

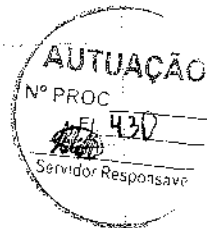


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ácido valpróico

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
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	DEPAKENE
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTE
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG CAP MOLE OR CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097402580018	Cápsula Mole	28/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco de vidro âmbar (Frasco de vidro, capacidade 30mL, na cor âmbar, terminação 28mm + tampa TES, 28mm, na cor branca) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 49.475.833/0018-46
Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- **Fabricante:** COLBRÁS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
CNPJ: - 00.413.925/0001-64
Endereço: COTIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CATALENT BRASIL LTDA.
CNPJ: - 45.569.555/0007-82
Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 49.475.833/0014-12
Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

**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

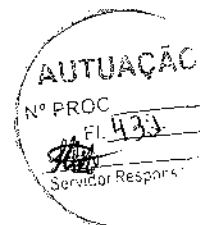
Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097402580026	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

**Embalagem**

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 49.475.833/0014-12
Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação:
- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 49.475.833/0001-06
Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

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	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**

- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 49.475.833/0018-46
Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- **Fabricante:** CATALENT BRASIL LTDA.
CNPJ: - 45.569.555/0007-82
Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 49.475.833/0014-12
Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** COLBRÁS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
CNPJ: - 00.413.925/0001-64
Endereço: COTIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DOPAMINA

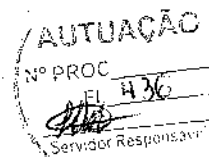
Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.521380/2019-81	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	02/12/2019
Nome Comercial	CLORIDRATO DE DOPAMINA	Registro	103870079	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOPAMINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES			ATC	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1038700790015	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/12/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOPAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - Caixa (Caixa de Cartolina SEM Colmeia) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0001-78 Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA				



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	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ALPRAZOLAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.045574/2003-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/03/2004
Nome Comercial	ALPRAZOLAM	Registro	102350663	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM			Medicamento de referência	FRONTAL
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630018	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,25 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630026	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				

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
3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630034	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo	ALPRAZOLAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação:
Via de Administração	ORAL

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



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,25 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630042	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
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
5	0,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630050	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
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				



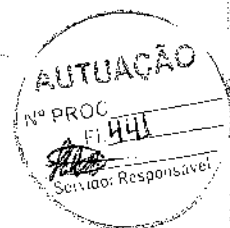
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630069	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				

Complemento Diferencial da Apresentação**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação:

**Via de Administração**

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

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

Destinação

Comercial

Tarja

Preta

Apresentação fracionada

Não

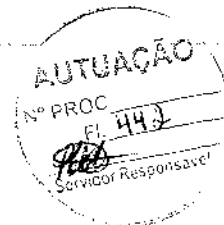
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630077	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo

ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,5 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630085	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				



**Local de Fabricação**

- **Fabricante:** EMS S/A
- CNPJ:** - 57.507.378/0001-01
- Endereço:** SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:**

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
9	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630093	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo

ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação:

**Via de Administração**

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

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

Destinação

Comercial

Tarja

Preta

Apresentação fracionada

Não

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

10

0,5 MG COM CT BL AL
AL X 30

1023506630107

COMPRIMIDO
SIMPLES

04/03/2004

24
meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo

ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0001-01
Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630115	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE; PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapas de Fabricação:

Via de Administração ORAL

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



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	0,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630123	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
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
13	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630131	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506630141	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
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
15	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630158	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	1 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506630166	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** EMS S/A
- CNPJ:** - 57.507.378/0001-01
- Endereço:** SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:**

**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**

17

1 MG COM CT BL AL
PLAS TRANS X 500

1023506630174

COMPRIMIDO
SIMPLES

04/03/2004

24
meses

ATIVA

**Princípio
Ativo**

ALPRAZOLAM

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapas de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

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

Destinação

Comercial

Tarja

Preta

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	1 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630182	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo

ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0001-01
Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação:

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
19	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023506630190	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- **Fabricante:** NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

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



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506630204	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RIGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- **Fabricante:** NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapas de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

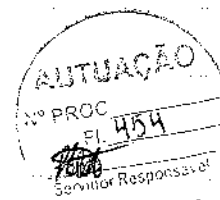
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506630212	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

Princípio Ativo ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2). PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- **Fabricante:** NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapas de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

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

Destinação

Comercial

Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	2 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506630220	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
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
-----------	---------------------	-----------------	---------------------------	---------------------------	-----------------

23 2 MG COM CT BL AL AL 1023506630239 COMPRIMIDO 04/03/2004 24
X 30 SIMPLES meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
- CNPJ:** - 57.507.378/0001-01
- Endereço:** SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:**



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
24	2 MG COM CT BL AL AL X 20	1023506630247	COMPRIMIDO SIMPLES	04/03/2004	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

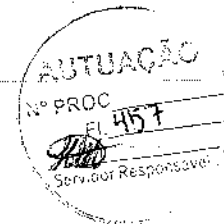
Princípio Ativo ALPRAZOLAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

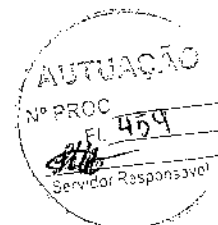


Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	
Processo	25351.303749/2007-31	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/06/2008
Nome Comercial	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA	Registro	102350885	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA			Medicamento de referência	Tryptanol
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023508850015	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
2	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023508850023	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023508850031	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023508850041	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
5	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 ATIVA	1023508850058	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
6	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023508850066	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
7	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023508850074	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 ATIVA	1023508850082	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses

9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023508850090	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023508850104	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/06/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CINETOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016037/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/12/2003
Nome Comercial	CINETOL	Registro	102980096	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO, LACTATO DE BIPERIDENO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS			ATC	ANTIPARKINSONIANOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG COM CT ENV AL PE X 10 ATIVA	1029800960010	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
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 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/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960029	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG COM CX 8 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960037	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE BIPERIDENO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL 1

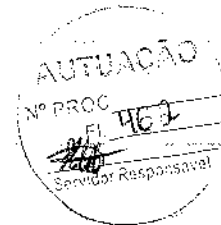
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG COM CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960045	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2 MG COM CX 4 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800960053	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG COM CX 20 ENV AL PE X 10 ATIVA	1029800960061	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960071	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE BIPERIDENO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
- CNPJ:** - 44.734.671/0001-51
- Endereço:** ITAPIRA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:**

**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



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960088	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800960096	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800960101	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses

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

11	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML	1029800960118	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
----	--	---------------	-------------------	------------	-------------

CANCELADA OU CADUCA

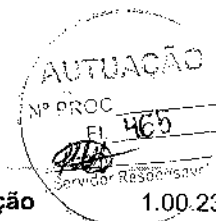
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML	1029800960126	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses



ATIVA



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMAZEPAM



Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.015955/0059	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/08/2000
Nome Comercial	BROMAZEPAM	Registro	102350469	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	BROMAZEPAM			Medicamento de referência	LEXOTAN
Classe Terapêutica	ANSIOLÍTICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLÍTICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023504690013	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023504690021	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses

Princípio Ativo BROMAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (PVC LAMINADO CRISTAL INCOLOR 165 X 0,25 mm + ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO COM RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC OU PVDC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação:
- **Fabricante:** NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapas de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

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

Destinação

Comercial

Tarja

Preta

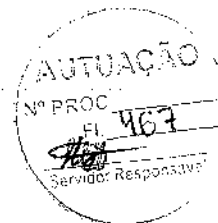
**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023504690031	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023504690048	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: carbamazepina

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.464390/2005-14	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/06/2007
Nome Comercial	carbamazepina	Registro	104971344	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTE
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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

