

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 023/2023

Processo Administrativo nº

DATA:

122307-0001

12/07/2023

PREGÃO ELETRÔNICO

OBJETO: Registro de Preços visando futura e eventual contratação de pessoa(s) jurídica(s) para fornecimento de medicamentos geris das farmácias (básicas e hospitalar), pelo período de 12 (doze) meses, de interesse de diversas secretarias do Município de Santo Antônio dos Lopes/MA.

VOLUME IV-VII

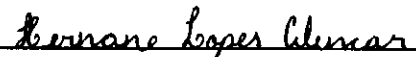


TERMO DE JUNTADA DE DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 023/2023

Junto aos autos do Processo Licitatório nº 122307-0001, na modalidade PREGÃO, que tem por objeto o Registro de Preços visando futura e eventual contratação de pessoa(s) jurídica(s) para fornecimento de medicamentos, pelo prazo de 12 (doze) meses, em atendimento às necessidades hospitalares e em unidades vinculadas à Secretaria Municipal de Saúde e Saneamento do Município de Santo Antônio dos Lopes/MA, os DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO, consoante especificações descritas no Termo de Referência, apresentados pela empresa **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA**, inscrita no CNPJ sob nº 17.828.413/0001-61, para participação no presente procedimento licitatório.

Santo Antônio dos Lopes - MA, 10 de novembro de 2023.


HERNANE LOPES ALENCAR
Pregoeiro Municipal
Port. nº 139/2023-GPSAL



TRIBUNAL DE CONTAS DA UNIÃO



Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica

Este relatório tem por objetivo apresentar os resultados consolidados de consultas eletrônicas realizadas diretamente nos bancos de dados dos respectivos cadastros. A responsabilidade pela veracidade do resultado da consulta é do Órgão gestor de cada cadastro consultado. A informação relativa à razão social da Pessoa Jurídica é extraída do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica, mantido pela Receita Federal do Brasil.

Consulta realizada em: 06/11/2023 14:59:16

Informações da Pessoa Jurídica:

Razão Social: **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.**
CNPJ: **17.828.413/0001-61**

Resultados da Consulta Eletrônica:

Órgão Gestor: **TCU**
Cadastro: **Licitantes Inidôneos**
Resultado da consulta: **Nada Consta** ✓

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: **CNJ**
Cadastro: **CNIA - Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade**
Resultado da consulta: **Nada Consta** ✓

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

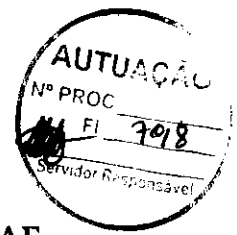
Órgão Gestor: **Portal da Transparência**
Cadastro: **Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas**
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: **Portal da Transparência**
Cadastro: **CNEP - Cadastro Nacional de Empresas Punidas**
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Obs: A consulta consolidada de pessoa jurídica visa atender aos princípios de simplificação e racionalização de serviços públicos digitais. Fundamento legal: Lei nº 12.965, de 23 de abril de 2014, Lei nº 13.460, de 26 de junho de 2017, Lei nº 13.726, de 8 de outubro de 2018, Decreto nº 8.638 de 15, de janeiro de 2016.



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas Impeditivas de Licitar

Dados do Fornecedor

CNPJ: 17.828.413/0001-61 DUNS®: 902706109
Razão Social: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.
Nome Fantasia: DROGARIA BRASIL
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Ativa encontrado para o fornecedor



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas

Dados do Fornecedor

CNPJ: 17.828.413/0001-61 DUNS@: 902706109
Razão Social: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.
Nome Fantasia: DROGARIA BRASIL
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Ativa encontrado para o fornecedor

CONTRATO SOCIAL
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA



Pelo presente instrumento particular, **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**, brasileira, solteira, nascida em 14/03/1983, naturalidade Floriano Piauí, empresária e enfermeira, portadora da Cédula de Identidade nº 2.071.268, expedida pela SSP/PI e CPF nº 652.390.083-53, residente e domiciliada na cidade de Floriano - Piauí, à Rua Clementino Ribeiro nº 597, Bairro Ibiapaba, Cep. 64.800-000, e **FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO**, brasileira, solteira, nascida em 08/05/1984, naturalidade Floriano Piauí, empresária e psicóloga, portadora da Cédula de Identidade nº 2.219.881, expedida pela SSP/PI e CPF nº 953.787.823-68, residente e domiciliada na cidade de Floriano - Piauí, Rua Clementino Ribeiro nº 597, Bairro Ibiapaba, Cep. 64.800-000, têm, entre si, ajustada e contratada a constituição de uma sociedade empresarial limitada, que se regerá pelas cláusulas e condições seguintes e, nas omissões, pela legislação específica que disciplina essa forma societária:

CLAUSULA PRIMEIRA - A sociedade Empresária girará sob denominação social de **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.**, (art. 997, I, CC/2002).

CLAUSULA SEGUNDA - A sociedade terá sua sede e domicilio à Av. Dr. José Ribamar Pacheco, nº 355, Cancela, na cidade de Floriano - Piauí, Cep. 64.800-000, (Art. 997, II, CC/2002).

Parágrafo Único: - É facultado à sociedade a qualquer tempo, ao arbítrio exclusivo de sua administração, abrir, manter ou encerrar filiais e escritórios em qualquer parte do território nacional, atribuindo-lhes capital autônomo, se necessário, observando a legislação vigente sobre a matéria.

CLAUSULA TERCEIRA - O objetivo social será o COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SEM MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS (47.71-7-01), COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO (46.44-3-01), COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIO (46.45-1-01), COMÉRCIO VAREJISTA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL (47.72-5-00), COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS (46.45-1-03), COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA (47.51-2-01).

CLAUSULA QUARTA - O capital social será de R\$ 50.000,00 (cinquenta mil reais), dividido em 50.000 (cinquenta mil) quotas, todas com direito a voto, no valor nominal de R\$ 1,00 (um real), e subscritas pelos os sócios:

RAFAELA MARTINS DE CARVALHO 25.000 quotas, no valor de	R\$ 25.000,00
FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO , 25.000 quotas, no valor de	R\$ 25.000,00
TOTALIZANDO , 10.000 quotas, no valor de	R\$ 50.000,00

Parágrafo Único: As quotas subscritas são integralizadas, em moeda corrente do País. (art. 997, II, CC/2002).

CLAUSULA QUINTA - O prazo de duração da sociedade é por tempo indeterminado e terá início de suas atividades na data da homologação do presente instrumento. (art. 997, II, CC/2002).

Parágrafo Único: A sociedade tem como expressão de fantasia o nome de **DROGARIA BRASIL**.



AUTUAÇÃO
Nº PROC. 799-V
FL. 799-V
Serviço Responsável

CONTRATO SOCIAL
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

CLAUSULA SEXTA - A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social. (art. 1.052, CC/2002).

CLAUSULA SETIMA - A administração da sociedade caberá a quotista **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**, com poderes e atribuições de: Gestão; Administração; representação junto aos órgãos públicos; Federal; Estaduais e Municipais; Autarquias; empresas publicas e privadas; junto a justiça, em qualquer instancia ou tribunal, podendo outrossim, outorgar poderes a terceiros mediante instrumento procuratório competente, entre as quais o da cláusula "Ad Juditia". Autorizado o uso do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização dos quotistas. (artigos 997, VI; 1.013, 1.015, 1.064, CC/2002).

CLAUSULA OITAVA - O sócio no exercício da administração e de cargo na sociedade terá direito a uma retirada mensal, a título de pro - labore, em valor a ser fixado no início de cada exercício social, observadas as disposições regulamentares pertinentes.

CLAUSULA NONA - Ao termino de cada exercício social, em 31 de dezembro, o administrador prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apurados. (art. 1065, CC/2002).

CLAUSULA DECIMA - A critério dos sócios e no atendimento da própria sociedade, os resultados ao final de cada exercício social deverão ter o destino que vier a ser determinado pelos sócios. A distribuição de lucros, se houver, será feita aos sócios na proporção de sua participação no capital social, salvo deliberação em contrario tomada pela unanimidade dos sócios.

CLAUSULA DECIMA PRIMEIRA - As quotas da sociedade são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o expresso consentimento do outro sócio, a quem fica assegurado, em igualdade de preço e condições, o direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente. (art. 1.056, art. 1.057, CC/2002).

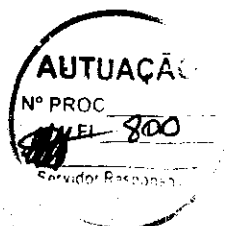
CLAUSULA DECIMA SEGUNDA - Nos quatro meses seguintes ao termino do exercício social, os sócios deliberarão sobre as contas e designarão administrador (es) quando o for o caso. (arts. 1.071 e 1.072, § 2º e art. 1.078, CC/2002).

CLAUSULA DECIMA TERCEIRA - No caso de um dos sócios desejar retirar-se da sociedade, deverá notificar o outro, por escrito, com antecedência de 90 (noventa) dias, e seus haveres lhe serão reembolsados na modalidade que se estabelece na cláusula 14ª deste instrumento.

CLAUSULA DECIMA QUARTA - No caso de falecimento de um dos sócios a sociedade não será dissolvida ou extinta, cabendo aos sócios remanescentes determinar o levantamento de um balanço especial nesta data, e se convier aos herdeiros do pré-morto, será lavrado novo contrato com a inclusão destes com os direitos legais, ou então, os herdeiros receberão todos os haveres, apurados até o balanço especial, em 24 (vinte e Quatro) prestações iguais e sucessivas com acréscimos legais, vencendo-se a primeira após 60 (sessenta) dias da data do evento.



CONTRATO SOCIAL
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA



CLÁUSULA DECIMA QUINTA - A administradora declara que não esta impedida de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé publica, ou à propriedade.

CLAUSULA DECIMA SEXTA - As omissões ou dúvidas que possam ser suscitadas sobre o presente contrato, serão supridas ou resolvidas pelas disposições inseridas no capítulo próprio das sociedades limitadas no Código Civil (Art. 1.053, CC/2002), sendo ainda regida de forma supletiva pelas normas da sociedade anônima.

CLAUSULA DECIMA SETIMA - Fica eleito o Foro da Comarca de Floriano – Piauí, para qualquer ação fundada neste contrato, renunciando-se a quaisquer outro por mais especial que seja.

E por se acharem em perfeito acordo, de tudo quanto neste instrumento particular foi lavrado, obrigam-se a cumprir o presente assinando-o na presença das testemunhas abaixo, em 03 (três) exemplares de igual teor, com a primeira via destinada a registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Piauí.

Floriano (PI), de 26 Fevereiro de 2013.

Rafaela Martins de Carvalho
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO

Francisca Martins de Carvalho
FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO

TESTEMUNHAS

1 *Francimar Miranda Pascoa*
FRANCIMAR MIRANDA PASCOA
RG. 8.250.02/ SSP/PI
CPF. 287.380.123-91

2 *Francimar Miranda Pascoa Filho*
FRANCIMAR MIRANDA PASCOA FILHO
RG. 3.327.899/ SSP-PI
CPF. 047.652.693-02

JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PIAUÍ
CERTIFICO O REGISTRO EM: 18/03/2013 SOB Nº: 22200381154
Protocolo: 13/010263-6, DE 06/03/2013

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

Jose Eduardo Pereira Filho
JOSE EDUARDO PEREIRA FILHO
SECRETARIO-GERAL



AUTUAÇÃO
Nº PROC 800-3
Fl. 1
Servidor Responsável

Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como Dautin Blockchain Co. CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental Contrato e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **f8b4a7836c08f4a6d0b6136bc5222e2044e5fb2c2da86d4202d63253c47cd079** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID 43743 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "CONTRATO SOCIAL BRASIL MEDICAMENTOS", cujo assunto é descrito como "CONTRATO SOCIAL BRASIL MEDICAMENTOS", faz prova de que em 30/12/2021 15:21:20, o responsável Brasil Medicamentos Ltda (17.828.413/0001-61) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Brasil Medicamentos Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em 30/12/2021 15:31:48 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x624b8b587fe79db291a39519b1b0cee835bac0598573e6555339d526c75374ee**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

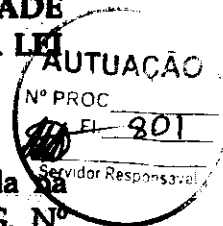
DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



RAFAELA MARTINS DE CARVALHO, brasileira, solteira, empresária, nascida na cidade de Floriano/PI, em 14/03/1983, portador da Cédula de Identidade RG. N° 2071268, expedida pela SSP/PI em 01/10/1999 e CPF. N° 652.390.083-53, residente e domiciliado na cidade de Floriano/PI, na Rua Clementino Ribeiro, n° 597, Bairro Ibiapaba, CEP: 64803-045; **FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO**, brasileira, solteira, empresária, nascida na cidade de Floriano/PI em 08/05/1984, portadora da Cédula de Identidade RG. N° 2219881, expedida pela SSP/PI em 15/11/2000 e CPF n° 953.787.823-68, residente e domiciliada na cidade Floriano/PI, à Rua Clementino Ribeiro, n° 597, Bairro Ibiapaba, CEP: 64803-045; Únicos sócios da sociedade empresaria limitada, sob a Denominação Social de: **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME**, Com sede social na Avenida Doutor Jose Ribamar Pacheco, n° 355, Bairro Cancela, CEP 64.800-000, Floriano/PI, inscrita no CNPJ n° 17.828.413/0001-61 com contrato social arquivado na Junta Comercial do Estado do Piauí, sob o NIRE n° 22200381154, em sessão de 18/03/2013, resolve de comum acordo e na melhor forma de direito procederem á alteração de seus atos constitutivos em obediência ao Código Civil Lei n° 10.406/2002, mediante as Clausulas e condições a seguir:

CLAUSULA I - Fica a partir desta data alterado o endereço comercial *para*: Avenida Doutor Jose Ribamar Pacheco, n° 355, Bairro Cancela, CEP 64.804-330, Floriano/PI.

CLAUSULA II - Fica a partir desta data o objeto social alterado para: CNAE N° 4771-7/01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas; CNAE N° 4618-4/02 - Representantes comerciais e agentes do comércio de instrumentos e materiais odonto-médico-hospitalares; CNAE N° 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano; CNAE N° 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios CNAE N° 4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia; CNAE N° 4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos; CNAE N° 4649-4/04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria; CNAE N° 4651-6/01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática; CNAE N° 4651-6/02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática; CNAE N° 4664-8/00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças; CNAE N° 4751-2/01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática; CNAE N° 4753-9/00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo; CNAE N° 4754-7/01 - Comércio varejista de móveis; CNAE N° 4772-5/00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal; CNAE N° 4773-3/00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos; CNAE N° 4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários; CNAE N° 4930-2/01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças,

CERTIFICO O REGISTRO EM 22/09/2017 09:55 SOB N° 20170346056.
PROTOCOLO: 170346056 DE 14/09/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11703692639. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME



RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 22/09/2017
www.pisuidigital.pi.gov.br

1

PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.

municipal; CNAE N.º 4930-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional.



CLAUSULA III

O capital social da sociedade será acrescentado o valor de R\$ 400.000,00 (quatrocentos mil reais), dividido em 400.000 (quatrocentas mil) quotas integralizadas neste ato, relativa aferição de lucro do exercício 2016, conforme Livro Diário n.º 004 autenticado em 11/04/2017 pela Junta Comercial do Piauí, totalizando o valor de R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais) dividido em 450.000 (quatrocentos e cinquenta mil) quotas, com valor unitário de R\$ 1,00 (hum real) subscritas e integralizadas em:

- a) **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**, n.º de quotas 225.000 (duzentas e vinte e cinco mil), no valor de R\$ 225.000,00 (duzentos e vinte e cinco mil reais), representando 50% do capital.
- b) **FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO**, n.º de quotas 225.000 (de quotas 225.000 (duzentas e vinte e cinco), no valor de R\$ 225.000,00 (duzentos e vinte e cinco mil reais), representando 50% do capital.

A VISTA DA MODIFICAÇÃO ORA AJUSTADA CONSOLIDA-SE O CONTRATO SOCIAL COM A SEGUINTE REDAÇÃO.

CLÁUSULA I - NOME EMPRESARIAL

A sociedade empresária limitada gira sob a Denominação Social de: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME.

CLÁUSULA II - SEDE

A sociedade tem sua sede social, na Avenida Doutor Jose Ribamar Pacheco, n.º 355, Bairro Cancela, CEP 64.804-330, Floriano/PI.

CLÁUSULA III - OBJETIVO SOCIAL

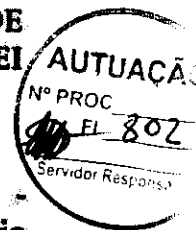
A sociedade empresária tem como objetivo social: CNAE N.º 4771-7/01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas; CNAE N.º 4618-4/02 - Representantes comerciais e agentes do comércio de instrumentos e materiais odonto-médico-hospitalares; CNAE N.º 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano; CNAE N.º 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios; CNAE N.º 4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia; CNAE N.º 4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos; CNAE N.º 4649-4/04 -



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/09/2017 09:55 SOB N.º 20170346056.
PROTOCOLO: 170346056 DE 14/09/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11703692639. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 22/09/2017
www.piauidigital.pi.gov.br

PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria; CNAE N° 4651-6/01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática; CNAE N° 4651-6/02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática; CNAE N° 4664-8/00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças; CNAE N° 4751-2/01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática; CNAE N° 4753-9/00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo; CNAE N° 4754-7/01 - Comércio varejista de móveis; CNAE N° 4772-5/00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal; CNAE N° 4773-3/00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos; CNAE N° 4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários; CNAE N° 4930-2/01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal; CNAE N° 4930-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional.

CLÁUSULA IV - DURAÇÃO E INICIO DAS ATIVIDADES

A sociedade empresaria iniciou as suas atividades no dia 26/02/2013, e seu prazo de duração é por tempo indeterminado.

CLÁUSULA V - CAPITAL SOCIAL

O capital social da SOCIEDADE EMPRESARIA LIMITADA - BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME., é R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais), dividido em 450.000 (quatrocentos e cinquenta mil) quotas, no valor unitário de R\$ 1,00 (um real) cada, subscritas e integralizadas, neste ato, em moeda corrente do País, na forma prevista do artigo 1.055 e seguintes do Código Civil Brasileiro, pelo sócio:

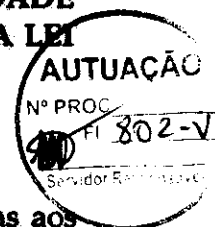
- a) **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**, n.º de quotas 225.000 (duzentos e vinte e cinco mil), no valor de R\$ 225.000,00 (duzentos e vinte e cinco mil reais), representando 50% do capital.
- b) **FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO**, n.º de quotas 100.000 (duzentos e vinte e cinco mil), no valor de R\$ 225.000,00 (duzentos e vinte e cinco mil reais), representando 50% do capital.

CERTIFICO O REGISTRO EM 22/09/2017 09:55 SOB Nº 20170346056.
PROTOCOLO: 170346056 DE 14/09/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11703692639. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME



RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 22/09/2017
www.piauidigital.pi.gov.br

PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



CLÁUSULA VI - DA INDIVISIBILIDADE DAS COTAS

As quotas são indivisíveis, impenhoráveis e inalienáveis, e poderão ser cedidas aos demais sócios, total ou parcialmente, independentemente de anuência dos outros, ou a estranho, se não houver oposição de titulares com mais de ¼ (um quarto) do capital social, obedecendo ao disposto nos artigos 1.056 e seguintes do Código Civil.

CLAUSULA VII - RESPONSABILIDADE

Atendendo ao que dispõe a Lei 10.406/02 - Novo Código Civil, a responsabilidade de cada sócia é restrita ao valor das suas quotas e está limitada à importância total do capital, respondendo todos solidariamente pela integralização do capital social.

CLÁUSULA VIII - EXPRESSÃO DE FANTASIA

A sociedade tem como expressão de fantasia o nome de: **DROGARIA BRASIL.**

CLÁUSULA IX - ADMINISTRAÇÃO

A Administração da sociedade é exercida pela sócia, **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**, devidamente qualificada neste instrumento, que assinará isoladamente em todos os documentos sociais, fica autorizada o uso do nome empresarial, dispensando-o de caução e investido dos mais amplos poderes, podendo representá-la em juízo ou fora dele, nas relações com terceiros, nas repartições públicas federais, estaduais e municipais, autarquias, estabelecimentos bancários, respondendo perante terceiros por todos os atos legais atinentes ao exercício das atividades da empresa, assinando isoladamente todos os documentos necessários à gestão dos negócios, podendo inclusive nomear procuradores, desde que com prazo determinado e poderes específicos.

CLÁUSULA X - RETIRADA DE PRO - LABORE

As sócias no exercício da sociedade terão direito a uma retirada mensal a título de pró-labore, ajustada anualmente em comum acordo, dentro do limite estabelecido pela legislação do imposto de renda.

CLÁUSULA XI - DAS FILIAIS

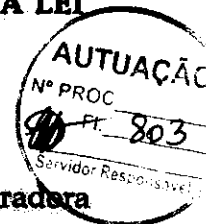
A sociedade não possui filial no momento podendo quando servir aos interesses, abrir ou fechar outras neste Estado ou em qualquer parte do território nacional, destacando para estas uma parte do capital social da matriz.



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/09/2017 09:55 SOB Nº 20170346056.
PROTOCOLO: 170346056 DE 14/09/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11703692639. WIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 22/09/2017
www.piauidigital.pi.gov.br

PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



CLÁUSULA XII - EXERCÍCIO SOCIAL

Ao término de cada exercício social, em 31 de Dezembro de cada ano, a administradora prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e de resultado econômico, sendo que os lucros ou prejuízos verificados serão distribuídos ou suportados pelos sócios na proporção de suas quotas de capital.

Parágrafo Único - a critério das sócias e no atendimento da própria sociedade, o total ou parte dos lucros poderão ser destinados à formação de reservas de lucros, no critério estabelecido pela Lei nº. 6.404/76.

CLÁUSULA XIII - FALECIMENTO

No caso de falecimento ou interdição, de uma das sócias a sociedade não será dissolvida ou extinta, cabendo as sócias remanescentes determinar o levantamento de um balanço especial nesta data, e se convier aos herdeiros do pré-morto, será lavrado um novo contrato com a inclusão destes com direitos legais, ou então, os herdeiros receberão todos os haveres, apurados até o balanço especial, em (24) parcelas iguais e sucessivas com acréscimos legais, vencendo-se a primeira após (60) dias da data do evento.

CLÁUSULA XIV - DAS DELIBERAÇÕES.

