NARCOTICOS	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

<

>

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT FR VD AMB X 50	1029800970016	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	30 MG COM CT FR VD AMB X 50	1029800970024	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1029800970032	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
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 "A"				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				

S23
M

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970040	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970059	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses

SF

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970064	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970072	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970080	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração EPIDURAL
 INTRATECAL
 INTRAVENOSA

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 "A"

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

525

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970099	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970102	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970113	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	10 MG/ML SOL GOT CT FR VD AMB X 60 ML + CGT ATIVA	1029800970129	SOLUÇÃO ORAL	18/12/1998	24 meses

526

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970131	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970148	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
- Envoltório - estojos estéreis (Sterile pack)

Local de Fabricação

- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração EPIDURAL
INTRATECAL
INTRAVENOSA

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 "A"

Destinação Hospitalar

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

507

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970156	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970164	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970172	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970180	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses

538

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	10,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970199	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/07/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	10,0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970202	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/07/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970210	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

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

22	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970229	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
----	---	---------------	--	------------	-------------

519

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	30 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970237	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação LC

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)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970245	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

530
all

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970253	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970261	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970271	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970288	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

531

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	60 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970296	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970301	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970318	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

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

32	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970326	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
----	---	---------------	--	------------	-------------

532
af

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

33	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970334	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
----	--	---------------	--	------------	-------------

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

34	100 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970342	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses
----	---	---------------	--	------------	-------------

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

35	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970350	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
----	---	---------------	--	------------	-------------

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

36	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970369	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
----	--	---------------	--	------------	-------------

537

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

37	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970377	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
----	--	---------------	--	------------	-------------

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

38	10 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970385	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

39	30 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970393	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

40	10 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970407	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2003	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

41	30 MG COM CX BL AL AL X 200	1029800970415	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2003	24 meses
----	--------------------------------	---------------	--------------------	------------	-------------

ATIVA

537
2003

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
42	10 MG COM CX BL AL AL X 50	1029800970423	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses

ATIVA

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- 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)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
43	30 MG COM CX BL AL AL X 50	1029800970431	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses

ATIVA

535

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
44	0,2 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800970441	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
45	10,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800970458	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
46	1,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800970466	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

536

Detalhe do Produto: RISPERIDONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-4
Processo	25351.111122/2011-46	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/04/2012
Nome Comercial	RISPERIDONA	Registro	125680232	Vencimento do Registro	04/2027
Princípio Ativo	risperidona			Medicamento de referência	RISPERDAL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30ML + SER DOS ATIVA	1256802320019	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
	Princípio Ativo	risperidona			
	Complemento Diferencial da Apresentação	-			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO - PR - 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 Comercial
Institucional

Tarja -

Apresentação fracionada Não

534
cep

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 30ML + SER DOS ATIVA	1256802320027	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	1MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 30ML + SER DOS ATIVA	1256802320035	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1MG/ML SOL OR CT FR PET AMB X 30ML + SER DOS ATIVA	1256802320043	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 30ML + 100 SER DOS (EMB HOSP) ATIVA	1256802320051	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
6	1MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 30ML + 100 SER DOS (EMB HOSP) ATIVA	1256802320061	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
7	1MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC X 30ML + 100 SER DOS (EMB HOSP) ATIVA	1256802320078	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
8	1MG/ML SOL OR CX 100 FR PET AMB X 30ML + 100 SER DOS (EMB HOSP) ATIVA	1256802320086	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses

538
af

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

539
MP

Detalhe do Produto: THIOPEMANTAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016638/8890	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/02/1989
Nome Comercial	THIOPEMANTAX	Registro	102980094	Vencimento do Registro	02/2029
Princípio Ativo	TIOPENTAL SÓDICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS			ATC	ANESTESICO GERAIS INJETAVEIS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

<  >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD INC + 50 DIL (EMB HOSP)	1029800940010	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	24/02/1989	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD INC (EMB HOSP)	1029800940022	PO INJETAVEL	23/08/1991	24 meses
CANCELADA OU CADUCA					

540
SIP

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,5 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1029800940036	PO INJETAVEL	12/02/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1029800940044	PO INJETAVEL	12/02/2001	24 meses

Princípio Ativo TIOPENTAL SÓDICO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

Local de Fabricação

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

Via de Administração 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 "B2"

Destinação Institucional

Tarja Preta



Apresentação fracionada Não

571
OP

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

547
OP

Detalhe do Produto: EFEDRIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.033163/9661	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/03/1997
Nome Comercial	EFEDRIN	Registro	102980198	Vencimento do Registro	03/2027
Princípio Ativo	SULFATO DE EFEDRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	HIPERTENSOR	ATC	HIPERTENSC		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029801980015	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/03/1997	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE EFEDRINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

- Embalagem**
- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
 - Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

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 INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

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

Restrição de prescrição -

Destinação

Tarja -

Apresentação fracionada Não

543
200

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029801980023	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/03/1997	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029801980031	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/03/1997	24 meses

594
2020

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

5415

Detalhe do Produto: citrato de fentanila

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.119041/2007-02	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/10/2007
Nome Comercial	citrato de fentanila	Registro	113430151	Vencimento do Registro	10/2027
Princípio Ativo	CITRATO DE FENTANILA			Medicamento de referência	Fentanil
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICC NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1134301510012	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301510020	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
Princípio Ativo	CITRATO DE FENTANILA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-	556 10
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 	
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL hipolabor farmacêutica ltda - 19.570.720/0007-06 - - - BRASIL 	
Via de Administração	INTRATECAL	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	-	
Destinação		
Tarja	-	
Apresentação fracionada	Não	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1134301510047	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses

Princípio Ativo CITRATO DE FENTANILA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM 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 INTRATECAL

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

Restrição de prescrição -

BYF

Destinação



Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301510055	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses

548
WCP

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DONEPEZILA

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.860765/2018-80	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/02/2019
Nome Comercial	CLORIDRATO DE DONEPEZILA	Registro	105730668	Vencimento do Registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DONEPEZILA			Medicamento de referência	ERANZ
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOOSO			ATC	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOOSO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

<  >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1057306680016	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DONEPEZILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

**Local de
Fabricação**

• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 -
GUARULHOS - SP - BRASIL

**Via de
Administração**

ORAL

549
RSP

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
2	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1057306680024	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1057306680032	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1057306680040	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1057306680059	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DONEPEZILA			SSO VJF	
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"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - 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 com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1057306680067	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1057306680075	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses



558
Alf

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1057306680083	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1057306680091	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/02/2019	24 meses

552

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE MEMANTINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.689999/2014-87	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/06/2015
Nome Comercial	CLORIDRATO DE MEMANTINA	Registro	100431134	Vencimento do Registro	06/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEMANTINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO			ATC	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1004311340014	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1004311340022	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

553
Ref

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1004311340030	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1004311340049	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1004311340057	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEMANTINA
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">• BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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

554
2010

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1004311340065	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1004311340073	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE MEMANTINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.689999/2014-87	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/06/2015
Nome Comercial	CLORIDRATO DE MEMANTINA	Registro	100431134	Vencimento do Registro	06/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEMANTINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO		ATC	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

< >

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1004311340014	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1004311340022	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

556
cp

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1004311340030	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1004311340049	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1004311340057	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	36 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE MEMANTINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração ORAL

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