Princípio Ativo CARBAMAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
- CNPJ:** - 60.665.981/0007-03
- Endereço:** SANTA MARIA - DF - BRASIL
- Etapa de Fabricação:** Processo produtivo completo

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



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

Princípio Ativo CARBAMAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
CNPJ: - 60.665.981/0007-03
Endereço: SANTA MARIA - DF - BRASIL
Étapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

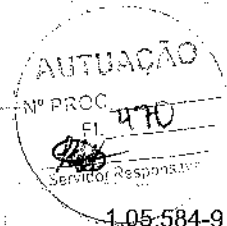
Tarja Vermelha sob restrição



Apresentação fracionada Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA



Nome da Empresa Detentora do Registro	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Processo	25351.534961/2011-73	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/12/2011
Nome Comercial	CARBAMAZEPINA	Registro	155840066	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTE
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS PVC INC X 20 ATIVA	1558400660015	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2011	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
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"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG COM CT BL AL PLAS PVC INC X 30 ATIVA	1558400660023	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2011	24 meses

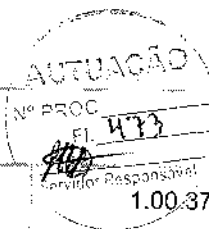
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CX BL AL PLAS PVC INC X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1558400660031	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2011	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA



Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.076855/2005-75	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/08/2005
Nome Comercial	CARBAMAZEPINA	Registro	103700472	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTE
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004720010	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004720029	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1037004720037	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004720045	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004720053	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
6	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004720061	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
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"> • Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				



Apresentação Não
fracionada

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004720071	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1037004720088	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

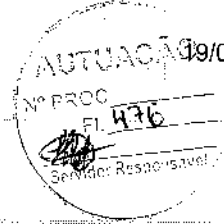
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1037004720096	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037004720101	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

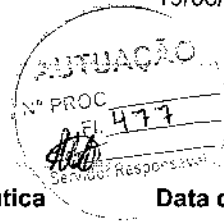
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037004720118	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037004720126	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037004720134	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
14	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037004720142	Comprimido	19/08/2005	24 meses
15	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1037004720150	Comprimido	19/08/2005	24 meses
16	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037004720169	Comprimido	19/08/2005	24 meses
17	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1037004720177	Comprimido	19/08/2005	24 meses
18	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA	1037004720185	Comprimido	19/08/2005	24 meses

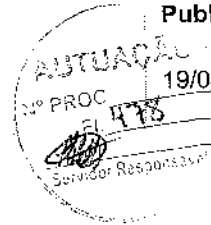


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1037004720193	Comprimido	19/08/2005	24 meses
20	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037004720207	Comprimido	19/08/2005	24 meses
21	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037004720215	Comprimido	19/08/2005	24 meses
22	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1037004720223	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico opaco 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				





Restrição de prescrição	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	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037004720231	Comprimido	19/08/2005	24 meses
24	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA	1037004720241	Comprimido	19/08/2005	24 meses
25	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1037004720258	Comprimido	19/08/2005	24 meses
26	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037004720266	Comprimido	19/08/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

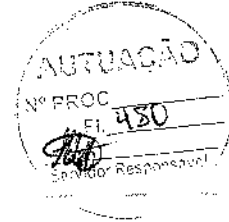
Detalhe do Produto: CARBONATO DE LÍTIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.695995/2008-90	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/06/2009
Nome Comercial	CARBONATO DE LÍTIO	Registro	113430167	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO			Medicamento de referência	CARBOLITIUM
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 ATIVA	1134301670011	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico âmbar Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: 				



Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não





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

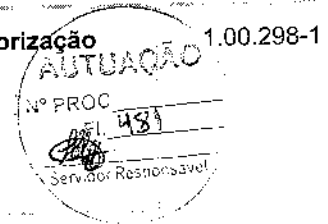
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60 ATIVA	1134301670036	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KETAMIN