As deliberações das sócias serão tomadas em reunião, e as administradora dará preferência à forma estabelecida no Art. 1.072, parágrafo 3º do Código Civil, ou convocará os sócios consoantes o disposto no parágrafo 2º do mesmo artigo.

CLÁUSULA XV- DECLARAÇÃO DE DESIMPEDIMENTO

A Administradora declara, sob as penas da lei, de que não está impedida de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade.

CLÁUSULA XVI - NORMAS CONTRATUAIS OMISSAS

Sobre os casos não regulados neste contrato, deverão ser aplicadas as disposições legais constantes da Lei 10.406/ de 10 de Janeiro de 2002 - Novo Código Civil.

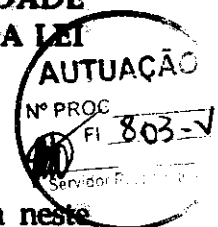


CERTIFICO O REGISTRO EM 22/09/2017 09:55 SOB Nº 20170346056.
PROTOCOLO: 170346056 DE 14/09/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11703692639. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 22/09/2017
www.piauidigital.pi.gov.br

5

PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



CLÁUSULA XVII- FORO

Fica eleito o Foro da Comarca de Floriano - PI, para qualquer ação fundada neste contrato, renunciando-se a qualquer outro por muito especial que seja.

E por se acharem em perfeito acordo, em tudo quanto neste instrumento particular foi lavrado, obrigam-se a cumprir o presente contrato, em via única, o registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Piauí.

Floriano, PI 08 de Setembro de 2017.

Rafaela Martins de Carvalho
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
Sócia - Administradora

Francisca Martins de Carvalho
FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO
Sócia - quotista

TESTEMUNHAS:

[Signature]
1. ROGERIO DE HOLANDA SOARES
RG. N.º. 1.084.830/SSP/DF

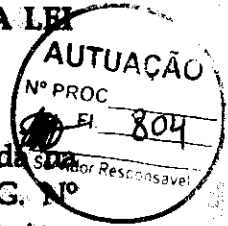
[Signature]
2º HIPOLITO DE HOLANDA SOARES
RG. N.º. 624549 SSP/PI



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/09/2017 09:55 SOB Nº 20170346056.
PROTOCOLO: 170346056 DE 14/09/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11703692639. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 22/09/2017
www.piauidigital.pi.gov.br

SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



RAFAELA MARTINS DE CARVALHO, brasileira, solteira, empresária, nascida na cidade de Floriano/PI, em 14/03/1983, portador da Cédula de Identidade RG. Nº 2071268, expedida pela SSP/PI em 01/10/1999 e CPF. Nº 652.990.083-53, residente e domiciliado na cidade de Floriano/PI, na Rua Clementino Ribeiro, nº 597, Bairro Ibiapaba, CEP: 64803-045; **FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO**, brasileira, solteira, empresária, nascida na cidade de Floriano/PI em 08/05/1984, portadora da Cédula de Identidade RG. Nº 2219881, expedida pela SSP/PI em 15/11/2000 e CPF nº 953.787.823-68, residente e domiciliada na cidade Floriano/PI, à Rua Clementino Ribeiro, nº 597, Bairro Ibiapaba, CEP: 64803-045; Únicas sócias da sociedade empresaria limitada, sob a Denominação Social de: **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME**, Com sede social na Avenida Doutor Jose Ribamar Pacheco, nº 355, Bairro Cancela, CEP 64.804-330, Floriano/PI, inscrita no CNPJ nº 17.828.413/0001-61 com contrato social arquivado na Junta Comercial do Estado do Piauí, sob o NIRE nº 22200381154, em sessão de 18/03/2013, resolve de comum acordo e na melhor forma de direito procederem à alteração de seus atos constitutivos em obediência ao Código Civil Lei nº 10.406/2002, mediante as Clausulas e condições a seguir:

CLAUSULA I - Fica a partir desta data alterado o objeto social da Matriz para: COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SEM MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS ODONTO-MÉDICO-HOSPITALARES; COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE ELETRODOMÉSTICOS E EQUIPAMENTOS DE ÁUDIO E VÍDEO; COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS; COMÉRCIO VAREJISTA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITÁRIOS; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL;

CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA



RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESIMA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.

ATUACÃO
Nº PROC
FI 804-V
Servidor Res. 11/2017

TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINÂNCIA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS ELÉTRICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR; COMÉRCIO VAREJISTA DE EQUIPAMENTOS PARA ESCRITÓRIO; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS, COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS ESPORTIVOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL.

CLAUSULA II - Fica a partir desta data criada a FILIAL I, com sede na cidade de Floriano/PI, na Rua Clementino Ribeiro, nº 615, Bairro Ibiapaba, CEP 64803-045. Com destaque de capital no valor de R\$ 400.000,00 (quatrocentos mil reais); Terá como objeto social: **COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO; COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SEM MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS ODONTO-MÉDICO-HOSPITALARES; COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE ELETRODOMÉSTICOS E EQUIPAMENTOS DE ÁUDIO E**

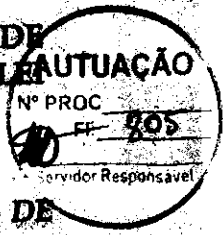
[Handwritten signatures and initials]

CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA



RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIAL, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI Nº 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CÓDIGO CIVIL.



VIDEO; COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS; COMÉRCIO VAREJISTA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITÁRIOS; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINÂNCIA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS ELÉTRICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR; COMÉRCIO VAREJISTA DE EQUIPAMENTOS PARA ESCRITÓRIO; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS, COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS ORTOPÉDICOS; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS ESPORTIVOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL. Terá como expressão de fantasia: DISTRIBUIDORA BRASIL

A VISTA DA MODIFICAÇÃO ORA AJUSTADA CONSOLIDA-SE O CONTRATO SOCIAL COM A SEGUINTE REDAÇÃO.

CLÁUSULA I - NOME EMPRESARIAL

A sociedade empresária limitada gira sob a Denominação Social de: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.

CLÁUSULA II - SEDE

A sociedade tem sua sede social, na Avenida Doutor Jose Ribamar Pacheco, nº 355, Bairro Cancela, CEP 64.804-330, Floriano/PI.

CLÁUSULA III - OBJETIVO SOCIAL

A sociedade empresaria tem como objetivo social: CNAE Nº 4771-7/01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas; CNAE Nº 4618-4/02 - Representantes comerciais e agentes do comércio de instrumentos e materiais

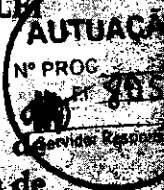


CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

3

SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESÁRIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI Nº 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CÓDIGO CIVIL.



odontológico-hospitalares; CNAE N° 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano; CNAE N° 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios; CNAE N° 4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia; CNAE N° 4645-1/05 - Comércio atacadista de produtos odontológicos; CNAE N° 4649-4/04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria; CNAE N° 4651-6/01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática; CNAE N° 4651-6/02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática; CNAE N° 4664-8/00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças; CNAE N° 4751-2/01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática; CNAE N° 4753-9/00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo; CNAE N° 4754-7/01 - Comércio varejista de móveis; CNAE N° 4772-5/00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal; CNAE N° 4773-3/00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos; CNAE N° 4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários; CNAE N° 4930-2/01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal; CNAE N° 4930-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, Intermunicipal, interestadual e internacional.

CLÁUSULA IV - DURAÇÃO E INÍCIO DAS ATIVIDADES

A sociedade empresária iniciou as suas atividades no dia 26/02/2013, e seu prazo de duração é por tempo indeterminado.

CLÁUSULA V - CAPITAL SOCIAL

O capital social da **SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA - BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - ME**, é R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais), dividido em 450.000 (quatrocentos e cinquenta mil) quotas, no valor unitário de R\$ 1,00 (um real) cada, subscritas e integralizadas, neste ato, em moeda corrente do País, na forma prevista do artigo 1.055 e seguintes do Código Civil Brasileiro, pelo sócio:

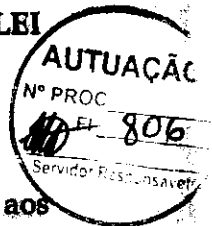
- a) **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**, n° de quotas 225.000 (duzentos e vinte e cinco mil), no valor de R\$ 225.000,00 (duzentos e vinte e cinco mil reais), representando 50% do capital.
- b) **FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO**, n° de quotas 225.000 (duzentos e vinte e cinco mil), no valor de R\$ 225.000,00 (duzentos e vinte e cinco mil reais), representando 50% do capital.

CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 08:21 SOB Nº 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA



RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.plauidigital.pi.gov.br

SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



CLÁUSULA VI - DA INDIVISIBILIDADE DAS COTAS

As quotas são indivisíveis, impenhoráveis e inalienáveis, e poderão ser cedidas aos demais sócios, total ou parcialmente, independentemente de anuência dos outros, ou a estranho, se não houver oposição de titulares com mais de ¼ (um quarto) do capital social, obedecendo ao disposto nos artigos 1.056 e seguintes do Código Civil.

CLAUSULA VII - RESPONSABILIDADE

Atendendo ao que dispõe a Lei 10.406/02 - Novo Código Civil, a responsabilidade de cada sócia é restrita ao valor das suas quotas e está limitada à importância total do capital, respondendo todos solidariamente pela integralização do capital social.

CLÁUSULA VIII - EXPRESSÃO DE FANTASIA

A sociedade tem como expressão de fantasia o nome de: **DROGARIA BRASIL.**

CLÁUSULA IX - ADMINISTRAÇÃO

A Administração da sociedade é exercida pela sócia, **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**, devidamente qualificada neste instrumento, que assinará isoladamente em todos os documentos sociais, fica autorizada o uso do nome empresarial, dispensando-o de caução e investido dos mais amplos poderes, podendo representá-la em juízo ou fora dele, nas relações com terceiros, nas repartições públicas federais, estaduais e municipais, autarquias, estabelecimentos bancários, respondendo perante terceiros por todos os atos legais atinentes ao exercício das atividades da empresa, assinando isoladamente todos os documentos necessários à gestão dos negócios, podendo inclusive nomear procuradores, desde que com prazo determinado e poderes específicos.

CLÁUSULA X - RETIRADA DE PRO - LABORE

As sócias no exercício da sociedade terão direito a uma retirada mensal a título de pró-labore, ajustada anualmente em comum acordo, dentro do limite estabelecido pela legislação do imposto de renda.

CLÁUSULA XI- DAS FILIAIS

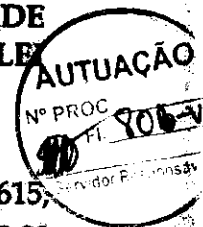
A sociedade possui (uma) 01 filial, mas quando servir aos interesses poderá abrir ou fechar outras neste Estado ou em qualquer parte do território nacional, destacando para estas uma parte do capital social da matriz.

CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA



RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



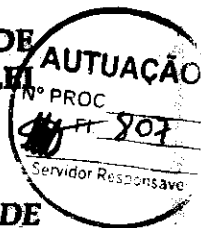
a) FILIAL I, com sede na cidade de Floriano/PI, na Rua Clementino Ribeiro, nº 615, Bairro Ibiapaba, CEP 64803-045. Com destaque de capital no valor de R\$ 400.000,00 (quatrocentos mil reais); Terá como objeto social: **COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO; COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SEM MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS ODONTO-MÉDICO-HOSPITALARES; COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPÉDIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE ELETRODOMÉSTICOS E EQUIPAMENTOS DE ÁUDIO E VÍDEO; COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS; COMÉRCIO VAREJISTA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITÁRIOS; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINÂNCIA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS ELÉTRICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR; COMÉRCIO VAREJISTA DE EQUIPAMENTOS PARA ESCRITÓRIO; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS, COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS ESPORTIVOS; COMÉRCIO**

CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA



RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL. Terá como expressão de fantasia: **DISTRIBUIDORA BRASIL.**

CLÁUSULA XII - EXERCÍCIO SOCIAL

Ao termino de cada exercício social, em 31 de Dezembro de cada ano, a administradora prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventario, do balanço patrimonial e de resultado econômico, sendo que os lucros ou prejuízos verificados serão distribuídos ou suportados pelos sócios na proporção de suas quotas de capital.

Parágrafo Único - a critério das sócias e no atendimento da própria sociedade, o total ou parte dos lucros poderão ser destinados à formação de reservas de lucros, no critério estabelecido pela Lei nº. 6.404/76.

CLÁUSULA XIII - FALECIMENTO

No caso de falecimento ou interdição, de uma das sócias a sociedade não será dissolvida ou extinta, cabendo as sócias remanescentes determinar o levantamento de um balanço especial nesta data, e se convier aos herdeiros do pré-morto, será lavrado um novo contrato com a inclusão destes com direitos legais, ou então, os herdeiros receberão todos os haveres, apurados até o balanço especial, em (24) parcelas iguais e sucessivas com acréscimos legais, vencendo-se a primeira após (60) dias da data do evento.

CLÁUSULA XIV - DAS DELIBERAÇÕES.

As deliberações das sócias serão tomadas em reunião, e as administradora dará preferência à forma estabelecida no Art. 1.072, parágrafo 3º do Código Civil, ou convocará os sócios consoantes o disposto no parágrafo 2º do mesmo artigo.

CLÁUSULA XV- DECLARAÇÃO DE DESIMPEDIMENTO

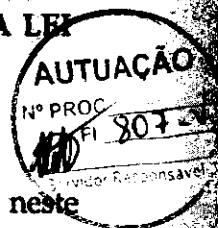
A Administradora declara, sob as penas da lei, de que não está impedida de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade.



CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO DA SOCIEDADE EMPRESARIA, BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, DE ACORDO COM A LEI N.º10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



CLÁUSULA XVII- FORO

Fica eleito o Foro da Comarca de Floriano - PI, para qualquer ação fundada neste contrato, renunciando-se a qualquer outro por muito especial que seja.

E por se acharem em perfeito acordo, em tudo quanto neste instrumento particular foi lavrado, obrigam-se a cumprir o presente contrato, em via única, o registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Piauí.

Floriano, PI 19 de Janeiro de 2018.

Rafaela Martins de Carvalho
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
Sócia - Administradora

Francisca Martins de Carvalho
FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO
Sócia - quotista

TESTEMUNHAS:

[Signature]
1. ROGERIO DE HOLANDA SOARES
RG. N.º. 1.084.839/SSP/DF

[Signature]
2º HIPOLITO DE HOLANDA SOARES
RG. N.º. 624549 SSP/PI



CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB N° 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

RAINUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br



AUTENTICAÇÃO DO REGISTRO DIGITAL

A Junta Comercial do Estado do Piauí certifica que em 06/02/2018, foi realizado para a empresa BRASIL MEDICAMENTOS LTDA, o registro de eventos para sua(s) filiais(s), conforme segue:

180042696	22900204565	002 / 023	22900204565	17.828.413/0002-42	Rua clementino ribeiro, 615
-----------	-------------	-----------	-------------	--------------------	-----------------------------



CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180042696.
PROTOCOLO: 180042696 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais.
Informando seus respectivos códigos de verificação



DECLARAÇÃO DE REENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA COMO EMPRESA DE PEQUENO PORTE

Ilmo. Sr. Presidente da Junta Comercial do Estado do Piauí - JUCEPI

A Sociedade **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA**, com ato constitutivo registrado na Junta Comercial em 18/03/2013, NIRE: 22200381154, CNPJ: 17.828.413/0001-61, estabelecido(a) na AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, 355, CANCELA, Floriano - PI, CEP: 64804-330, requer a Vossa Senhoria o arquivamento do presente instrumento e declara, sob as penas da Lei, que se reenquadra da condição de MICROEMPRESA PARA EMPRESA DE PEQUENO PORTE, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 14/12/2006.

Código do ato: 307

Descrição do Ato: REENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA COMO EMPRESA DE PEQUENO PORTE

Floriano - PI, 19/01/2018


RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
Sócio/Administrador

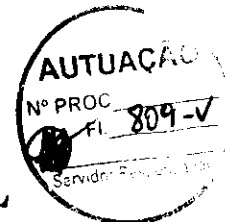

FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO
Sócio

* Este documento foi gerado no portal Piauí Digital



CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180047795.
PROTOCOLO: 180047795 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br



AUTENTICAÇÃO DO REGISTRO DIGITAL

A Junta Comercial do Estado do Piauí certifica que em 06/02/2018, foi realizado para a empresa BRASIL MEDICAMENTOS LTDA, o registro de eventos para sua(s) filiais(s), conforme segue:

180042696	22900204565	002 / 023	22900204565	17.828.413/0002-42	Rua clementino ribeiro, 615
-----------	-------------	-----------	-------------	--------------------	-----------------------------



CERTIFICO O REGISTRO EM 08/02/2018 09:21 SOB Nº 20180047795.
PROTOCOLO: 180047795 DE 06/02/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11800446793. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 08/02/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

TERCEIRA ALTERAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL DA SOCIEDADE EMPRESARIA LIMITADA BRASIL MEDICAMENTOS LTDA. DE ACORDO COM A LEI Nº 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CODIGO CIVIL.



Pelo presente instrumento particular **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**, brasileira, solteira, empresária, nascida na cidade de Floriano/PI em 14/03/1983, portadora da Cédula de Identidade RG. Nº 2071268, expedida pela SSP/PI em 01/10/1999, e CPF nº 652.390.083-53, residente e domiciliado na cidade de Floriano - PI, na Rua Clementino Ribeiro, nº 597, Bairro Ibiapaba, CEP. 64803-045; **FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO**, brasileira, solteira, empresária, nascida na cidade de Floriano/PI em 08/05/1984, portadora da Cédula de Identidade RG. Nº 2219881, expedida pela SSP/PI em 15/11/2000, e CPF nº 953.787.823-68, residente e domiciliado na cidade de Floriano - PI, na Rua Clementino Ribeiro, nº 597, Bairro Ibiapaba, CEP. 64803-045; Únicas sócias da sociedade Empresária Ltda sob a Nome Empresarial: **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA**, com sede social na cidade de Floriano/PI na Avenida Doutor Jose Ribamar Pacheco, nº 355, Bairro Cancela, CEP 64.804-330, inscrita no CNPJ/MF. Nº 17.828.413/0001-61, com contrato social arquivado na Junta Comercial do Estado do Piauí, em sessão de 18/03/2013, sob o NIRE nº 22200381154, resolvem de comum acordo e na melhor forma de direito procederem a presente alteração, conforme as Cláusulas e condições seguintes:

CLÁUSULA - I - Fica a partir desta data **EXTINTA** a **FILIAL - I**, criada através do contrato social de constituição, arquivado registrado sob o nº 22900204565, e inscrita no CNPJ nº 17.828.413/0002-42, sediada na Rua Clementino Ribeiro, nº 615, Bairro Ibiapaba, Floriano-PI, CEP 64.803-045, o seu capital será reagregado ao capital da Matriz.

CLAUSULA II - As cláusula e condições estabelecidas em atos já arquivados e que não foram expressamente modificadas por esta alteração continuam em vigor.

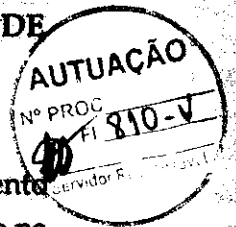
Permanecem inalteradas as demais clausulas e condições que não colidirem com o presente instrumento.



CERTIFICO O REGISTRO EM 24/07/2018 09:35 SOB Nº 20180247280.
PROTOCOLO: 180247280 DE 24/07/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11802931303. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 24/07/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

TERCEIRA ALTERAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL DA SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA BRASIL MEDICAMENTOS LTDA. DE ACORDO COM A LEI Nº 10.406 DE 10/01/2002 - NOVO CÓDIGO CIVIL.



E por se acharem em perfeito acordo, em tudo quanto neste instrumento particular foi lavrado, obrigam-se a cumprir o presente contrato, assinando-o na presença das duas testemunhas abaixo, em via única, o registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Piauí.



Florianópolis - PI, 10 de Julho de 2018.

Rafaela Martins de Carvalho
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
Sócia-Administradora



Francisca Martins de Carvalho
FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO
Sócia-Quotista

CERTIFICO O REGISTRO EM 24/07/2018 09:35 SOB Nº 20180247280.
PROTOCOLO: 180247280 DE 24/07/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11802931303. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA



RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 24/07/2018
www.piauidigital.pi.gov.br



CARTÓRIO LEGAL: OFÍCIO DE REGISTROS, PROTESTOS, ESCRITURAS, PROCURAÇÕES E REGISTRO DE TÍTULOS E DOCUMENTOS

Rua Fernando Marques, 319 - Centro
Teresina/PI - CEP 64000-000
Fone/Fax: (88) 3822-7827
e-mail: cartoriolegal@piabrazil.com



- Gilvane Ferreira da Silva Almeida - Tabelião
- Silvana Ferreira da Silva - Táb. Substituta
- Jairo Nunes Gomes Cavalcante - Escrivão

CERTIFICO O REGISTRO EM 24/07/2018 09:35 SOB Nº 20180247280.
PROTOCOLO: 180247280 DE 24/07/2018. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11802931303. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA




RAIMUNDO NONATO DE OLIVEIRA MONTEIRO JÚNIOR
SECRETÁRIO-GERAL
TERESINA, 24/07/2018
www.piauidigital.pi.gov.br

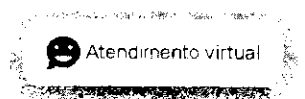
A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais.
Informando seus respectivos códigos de verificação

AUTENTICIDADE DE DOCUMENTOS



- PROTOCOLO: 180247280
- DATA DO PROTOCOLO: 24/07/2018
- NÚMERO DE REGISTRO: 22900204565
- ARQUIVAMENTO: 20180247280
- EMPRESA: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

 Distrato (https://www.piauidigital.pi.gov.br/sigfacil/contrato-social/download-contrato-eletronico/arquivo/RGlzdHJhdG9fMTUzMjQzNTE0NF8xODAyNDcyODAwcGRm/download/2/pessoa/22421/co_protocolo/PIP1801345071)

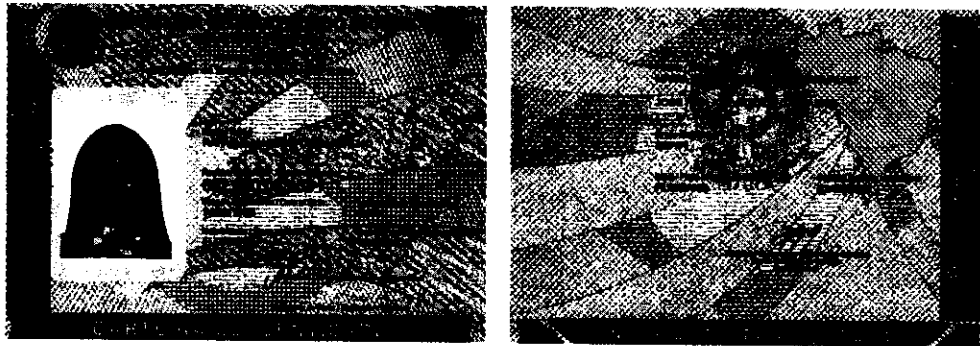




ESTADO DO PIAUÍ

SECRETARIA DE SEGURANÇA PÚBLICA DO ESTADO DO PIAUÍ
POLÍCIA CÍVIL DO ESTADO DO PIAUÍ
INSTITUTO DE IDENTIFICAÇÃO "JOÃO DE DEUS MARTINS"

RG DIGITAL DO ESTADO DO PIAUÍ



OS DADOS BIOGRÁFICOS e biométricos apresentados neste documento estão contidos no RG original

Esse é um arquivo assinado digitalmente pela Secretaria de Segurança Pública do Estado do Piauí em conformidade com o padrão de Assinatura Digital ICP Brasil. Caso necessite acesse <http://verificador.it.gov.br> e faça o upload desse documento para aferir a sua conformidade. Você também pode escanear o Código QR ao lado.



Valid





11:37



RG digital



Documento validado com sucesso

NOME

RAFAELA MARTINS DE CARVALHO

DATA DE NASCIMENTO

14/03/1983

NÚMERO DO DOCUMENTO

652.390.083-53

FILIAÇÃO

MARIA DA GUIA MARTINS DE CARVALHO

JOSÉ IVAN AZEVEDO DE CARVALHO

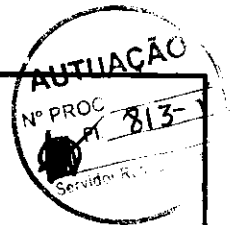
CONCLUIR



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 20/12/2021 16:16:40 que o documento de hash (SHA-256)
46a105784caecae8bf9cc521f7462515dc91e72db965ff2a47e7217e5149f707 foi validado em 20/12/2021 16:15:00 através da transação blockchain
0x0ea9c003742b2abe6c8d5c0d061ed407079f66a457abbabe0c3961430bf0097 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 42852)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajai - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como Dautin Blockchain Co. CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental Autenticação e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **46a105784caacae8bf9cc521f7462515dc91e72db965ff2a47e7217e5149f707** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID 42652 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "RG SÓCIA ADMINISTRADORA RAFAELA MARTINS", cujo assunto é descrito como "RG SÓCIA ADMINISTRADORA RAFAELA MARTINS", faz prova de que em 20/12/2021 16:14:45, o responsável Brasil Distribuidora de Medicamentos e Equipamentos Hospitalares Ltda (30.249.069/0001-14) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Brasil Distribuidora de Medicamentos e Equipamentos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em 20/12/2021 16:16:00 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x0ea9c003742b2abe6c6d5c0d061ed407079f66a457abbabea0c3961430bf0097**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

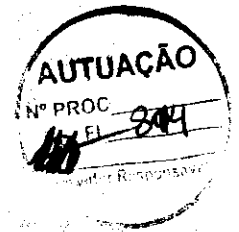
¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



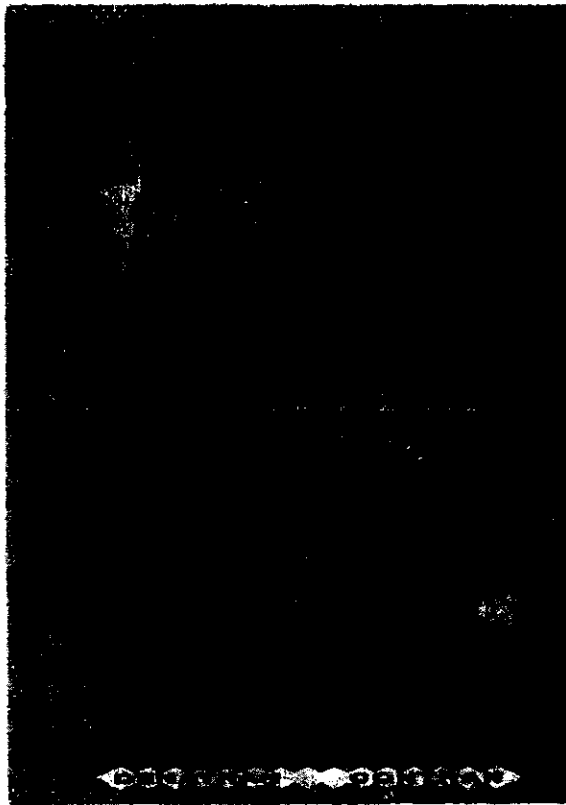
Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 20/12/2021 16:36:14 que o documento de hash (SHA-256)
9811683ce254ffa9a11674fe6cd398e0d8ff87cae26e42c3fde5453eefe8482 foi validado em 20/12/2021 16:24:03 através da transação blockchain
0x165f98cabde4b935ec6f6e88ebf2f3296834ddf99013c8fb714ce872c79b8c5d e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 42654)



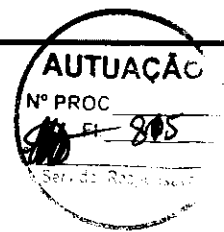


v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 20/12/2021 16:11:22 que o documento de hash (SHA-256)
193dd54fcc11e1543df4a899577fe6ce0083d1eed73959856da732e8019df158 foi validado em 20/12/2021 16:09:33 através da transação blockchain
0x4c6b466267a7691738386ea3ebfc7575d22f89d13873e96a8071973335d32528 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 42651)





REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL



CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 17.828.413/0001-61 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 18/03/2013
---	---	--------------------------------

NOME EMPRESARIAL BRASIL. MEDICAMENTOS LTDA.

TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) DROGARIA BRASIL	PORTE EPP
--	---------------------

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 47.71-7-01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas
--

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.18-4-01 - Representantes comerciais e agentes do comércio de medicamentos, cosméticos e produtos de perfumaria 46.18-4-02 - Representantes comerciais e agentes do comércio de instrumentos e materiais odonto-médico-hospitalares 46.39-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral 47-7-02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos 46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria 46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal 46.49-4-01 - Comércio atacadista de equipamentos elétricos de uso pessoal e doméstico 46.49-4-02 - Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico 46.49-4-04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria 46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar 46.51-6-01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática 46.51-6-02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças 46.91-5-00 - Comércio atacadista de mercadorias em geral, com predominância de produtos alimentícios 47.51-2-01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática 47.53-9-00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo
--

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada

LOGRADOURO AV DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO	NÚMERO 355	COMPLEMENTO *****
---	----------------------	-----------------------------

CEP 64.804-330	BAIRRO/DISTRITO CANCELA	MUNICÍPIO FLORIANO	UF PI
--------------------------	-----------------------------------	------------------------------	-----------------

ENDEREÇO ELETRÔNICO BRASILMEDICAMENTOS10@HOTMAIL.COM	TELEFONE (89) 3521-3422
--	-----------------------------------

ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****

SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 18/03/2013
------------------------------------	---

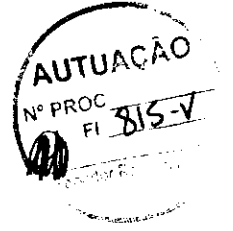
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL

SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****
-----------------------------------	---

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

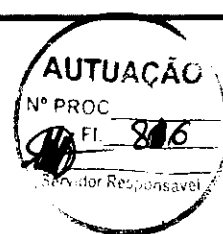
Emitido no dia 23/10/2023 às 17:07:35 (data e hora de Brasília).

Página: 1/2





REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA



NÚMERO DE INSCRIÇÃO 17.828.413/0001-61 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 18/03/2013
---	---	--------------------------------

NOME EMPRESARIAL BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 47.54-7-01 - Comércio varejista de móveis 47.63-6-02 - Comércio varejista de artigos esportivos 47.72-5-00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal 47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos 47.81-4-00 - Comércio varejista de artigos do vestuário e acessórios 47.89-0-05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários 47.89-0-07 - Comércio varejista de equipamentos para escritório 49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal. 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada
--

LOGRADOURO AV DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO	NÚMERO 355	COMPLEMENTO *****
--	---------------	----------------------

CEP 64.804-330	BAIRRO/DISTRITO CANCELA	MUNICÍPIO FLORIANO	UF PI
-------------------	----------------------------	-----------------------	----------

ENDEREÇO ELETRÔNICO BRASILMEDICAMENTOS10@HOTMAIL.COM	TELEFONE (89) 3521-3422
---	----------------------------

ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****
--

SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 18/03/2013
-----------------------------	--

SITUAÇÃO DE SITUAÇÃO CADASTRAL

SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****
----------------------------	------------------------------------

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 23/10/2023 às 17:07:35 (data e hora de Brasília).

Página: 2/2



Consulta Quadro de Sócios e Administradores - QSA

CNPJ:	17.828.413/0001-61
NOME EMPRESARIAL:	BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.
CAPITAL SOCIAL:	R\$450.000,00 (Quatrocentos e cinquenta mil reais)

O Quadro de Sócios e Administradores(QSA) constante da base de dados do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ) é o seguinte:

Nome/Nome Empresarial:	FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO
Qualificação:	22-Sócio

Nome/Nome Empresarial:	RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
Qualificação:	49-Sócio-Administrador

Para informações relativas à participação no QSA, acessar o e-CAC com certificado digital ou comparecer a uma unidade da RFB.

Emitido no dia 23/10/2023 às 17:08 (data e hora de Brasília).

 VOLTAR

 IMPRIMIR

[Passo a passo para o CNPJ](#)

[Consultas CNPJ](#)

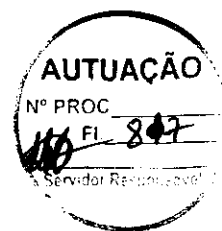
[Estatísticas](#)

[Parceiros](#)

[Serviços CNPJ](#)



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional



**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS
FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.**
CNPJ: **17.828.413/0001-61**

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que:

1. constam débitos administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) com exigibilidade suspensa nos termos do art. 151 da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 - Código Tributário Nacional (CTN), ou objeto de decisão judicial que determina sua desconsideração para fins de certificação da regularidade fiscal, ou ainda não vencidos; e
2. não constam inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) na Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

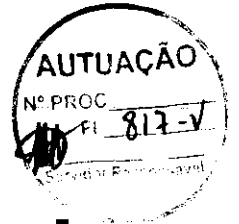
Conforme disposto nos arts. 205 e 206 do CTN, este documento tem os mesmos efeitos da certidão negativa.

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.
Emitida às 08:04:19 do dia 16/05/2023 <hora e data de Brasília>.
Válida até 12/11/2023.
Código de controle da certidão: **3B30.95B4.6AC1.24AD**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

BRASIL
(HTTPS://GOV.BR)



Confirmação da Autenticidade de Certidões

Resultado da Confirmação de Autenticidade de Certidão

CNPJ: 17.828.413/0001-61

Código de Controle: 3B30.95B4.6AC1.24AD

Data da Emissão: 16/05/2023

Hora da Emissão: 08:04:19

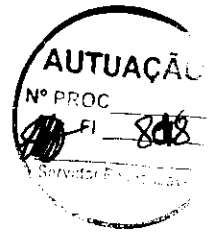
Tipo Certidão: Positiva com Efeitos de Negativa

Certidão Positiva com Efeitos de Negativa emitida em 16/05/2023, com validade até 12/11/2023.

[Página Anterior \(/Servicos/certidaointernet/PJ/Autenticidade/Voltar\)](/Servicos/certidaointernet/PJ/Autenticidade/Voltar)

[Nova consulta \(/Servicos/certidaointernet/PJ/Autenticidade/Confirmar\)](/Servicos/certidaointernet/PJ/Autenticidade/Confirmar)



[Voltar](#)[Imprimir](#)

CAIXA
CAIXA ECONÔMICA FEDERAL

Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 17.828.413/0001-61

Razão Social: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME

Endereço: AV DR JODR RIBAMAR PACHECO 355 / CANCELA / FLORIANO / PI / 64800-000

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

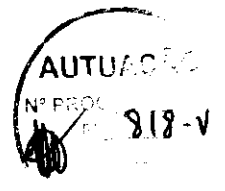
O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 04/10/2023 a 02/11/2023

Certificação Número: 2023100407353203547068

Informação obtida em 11/10/2023 10:03:45

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br



Histórico do Empregador

O Histórico do Empregador apresenta os registros dos CRF concedidos nos últimos 24 meses, conforme Manual de Orientações Regularidade do Empregador.

Inscrição: 17.828.413/0001-61

Razão social: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME

Nome fantasia: DROGARIA BRASIL

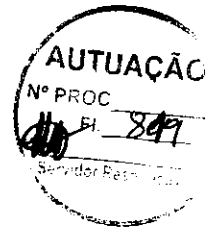
Data de Emissão/Leitura	Data de Validade	Número do CRF
04/10/2023	04/10/2023 a 02/11/2023	2023100407353203547068
15/09/2023	15/09/2023 a 14/10/2023	2023091503551491811806
27/08/2023	27/08/2023 a 25/09/2023	2023082700413569174852
08/08/2023	08/08/2023 a 06/09/2023	2023080805425268571320
20/07/2023	20/07/2023 a 18/08/2023	2023072007041318896254
01/07/2023	01/07/2023 a 30/07/2023	2023070100452074498256
12/06/2023	12/06/2023 a 11/07/2023	2023061200493854483438
24/05/2023	24/05/2023 a 22/06/2023	2023052400581595233636
05/05/2023	05/05/2023 a 03/06/2023	2023050500500287629603
16/04/2023	16/04/2023 a 15/05/2023	2023041600431312190795
28/03/2023	28/03/2023 a 26/04/2023	2023032800575221904783
09/03/2023	09/03/2023 a 07/04/2023	2023030900513642453131
18/02/2023	18/02/2023 a 19/03/2023	2023021800483603525102
30/01/2023	30/01/2023 a 28/02/2023	2023013011265576661202
09/01/2023	09/01/2023 a 07/02/2023	2023010901284105026007
21/12/2022	21/12/2022 a 19/01/2023	2022122101432445060103
02/12/2022	02/12/2022 a 31/12/2022	2022120201413316211794
13/11/2022	13/11/2022 a 12/12/2022	2022111303113987247403
25/10/2022	25/10/2022 a 23/11/2022	2022102501575005170904
06/10/2022	06/10/2022 a 04/11/2022	2022100601422665908561
17/09/2022	17/09/2022 a 16/10/2022	2022091701445323262378
29/08/2022	29/08/2022 a 27/09/2022	2022082901294258207227
10/08/2022	10/08/2022 a 08/09/2022	2022081001460339971116
22/07/2022	22/07/2022 a 20/08/2022	2022072201395924731381
03/07/2022	03/07/2022 a 01/08/2022	2022070304393979101728
14/06/2022	14/06/2022 a 13/07/2022	2022061401531135989100
26/05/2022	26/05/2022 a 24/06/2022	2022052601450041967399
07/05/2022	07/05/2022 a 05/06/2022	2022050701421760440420
18/04/2022	18/04/2022 a 17/05/2022	2022041801242906601966
30/03/2022	30/03/2022 a 28/04/2022	2022033001465771945480
11/03/2022	11/03/2022 a 09/04/2022	2022031101361703569877
20/02/2022	20/02/2022 a 21/03/2022	2022022002010226730119
01/02/2022	01/02/2022 a 02/03/2022	2022020103233645533679
10/01/2022	10/01/2022 a 08/02/2022	2022011000505591067475
22/12/2021	22/12/2021 a 20/01/2022	2021122201013955603162
03/12/2021	03/12/2021 a 01/01/2022	2021120300583586378797
14/11/2021	14/11/2021 a 13/12/2021	2021111400353738038535
26/10/2021	26/10/2021 a 24/11/2021	2021102600504463486900

Resultado da consulta em 11/10/2023 10:06:03

[Voltar](#)



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO



CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA. (MATRIZ E FILIAIS)

CNPJ: 17.828.413/0001-61

Certidão nº: 55787628/2023

Expedição: 11/10/2023, às 10:45:04

Validade: 08/04/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA. (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **17.828.413/0001-61**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas. Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.

Validação de certidão de débitos emitida

O serviço de validação da certidões emitidas destina-se ao órgão licitante ou ao interessado em conferir a autenticidade da certidão apresentada.

Operação efetuada com sucesso.

Validar Nova Certidão

Emitir Certidão





GOVERNO DO ESTADO DO PIAUÍ
SECRETARIA DA FAZENDA



CERTIDÃO DE SITUAÇÃO FISCAL E TRIBUTÁRIA

nº 2309081782841300016101

RAZÃO SOCIAL	
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA	
ENDEREÇO	BAIRRO OU DISTRITO
AVE DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO 355	CANCELA
MUNICÍPIO	CEP
FLORIANO	64804330
F/CNPJ (Nº)	INSCRIÇÃO ESTADUAL
17.828.413/0001-61	19.514.436-8
Ressalvado o direito de a Fazenda Estadual cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, certifica-se que o mesmo encontra-se em SITUAÇÃO FISCAL REGULAR .	

Certidão emitida com base na Portaria GSF nº 106/06, de 12 de abril de 2006.

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

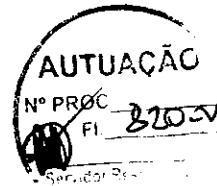
Validade deste documento: 60 (sessenta) dias contados da data de sua emissão.

EMITIDA VIA INTERNET EM 08/09/2023, ÀS 15:50:20

VÁLIDA ATÉ 07/11/2023

ESTE DOCUMENTO NÃO TERÁ VALIDADE ANTES DE SUA AUTENTICAÇÃO VIA INTERNET, NO SITE
<http://webas.sefaz.pi.gov.br/certidaonft-web>

Chave para Autenticação: 3D7B-949B-ECEB-4659-B1C2-389A-38ED-D76B



Certidão Negativa da Dívida Ativa - CNDA

çõ

Consultar Certidão

Validar Certidão

i A certidão Nº 2309081782841300016101 é válida.

VALIDAR CERTIDÃO DE SITUAÇÃO FISCAL E TRIBUTÁRIA

Número da Certidão: *

2309081782841300016101

Documento de Identificação: *

CNPJ

178.284.130-00

Chave: *

3D7B-949B-ECEB-4659-B1C2-389A-38ED-

✓ Validar

🗑 Limpar Campos





GOVERNO DO ESTADO DO PIAUÍ
PROCURADORIA GERAL DO ESTADO



CERTIDÃO QUANTO A DÍVIDA ATIVA DO ESTADO

n° 230917828413000161

(Emitida em atenção ao que dispõe a Instrução Normativa PGE/PI n° 01°2015)

IDENTIFICAÇÃO DO(A) REQUERENTE

INSCRIÇÃO ESTADUAL

19.514.436-8

CNPJ/CPF

17.828.413/0001-61

NOME/RAZÃO SOCIAL

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

Ressalvado o direito da Procuradoria Geral do Estado de inscrever e cobrar dívidas que venham a ser apuradas, certifico para os devidos fins, a requerimento do(a) interessado(a), que, revendo os registros da Seção de Dívida Ativa da Procuradoria Geral do Estado do Piauí, verifiquei nada existir em nome do(a) requerente acima identificado(a) até a presente data e horário, e, para constar, foi emitida a presente certidão.

Procuradoria Geral do Estado

Procuradoria Tributária

EMITIDA VIA INTERNET EM 05/09/2023, ÀS 15:15:15

VÁLIDA ATÉ 04/12/2023

ESTE DOCUMENTO NÃO TERÁ VALIDADE ANTES DE SUA AUTENTICAÇÃO VIA INTERNET, NO SITE <http://webas.sefaz.pi.gov.br/certidaont-web>

Chave para Autenticação: 3FA3-C48A-9BD8-D71B-75A7-36E3-EF82-6977



Validar Certidão

A certidão Nº 230917828413000161 é válida.

VALIDAR CERTIDÃO NEGATIVA

Número da Certidão: *

230917828413000161

Documento de Identificação: *

CNPJ

178.284.130-00

Chave: *

3FA3-C48A-9BD8-D71B-75A7-36E3-EF82-

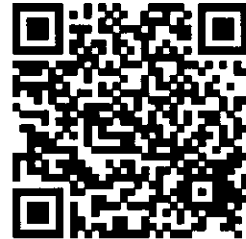
Validar

Limpar Campos

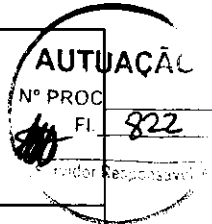




PREFEITURA MUNICIPAL DE FLORIANO
ESTADO DO PIAUÍ
Secretaria Municipal de Finanças
Departamento de Tributação



PREFEITURA DO MUNICÍPIO DE FLORIANO



CERTIDÃO CONJUNTA NEGATIVA DE DÉBITOS

REQUERENTE / INTERESSADO:
RAZÃO SOCIAL: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.
NOME FANTASIA: DROGARIA BRASIL

INFORMAÇÕES GERAIS DO REQUERENTE:

ENDEREÇO: Avenida Doutor José Ribamar Pacheco, 355
CIDADE: Floriano ESTADO: Piauí
BAIRRO: Cancela
CNPJ: 17.828.413/0001-61
ATIVIDADE: 4771-7/01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas

CERTIFICAÇÃO

Ressalvado o direito da Fazenda Pública Municipal inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados conforme estabelece parágrafo único do Art. 302, do CTM, certificamos que, verificando os registros da Secretaria Municipal de Finanças, constatamos não existir pendências/débitos fiscais e dívida ativa em nome do contribuinte supraqualificado. Conseqüentemente, a tramitação de cobrança tributária, contra o referido contribuinte, em cartórios dos feitos da fazenda.

DIRETORIA DA RECEITA
DIRETORIA DE FISCALIZAÇÃO
PROCURADORIA GERAL DO MUNICÍPIO

Nº 009754/2023
Emitido via Internet em: 12/09/2023
Válida até: 11/12/2023



PREFEITURA MUNICIPAL DE FLORIANO

ESTADO DO PIAUÍ

Secretaria Municipal de Finanças

Departamento de Tributação

Certidão Conjunta Negativa de Débitos

REQUERENTE / INTERESSADO:

Razão Social: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.