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



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

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

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

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



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

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

Princípio Ativo cloridrato de escetamina

Complemento Diferencial da Apresentação KETAMIN

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

Via de Administração ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
INTRAMUSCULAR

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029802130074	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

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

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

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

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



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

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029802130147	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 12 EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029802130155	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 16 EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029802130163	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029802130171	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses





Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 12 EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029802130181	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 16 EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029802130198	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CITALOPRAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Processo	25351.172028/2002-69	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/10/2002
Nome Comercial	CITALOPRAM	Registro	123520101	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	HIDROBROMETO DE CITALOPRAM (PORT. 344/98 LISTA C 1)			Medicamento de referência	CIPRAMIL
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1235201010012	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/10/2002	24 meses
Princípio Ativo	HIDROBROMETO DE CITALOPRAM (PORT. 344/98 LISTA C 1)				
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"> Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	-
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1235201010020	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/10/2002	24 meses

Princípio Ativo HIDROBROMETO DE CITALOPRAM (PORT. 344/98 LISTA C 1)

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.
Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA
Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL 1

Conservação

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

Restrição de prescrição

-

Destinação

Comercial

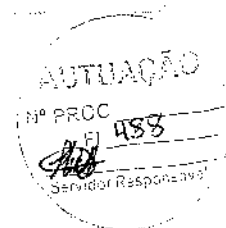
Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1235201010039	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/10/2002	24 meses
Princípio Ativo	HIDROBROMETO DE CITALOPRAM (PORT. 344/98 LISTA C 1)				
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"> • Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201010047	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/10/2002	24 meses
Princípio Ativo	HIDROBROMETO DE CITALOPRAM (PORT. 344/98 LISTA C 1)				

Complemento Diferencial da Apresentação

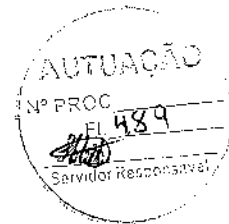
-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.
Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA
Etapas de Fabricação:

**Via de Administração**

ORAL 1

Conservação

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

Restrição de prescrição

-

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1235201010055	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/10/2002	24 meses

Princípio Ativo

HIDROBROMETO DE CITALOPRAM (PORT. 344/98 LISTA C 1)

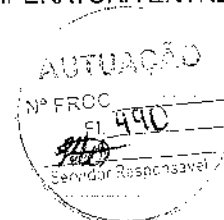
Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	-
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201010063	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/10/2002	24 meses
Princípio Ativo	HIDROBROMETO DE CITALOPRAM (PORT. 344/98 LISTA C 1)				
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"> Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	-
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam



AUTUAÇÃO

Nº PROC

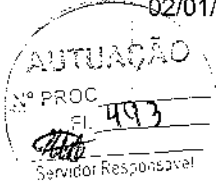
Fl. 492

Servidor Responsável

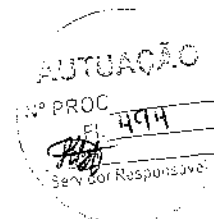
1.05.423-2

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.417891/2016-56	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/01/2017
Nome Comercial	clonazepam	Registro	154230255	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTE
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1542302550014	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses
2	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542302550022	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses
3	2,5 MG/ML SOL OR CT FR PET AMB GOT X 20 ML ATIVA	1542302550030	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1542302550049	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1542302550057	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1542302550065	SOLUÇÃO ORAL	02/01/2017	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302550073	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542302550081	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

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



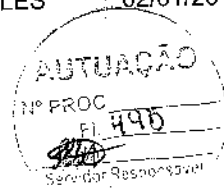
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302550091	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

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

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

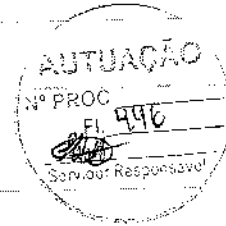
29/07/2021

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) ATIVA	1542302550111	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
12	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302550121	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
13	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542302550138	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302550146	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
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"> Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não