Nome Fantasia: DROGARIA BRASIL

INFORMAÇÕES GERAIS DO REQUERENTE:

Endereço: Avenida Doutor José Ribamar Pacheco, 355

Cidade - Estado: Floriano - Piauí

Bairro: Cancela

CPF/CNPJ: 17.828.413/0001-61

Atividades: Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas

DIRETORIA DA RECEITA
DIRETORIA DE FISCALIZAÇÃO
PROCURADORIA GERAL DO MUNICÍPIO
Nº 009754/2023



CERTIDÃO NEGATIVA DE FALÊNCIA, CONCORDATA, RECUPERAÇÃO JUDICIAL OU RECUPERAÇÃO EXTRAJUDICIAL

CERTIDÃO Nº 3085094

O Tribunal de Justiça do Estado do Piauí CERTIFICA QUE, revendo os registros de distribuição de feitos mantidos nos sistemas ThemisWeb, ThemisWeb Recursal, PROJUDI, Processo Judicial Eletrônico (PJe) e Sistema Eletrônico de Execução Unificado (SEEU), ressalvadas as observações abaixo, **NÃO CONSTA AÇÕES DE FALÊNCIA, CONCORDATA, RECUPERAÇÃO JUDICIAL OU RECUPERAÇÃO EXTRAJUDICIAL**, inclusive nos JUIZADOS ESPECIAIS CÍVEIS E CRIMINAIS (JECC'S), em andamento nas unidades judiciárias do Poder Judiciário do Estado do Piauí em desfavor de:

RAZÃO SOCIAL: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP
CNPJ: 17828413000161, REPRESENTANTE LEGAL: RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
ENDEREÇO: AV. DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO Nº 355
BAIRRO: CANCELA, MUNICÍPIO: FLORIANO - PI

OBSERVAÇÕES:

- Certidão expedida gratuitamente com base no Provimento nº 013/2017 da Corregedoria-Geral da Justiça do Estado do Piauí;
- **Esta certidão abrange apenas AÇÕES DE FALÊNCIA, CONCORDATA, INSOLVÊNCIA CIVIL, RECUPERAÇÃO JUDICIAL OU RECUPERAÇÃO EXTRAJUDICIAL;**
- Os dados necessários à emissão da certidão são fornecidos pelo solicitante, sendo de exclusiva responsabilidade do destinatário ou interessado a sua conferência, inclusive quanto à autenticidade da própria certidão;
- Esta certidão não contempla os processos em tramitação no 2º Grau de jurisdição do Tribunal de Justiça do Estado do Piauí, que deverão ser objeto de
- Não existe conexão com qualquer outra base de dados de instituição pública ou com a Receita Federal que verifique a identidade do NOME/RAZÃO SOCIAL

Esta certidão tem validade de 60 (sessenta) dias.

Certidão emitida em 29 de Setembro de 2023 às 14 h 29 min



A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada pela internet no site do Tribunal de Justiça do Estado do Piauí (www.tjpi.jus.br), link "Certidão Negativa de 1ª Instância". Certidão Nº 3085094. Código verificador: DA42D.43955.8DD80.2558C



Certidão Negativa Unificada 1ª Instância (/themisconsulta/certidao)



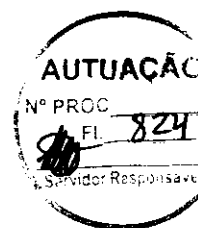
**PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO PIAUÍ
DISTRIBUIÇÃO DE 1ª INSTÂNCIA**

**CERTIDÃO DE DISTRIBUIÇÃO
Negativa de Falência, Concordata, Recuperação Judicial e Extrajudicial**

CERTIDÃO VÁLIDA

Número: **3085094**
Código verificador: **DA42D.43955.8DD80.2558C**
Requerente: **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP**
CNPJ: **17828413000161**
Representante legal: **RAFAELA MARTINS DE CARVALHO**
Endereço: **AV. DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO Nº 355**
Bairro: **CANCELA**
Município/UF: **FLORIANO - PI**
Data de expedição: **29/09/2023 14:29:05**
Data de validade: **28/11/2023**
Visualizar Certidão [Clique aqui](#) (/themisconsulta/certidao/pdf/3085094-3bb01752d795886333c8acd3a216049b)

A Certidão negativa segue o estabelecido no Provimento Nº 013/2017 (<http://www.tjpi.jus.br/corregedoria/uploads/atos/2456.pdf>) da Corregedoria Geral da Justiça



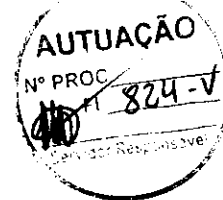
TERMO DE ABERTURA

Contém o presente livro 224 páginas, eletronicamente numeradas de 1 a 224 em uma via, todas elas já escrituradas e servirá como Livro Diário nº 010, referente ao período 01/01/2022 a 31/12/2022, com encerramento do exercício social em 31/12/2022, da firma BRASIL MEDICAMENTOS LTDA, estabelecida no(a) AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, nº 355, bairro CANCELA, CEP 64804-330, cidade Floriano, estado PI, inscrita no C.N.P.J. 17.828.413/0001-61 e registrada no(a) JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PIAUI sob o nº 22200381154 por despacho de 18/03/2013.

Floriano-PI, 1 de Janeiro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

**Balço Patrimonial**

Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA

Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330

Telefone: (089) 35211017

NIRE: 22200381154 - Data: 18/03/2013

Fortes Contábil 6.199.0

Conta	Descrição	31/12/2022
1	*** Ativo ***	3.116.985,13 D
1.01	Ativo Circulante	2.706.535,89 D
1.01.01	Disponibilidades	923.403,27 D
1.01.01.01	Numerários em Espécie	803.102,27 D
1.01.01.01.01	Caixa Geral	803.102,27 D
1.01.01.01.01.0001	Caixa	803.102,27 D
1.01.01.02	Bancos	120.301,00 D
1.01.01.02.02	Aplicações Financeiras	120.301,00 D
1.01.01.02.02.0001	Banco do Brasil S/A POUPANÇA nº 12333-1	120.301,00 D
1.01.03	Clientes	1.299.244,79 D
1.01.03.01	Clientes Nacionais	1.299.244,79 D
1.01.03.01.01	Duplicatas a Receber	1.299.244,79 D
1.01.03.01.01.0001	Clientes Diversos	1.299.244,79 D
1.01.15	Estoques	483.887,83 D
1.01.15.01	Estoques em Estabelecimentos Próprios	483.887,83 D
1.01.15.01.01	Estoque de Mercadorias	483.887,83 D
1.01.15.01.01.0001	Mercadorias Para Revenda	483.887,83 D
1.07	Ativo não Circulante	410.449,24 D
1.07.04	Imobilizado	410.449,24 D
1.07.04.01	Bens em Operação	424.343,20 D
1.07.04.01.01	Bens Utilizados na Produção e/ou Prestação de Serviços	424.343,20 D
1.07.04.01.01.0004	Veículos	369.043,20 D
1.07.04.01.01.0005	Móveis, Utensílios e Instalações Comerciais	45.000,00 D
1.07.04.01.01.0006	Equipamentos de Processamento de Dados	10.300,00 D
1.07.04.21	(-) Depreciações, Amortizações e Quotas de Exaustão	13.893,96 C
1.07.04.21.03	(-) Equipamentos, Máquinas e Instalações Industriais	13.893,96 C
1.07.04.21.03.0001	(-) Equipamentos, Máquinas e Instalações Industriais	13.893,96 C
2	*** Passivo ***	3.116.985,13 C
2.01	Passivo Circulante	232.362,98 C
2.01.01	Obrigações de Curto Prazo	232.362,98 C
2.01.01.01	Fornecedores	51.992,18 C
2.01.01.01.01	Fornecedores Nacionais	51.992,18 C
2.01.01.01.01.0009	NAZARIA DIST DE PROD. FRAM LTDA	5.007,98 C
2.01.01.01.01.0025	J R D BRANDAO EIRELI	750,00 C

Reconhecemos a exatidão do presente Balço Patrimonial, realizado em 31/12/2022 estando de acordo com a documentação enviada à contabilidade somando tanto no ativo quanto no passivo R\$ 3.116.985,13 (Três Milhões Cento e Dezesseis Mil Novecentos e Oitenta e Cinco Reais e Treze Centavos).
Declaração de Veracidade:

- Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- As informações foram extraídas das folhas 001 a 224 do livro nº010, registrado na JUNTA COMERCIAL DO PIAUI sob a autenticidade nº12306015581 em 03/05/2023, protocolo 230317103.
- A empresa não possui Auditoria Independente.
- A empresa não possui Conselho Fiscal Instalado.

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

Continua...

Balço Patrimonial

Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA

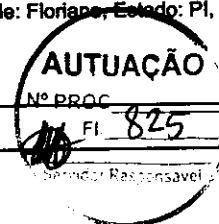
Fortes Contábil 6.199.0

Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330

Telefone: (089) 35211017

NIRE: 22200381154 - Data: 18/03/2013



Conta	Descrição	31/12/2022
2.01.01.01.01.0091	DELTA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA	13.287,25 C
2.01.01.01.01.0135	PLUSFARMA COMERCIAL DO PIAUI LTDA	2.200,32 C
2.01.01.01.01.0139	RAIMUNDO FLORINDO DE CASTRO	47,88 C
2.01.01.01.01.0143	MARIA ADELAIDE CAVALCANTE DE CASTRO	683,51 C
2.01.01.01.01.0145	SHOPPING SAUDE LTDA	662,34 C
2.01.01.01.01.0151	NAZARIA DIST PROD FARMACEUTICOS LTDA	163,93 C
2.01.01.01.01.0158	DIST.PARNAIBA DE MED. LTDA	802,65 C
2.01.01.01.01.0160	PANPHARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS	7.857,68 C
2.01.01.01.01.0162	F&M;F DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMAC	1.835,55 C
2.01.01.01.01.0199	A M FARMA MEDICAMENTOS EIRELI EPP	7.159,60 C
2.01.01.01.01.0202	MEDPEJ - EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA	11.333,00 C
2.01.01.01.01.0203	INTELBRAS S/A - IND DE TEL ELET BRASILEI	200,49 C
2.01.01.03	Obrigações Trabalhistas, Previdenciárias e Fiscais	54.866,00 C
2.01.01.03.01	Obrigações Trabalhistas e Previdenciárias-Matriz	7.481,94 C
2.01.01.03.01.0001	INSS a Recolher	1.193,89 C
2.01.01.03.01.0002	FGTS a Recolher	6.194,40 C
2.01.01.03.01.0005	Taxa Assistencial a Recolher	93,65 C
2.01.01.03.03	Obrigações Fiscais	47.384,06 C
2.01.01.03.03.0001	ICMS a Recolher	3.740,64 C
2.01.01.03.03.0008	IRRF a Recolher	548,04 C
2.01.01.03.03.0010	Simplex a Recolher	43.095,38 C
2.01.01.17	Outras Contas	125.504,80 C
2.01.01.17.02	Parcelamento do Simples Nacional	125.504,80 C
2.01.01.17.02.0001	Parcelamento do Simples Nacional - pert101 parc.	12.762,51 C
2.01.01.17.02.0002	Parcelamento Simples Nacional RFB	112.742,29 C
2.03	Passivo não Circulante	150.000,00 C
2.03.01	Obrigações de Longo Prazo	150.000,00 C
2.03.01.07	Empréstimos e Financiamentos	150.000,00 C
2.03.01.07.01	Financiamentos a Longo Prazo - Sistema Financeiro Nacional	150.000,00 C
2.03.01.07.01.0002	BB Giro Pronampe contrato N° 009.614.709	150.000,00 C
2.07	Patrimônio Líquido	2.734.622,15 C
2.07.01	Capital Realizado	450.000,00 C
2.07.01.01	Capital Social	450.000,00 C
2.07.01.01.01	Capital Social de Domiciliados e Residentes no País	450.000,00 C

Reconhecemos a exatidão do presente Balço Patrimonial, realizado em 31/12/2022 estando de acordo com a documentação enviada à contabilidade somando tanto no ativo quanto no passivo R\$ 3.116.985,13 (Três Milhões Cento e Dezesesseis Mil Novecentos e Oitenta e Cinco Reais e Treze Centavos).
Declaração de Veracidade:

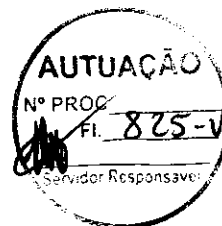
- Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- As informações foram extraídas das folhas 001 a 224 do livro nº010, registrado na JUNTA COMERCIAL DO PIAUI sob a autenticidade nº12306015581 em 03/05/2023, protocolo 230317103.
- A empresa não possui Auditoria Independente.
- A empresa não possui Conselho Fiscal Instalado.

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av.Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

Continua...

**Balanco Patrimonial**

Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA

Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330

Telefone: (089) 35211017

NIRE: 22200381154 - Data: 18/03/2013

Fortes Contábil 6.199.0

Conta	Descrição	31/12/2022
2.07.01.01.01.0001	Capital Subscrito de Domiciliados e Residentes no País	450.000,00 C
2.07.04	Reservas	792.852,50 C
2.07.04.01	Reservas	792.852,50 C
2.07.04.01.03	Reservas de Lucros	792.852,50 C
2.07.04.01.03.0001	Reserva Legal	69.112,43 C
2.07.04.01.03.0003	Reserva para Contingências	723.740,07 C
2.07.07	Outras Contas	1.491.769,65 C
2.07.07.01	Outras Contas	1.491.769,65 C
2.07.07.01.01	Lucros Acumulados	1.491.769,65 C
2.07.07.01.01.0001	Lucros Acumulados e/ou Saldo à Disposição da Assembléia	1.491.769,65 C

Reconhecemos a exatidão do presente Balanco Patrimonial, realizado em 31/12/2022 estando de acordo com a documentação enviada à contabilidade somando tanto no ativo quanto no passivo R\$ 3.116.985,13 (Três Milhões Cento e Dezesseis Mil Novecentos e Oitenta e Cinco Reais e Treze Centavos).
Declaração de Veracidade:

- Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- As informações foram extraídas das folhas 001 a 224 do livro nº010, registrado na JUNTA COMERCIAL DO PIAUI sob a autenticidade nº123060155b, em 03/05/2023, protocolo 230317103.
- A empresa não possui Auditoria Independente.
- A empresa não possui Conselho Fiscal Instalado.

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

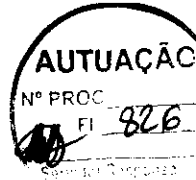
Fim

Demonstração do Resultado do Exercício

Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA
Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61
NIRE: 22200381154 - Data: 18/03/2013

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330
Telefone: (089) 35211017

Estabelecimentos: Todos; Centros de Resultado: Todos



Conta	Descrição	01/01/2022	a	31/12/2022
(+) 010	Receita Bruta Operacional			2.774.418,07
010.01	Vendas de Mercadorias			2.774.418,07
010.01.02	Vendas de Mercadorias			2.774.418,07
(-) 020	Deduções da Receita			228.378,62
020.01	Impostos Faturados			117.009,82
020.01.05	Simplex			117.009,82
020.02	Outras Deduções			111.368,80
020.02.01	Vendas Canc., Devol. e Descontos Incond.			111.368,80
(=) 030	Receita Líquida			2.546.039,45
(-) 040	Custo das Mercadorias Revendidas			362.324,37
040.02	Custo das Mercadorias Revendidas			362.324,37
(=) 060	Lucro Bruto			2.183.715,08
(-) 070	Despesas Operacionais			999.772,82
070.01	Despesas Administrativas			904.423,73
070.03	Despesas Tributárias			87.044,39
070.04	Resultado Financeiro			8.389,92
070.04.01	Receitas Financeiras			(254,35)
070.04.02	Despesas Financeiras			8.644,27
070.05	Outras Receitas			(85,22)
(=) 110	Res. Antes das Participações e Contrib.			1.183.942,26
(=) 150	Res. Antes Imp.Renda e Contrib. Social			1.183.942,26
(=) 200	Resultado Líquido do Exercício			1.183.942,26

Reconhecemos a exatidão do presente Balanço Patrimonial, realizado em 31/12/2022 estando de acordo com a documentação enviada à contabilidade somando tanto no ativo quanto no passivo R\$ 3.116.985,13 (Três Milhões Cento e Dezessets Mil Novecentos e Oitenta e Cinco Reais e Treze Centavos).

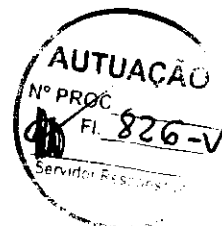
Declaração de Veracidade:

- Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- As informações foram extraídas das folhas 001 a 224 do livro nº010, registrado na JUNTA COMERCIAL DO PIAUI sob a autenticidade nº12306015581 em 03/05/2023, protocolo 230317103.
- A empresa não possui Auditoria Independente.
- A empresa não possui Conselho Fiscal Instalado.

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

**Demonstração do Fluxo de Caixa - Método Indireto**

Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA

Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61

NIRE: 22200381154 - Data: 18/03/2013

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330

Telefone: (089) 35211017

	01/01/2022
	a
	31/12/2022
Lucro Líquido	1.183.942,26
Diminuição em Clientes	126.770,32
Aumento em Estoques	(256.142,49)
Aumento em Obrigações de Curto Prazo	18.097,00
Aumento em Obrigações de Longo Prazo	150.000,00
Diminuição em Outras Contas	(800.000,00)
Variação Líquida de Caixa e Equivalente de Caixa	422.667,09
Caixa e Equivalente de Caixa no Início do Período	500.736,18
Caixa e Equivalente de Caixa no Fim do Período	923.403,27

Reconhecemos a exatidão do presente Balanço Patrimonial, realizado em 31/12/2022 estando de acordo com a documentação enviada à contabilidade, somando tanto no ativo quanto no passivo R\$ 3.116.985,13 (Três Milhões Cento e Dezesseis Mil Novecentos e Oitenta e Cinco Reais e Treze Centavos).
Declaração de Veracidade:

- Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- As informações foram extraídas das folhas 001 a 224 do livro nº010, registrado na JUNTA COMERCIAL DO PIAUI sob a autenticidade nº12306015581 em 03/05/2023, protocolo 230317103.
- A empresa não possui Auditoria Independente.
- A empresa não possui Conselho Fiscal Instalado.

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

Continua...

Notas Explicativas das Demonstrações Contábeis em 31/12/2022

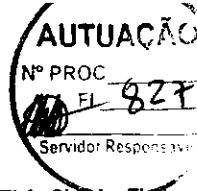
Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA

Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330

Telefone: (089) 35211017

NIRE: 22200381154 - Data: 18/03/2013



Nota 1 - Contexto Operacional

A Empresa BRASIL MEDICAMENTOS LTDA, com o nome de Fantasia de DROGARIA BRASIL, e constituída sob forma de sociedade empresaria limitada, com constituição autorizada e prevista na legislação par funcionamento, conforme legislação comercial vigente, com personalidade jurídica de direito privado patrimônio e receitas próprias, autonomia gerencial, patrimonial e financeira, registrada na Junta Comercial do Estado do Piauí em 18 de Março de 2013 com sede na Avenida Doutor Jose Ribamar Pacheco 355 - Cancela na cidade de Floriano - PI, CEP- 64.804-330. Tem Objeto social as seguintes atividade econômicas executadas: Comercio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação d fórmulas, Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, Comércio atacadista d instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia, Comércio atacadista de produtos odontológicos, Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria, Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal, Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças Nas atividades mencionadas desenvolvidas sempre com zelo e respeito aos consumidores e o mercado atua.

Nota 2 - Base de Preparação e Apresentação das Demonstrações Financeiras

A empresa BRASIL MEDICAMENTOS LTDA, mantém um sistema de escrituração uniforme dos seus atos e fatos administrativos, por meio de processo eletrônico. Os registros contábeis contêm o número d identificação dos lançamentos relacionados ao respectivo documento de origem, na sua falta, e elementos que comprovem ou evidenciem fatos e a prática de atos administrativos. As demonstrações contábeis, incluindo as notas explicativas, elaboradas por disposições legais, serão transcritas n SPED contábil.

Balanco patrimonial (BP) e Demonstração do resultado do exercício (DRE).

Nota 3 - Práticas Contábeis

3.1 - Disponibilidades

Caixa e Equivalentes de Caixa: os valores contabilizados neste subgrupo representam moeda em caixa de disponibilidade imediata ou até 90 (noventa) dias e que estão sujeitos a insignificante risco d mudança de valor.

3.2 - Estoques

Os estoques são demonstrados ao custo médio de aquisição, líquidos dos impostos recuperados, e não superam os preços de mercado ou custo de reposição. O valor líquido realizável é estimado com base n preço de venda dos produtos em condições normais de mercado, menos as despesas variáveis de vendas.

3.3 - Ativo Imobilizado

Os ativos imobilizados são registrados pelo custo de aquisição, formação ou construção, deduzido d depreciação calculada pelo método linear com base nas taxas praticadas no mercado e leva e consideração vida útil e utilização dos bens (Resolução CFC No). 1.177/09 (NBC TG 27); bem com crescimento de reavaliação e corrigido monetariamente conforme permitido pela legislação vigente. Outros gastos são capitalizados apenas quando há um aumento nos benefícios econômicos desse item d imobilizado.

Reconhecemos a exatidão do presente Balanco Patrimonial, realizado em 31/12/2022 estando de acordo com a documentação enviada à contabilidade somando tanto no ativo quanto no passivo R\$ 3.116.985,13 (Três Milhões Cento e Dezesseis Mil Novecentos e Oitenta e Cinco Reais e Treze Centavos).
Declaração de Veracidade:

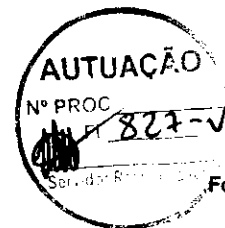
- Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- As informações foram extraídas das folhas 001 a 224 do livro nº010, registrado na JUNTA COMERCIAL DO PIAUI sob a autenticidade nº12306015581 em 03/05/2023, protocolo 230317103.
- A empresa não possui Auditoria Independente.
- A empresa não possui Conselho Fiscal Instalado.

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

Continua...

**Notas Explicativas das Demonstrações Contábeis em 31/12/2022**

Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA

Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330

Telefone: (089) 35211017

NIRE: 22200381154 - Data: 18/03/2013

Fortes Contábil 6.199.0

3.4 - Clientes

As contas a receber de clientes referem-se na sua totalidade a operações de curto prazo e ajustadas valor presente se este ajuste for relevante. Estão registrado pelas vendas em curto prazo evidenciando o saldo a receber no final do exercício.

3.5 - Obrigações Fiscais

São registrados nessa rubrica os tributos a pagar pela empresa, sejam eles tributos próprios e retidos na fonte a serem pagos.

3.6 - Obrigações Trabalhistas e Previdenciária

São registrados nessa rubrica os encargos sobre folha de pagamento a pagar, bem como, os encargos retidos a serem pagos a previdência social.

3.7 - Fornecedores

São obrigações a pagar por bens e serviços adquiridos no curso normal das atividades da empresa, e são classificados como passivo circulante se foram para ser quitados em até 12 meses e não circulante se forem para ser quitados após 12 meses pelo valor de aquisição e dividido conforme negociação entre as partes.

Nota 4 - Patrimônio Líquido**4.1 - Capital Social**

Representa o valor inicialmente investido pelo titular para início da atividade desta empresa.