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

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

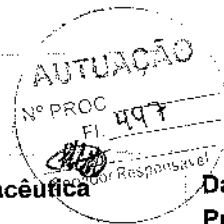
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1542302550170	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

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

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

29/07/2021

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302550197	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
20	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302550200	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
21	0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 ATIVA	1542302550219	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
22	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1542302550227	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
23	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542302550235	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
24	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542302550243	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
25	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542302550251	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses





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

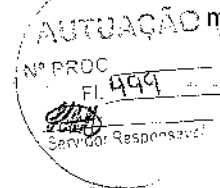


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AMPLICTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.411962/2019-50	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	09/09/2019
Nome Comercial	AMPLICTIL	Registro	183260385	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40,00 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML ATIVA	1832603850019	SOLUÇÃO ORAL	09/09/2019	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 10.588.595/0010-92 Endereço: SUZANO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				



29/07/2021

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

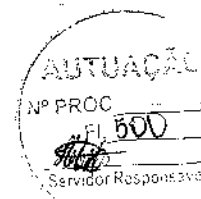
Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832603850027	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/09/2019	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA



Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 10.588.595/0010-92
Endereço: SUZANO - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

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
3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832603850035	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/09/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
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"> • Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 10.588.595/0010-92 Endereço: SUZANO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de clorpromazina



Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.139690/2008-01	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/01/2010
Nome Comercial	cloridrato de clorpromazina	Registro	103870064	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	AMPLICTIL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1038700640013	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/01/2010	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0001-78 Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
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 "A"				
Destinação	Hospitalar Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1038700640021	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/01/2010	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0001-78 Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
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 "A"				
Destinação	Hospitalar Comercial				
Tarja	-				



Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1038700640031	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/01/2010	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -



Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA
CNPJ: - 17.174.657/0001-78
Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação:

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 "A"

Destinação Hospitalar
Comercial

Tarja -



Apresentação fracionada Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AMPLICTIL



Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.411962/2019-50	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	09/09/2019
Nome Comercial	AMPLICTIL	Registro	183260385	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		ATC	NEUROLEPTICOS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40,00 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML ATIVA	1832603850019	SOLUÇÃO ORAL	09/09/2019	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 10.588.595/0010-92 Endereço: SUZANO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="button" value="ATIVA"/>	1832603850027	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/09/2019	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 10.588.595/0010-92
Endereço: SUZANO - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

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

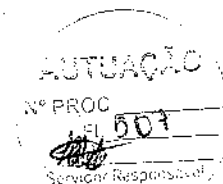
Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição


Apresentação fracionada Não

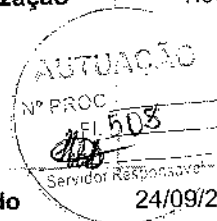
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832603850035	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/09/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACOSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.CNPJ: - 10.588.595/0010-92Endereço: SUZANO - SP - BRASILEta de Fabricação: Processo produtivo completo				
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				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de clorpromazina

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.658906/2017-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/09/2018
Nome Comercial	cloridrato de clorpromazina	Registro	102980474	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		Medicamento de referência	AMPLICITIL	
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		ATC	NEUROLEPTICOS	
Parecer Público		Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA	1029804740015	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio, gramatura 57,90 g/m² a 73,80 g/m², espessura 21µm X largura 193 mm a 195 mm + laminado duplex composto por polivinilcloro (PVC) 250µm, termoselante 5 gsm e polivinilidencloreto (PVDC) 120 gsm, espessura 0,31 mm a 0,34 mm, largura 192 mm a 194 mm, gramatura 443 g/m² a 485 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina) 				

Local de Fabricação

- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
- CNPJ:** - 44.734.671/0001-51
- Endereço:** ITAPIRA - SP - BRASIL
- Eta de Fabricação:** Processo produtivo completo