4.2 - Lucros Acumulados

Os lucros acumulados referem-se ao Patrimônio Líquido (PL) da empresa, cuja movimentação depende do DRE (Demonstração do Resultado do Exercício). Esses lucros não permanecem sem movimento. É recomendada que eles recebessem diferentes destinações, a depender dos objetivos do planejamento financeiro. Esse processo damos o nome de Distribuição dos Lucros ou Prejuízos Acumulados.

Reconhecemos a exatidão do presente Balanço Patrimonial, realizado em 31/12/2022 estando de acordo com a documentação enviada à contabilidade somando tanto no ativo quanto no passivo R\$ 3.116.985,13 (Três Milhões Cento e Dezesseis Mil Novecentos e Oitenta e Cinco Reais e Treze Centavos).
Declaração de Veracidade:

- a) Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- b) As informações foram extraídas das folhas 001 a 224 do livro nº010, registrado na JUNTA COMERCIAL DO PIAUI sob a autenticidade nº12306015581 em 03/05/2023, protocolo 230317103.
- c) A empresa não possui Auditoria Independente.
- d) A empresa não possui Conselho Fiscal Instalado.

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

Fim

Análise pelos Índices do Balanço

Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA

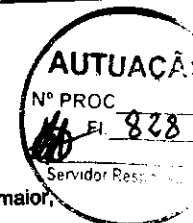
Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61

Mês/Ano: 12/2022

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330

Telefone: (089) 35211017

Código	Nome	Expressão	Resultado
IE	Índice de endividamento ((232.362,98 + 150.000,00) / (2.706.535,89 + 0,00)) Quanto a empresa tem de capital de terceiros em relação ao seu Ativo Total. Quanto menor melhor.	((c201+c203)/(c101+c104))	0,14
LC	Liquidez Corrente 2.706.535,89 / 232.362,98 Quanto a empresa possui de Ativo Circulante para cada R\$ 1,00 de Passivo Circulante. Quanto maior, melhor.	c101/c201	11,65
LG	Índice de liquidez geral (2.706.535,89 + 0,00) / (232.362,98 + 150.000,00) Quanto dispomos imediatamente para saldar nossas dívidas de Longo Prazo. Quanto maior, melhor.	(c101+c10401)/(c201+c203)	7,08
LI	Liquidez Imediata 923.403,27 / 232.362,98 Quanto dispomos imediatamente para saldar nossas dívidas de Curto Prazo. Quanto maior, melhor.	c10101/c201	3,97
LS	Índice Liquidez Seca (2.706.535,89 - 0,00) / 232.362,98 Quanto dispomos imediatamente para saldar dívidas de Curto Prazo. Quanto maior, melhor.	(c101-c101010501)/c201	11,65
ML	Margem Líquida (1.183.942,26 / 2.546.039,45) * 100 Quanto a empresa obtém de lucro para cada R\$100,00 vendidos. Quanto maior, melhor.	(d200/d030)*100	46,50
RA	Rentabilidade do Ativo (1.183.942,26 / 3.116.985,13) * 100 Quanto a empresa obtém de lucro para cada R\$100,00 de investimento total. Quanto maior, melhor.	(d200/c1)*100	37,98
SG	Índice de Solvência Geral 3.116.985,13 / (232.362,98 + 150.000,00) Quanto a empresa dispõe em Ativos (totais), para pagamento do total de suas dívidas. Quanto maior, melhor.	c1/(c201+c20301)	8,15



Reconhecemos a exatidão do presente Balanço Patrimonial, realizado em 31/12/2022 estando de acordo com a documentação enviada à contabilidade somando tanto no ativo quanto no passivo R\$ 3.116.985,13 (Três Milhões Cento e Dezesesseis Mil Novecentos e Oitenta e Cinco Reais e Treze Centavos).

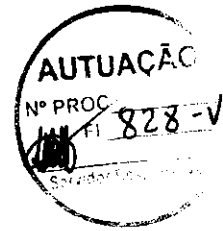
Declaração de Veracidade:

- Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- As informações foram extraídas das folhas 001 a 224 do livro nº010, registrado na JUNTA COMERCIAL DO PIAUI sob a autenticidade nº12306015581 em 03/05/2023, protocolo 230317103.
- A empresa não possui Auditoria Independente.
- A empresa não possui Conselho Fiscal Instalado.

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI



ASSINATURA ELETRÔNICA

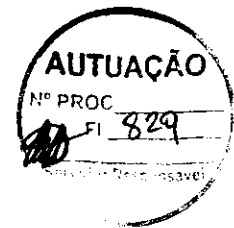
Certificamos que o ato da empresa BRASIL MEDICAMENTOS LTDA consta assinado digitalmente por:

CPF/CNPJ	Nome
27356833387	ROGERIO DE HOLANDA SOARES
65239008353	RAFAELA MARTINS DE CARVALHO



CERTIFICO O REGISTRO EM 04/05/2023 07:17 SOB Nº 20230307710.
PROTOCOLO: 230307710 DE 03/05/2023.
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12306094287. CNPJ DA SEDE: 17828413000161.
NIRE: 22200381154. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 04/05/2023.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

MATEUS FRANCISCO SANTOS RUFINO VIEIRA
SECRETÁRIO-GERAL
www.piauidigital.pi.gov.br



TERMO DE ENCERRAMENTO

Contém o presente livro 224 páginas, eletronicamente numeradas de 1 a 224 em uma via, todas elas já escrituradas e serviu como Livro Diário nº 010, referente ao período 01/01/2022 a 31/12/2022, com encerramento do exercício social em 31/12/2022, da firma BRASIL MEDICAMENTOS LTDA, estabelecida no(a) AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, nº 355, bairro CANCELA, CEP 64804-330, cidade Floriano, estado PI, inscrita no C.N.P.J. 17.828.413/0001-61 e registrada no(a) JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PIAUI sob o nº 22200381154 por despacho de 18/03/2013.

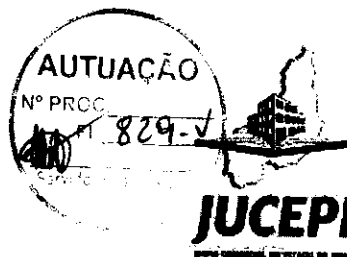
Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

Rogério de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av. Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI



Ministério da Indústria e Comércio Exterior e Serviços
Secretaria Especial da Micro e Pequena Empresa
Departamento de Registro Empresarial e Integração



TERMO DE AUTENTICAÇÃO - LIVRO DIGITAL

Declaro exatos os Termos de Abertura e de Encerramento do Livro Digital com características abaixo, conferido e autenticado por Denise Emmer sousa almeida, sob a autenticidade nº 12306015581 em 03/05/2023, protocolo 230317103. Para validação de Autenticação dos Termos, deverá ser acessado o Portal de Serviços / verificação de documentos do Empreendedor (<http://www.piauidigital.pi.gov.br>) e informar o código de verificação.

Nome Empresarial:	BRASIL MEDICAMENTOS LTDA
Número de Registro:	22200381154
CNPJ:	17828413000161
Município:	Floriano

Tipo de Livro:	DIÁRIO
Número de Ordem:	10
Início e Término da Escrituração:	01/01/2022 - 31/12/2022

27356833387	ROGERIO DE HOLANDA SOARES	PI005769/O-8
65239008353	RAFAELA MARTINS DE CARVALHO	



CERTIFICO A AUTENTICAÇÃO EM 03/05/2023 08:45 SOB Nº 20230317103.
PROTOCOLO: 230317103 DE 01/05/2023. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
12306015581. NIRE: 22200381154.
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

DENISE EMMER SOUSA ALMEIDA
RESPONSÁVEL PELA AUTENTICAÇÃO
TERESINA, 03/05/2023
piauidigital.pi.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.



Autenticidade de documentos

 Acesso exclusivo dos órgãos estaduais e municipais

DADOS DA CONSULTA

Protocolo:



230307710

Data do Protocolo:



03/05/2023

Número de Registro:



22200381154

Arquivamento:



20230307710

Empresa:



BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

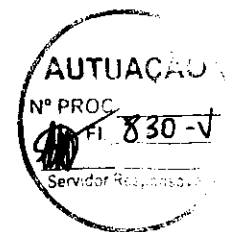
Documento(s):

 Balanço


 Voltar



Atendimento virtual



Autenticidade de Livros

 Acesso exclusivo dos órgãos estaduais e municipais

DADOS DA CONSULTA

Protocolo:



230317103

Data do Protocolo:



12/09/2023

Número de Registro:



22200381154

Empresa:



BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

Documento(s):

 Termo de Autenticação

 Voltar

Contato (86) 3230-8800 - Outros contatos

jucepi@jucepi.pi.gov.br

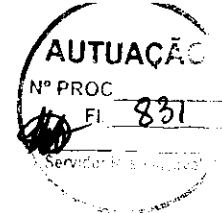
Endereço: Palácio Vitória - R. Gen. Osório, 3002 - Cabral, Teres
64000-580

 Atendimento virtual

Análise pelos Índices do Balanço

Licenciado para: R & H CONTAS CONTABILIDADE FLORIANO LTDA
Empresa: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 17.828.413/0001-61
Mês/Ano: 12/2022

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Complemento: , N.º: 355, Bairro: CANCELA, Cidade: Floriano, Estado: PI, CEP: 64804330
Telefone: (089) 35211017



Pág.: 223

Fortes Contábil 7.203.0

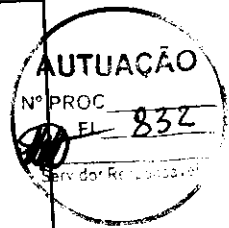
Código	Nome	Expressão	Resultado
IE	Índice de endividamento Valores ((232.362,98 + 150.000,00) / (2.706.535,89 + 0,00)) Quanto a empresa tem de capital de terceiros em relação ao seu Ativo Total. Quanto menor melhor.	((c201+c203)/(c101+c104))	0,14
IIPL	Índice de Imobilização do Patrimônio Líq 424.343,20 / 2.734.622,15 Representa quanto a empresa aplicou no Ativo Permanente para cada R\$100,00 de Patrimônio Líquido. Quanto menor for o Índice de imobilização do Patrimônio Líquido, melhor é para a empresa.	c107040101/c207	0,16
LC	Liquidez Corrente 2.706.535,89 / 232.362,98 Quanto a empresa possui de Ativo Circulante para cada R\$ 1,00 de Passivo Circulante. Quanto maior, melhor.	c101/c201	11,65
LG	Índice de liquidez geral (2.706.535,89 + 0,00) / (232.362,98 + 150.000,00) Quanto dispomos imediatamente para saldar nossas dívidas de Longo Prazo. Quanto maior, melhor.	(c101+c10401)/(c201+c203)	7,08
LI	Liquidez Imediata 923.403,27 / 232.362,98 Quanto dispomos imediatamente para saldar nossas dívidas de Curto Prazo. Quanto maior, melhor.	c10101/c201	3,97
LS	Índice Liquidez Seca (2.706.535,89 - 0,00) / 232.362,98 Quanto dispomos imediatamente para saldar dívidas de Curto Prazo. Quanto maior, melhor.	(c101-c101010501)/c201	11,65
ML	Margem Líquida (1.183.942,26 / 2.546.039,45) * 100 Quanto a empresa obtém de lucro para cada R\$100,00 vendidos. Quanto maior, melhor.	(d200/d030)*100	46,50
RA	Rentabilidade do Ativo (1.183.942,26 / 3.116.985,13) * 100 Quanto a empresa obtém de lucro para cada R\$100,00 de investimento total. Quanto maior, melhor.	(d200/c1)*100	37,98
SG	Índice de Solvência Geral 3.116.985,13 / (232.362,98 + 150.000,00) Quanto a empresa dispõe em Ativos (totais), para pagamento do total de suas dívidas. Quanto maior, melhor.	c1/(c201+c20301)	8,15

Floriano-PI, 31 de Dezembro de 2022

RAFAELA
MARTINS DE
CARVALHO:
6523900835-008353
3
Assinado de forma digital por RAFAELA MARTINS DE CARVALHO:6523900835-008353
Dados: 2023.09.18 14:48:37 -03'00'
Rafaela Martins de Carvalho
Sócia - Administradora
CPF/MF 65239008353
RG: 2071268 SSP/PI

ROGERIO
DE
HOLANDA
SOARES-27-387
356833387
Assinado de forma digital por ROGERIO DE HOLANDA SOARES:27356833387-387
Dados: 2023.09.18 14:47:34 -03'00'
Rogerio de Holanda Soares
Contador
CRC/PI: 005769/0-8
CPF/MF: 273568333-87
Av.Bucar Neto, 671, centro, Floriano-PI

Fim



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação REGULAR neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.

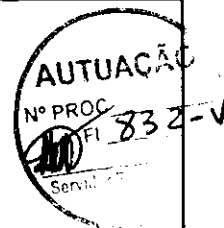


CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - PI

Certidão n.º: PI/2023/00004378
Nome: ROGERIO DE HOLANDA SOARES CPF: 273.568.333-87
CRC/UF n.º PI-005769/O Categoria: CONTADOR
Validade: 04/12/2023
Finalidade: OUTRAS

Confirme a existência deste documento na página www.crcpi.org.br, mediante número de controle a seguir:

CPF : 273.568.333-87 Controle : 1714.2283.2597.3225



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - PI

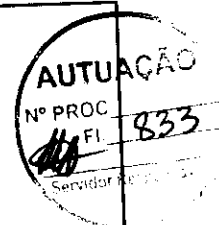
Certidão n.º: **PI/2023/00004375**
Nome: **ROGERIO DE HOLANDA SOARES** CPF: **273.568.333-87**
CRC/UF n.º **PI-005769/O** Categoria: **CONTADOR**
Validade: **04/12/2023**
Finalidade: **LIVRO DIÁRIO**

Confirme a existência deste documento na página www.crcpi.org.br, mediante número de controle a seguir:

CPF : **273.568.333-87** Controle : **8702.9957.1272.1586**



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ



CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação REGULAR neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - PI

Certidão n.º: PI/2023/00004377
Nome: ROGERIO DE HOLANDA SOARES CPF: 273.568.333-87
CRC/UF n.º PI-005769/O Categoria: CONTADOR
Validade: 04/12/2023
Finalidade: EDITAIS DE LICITAÇÃO

Confirme a existência deste documento na página www.crcpi.org.br, mediante número de controle a seguir:

CPF : 273.568.333-87 Controle : 2144.3399.3713.4026



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.

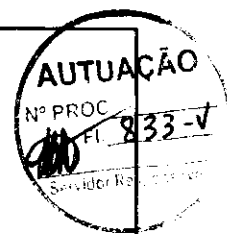


CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - PI

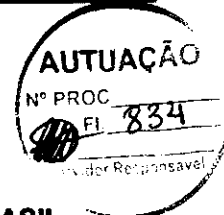
Certidão n.º: **PV2023/00004376**
Nome: **ROGERIO DE HOLANDA SOARES** CPF: **273.568.333-87**
CRC/UF n.º **PI-005769/O** Categoria: **CONTADOR**
Validade: **04/12/2023**
Finalidade: **BALANÇO PATRIMONIAL, REGISTRADO NA JUNTA COMERCIAL**

Confirme a existência deste documento na página www.crcpl.org.br, mediante número de controle a seguir:

CPF : **273.568.333-87** Controle : **9802.1058.1372.1685**



ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA



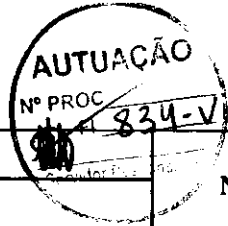
Atestamos para os devidos fins de qualificação técnica que a empresa **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-EPP**, inscrita no **C.N.P.J sob o Nº. 17.828.413/0001-61 e Inscrição Estadual Nº. 19.514.436-8**, sediada na **AV. DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO, Nº 355, BAIRRO: CANCELA, FLORIANO – PIAUÍ**, forneceu ao Município de Floriano-PI, através da Secretaria Municipal de Saúde, **MATERIAIS E ARTIGOS MÉDICOS E HOSPITALARES** (de acordo com o Pregão eletrônico nº 056/2021, Processo Administrativo nº 040.0000184/2021, contrato nº 324/2021), **MATERIAIS PERMANENTES** (de acordo com o Pregão Eletrônico SRP nº 070/2021, processo Administrativo nº 001.0006425/2021, Contrato nº 100/2021), **MEDICAMENTOS** (de acordo com o Pregão Eletrônico nº 007/2022, Processo Administrativo nº 040.0000007/2022, Contrato nº 091/2022), **EPI's** (de acordo com o Pregão Eletrônico nº 050/2021, Processo Administrativo nº 001.0005962/2021, Contrato nº 415/2021), **MATERIAL DE LIMPEZA E EPI'S** (de acordo com o pregão eletrônico nº 050/2021, processo Administrativo nº 001.0005962/2021, Ata de Registro de Preços nº 050-B/2021). Atesto ainda que os fornecimentos foram realizados conforme prazos e condições fixadas nos certames e instrumentos contratuais referenciados acima, cumprindo com suas obrigações contratuais, não havendo até a presente data nenhuma condução ou reclamação que desabone sua qualificação técnica.

Floriano – PI, 31 de Março de 2022.

Documento assinado digitalmente
gov.br JAMES RODRIGUES DOS SANTOS
Data: 13/07/2022 16:44:21-0300
Verifique em <https://verificador.itl.br>

JAMES RODRIGUES DOS SANTOS
SECRETÁRIO DE SAÚDE DE FLORIANO





RECEBEMOS DE BRASIL MEDICAMENTOS LTDA EPP OS PRODUTOS / SERVIÇOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADO AO LADO
 EMISSÃO: 29/03/2022 - DEST. / REM.: FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE-FMS FLORIANO-PI - VALOR TOTAL: R\$ 6.220,00

DATA DE RECEBIMENTO IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR

NF-e Nº 000001221 SÉRIE 001

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA EPP
 AVENIDA DR. JOSE RIBAMAR PACHECO, 355 - CANCELA - CEP:64804-330 - FLORIANO - PI TEL: (89)3521-3422

DANFE
 DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA
 0 - ENTRADA 1
 1 - SAÍDA
 Nº 000001221 FL. 1 / 1 SÉRIE 001

CHAVE DE ACESSO: 2222 0317 8284 1300 0161 5500 1000 0012 2119 0001 2210

Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da Sefaz Autorizadora

NATUREZA DE OPERAÇÃO: VENDA DE MERCADORIA

PROCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO: 322220005393692 29/03/2022 18:06:15

INSCRIÇÃO ESTADUAL: 195144368 INSCRIÇÃO ESTADUAL DO SUBST. TRIB. CNPJ: 17.828.413/0001-61

DESTINATÁRIO / REMETENTE

NOME / RAZÃO SOCIAL: FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE-FMS FLORIANO-PI

ENDEREÇO: AV. EURIPEDES DE AGUIAR, 592

MUNICÍPIO: FLORIANO

BAIRRO / DISTRITO: CENTRO

FONE / FAX: (89)3522-1542

UF: PI

CNPJ / CPF: 02.169.204/0001-86

DATA DA EMISSÃO: 29/03/2022

DATA SAÍDA / ENTRADA: 29/03/2022

HORA DA SAÍDA: 18:06:10

CÁLCULO DO IMPOSTO

BASE DE CÁLCULO DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE CÁLC. ICMS SUBST.	VALOR DO ICMS SUBST.	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS
0,00	0,00	0,00	0,00	6.220,00
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESP. ACESS.	VALOR DO IPI
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZÃO SOCIAL: FRETE POR CONTA: 9 - SEM FRETE

ENDEREÇO: MUNICÍPIO: UF: INSCRIÇÃO ESTADUAL:

QUANTIDADE: 23 ESPÉCIE: CAIXAS MARCA: FLORIANO

NUMERAÇÃO: PESO BRUTO: PESO LÍQUIDO:

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇOS

17234	IODETO POTAS.XPE 2% IMEC L220045 V01/24	3004909	0500	5403	FRA	1000	3,22	0,00	3.220,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
17411	ENALAPRIL 10MG PHARLAB L204582 V02/24	30049067	0500	5403	CPR	30000	0,10	0,00	3.000,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

BASE_ICMS: BASE ICMS:0.00 ICMS:0.00

CFOP 5403 (ICMS PAGO EM SUBSTITUICAO TRIBUTARIA) 5403 Subs.Tributaria = 0,00 0,00 EMPRESA OPTANTE PELO SIMPLES NACIONAL. CONFERIR A MERCADORIA NO ATO DA ENTREGA, NAO ACEITAREMOS RECLAMACOES POSTERIORES. DADOS BANCARIOS: BANCO DO BRASIL AG:1491-5 CC:12333-1 BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-EPP. CONTRATO N.091/2022-SMS. DATA DA ASSINATURA: 18/02/2022. P.ADMIN N.040.0000007/2022. PREGAO ELETRONICO N.007/2022-SRP MEDICAMENTOS DE USO CONTINUO DO SUS.

RESERVADO AO FISCO

PREFEITURA MUNICIPAL DE BARÃO DE GRAJAÚ

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins exigidos pela lei nº. 8.666/93, que a empresa: **BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-EPP** sediada na **AV. DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO, N° 355, BAIRRO: CANCELA, FLORIANO-PI** inscrita no **C.N.P.J sob o Nº. 17.828.413/0001-61 e Inscrição Estadual Nº. 19.514.436-8**, é nossa fornecedora de material médico hospitalar e odontológico (consumo e permanente); medicamentos hospitalares em geral, medicamentos para postos de saúde e farmácia básica, anestésicos, controlados em geral; produtos laboratoriais, tais como testes rápidos para COVID-19; equipamentos hospitalares; equipamentos odontológicos, equipamentos cirúrgicos e instrumentais, equipamentos em geral e materiais permanentes; mobiliários em geral; eletrodomésticos, eletrônicos, suprimentos e equipamentos de informática em geral; produtos de higiene e limpeza hospitalar, bem como, cosméticos, produtos de perfumaria; prótese e ortopedia; equipamentos de proteção individual – EPI'S, artigos de vestuário e acessórios, artigos médicos e ortopédicos; produtos saneantes; produtos alimentícios em geral, estando de acordo com as especificações técnicas e compatíveis em características, quantidades e prazos de fornecimentos dos solicitados, e vem cumprindo com suas obrigações sem que nada desabone sua conduta moral e funcional.

Barão de Grajaú-MA, 13 de Janeiro de 2022.

Feder Judiciário - TJMA
Nº SELO RECFIR031017BUWBQRLXRJ0XHH64
Reconheço e dou fé como autêntica a Firma de NADIA FERNANDES RIBEIRO, Barão De Grajaú/MA, 19/04/2022 18:48:17. Ato: 13.17.2, Total R\$ 5,89 Emol R\$ 5,14 FERC R\$ 0,15 FADEP R\$ 0,20 FEMP R\$ 0,20 Consulte em <https://selo.tjma.jus.br>.