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

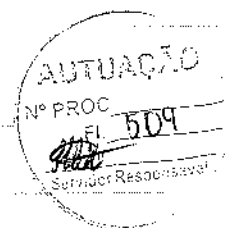
Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA	1029804740023	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio, gramatura 57,90 g/m² a 73,80 g/m², espessura 21µm X largura 193 mm a 195 mm + laminado duplex composto por polivinilcloreto (PVC) 250µm, termoselante 5 gsm e polivinilidenoalcloreto (PVDC) 120 gsm, espessura 0,31 mm a 0,34 mm, largura 192 mm a 194 mm, gramatura 443 g/m² a 485 g/m², incolor, cristal)
- Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
- CNPJ:** - 44.734.671/0001-51
- Endereço:** ITAPIRA - SP - BRASIL
- Eta de Fabricação:** Processo produtivo completo

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



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA	1029804740031	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistre de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio, gramatura 57,90 g/m² a 73,80 g/m², espessura 21µm X largura 193 mm a 195 mm + laminado duplex composto por polivinilcloro (PVC) 250µm, termoselante 5 gsm e polivinilidencloreto (PVDC) 120 gsm, espessura 0,31 mm a 0,34 mm, largura 192 mm a 194 mm, gramatura 443 g/m² a 485 g/m², incolor, cristal)
- Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Eta de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA	1029804740041	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio, gramatura 57,90 g/m² a 73,80 g/m², espessura 21µm X largura 193 mm a 195 mm + laminado duplex composto por polivinilcloreto (PVC) 250µm, termoselante 5 gsm e polivinilidenocloreto (PVDC) 120 gsm, espessura 0,31 mm a 0,34 mm, largura 192 mm a 194 mm, gramatura 443 g/m² a 485 g/m², incolor, cristal)
- Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

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

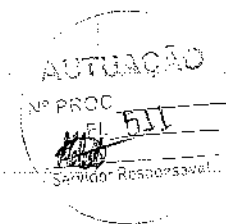
Hospitalar

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO DECANOATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.019936/9967	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/12/1999
Nome Comercial	HALO DECANOATO	Registro	102980240	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	DECANOATO DE HALOPERIDOL			Medicamento de referência	HALDOL DECANOATO
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50MG/ML SOL INJ IM CX 3 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400012	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
Princípio Ativo	DECANOATO DE HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	HALO DECANOATO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Embalagem secundária

**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 com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ IM CX 15 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400020	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

**Princípio
Ativo**

DECANOATO DE HALOPERIDOL

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

HALO DECANOATO

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Embalagem secundária

**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 com retenção de receita

Destinação

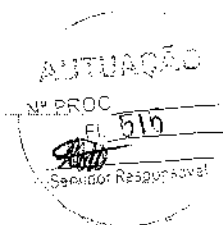
Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400039	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

**Princípio
Ativo**

DECANOATO DE HALOPERIDOL

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

**Via de
Administração**

ENDOVENOSA/INTRAVENOSA

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

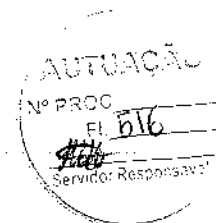
Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400047	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

**Princípio
Ativo**

DECANOATO DE HALOPERIDOL

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

**Via de
Administração**

ENDOVENOSA/INTRAVENOSA

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

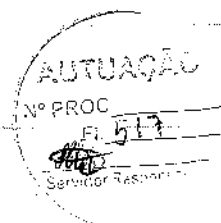
Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

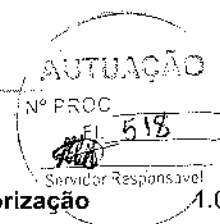
**Apresentação
fracionada**

Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: diazepam



Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.101625/2007-13	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/10/2007
Nome Comercial	diazepam	Registro	113430152	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	DIAZEPAM			Medicamento de referência	Valium
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301520018	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses
Princípio Ativo	DIAZEPAM				
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"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 "B"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301520026	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses

Princípio Ativo	DIAZEPAM
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"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
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 "B"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301520034	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses
Princípio Ativo	DIAZEPAM				
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"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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 "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIVALPROATO DE SODIO



Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	
Processo	25351.388742/2013-60	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/07/2015
Nome Comercial	DIVALPROATO DE SODIO	Registro	105530366	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTE
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055303660018	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO 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**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303660026	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

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

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1055303660034	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE SPRINKLE				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie
Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Etapa de Fabricação:

**Via de Administração**

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	125 MG CAP GEL MCGRAN CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055303660042	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE SPRINKLE

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie
Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Etapa de Fabricação:

**Via de Administração**

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055303660050	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE SPRINKLE

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie
Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055303660069	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

**Princípio
Ativo**

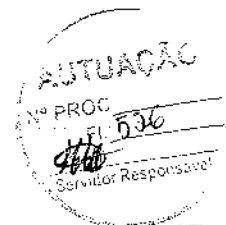
DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

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



Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentín Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:



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 com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

7

250 MG COM REV CT
 FR PLAS OPC X 20

1055303660077

COMPRIMIDO
 REVESTIDO

06/07/2015

24
 meses

ATIVA

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

-

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:



Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação -

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055303660085	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

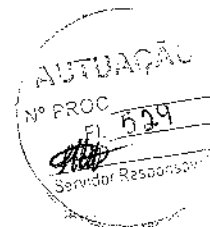
Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:

**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 com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055303660093	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:



Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação -

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055303660107	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação DEPAKOTE ER

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

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

11

500 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL PLAS
TRANS X 30 **ATIVA**

1055303660115

COMPRIMIDO DE
LIBERACAO
PROLONGADA

06/07/2015

36
meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1055303660123	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação DEPAKOTE ER

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055303660131	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapas de Fabricação: Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapas 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 prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	-				

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055303660141	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação DEPAKOTE ER

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapas de Fabricação:
- Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapas 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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação -

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 50 ATIVA	1055303660158	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação: Fabricante: AbbVie LTD Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055303660166	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				

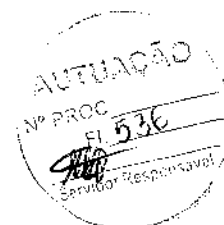


Complemento Diferencial da Apresentação**Embalagem**

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:

**Via de Administração**

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055303660174	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação**Embalagem**

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1055303660182	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

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

19

250 MG COM REV CT
FR VD AMB X 30

1055303660190

COMPRIMIDO
REVESTIDO

06/07/2015

24

meses

 ATIVA
**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

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

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA Endereço: Av. Valentín Vergara - ARGENTINA Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	-
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055303660204	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1055303660212	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303660220	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

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

23

500 MG COM REV CT
FR VD AMB X 30

1055303660239

COMPRIMIDO
REVESTIDO

06/07/2015

24
meses
 ATIVA
**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1055303660247	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

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



29/07/2021

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303660255	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	06/07/2015	24 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

DEPAKOTE SPRINKLE

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.

CNPJ: - 56.998.701/0012-79**Endereço:** RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL**Etapa de Fabricação:**

- **Fabricante:** AbbVie

Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA**Etapa de Fabricação:****Via de Administração**

ORAL

ConservaçãoCONSERVAR 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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1055303660263	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE SPRINKLE

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie
Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Etapa de Fabricação:



Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação -

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	1055303660271	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação DEPAKOTE ER

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1055303660281	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

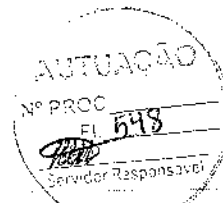
- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

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

29

250 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL PLAS
TRANS X 20 **ATIVA**

1055303660298

COMPRIMIDO DE
LIBERACAO
PROLONGADA

06/07/2015

36
meses**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

DEPAKOTE ER

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1055303660301	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

DEPAKOTE ER

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa 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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 60 ATIVA	1055303660311	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	06/07/2015	24 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