JOSE ZAUAIO GALVAO DE LIMA
TABELÃO E REGISTRADOR

TJMAFERJ
Serventia Extrajudicial
010/Barão de Grajaú/MA
Cartório do 2º Ofício

NADIA FERNANDES RIBEIRO
SECRETÁRIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Prefeitura Municipal de São Miguel do Fidalgo
Rua Joaquim Dias de Oliveira, S/N - Centro - CEP: 64.558-000 - São Miguel do Fidalgo-PI
CNPJ: 01.612.611/0001-53
Email: pmseomigueidofidalgo@hotmail.com



PRIMEIRO TERMO ADITIVO AO CONTRATO DE FORNECIMENTO, QUE ENTRE SI CELEBRAM O MUNICÍPIO DE BARÃO DE GRAJAÚ E DO OUTRO LADO, A EMPRESA BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.

Pelo presente instrumento, que entre si fazem, de um lado A PREFEITURA MUNICIPAL DE BARÃO DE GRAJAÚ, sediada na Rua Pedro Ferreira Goes, 506, Centro, Barão de Grajaú-MA, CEP nº. 65.660-000, Barão de Grajaú - Maranhão, inscrita no CNPJ sob o nº 13.911.405/0001-23, doravante denominada MUNICÍPIO, neste ato representado pela Secretária Municipal de Saúde, Sra. NADIA FERNANDES RIBEIRO, brasileira, inscrita no CPF sob o nº 059.508.773-65, RG nº 3532774 SSP PI, residente e domiciliado nesta cidade, e de outro lado, a empresa BRASIL MEDICAMENTOS LTDA, doravante denominada CONTRATADA, CNPJ Nº 17.828.413/0001-61, sediada à Av. Doutor José Ribamar Pacheco, nº 355, Cancela, Floriano-PI, cep. 64.804-330, neste ato representada pela Sra RAFAELA MARTINS DE CARVALHO, brasileira, empresária, portadora do RG:2.071.268 SSP-PI, CPF Nº 652.390.083-53, residente e domiciliado na Cidade de Floriano-PI, têm entre si, ajustado o presente ADITIVO AO CONTRATO DE FORNECIMENTO, cuja lavratura foi regularmente autorizada em despacho da Secretária Municipal, conforme consta no Processo oriundo do Dispensa Emergencial N.º 14/2021, resolvem ADITIVAR o contrato de fornecimento de medicamentos (demanda judicial), para atender as necessidades do Município de Barão de Grajaú-MA, nos termos do art. 65 da Lei Federal n.º 8.666/93, mediante as cláusulas e condições seguintes:

CLAUSULA PRIMEIRA - DO VALOR

Acrescer o valor de R\$ 54.195,41 (cinquenta e quatro mil, cento e noventa e cinco reais e quarenta e um centavos), ao Contrato nº 33/2021 correspondendo ao acréscimo de 24,99% para o fornecimento de medicamentos (demanda judicial), para atender as necessidades do Município de Barão de Grajaú-MA.

1	AMATO 100MG C/60 COMP.	EUROFARMA	300	COMP.	R\$ 5,64	R\$ 1.692,00
2	DAFLON 1.000MG C/30 COMP.	SERVIER	43	COMP.	R\$ 8,79	R\$ 377,97
3	DALMADORM 30MG C/30 COMP.	VALEANT	40	COMP.	R\$ 1,52	R\$ 60,80
4	DIACQUA 25MG C/16 COMP.	MOMENTA	40	COMP.	R\$ 2,62	R\$ 104,80
5	FLUOXETINA 20MG C/28 COMP.	EUROFARMA	50	COMP.	R\$ 3,00	R\$ 150,00
6	GARDENAL GTS 20ML	SANOFI	20	FRC	R\$ 18,44	R\$ 368,80
7	HIDROXIUREIA 500MG C/100 COMP. HYDREA	BRISTOL	50	COMP.	R\$ 4,72	R\$ 236,00
8	INSULINA TRESIBA PENFIL 100UI/ML 3ML C/1	NOVO NORDISK	2	UNID.	R\$ 1.620,48	R\$ 3.240,96
9	LAMITOR 100MG C/30 COMP.	TORRENT	100	COMP.	R\$ 4,67	R\$ 467,00
10	LAMITOR 50MG C/30COMP.	TORRENT	50	COMP.	R\$ 2,90	R\$ 145,00
11	LOSARTANA 25MG COMP.	PRATI	50	COMP.	R\$ 2,83	R\$ 141,50
12	NEBIDO INJ. C/1 5ML	BAYER	1	AMP.	R\$ 1.175,78	R\$ 1.175,78
13	NEOZINE 100MG C/20 COMP.	SANOFI	50	COMP.	R\$ 2,30	R\$ 115,00
14	NEOZINE 4% GTS 20ML	SANOFI	50	FRC	R\$ 28,42	R\$ 1.421,00
15	PLAQ 75MG C/30 COMP.	EUROFARMA	50	COMP.	R\$ 3,18	R\$ 159,00
16	RISPERIDONA 1MG C/30 COMP.	SUPERAFARMA	120	COMP.	R\$ 3,41	R\$ 409,20

Almeida

de

17	SELOZOK 25MG C/30 COMP.	ASTRAZENECA	100	COMP.	R\$ 1,89	R\$ 189,00
18	TEGRETOL 200MG C/20 COMP.	NOVARTIS	120	COMP.	R\$ 2,30	R\$ 276,00
19	TEGRETOL 20MG/ML SUSP 100ML.	NOVARTIS	20	FRC	R\$ 48,95	R\$ 979,00
20	TELMISARTANA C/30 80MG COMP.	NEOQUIMICA	100	COMP.	R\$ 7,07	R\$ 707,00
21	VENVANCE 30MG C/28 COMP.	TAKEDA	50	COMP.	R\$ 25,60	R\$ 1.280,00
22	XIGDUO XR 5MG/1000MG (DAPAGLIFOZINA + CLORIDRATO DE METFORMINA) COMP.	ASTRAZENECA	50	COMP.	R\$ 6,40	R\$ 320,00
23	LENALIDOMIDA 10MG	MANIPULADO	36	COMP.	R\$ 1.116,10	R\$ 40.179,60
						R\$ 54.195,41

CLAUSULA SEGUNDA - DA DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

As despesas correrão por conta de seguinte dotação:

02 - PODER EXECUTIVO
16 - FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE
00 - FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE
10.301.1004.2099.000 - MANUTENÇÃO E FUNCIONAMENTO DAS UNIDADES DE SAUDE MUNICIPAL
33.90.30 - MATERIAL DE CONSUMO
FONTE DE RECURSO - 0.1.02 - RECEITAS DE IMPOSTOS E DE TRANSFERENCIAS DE IMPOSTOS VINCULADOS À SAÚDE

CLAUSULA TERCEIRA

Permanecem em vigor as demais cláusulas do contrato ora aditado não modificadas pelo presente instrumento.


E, para firmeza do que foi pactuado, firmam este instrumento em 03 (três) vias de igual teor e data, sem rasuras, perante 02 (duas) testemunhas que também o subscrevem para maior validade jurídica.


Barão de Grajaú-MA, 02 de abril de 2021

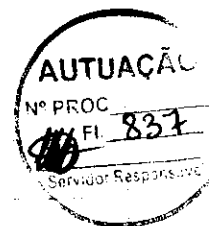

NADIA FERNANDES RIBEIRO
Secretária Municipal de Saúde


RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
Representante Legal

TESTEMUNHAS:

1. 
CPF n.º 03432962361

2. 
CPF n.º 038.447.283-08



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-ME

CNPJ

17.828.413/0001-61

Nome Fantasia

DROGARIA BRASIL

Endereço na Internet

SAC

Endereço Completo

AV. DR. JOSE RIBAMAR PACHECO, Nº 355 - CANCELA CEP: 64.800-000

Cidade/UF

FLORIANO/PI

Responsável Técnico

MARIA MARTA LOPES DA SILVA

Responsável Legal

RAFAELA MARTINS DE CARVALHO

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

7.20245-0

Data do Cadastro

30/06/2014

Situação

Ativa

Nº do Processo

25351.329273/2014-98

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes

Comércio

- Alimentos permitidos
- Produtos de Higiene
- Cosméticos
- Correlatos
- Perfumes

Dispensação de medicamentos contendo substâncias sujeitas ao controle especial

- C5 - Substâncias anabolizantes
- B1 - Substâncias psicotrópicas
- B2 - Substâncias psicotrópicas anorexígenas
- D1 - Substâncias precursoras de entorpecentes e/ou psicotrópicas
- C4 - Substâncias anti-retrovirais
- C2 - Substâncias retinóicas
- C1 - Outras substâncias sujeitas ao controle especial
- A3 - Substâncias psicotrópicas
- A2 - Substâncias entorpecentes de uso permitido em concentrações especiais
- A1 - Substância entorpecentes

Dispensação de medicamentos não sujeitos ao controle especial

• -

Fracionamento

• -



PROCESSO: 25351.326705/2014-93 AUTORIZ/MS: 7.20450.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA NISSEI LTDA
ENDEREÇO: RUA MARECHAL FLORIANO PEIXOTO, 1660
BAIRRO: CENTRO CEP: 85010250 - GUARAPUAVA/PR
CNPJ: 79.430.682/0188-46
PROCESSO: 25351.241101/2014-93 AUTORIZ/MS: 7.20163.6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA NISSEI LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA MANOEL RIBAS, 6250
BAIRRO: SANTA FELICIDADE CEP: 82020000 - CURITIBA/PR
CNPJ: 79.430.682/0187-65
PROCESSO: 25351.312149/2014-93 AUTORIZ/MS: 7.20082.6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS-
EMPRESA: R A GUMES
ENDEREÇO: AVENIDA TEOTONIO VILELA, 283
BAIRRO: CENTRO CEP: 46875000 - ITATIM/BA
CNPJ: 08.782.432/0001-03
PROCESSO: 25351.335785/2014-93 AUTORIZ/MS: 7.20106.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
FRACIONAMENTO-
EMPRESA: SANFARMA - SANTO ANTONIO FARMACÊUTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA 13 Nº 648-A
BAIRRO: JERISSATI I CEP: 61910000 - MARACANAÚ/CE
CNPJ: 07.467.475/0013-75
PROCESSO: 25351.327787/2014-93 AUTORIZ/MS: 7.20175.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO RODRIGUES LTDA
ENDEREÇO: RUA REINOLDO RAU, 289
BAIRRO: CENTRO CEP: 89251600 - JARAQUÁ DO SUL/SC
CNPJ: 03.671.034/0001-04
PROCESSO: 25351.308251/2014-94 AUTORIZ/MS: 7.20079.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS-
EMPRESA: DROGARIA SÔNDA LTDA
ENDEREÇO: FRANCISCO LORENZI 961
BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 95112120 - CAXIAS DO SUL/RS
CNPJ: 09.276.084/0001-65
PROCESSO: 25351.329178/2014-94 AUTORIZ/MS: 7.20132.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
FRACIONAMENTO-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS-
EMPRESA: HEXA FARMA LTDA
ENDEREÇO: AV MENINO JESUS, 04 LOJA A
BAIRRO: VILA VITÓRIA CEP: 65058000 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 05.645.587/0001-00
PROCESSO: 25351.335827/2014-96 AUTORIZ/MS: 7.20401.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
EMPRESA: DAL MORO & GIRARDI LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA JULIO BORELLA, 835
BAIRRO: CENTRO CEP: 99150000 - MARAÚ/RS
CNPJ: 16.720.871/0001-10

PROCESSO: 25351.325857/2014-94 AUTORIZ/MS: 7.20416.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
EMPRESA: DROGARIA BOULEVARD DO PARQUE SÃO VICENTE LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BOULEVARD, Nº99 E 101 LOJAS
BAIRRO: PARQUE SÃO VICENTE CEP: 26172050 - BELFORD ROXO/RJ
CNPJ: 05.979.803/0001-53
PROCESSO: 25351.344215/2014-94 AUTORIZ/MS: 7.20386.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
FRACIONAMENTO-
EMPRESA: ENILTON LIMA MALA
ENDEREÇO: RUA JANUARIO RODRIGUES, N 318
BAIRRO: CENTRO CEP: 64670000 - SÃO JULIÃO/PI
CNPJ: 19.554.410/0001-02
PROCESSO: 25351.329202/2014-95 AUTORIZ/MS: 7.20187.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS-
EMPRESA: W P COMERCIO LTDA ME
ENDEREÇO: AV BERNARDO SAYAO 1520
BAIRRO: NOVA IMPERATRIZ CEP: 65907000 - IMPERATRIZ/MA
CNPJ: 13.187.593/0003-50
PROCESSO: 25351.344198/2014-95 AUTORIZ/MS: 7.20294.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
EMPRESA: RANY DROGA LTDA-ME
ENDEREÇO: AV. DES. RIVADAVIA LICINIO DE MIRANDA QD-40 LT-26 Nº S/N
BAIRRO: CENTRAL CEP: 73840000 - CAMPOS BELUS/GO
CNPJ: 19.308.829/0001-84
PROCESSO: 25351.329347/2014-96 AUTORIZ/MS: 7.20395.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS-
EMPRESA: MAGIS FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA RIO BRANCO, Nº 1110
BAIRRO: ALTO CAFEZAL CEP: 17502000 - MARÍLIA/SP
CNPJ: 07.269.744/0001-55
PROCESSO: 25351.329185/2014-96 AUTORIZ/MS: 7.20171.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
FRACIONAMENTO-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS-
EMPRESA: DROGARIA PRISMA DE BELFORD ROXO LTDA. EPP
ENDEREÇO: AVENIDA FLORIPES DA ROCHA, 79 LOJA C
BAIRRO: CENTRO CEP: 26113340 - BELFORD ROXO/RJ
CNPJ: 19.171.444/0001-18
PROCESSO: 25351.329227/2014-99 AUTORIZ/MS: 7.20149.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
EMPRESA: E. J. GOMES FARMACIA - ME
ENDEREÇO: RUA SANTA ROSA 473
BAIRRO: SANTA ROSA CEP: 55026260 - CARUARU/PE
CNPJ: 11.809.009/0001-64
PROCESSO: 25351.329308/2014-99 AUTORIZ/MS: 7.20311.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
FRACIONAMENTO-
EMPRESA: NADJOM SANTOS FARMÁCIA POPULAR ME
ENDEREÇO: PRAÇA HIGINO VITAL, 720
BAIRRO: CANAFISTULA CEP: 57302230 - ARAPIRACA/AL
CNPJ: 18.290.498/0001-30

PROCESSO: 25351.335665/2014-96 AUTORIZ/MS: 7.20438.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS-
EMPRESA: COMERCIO DE MEDICAMENTOS COSTA LTDA
ENDEREÇO: AV. JOAO ARTIAGA Nº 554-A
BAIRRO: CENTRO CEP: 76730000 - MATRINHÃO/GO
CNPJ: 07.632.830/0001-80
PROCESSO: 25351.311272/2014-97 AUTORIZ/MS: 7.20045.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS-
EMPRESA: FARMÁCIA SILVAMATIAS LTDA
ENDEREÇO: RUA DR. AMANCIO MOTA, 31
BAIRRO: CENTRO CEP: 48730000 - CONCEIÇÃO DO COITÉ/BA
CNPJ: 11.505.750/0001-31
PROCESSO: 25351.329354/2014-98 AUTORIZ/MS: 7.20350.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: FARMACIA DO TRABALHADOR DO NORDESTE DA BAHIA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA GOVERNADOR GONCALVES (CALCADA), 201 B
BAIRRO: CENTRO CEP: 45400000 - VALENÇA/BA
CNPJ: 14.534.570/0034-34
PROCESSO: 25351.329573/2014-98 AUTORIZ/MS: 7.20252.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
FRACIONAMENTO-
EMPRESA: VIOLETA FARMÁCIA HOMEOPÁTICA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA OLEGARIO MACIEL Nº 51
BAIRRO: CENTRO CEP: 38700000 - PATOS DE MINAS/MG
CNPJ: 01.239.006/0001-89
PROCESSO: 25351.219419/2014-98 AUTORIZ/MS: 7.20041.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS-
EMPRESA: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-ME
ENDEREÇO: AV. DE JOSÉ RIBAMAR PACHECO, Nº. 333
BAIRRO: CENTRO CEP: 64800000 - ELDRIANO/PI
CNPJ: 08.133.001-51
PROCESSO: 25351.329273/2014-98 AUTORIZ/MS: 7.20245.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: DROGARIA PRISMA DE BELFORD ROXO LTDA. EPP
ENDEREÇO: AVENIDA FLORIPES DA ROCHA, 79 LOJA C
BAIRRO: CENTRO CEP: 26113340 - BELFORD ROXO/RJ
CNPJ: 19.171.444/0001-18
PROCESSO: 25351.329227/2014-99 AUTORIZ/MS: 7.20149.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-
EMPRESA: E. J. GOMES FARMACIA - ME
ENDEREÇO: RUA SANTA ROSA 473
BAIRRO: SANTA ROSA CEP: 55026260 - CARUARU/PE
CNPJ: 11.809.009/0001-64
PROCESSO: 25351.329308/2014-99 AUTORIZ/MS: 7.20311.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
FRACIONAMENTO-
EMPRESA: NADJOM SANTOS FARMÁCIA POPULAR ME
ENDEREÇO: PRAÇA HIGINO VITAL, 720
BAIRRO: CANAFISTULA CEP: 57302230 - ARAPIRACA/AL
CNPJ: 18.290.498/0001-30



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PIAUÍ - CRF-PI



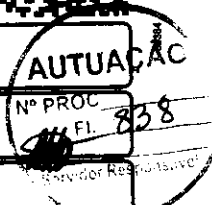
CERTIDÃO DE REGULARIDADE 2023

Consulte via leitor de QRCode



Consulte pelo Código de Autenticação para Validar a CRT em www.crfpi.org

CADASTRO NO CRF SOB O 264500	VALIDADE 31/03/2024	CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO 652AE03A13D8CB36F8F71C3A924F1CF8
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME		
NOME FANTASIA DROGARIA BRASIL		
TIPO DE ESTABELECIMENTO FARMÁCIA SEM MANIPULAÇÃO - PROP. LEIGO	NATUREZA DE ATIVIDADE DROGARIA	
ENDEREÇO AVENIDA DR. JOSE RIBAMAR PACHECO, 355	CNPJ 17.828.413/0001-61	
LOCALIDADE CANCELA	CIDADE - UF FLORIANO-PI	



HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO

Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
07:00 às 12:00 15:00 às 21:00	07:00 às 22:00 *****	07:00 às 22:00 *****	07:00 às 22:00 *****	07:00 às 22:00 *****	07:00 às 22:00 *****	07:00 às 22:00 *****

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS									
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			SITUAÇÃO			
F	3249	MARIA MARTA LOPES DA SILVA	DIRETOR TÉCNICO			CONTRATADO			
			Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
			*****	07:00 às 08:00	07:00 às 08:00	07:00 às 08:00	07:00 às 08:00	07:00 às 08:00	*****
				12:00 às 14:00	12:00 às 14:00	12:00 às 14:00	12:00 às 14:00	12:00 às 14:00	*****
				17:00 às 22:00	17:00 às 22:00	17:00 às 22:00	17:00 às 22:00	17:00 às 22:00	*****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PIAUÍ - CRF-PI
TERESINA, 9 de Março de 2023

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIxada EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõe os artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º e 23, alínea "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.

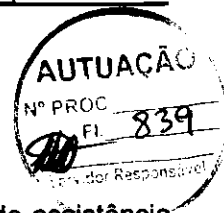
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessando e encaminhando por respectivo CRF para as devidas alterações.

- A autenticidade e/ou validade jurídica dessa CERTIDÃO poderá ser comprovada acessando o site institucional e digitando o código de autenticidade ou mesmo através de leitor de QR-Code.



Declaração de Perfil do Estabelecimento

Declaração



DECLARAMOS, para efeito de qualificação de prestação de serviços farmacêuticos, segue o perfil de assistência farmacêutica do Estabelecimento:

Inscrição:	264500
Razão Social:	BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME
Nome Fantasia:	DROGARIA BRASIL
CNPJ:	17.828.413/000161
Município:	FLORIANO-PI

tem como Responsável(eis) Técnico(s) os(as) Farmacêuticos(as) abaixo, com respectivo percentual de presença (Perfil de Assistência Farmacêutica) no período de 23/10/2021 à 23/10/2023:

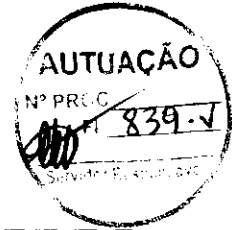
Inscrição	Nome	Tipo Contrato	Total de Fiscalizações	Percentual de Presença
3249	MARIA MARTA LOPES DA SILVA	DIRETOR TÉCNICO	0	0 %

TERESINA, 23 de Outubro de 2023.

Farm. LUIZ JOSÉ DE OLIVEIRA JÚNIOR
Presidente CRF-PI



Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<http://crfemcasa.crf-pi.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: BDA3-3A3E-CD45-1A7E



Declaração de Inscrição de Estabelecimento

Declaração

DECLARAMOS, para os fins que se fizerem necessários que a firma BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME - DROGARIA BRASIL, CNPJ - 17.828.413/0001-61, estabelecida à DR. JOSE RIBAMAR PACHECO, 355, CANCELA, FLORIANO-PI esta devidamente inscrita neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PIAUÍ - CRF-PI, sob o número de Inscrição 264500, tendo efetuado inscrição em 15/05/2013, conforme determina a Lei 3.820/60 e de acordo com as exigências da Lei nº 5991/73.

DECLARAMOS também, que a referida firma tem como Responsável(eis) Técnico(s), os(a) Farm. MARIA MARTA LOPES DA SILVA, CRF-PI Nº 3249, sendo que a firma e farmacêutico(s) se encontram quites com a Tesouraria deste Órgão.

Por ser verdade, firmo a presente DECLARAÇÃO, a fim de que surta seus efeitos.

TERESINA, 30 de Setembro de 2023.

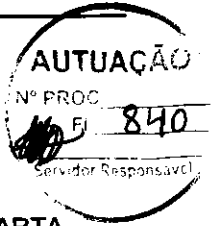
Farm. LUIZ JOSÉ DE OLIVEIRA JÚNIOR
Presidente CRF-PI

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<http://crfemcasa.crf-pi.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: F105-51E9-55B3-9A63





Declaração



Declaro para os devidos fins de direito que se fizerem necessários, que o(a) Farmacêutico(a) MARIA MARTA LOPES DA SILVA, inscrito(a) neste Conselho Regional de Farmácia do Estado do Piauí sob nº 3249, está apto a realizar o planejamento, elaboração, treinamento e acompanhamento das atividades relacionadas ao Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços em Saúde, no estabelecimento BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, cadastrado no CRF-PI sob o nº 264500 de Nome Fantasia DROGARIA BRASIL - CNPJ 17.828.413/0001-61, conforme dispõe a Resolução nº 415/2004 do Conselho Federal de Farmácia e RDC nº 222/2018 da ANVISA, podendo o mesmo assiná-la como responsável, sem prejuízo da responsabilidade civil, penal e administrativa de outros sujeitos envolvidos, de forma solidária.

VALIDADE: 31/12/2023

ESTA DECLARAÇÃO NÃO SUBSTITUI A CERTIDÃO DE REGULARIDADE TÉCNICA

TERESINA, 30 de Setembro de 2023.

Farm. LUIZ JOSÉ DE OLIVEIRA JÚNIOR
Presidente CRF-PI



Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<http://crfemcasa.crf-pi.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: B167-778D-7B21-9E0F



AUTUAÇÃO
Nº PROC. _____
El. 841
Responsável _____

0335254



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 03/07/2023 09:29:12 que o documento de hash (SHA-256)
422ed9828d619fd577458c98322fc003043823d8cfe68aaf1ae7e1c3b2f7b3d foi validado em 03/07/2023 09:21:20 através da transação blockchain
0x9e8e5756d74d09d2df944588bce81bc89d3f9d5cb499c5e67eb5498424b544a8 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 145985)





Declaração de Perfil Profissional

Declaração

DECLARAMOS, para efeito de qualificação de prestação de serviços farmacêuticos, segue o perfil de assistência farmacêutica do Profissional:

Nome:	MARIA MARTA LOPES DA SILVA
Tipo / Inscrição:	FARMACÊUTICO / 3249
CPF:	60480633347
RG:	024050082003-8

Sendo Responsável Técnico no(s) seguinte(s) estabelecimentos abaixo com respectivo percentual de presença (Perfil Assistência Farmacêutica) no período de 23/10/2021 à 23/10/2023:

Inscrição	Razão Social	Tipo Contrato	Total de Fiscalizações	Percentual de Presença	Perfil
367900	BRASIL DISTRIBUIDORA DE MED. E EQUIP HOSPITALARES	DIRETOR TÉCNICO	0	0 %	4
264500	BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME	DIRETOR TÉCNICO	0	0 %	4

TERESINA, 23 de Outubro de 2023.

Farm. LUIZ JOSÉ DE OLIVEIRA JUNIOR
Presidente CRF-PI

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<http://crfemcasa.crf-pi.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 7538-8E08-B47A-5655





Declaração De Contrato Ativo

Declaração



DECLARO, para todos os fins que se fizerem necessários que o(a) Farmacêutico(a)

MARIA MARTA LOPES DA SILVA

Brasileira, CPF - 604.806.333-47 RG N. 024050082003-8 SSP-MA, acha-se inscrito(a) neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PIAUÍ CRF-PI, no Quadro de Farmacêuticos, sob o número de Inscrição Provisória 3249, e não existe Processo Ético até o presente momento, em conformidade com o art. 30 da lei nº 3.820/60, tendo sido Responsável Técnico pelas empresas:

CNPJ	Estabelecimento	Endereço	Entrada	Saída
17.828.413/0001-61	BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME	AVENIDA DR. JOSE RIBAMAR PACHECO, 355 CANCELA FLORIANO-PI	18/08/2022	Até a presente data.
30.249.069/0001-14	BRASIL DISTRIBUIDORA DE MED. E EQUIP HOSPITALARES	RUA CLEMENTINO RIBEIRO, 615 IBIAPABA FLORIANO-PI	23/08/2022	Até a presente data.

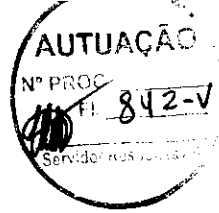
Por ser verdade, firmo a presente DECLARAÇÃO, a fim de que surta seus efeitos.

TERESINA, 23 de Outubro de 2023.


Firm. LUIZ JOSÉ DE OLIVEIRA JÚNIOR
Presidente CRF-PI

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<http://crfemcasa.crf-pi.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 1D4F-FE14-0F04-BCA2





Declaração

Declaro para os devidos fins de direito que se fizerem necessários, que o(a) Farmacêutico(a) MARIA MARTA LOPES DA SILVA, inscrito(a) neste Conselho Regional de Farmácia do Estado do Piauí sob nº 3249, está apto a realizar o planejamento, elaboração, treinamento e acompanhamento das atividades relacionadas ao Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços em Saúde, no estabelecimento BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, cadastrado no CRF-PI sob o nº 264500 de Nome Fantasia DROGARIA BRASIL - CNPJ 17.828.413/0001-61, conforme dispõe a Resolução nº 415/2004 do Conselho Federal de Farmácia e RDC nº 222/2018 da ANVISA, podendo o mesmo assiná-la como responsável, sem prejuízo da responsabilidade civil, penal e administrativa de outros sujeitos envolvidos, de forma solidária.

VALIDADE: 31/12/2023

ESTA DECLARAÇÃO NÃO SUBSTITUI A CERTIDÃO DE REGULARIDADE TÉCNICA

TERESINA, 23 de Outubro de 2023.

Farm. LUIZ JOSÉ DE OLIVEIRA JÚNIOR
Presidente CRF-PI

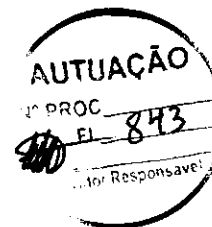
Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<http://crfamcasa.crf-pi.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: C5C5-5075-76C0-15E6





Declaração de Inscrição Profissional

Declaração



DECLARO, para todos os fins que se fizerem necessários que o(a) Farmacêutico(a)

MARIA MARTA LOPES DA SILVA

Nacionalidade Brasileira, CPF - 604.806.333-47 e RG 024050082003-8 SSP-MA, acha-se inscrito(a) neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PIAUÍ CRF-PI, no Quadro de Farmacêuticos, sob o número de Inscrição Provisória 3249, tendo efetuado sua inscrição em 09/03/2022.

DECLARAMOS, também, que o(a) referido(a) profissional está quites com a tesouraria do CRF-PI e não existe Processo Ético até o presente momento, em conformidade com o art. 30 da lei nº 3.820/60, estando apto(a) a exercer a profissão farmacêutica em todo Território Nacional.

Por ser verdade, firmo a presente DECLARAÇÃO, a fim de que surta seus efeitos.

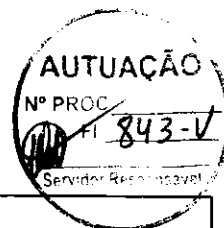
Esta Certidão tem validade de 30 (trinta) dias a contar da sua emissão.

TERESINA, 29 de Setembro de 2023.

Farm. LUIZ JOSÉ DE OLIVEIRA JÚNIOR
Presidente CRF-PI

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<http://crfemcasa.crf-pi.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 7D45-586E-C4D7-9A68





Declaração

Declaro para os devidos fins de direito que se fizerem necessários, que o(a) Farmacêutico(a) MARIA MARTA LOPES DA SILVA, inscrito(a) neste Conselho Regional de Farmácia do Estado do Piauí sob nº 3249, está apto a realizar o planejamento, elaboração, treinamento e acompanhamento das atividades relacionadas ao Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços em Saúde, no estabelecimento BRASIL MEDICAMENTOS LTDA ME, cadastrado no CRF-PI sob o nº 264500 de Nome Fantasia DROGARIA BRASIL - CNPJ 17.828.413/0001-61, conforme dispõe a Resolução nº 415/2004 do Conselho Federal de Farmácia e RDC nº 222/2018 da ANVISA, podendo o mesmo assiná-la como responsável, sem prejuízo da responsabilidade civil, penal e administrativa de outros sujeitos envolvidos, de forma solidária.

VALIDADE: 31/12/2023

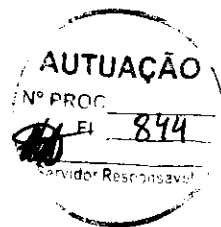
ESTA DECLARAÇÃO NÃO SUBSTITUI A CERTIDÃO DE REGULARIDADE TÉCNICA

TERESINA, 29 de Setembro de 2023.

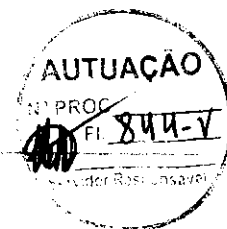
Farm. LUIZ JOSÉ DE OLIVEIRA JÚNIOR
Presidente CRF-PI

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<http://crfemcasa.crf-pi.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 8FB1-1937-CF21-9C46



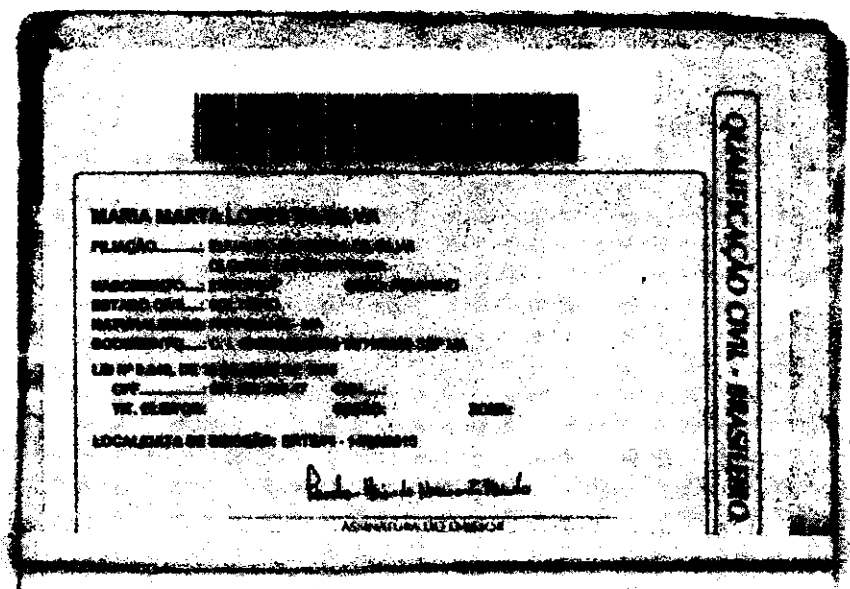


BRASIL
(HTTPS://GOV.BR)



Nº do CPF:	604.806.333-47
Nome da Pessoa Física:	MARIA MARTA LOPES DA SILVA
Data de Nascimento:	27/07/1997
Situação Cadastral:	REGULAR
Data da Inscrição:	15/11/2009
Código de Controle:	2080.9E61.EEB6.E7FC

A Secretaria da Receita Federal do Brasil confirma a autenticidade do comprovante.



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digital e Serviços Ltda EPP certifica em 27/02/2023 10:30:18 que o documento de hash (SHA-256) 0ac7d9669188df88e2384deb3af1252312e22ec6c7764803a7e50987ef128a6f foi validado em 27/02/2023 10:28:45 através da transação blockchain 0xdc6703509de936f2a499842265fa5f4fe25d119b7a4511b5b5497cc61361a7ec e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 116727)



CAUTUACÃO
845-V

CONTRATO DE TRABALHO

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA
CNPJ: 17.828.413/0001-61

End: Av Dr Jose Ribamar Pacheco N° 355
Município: Floriano Estado: PI
Esp. do estabelecimento:
Cargo: Farmacotécnica CBO: 2234-05
Data admissão: 18 de agosto de 2022
Registro n° Fla./Ficha n°
Remuneração: R\$ 3.717,24 (Três mil e setecentos e
dezenove reais e vinte e quatro centavos) + 20% de
responsabilidade técnica. Por mês.

Leibel Martins de Carvalho
Ass. do empregador ou cargo c/ test.

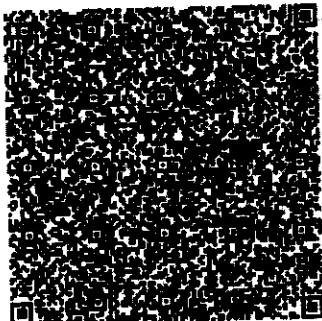
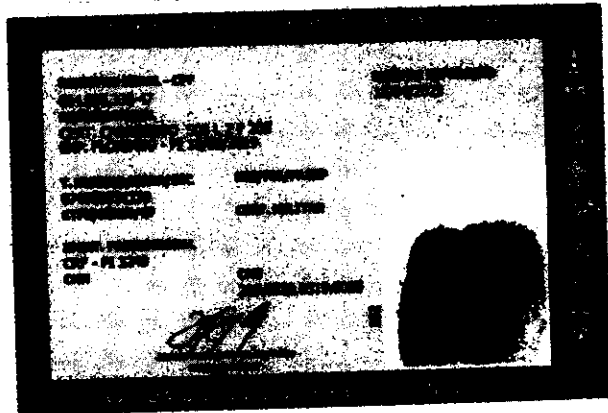
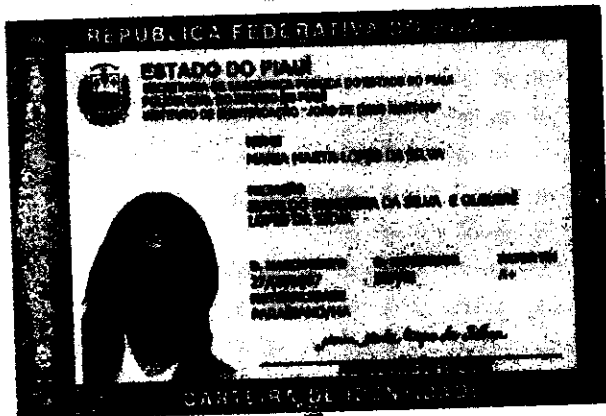
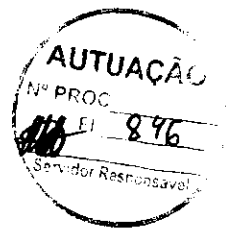
Reajuste: o funcionário receberá o salário a partir de
01/01/2023 o Valor de R\$ 4.331,48 + 20% adc de RT
(787,53) = R\$ 5.119,01 no contrato da página 09.

Leibel Martins de Carvalho
Ass. do empregador ou a cargo c/ test.

Reajuste: o funcionário receberá o salário a partir
de 01/01/2023 Valor de 3.937,67+20% adc de RT
(787,53) = R\$ 4.725,20 no contrato da página 10.

Leibel Martins de Carvalho
Ass. do empregador ou a cargo c/ test.





v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 20/04/2023 09:19:01 que o documento de hash (SHA-256) eeff14344c0b727cc372b28d3db8fae01ebbe1003fe44ce6e85cbf9b71d57eaf foi validado em 20/04/2023 09:13:59 através da transação blockchain 0xa4cb526b6fe62e083e9338033d82bbdbae68ccf29e9fb4bfd1114de168264f0ca e pode ser verificado em <http://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 130469)



AUTUAÇÃO

Nº PROC

FI 847

Dispensável



ESTADO DO PIAUÍ
Prefeitura Municipal de Floriano
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Vigilância Sanitária
Licença para Funcionamento

Validade
31 DE DEZEMBRO DE 2023

Exercício
2023

Número
011/23-A

De acordo com as disposições legais e regulamentares em vigor, o(a)

47.71.7.01 - COMÉRCIO VAREJISTA DE MEDICAMENTOS E CORRELATOS, SEM MANIPULAÇÃO DE FORMULAS. INCLUSO PSICOTRÓPICOS E CORRELATOS DA PORTARIA 344/98.

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.

Nome do Estabelecimento

DROGARIA BRASIL

Endereço

AV. DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, 355, CANCELA.

Razão Social

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.

Inscrição no CNPJ sob o N.º **17.828.413/0001-61**

Tem licença para funcionar sob a responsabilidade de

MARIA MARTA LOPES DA SILVA

Inscrito no CRF

Sob o N.º **3249/PI**

Daniela Braglia da Mota
Daniela Braglia da Mota
Diretora da Vigilância Sanitária

Floriano (PI), 06 de JANEIRO de 2023

OBSERVAÇÕES:

1. Este documento deve ser colocado em lugar visível ao público.
2. A licença é válida para o ano de sua expedição, podendo em caso de infração a legislação sanitária vigente, ser recolhida pela autoridade competente.



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajai - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como Dautin Blockchain Co. CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental Autenticação e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **83f9ce43b082e2b33231d37119c4c7b4210c00091899d3675458d5eb64898f4b** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID 105848 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "ALVARA VIGILANCIA SANITARIA BRASIL MED - 2023.pdf", cujo assunto é descrito como "ALVARA VIGILANCIA SANITARIA BRASIL MED - 2023.pdf", faz prova de que em 11/01/2023 10:39:20, o responsável Brasil Medicamentos Ltda (17.828.413/0001-61) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Brasil Medicamentos Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em 11/01/2023 10:41:00 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

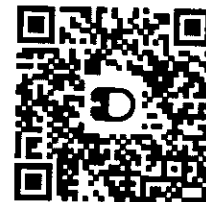
Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x032d470d7c2619cd11bb90b192c92746d23237d93e0398bbc4670eeb62e6eb21**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

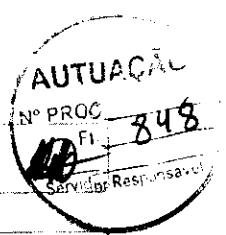
¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	RENYLAB QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	00.562.583/0001-44	Autorização	8.00.026-7
Produto	ÁCIDO ACÉTICO		

Apresentação/Modelo

01

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 1% frasco 500 ml

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 2% frasco 100 ml

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 2% frasco 1000 ml

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 2% frasco 500 ml

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 3% frasco 1000 ml

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 3% frasco 500 ml

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 5% frasco 1000 ml

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 5% frasco 500 ml

ÁCIDO ACÉTICO - ácido acético 1% frasco 1000 ml

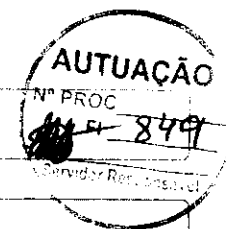
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	ÁCIDO ACÉTICO.doc	0095193/23-5 - 31/01/2023 - 09:44

Nome Técnico	TAMPÕES, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL
Registro	80002670126
Processo	25351.619706/2022-12
Fabricante Legal	• FABRICANTE: RENYLAB QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



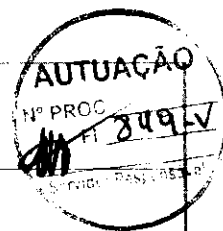
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁCIDO TRANEXÂMICO

04

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.718604/2009-55	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/04/2013
Nome Comercial	ÁCIDO TRANEXÂMICO	Registro	113430186	Vencimento do registro	04/2028
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO			Medicamento de referência	TRANSAMIN
Classe Terapêutica	ANTIFIBRINOLITICOS			ATC	ANTIFIBRINOLITICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 5ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301860013	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/04/2013	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
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: 				



Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301860021	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/04/2013	24 meses



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

05

Nome da Empresa	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	04.506.487/0001-30	Autorização	8.02.252-0
Produto	AGE DERM (ACIDOS GRAXOS ESSENCIAIS)		

Modelo Produto Médico

FORMAS DE APRESENTAÇÃO COMERCIAL: FRASCO CONTENDO 15 MI; FRASCO CONTENDO 20 mL; FRASCO CONTENDO 25 mL; FRASCO CONTENDO 30 mL; FRASCO CONTENDO 50 mL; FRASCO CONTENDO 100 mL; FRASCO CONTENDO 120 mL; FRASCO CONTENDO 150 mL; FRASCO CONTENDO 200 mL; FRASCO CONTENDO 250 mL; FRASCO CONTENDO 500 mL.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	DOC 2.1 - Age Derm 25 mL aa.pdf	3944203/20-8 - 10/11/2020 - 10:20
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	DOC 2.2 - Age Derm 25ml an.pdf	3944203/20-8 - 10/11/2020 - 10:20
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	DOC 2.3 - Age Derm 100ml an.pdf	3944203/20-8 - 10/11/2020 - 10:20
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	DOC 2.4 - Age Derm 200ml an.pdf	3944203/20-8 - 10/11/2020 - 10:20
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	DOC 1 - Instrução de Uso Age Derm.pdf	3944203/20-8 - 10/11/2020 - 10:20

Nome Técnico	Curativo
Registro	80225200008
Processo	25351.532741/2008-61
Fabricante Legal	• FABRICANTE: HELIANTO FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	13/03/2034

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.010427/2004-07	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/03/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO	Registro	100410100	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO, Água para injeção, água para injeção			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS			ATC	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

07 08 09

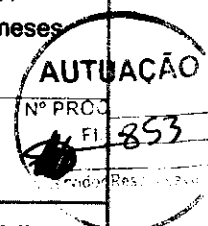
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000012	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
2	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000020	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

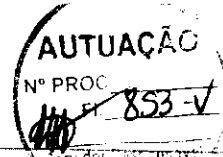
24
meses

14	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML SIST. FECHADO <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000144	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML SIST. FECHADO <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000152	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA CNPJ: - 49.324.221/0008-80 Endereço: AQUIRAZ - CE - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	SOL INJ CX BOLS PLAS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000098	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	SOL INJ CX BOLS PLAS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000101	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	SOL INJ CX BOLS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000111	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML (CONT 50 ML) (SIST. FECHADO) CANCELADA OU CADUCA	1004101000128	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000136	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade



16	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000160	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
					
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 50ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000179	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 100ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000187	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000195	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000209	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000217	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000ML ATIVA	1004101000225	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
23	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000233	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
24	SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101000241	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
25	SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101000251	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
26	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101000268	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
27	SOL INJ CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101000276	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

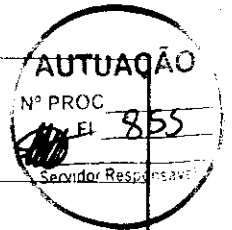
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.021787/9518	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/05/1996
Nome Comercial	BEPEBEN	Registro	103700100	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

17

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

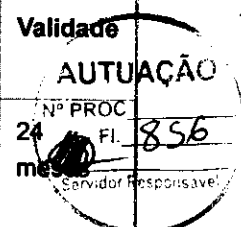


Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente • Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente • Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	600.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000033	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

4	600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000041	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000068	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000106	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000114	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000122	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000130	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000149	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

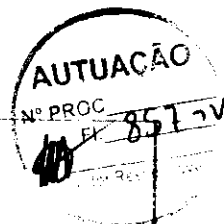
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMETO DE IPRATRÓPIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.126136/2005-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/07/2005
Nome Comercial	BROMETO DE IPRATRÓPIO	Registro	103700466	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO			Medicamento de referência	ATROVENT
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