DEPAKOTE SPRINKLE

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie
Endereço: 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Etapa de Fabricação:

**Via de Administração**

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº**Apresentação****Registro****Forma Farmacéutica****Data de Publicação****Validade**

32

250 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL PLAS
TRANS X 60 **ATIVA**

1055303660328

COMPRIMIDO DE
LIBERACAO
PROLONGADA

06/07/2015

36
meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração****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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1055303660336	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

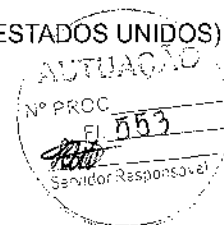
DEPAKOTE ER

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapas de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapas de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapas de Fabricação:

**Via de Administração**

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

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 60 ATIVA	1055303660344	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação DEPAKOTE ER

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

-

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

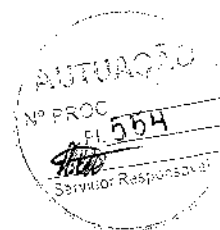
-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1055303660352	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

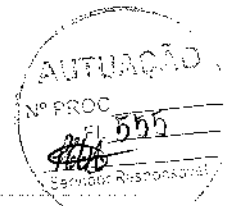
DEPAKOTE ER

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração****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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1055303660360	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

DEPAKOTE ER

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:

Via de Administração**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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

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

37

250 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL PLAS
TRANS X 150 **ATIVA**

1055303660379

COMPRIMIDO DE
LIBERACAO
PROLONGADA

06/07/2015

36
meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

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



**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

-

**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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 180 ATIVA	1055303660387	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

DEPAKOTE ER

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapas de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapas de Fabricação:

**Via de
Administração****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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1055303660395	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

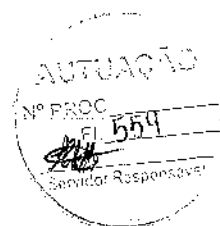
DEPAKOTE ER

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração**

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

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1055303660409	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO

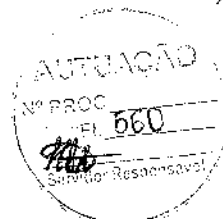
Complemento Diferencial da Apresentação DEPAKOTE ER

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapas de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapas de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapas de Fabricação:

**Via de
Administração**

-

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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

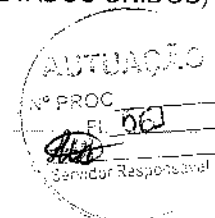
**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
41	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 150 ATIVA	1055303660417	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração****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**Tarja**

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
42	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 180 ATIVA	1055303660425	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

**Princípio
Ativo**

DIVALPROATO DE SÓDIO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

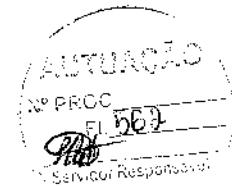
DEPAKOTE ER

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
CNPJ: - 56.998.701/0012-79
Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA
Endereço: Av. Valentin Vergara - ARGENTINA
Etapa de Fabricação:
- **Fabricante:** AbbVie LTD
Endereço: km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
Etapa de Fabricação:

**Via de
Administração****Conservação**

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob prescrição medica com retenção de receita

Destinação

-

Tarja



Vermelha sob restrição

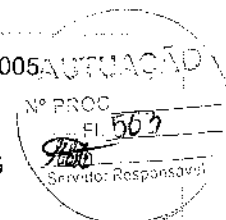
**Apresentação
fracionada**

Não


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Cloridrato de dopamina

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.171769/2004-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/05/2005
Nome Comercial	Cloridrato de dopamina	Registro	113430116	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOPAMINA	Medicamento de referência	Dopacris		
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES	ATC	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES		
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML(EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1134301160011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/05/2005	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOPAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR				
Local de Fabricação	• Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				

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	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML(EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1134301160021	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/05/2005	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOPAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
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	-				
Apresentação fracionada	Não				