18

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INAL CT FR VD AMB GOT X 20 ML ATVA	1037004660018	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	25/07/2005	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS 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	INALANTES
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
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,25 MG/ML SOL INAL CX 100 FR VD AMB GOT X 20 ML ATIVA	1037004660026	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	25/07/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,25 MG/ML SOL INAL CX 200 FR VD AMB GOT X 20 ML ATIVA	1037004660034	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	25/07/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,25 MG/ML SOL INAL CT FR GOT PLAS OPC BRANCO X 20 ML ATIVA	1037004660042	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	25/07/2005	24 meses

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: bromoprida

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.935825/2020-40	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/11/2020
Nome Comercial	bromoprida	Registro	100410182	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	BROMOPRIDA			Medicamento de referência	Digesan
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

19

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5MG/ML SOL INJ IM/IV CX 02 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004101820011	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA. CNPJ: - 49.324.221/0020-77 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				

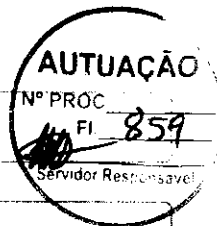


Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 1 ano
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5MG/ML SOL INJ IM/IV CX 06 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004101820028	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/11/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004101820036	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/11/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004101820044	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/11/2020	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOCAINA PESADA

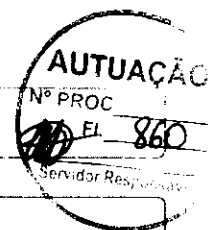
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25001.008032/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/11/2000
Nome Comercial	NEOCAINA PESADA	Registro	102980077	Vencimento do registro	07/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA, GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

20

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD TRANS X 4 ML ATIVA	1029800770017	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/11/2000	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA GLICOSE				
Complemento Diferencial da Apresentação	NEOCAÍNA PESADA				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA () 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária • 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	INTRATECAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	(5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 40 EST AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800770025	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/11/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	(5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800770041	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/11/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALOTINA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323700/2013-98	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	CEFALOTINA SÓDICA	Registro	116370100	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA			Medicamento de referência	KEFLIN NEUTRO
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

21

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL VD X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701000015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				



Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	-				
Restrição de uso	-				
Destinação					
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL VD X 5 ML ATIVA	1163701000023	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS+ 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163701000031	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163701000041	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

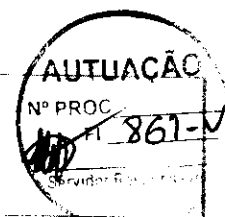
Detalhe do Produto: ceftriaxona dissódica hemieptaidratada

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.004625/0092	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/04/2000
Nome Comercial	ceftriaxona dissódica hemieptaidratada	Registro	100430710	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA			Medicamento de referência	ROCEFIN
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

23

Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PO SOL INJ IM CT FA VD TRANS+ DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004307100012	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	14/04/2000	24 meses
2	1G PO SOL INJ IM CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML ATIVA	1004307100020	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	14/04/2000	24 meses
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA				



Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de vidro transparente (Ampola fechada de vidro transparente de 3,5mL) • Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 14.806.008/0001-54 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	1G PO SOL INJ IM CT 5 FA VD TRANS + 5 DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004307100039	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	14/04/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1G PO SOL INJ IM CT 10 FA VD TRANS + 10 DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004307100047	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	14/04/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ciprofloxacino

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização
Processo	25351.651463/2020-37	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro
Nome Comercial	ciprofloxacino	Registro	100431427	Vencimento do registro
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO			Medicamento de referência
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico
Rotulagem	• ROTULAGEM_SOL_INFUSÃO.PDF - 1 de 1			

26

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INFUS IV CT ENVOL PET BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004314270017	Solução p/ Infusão	14/03/2022	24 meses
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bolsa de plástico transparente (sistema fechado) (Bolsa de plástico composta por polipropileno (PP), volume útil 100 mL, largura da bolsa 135mm, incolor + Conector composto por polipropileno (PP) incolor e elastômero de poliisopreno + Tampa composta de polipropileno (PP) na cor amarela) Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina) Secundária - OUTRAS (ENVELOPE PLÁSTICO COMPOSTO POR POLIETILENOTEREFTALATO (PET) metalizado.) Envoltório - ENVELOPE PLÁSTICO COMPOSTO POR POLIETILENOTEREFTALATO (PET) metalizado. 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATORIOS S.A. CNPJ: - 61.190.096/0011-64 Endereço: RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) MANTER NO ENVOLTÓRIO INTERMEDIÁRIO ATÉ O FINAL DO USO NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG/ML SOL INFUS IV CT 14 ENVOL PET BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004314270025	Solução p/ Infusão	14/03/2022	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: bissulfato de clopidogrel

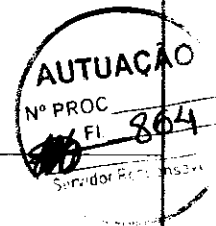
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.701444/2018-44	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/12/2018
Nome Comercial	bissulfato de clopidogrel	Registro	103700723	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel			Medicamento de referência	PLAVIX
Classe Terapêutica	OUTROS MEDICAMENTOS DE AÇÃO NO APARELHO CARDIOVASCULAR		ATC	OUTROS MEDICAMENTOS DE AÇÃO NO APARELHO CARDIOVASCULAR	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

27

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA	1037007230014	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses
2	75 MG COM REV CT BL AL AL X 10 ATIVA	1037007230022	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	75 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1037007230030	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	75 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1037007230049	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	75 MG COM REV CT BL AL AL X 20 ATIVA	1037007230057	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA	1037007230065	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	75 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1037007230073	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (embalagens aprovadas: 1) folha de alumínio liso de 20 µm revestido com polietileno (PE) (largura de 163 mm); folha cold form (largura 163 mm) com dessecante: filme de poliamida (OPA) de 25µm / folha de alumínio de 45µm revestido com ácido etilenoacrílico (EAA), PE + dessecante (azul) / filme de polietileno de alta densidade (HDPE). 2) folha de alumínio liso de 25 µm e 7 g HSL (largura de 170 mm); cold form (largura 173 mm): 60 µm de PVC / 25µm de poliamida (OPA) / folha de alumínio de 60 µm / 60 µm de PVC.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

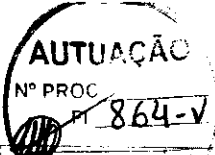
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: AUROBINDO PHARMA LIMITED - UNIT III Endereço: SURVEY N° 313 AND 314, BACHUPALLY VILLAGE - BACHUPALLY MANDAL - MEDCHAL-MALKAJGIRI DISTRICT - TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



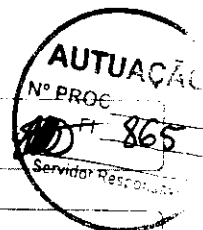
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	75 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1037007230081	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	75 MG COM REV CT BL AL AL X 100 ATIVA	1037007230091	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	75 MG COM REV CT BL AL AL X 150 ATIVA	1037007230103	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	75 MG COM REV CT BL AL AL X 200 ATIVA	1037007230111	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA	CNPJ	01.440.590/0001-36	Autorização	1.03.223-9
Processo	25351.205759/2002-06	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	06/02/2003
Nome Comercial	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO	Registro	132230026	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

30, 31, 32, 35

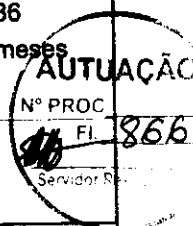
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1322300260011	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
2	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1322300260021	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO				



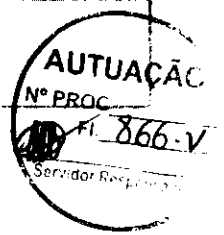
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BOLSA PVC TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA CNPJ: - 01.440.590/0001-36 Endereço: JAGUARIÚNA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	-
Restrição de uso	-
Destinação	
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

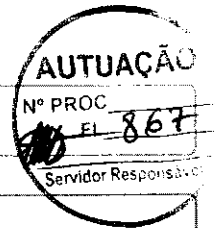
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260038	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 200 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260046	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1322300260054	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1322300260062	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1322300260070	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 1500 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260089	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML ATIVA	1322300260097	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 2500 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260100	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses

[Empty rectangular box]





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

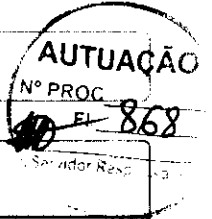
Detalhe do Produto: DESLANOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.024046/9797	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/11/2002
Nome Comercial	DESLANOL	Registro	104971229	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	DESLANOSÍDEO			Medicamento de referência	CEDILANIDE
Classe Terapêutica	GLICOSÍDEOS CARDIACOS			ATC	GLICOSÍDEOS CARDIACOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

37

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049712290018	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/11/2002	24 meses
Princípio Ativo	DESLANOSÍDEO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro âmbar (Ampola de vidro âmbar 2mL tipo bombê, gravação na cor azul clara e vibrac na cor verde escuro) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

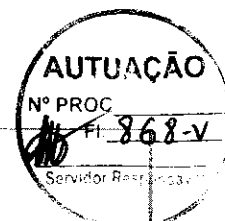


Detalhe do Produto: Diclofenaco Sódico

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936160/2020-91	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/11/2020
Nome Comercial	Diclofenaco Sódico	Registro	100410195	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO			Medicamento de referência	Voltaren®
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

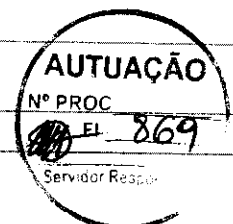
39

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 05 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1004101950010	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro transparente (VIDRO TIPO I) Secundária - Caixa (de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA. CNPJ: - 49.324.221/0020-77 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				



Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101950029	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/11/2020	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NOXX

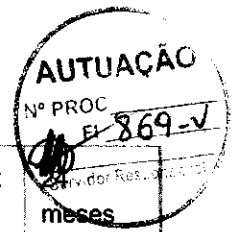
Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.125728/2021-27	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	18/04/2022
Nome Comercial	NOXX	Registro	116370175	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO			ATC	ANTITROMBOTICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

42

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG SOL INJ SC/IV CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML ATIVA	1163701750014	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses

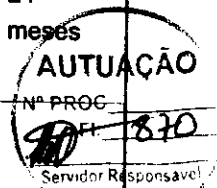
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG SOL INJ SC/IV CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML ATIVA	1163701750022	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses

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



3	20 MG SOL INJ SC/IV CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML ATIVA	1163701750030	Solução Injetável	18/04/2022	meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG SOL INJ SC/IV CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML ATIVA	1163701750049	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	40 MG SOL INJ SC/IV CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML ATIVA	1163701750057	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Seringa preenchida de vidro transparente (Seringa de vidro tipo 1 transparente + agulha de aço inoxidável AISI 304 + êmbolo de elastômero tipo clorobutil, lubrificação com silicone DC 360) Secundária - Caixa (de cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BLAU FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 58.430.828/0005-93 Endereço: COTIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	80 MG SOL INJ SC/IV CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML ATIVA	1163701750162	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG SOL INJ SC/IV CT 1 SER PREENC VD TRANS X 1,0 ML ATIVA	1163701750170	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses

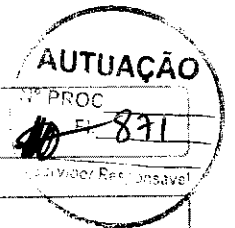
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	100 MG SOL INJ SC/IV CT 2 SER PREENC VD TRANS X 1,0 ML ATIVA	1163701750189	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	100 MG SOL INJ SC/IV CT 6 SER PREENC VD TRANS X 1,0 ML ATIVA	1163701750197	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	100 MG SOL INJ SC/IV CT 10 SER PREENC VD TRANS X 1,0 ML ATIVA	1163701750200	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

36	80 MG SOL INJ SC/IV CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1163701750367	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	100 MG SOL INJ SC/IV CT 1 SER PREENC VD TRANS X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1163701750375	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	100 MG SOL INJ SC/IV CT 2 SER PREENC VD TRANS X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1163701750383	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	100 MG SOL INJ SC/IV CT 6 SER PREENC VD TRANS X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1163701750391	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	100 MG SOL INJ SC/IV CT 10 SER PREENC VD TRANS X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1163701750405	Solução Injetável	18/04/2022	24 meses



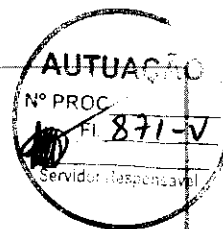
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ADREN

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25001.001416/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/07/2001
Nome Comercial	ADREN	Registro	113430001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	EPINEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO			ATC	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

43

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134300010016	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/07/2001	18 meses
Princípio Ativo	EPINEFRINA				
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: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo • 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	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fraclonada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1 MG/ML SOL INJ CX 10 EST 10 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134300010024	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/07/2001	18 meses



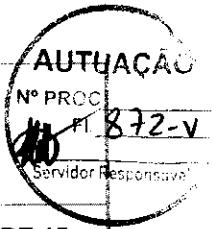
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

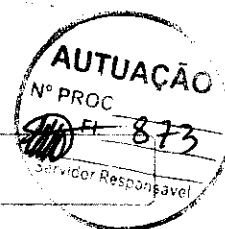
Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.026651/2011-29	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/03/2017
Nome Comercial	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA	Registro	110850043	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA			Medicamento de referência	BUSCOPAN
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS			ATC	ANTIESPASMÓDICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

45

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1108500430011	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/03/2017	24 meses
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA				
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: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				



Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA				
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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1108500430028	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2017	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

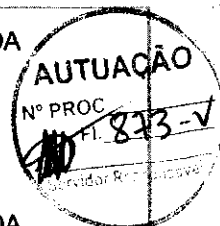
Detalhe do Produto: HYVIT K

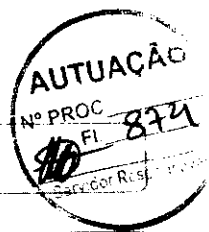
Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.636459/2017-43	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	26/08/2019
Nome Comercial	HYVIT K	Registro	103870075	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	FITOMENADIONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	FITOMENADIONA			ATC	FITOMENADIONA
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

48

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ ML SOL INJ IM/SC CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1038700750013	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
Princípio Ativo	FITOMENADIONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro âmbar (TIPO 1 DA PRIMEIRA CLASSE HIDROLÍTICA COM VOLUME DE ENCHIMENTO CORRESPONDENTE A 1 ML) Secundária - Caixa (CAIXA DE PAPEL CARTÃO 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: Processo produtivo completo • Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0008-44 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG/ ML SOL INJ IM/SC CX 100 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700750021	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses





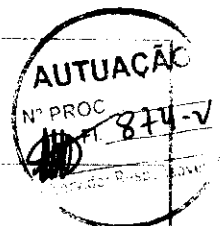
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936156/2020-23	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	GENTAMICIN	Registro	100410210	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

51, 52

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100010	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100029	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

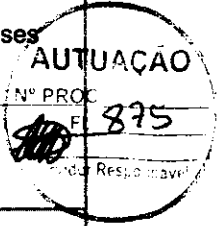


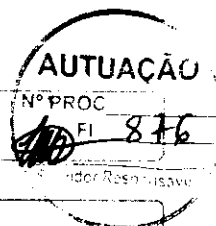
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - Cartucho (de cartolina)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA. CNPJ: - 49.324.221/0020-77 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102100037	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100045	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

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

5	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100053	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102100061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses




Consultas / Medicamentos / Medicamentos


Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25991.005960/79	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	18/08/1980
Nome Comercial	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	Registro	100410011	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	GLICOSE, CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

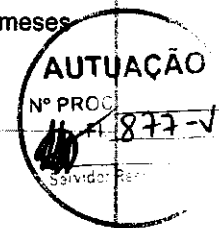
54

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110137	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
2	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110102	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/1983	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

13	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110153	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110140	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110159	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Princípio Ativo	GLICOSE CLORETO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA CNPJ: - 49.324.221/0008-80 Endereço: AQUIRAZ - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				

Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110167	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110175	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110183	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

25	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110256	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110264	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110272	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110280	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: FARMACE-GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25016.000123/99	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	07/02/2000
Nome Comercial	FARMACE-GLICOSE	Registro	110850009	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	GLICOSE ANIDRA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

SS

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500090014	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500090022	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG/ML SOL INJ CX 60 FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500090030	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500090049	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1108500090057	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	250 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1108500090065	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	2,5 G/10ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500090073	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2,5 G/10ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500090081	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1108500090091	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	FARMACE-GLICOSE 50%				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1108500090103	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/08/2000	24 meses



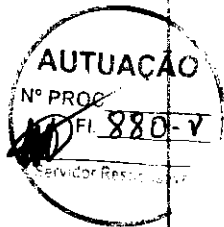
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

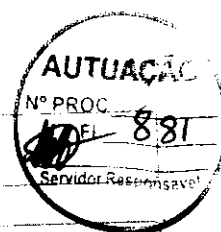
Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICONATO DE CÁLCIO 10%

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001- 98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170396/2018- 30	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICONATO DE CÁLCIO 10%	Registro	103110162	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	GLICONATO DE CÁLCIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

56

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML ATIVA	1031101620018	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses
Princípio Ativo	GLICONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de plástico transparente (polietileno) Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação:	
Via de Administração	INTRAVENOSA	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	-	
Destinação		
Tarja	-	
Apresentação fracionada	Não	



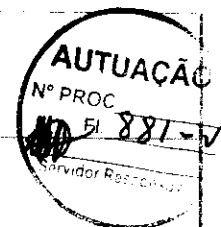
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISORDIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25992.009409/64	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/07/2001
Nome Comercial	ISORDIL	Registro	135690015	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES			ATC	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

63

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150017	CAPSULA GELATINOSA DURA DE DESINTEGRAÇÃO GRADUAL	23/07/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1356900150025	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150033	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade



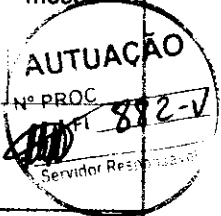
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

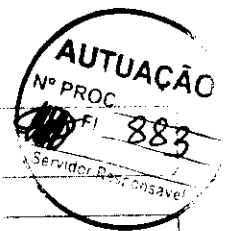
Detalhe do Produto: meropeném

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.226513/2005-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/10/2005
Nome Comercial	meropeném	Registro	155620019	Vencimento do registro	10/2025
Princípio Ativo	meropeném tri-hidratado			Medicamento de referência	MERONEM IV
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

67

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS ATIVA	1556200190019	Pó para Solução Injetável	10/10/2005	24 meses
2	500 MG PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS ATIVA	1556200190027	Pó para Solução Injetável	10/10/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	500 MG PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS + DIL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200190035	Pó para Solução Injetável Solução p/ Infusão	10/10/2005	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS + 10 DIL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200190043	Pó para Solução Injetável Solução p/ Infusão	10/10/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS + DIL AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1556200190051	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	10/10/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS ATIVA	1556200190061	Pó para Solução Injetável	10/10/2005	24 meses
Princípio Ativo	meropeném tri-hidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (Frasco ampola de vidro tipo I, volume total de 27,3 ml, terminação 20 mm, incolor cristal + rolha composta por borracha bromobutílica, na cor cinza + selo de alumínio FLIP-OFF.) Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina) 				




Consultas / Medicamentos / Medicamentos

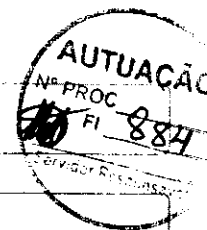
Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Au
Processo	25001.004739/86	Categoria Regulatória	Similar	Da re
Nome Comercial	ERGOMETRIN	Registro	104970126	Ve do
Princípio Ativo	MALEATO DE METILERGOMETRINA			Me de
Classe Terapêutica	OCITOCICOS NAO HORMONAI			AT
Parecer Público	-			Bu Ele
Rotulagem	• ERGOMETRIN_LAYOUT DE EMBALAGEM.PDF - 1 de 1			

68

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1049701260015	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,125 MG DRG CX 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260023	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB.HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0, 125 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260041	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/03/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,2 MG/ML SOL INJ SC/IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1049701260058	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE METILERGOMETRINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro âmbar (Ampola de vidro âmbar, gravação na cor amarela, vibrac na cor azul, tipo BOMBÊ) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 60.665.981/0005-41 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 19.426.695/0001-04 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				



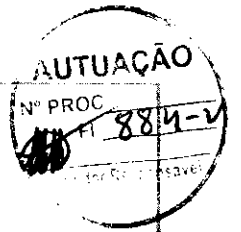
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: succinato sódico de metilprednisolona

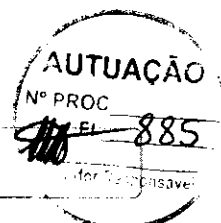
Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.787000/2018-98	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/07/2019
Nome Comercial	succinato sódico de metilprednisolona	Registro	116370157	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE METILPREDNISOLONA			Medicamento de referência	solu-medrol
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

69

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	125 MG PO SOL INJ IM/IV CT FA VD TRANS + AMP DIL VD TRANS X 2 ML ATIVA	1163701570016	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	29/07/2019	24 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE METILPREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo I transparente 12 mL + tampa de borracha bromobutilica 20 mm + selo flip-off amarelo de alumínio com polipropileno (PP) 20 mm) Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0015-65 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG PO SOL INJ IM/IV CT FA VD TRANS + AMP DIL VD TRANS X 8 ML ATIVA	1163701570024	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	29/07/2019	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	125 MG PO SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD TRANS + 25 AMP DIL VD TRANS X 2 ML ATIVA	1163701570032	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	29/07/2019	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

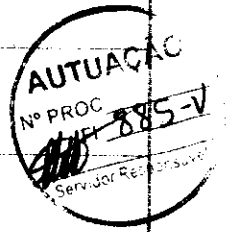
Detalhe do Produto: PROSTOKOS

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

73

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MCG COM VAG CT 10 STR AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1155700440010	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	36 meses
2	25 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 100 ATIVA	1155700440029	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	25 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1155700440037	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	24 meses
Princípio Ativo	MISOPROSTOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: INFAN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 08.939.548/0001-03 Endereço: CARUARU - PE - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Restrição de uso	-				
Destinação					
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1155700440045	COMPRIMIDO VAGINAL	09/10/2001	24 meses
Princípio Ativo	MISOPROSTOL				



AUTUAÇÃO

Nº PROC

FI 886

Responsável

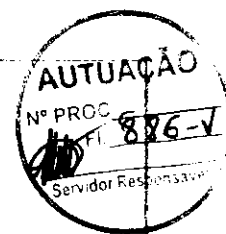
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.250077/2005-92	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/12/2005
Nome Comercial	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA	Registro	113430126	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA MONOIDRATADA		Medicamento de referência	HYPONOR	
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES		ATC	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

74

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4ML ATIVA	1134301260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	18 meses
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA MONOIDRATADA				
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 farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	-
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG/ ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301260024	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	18 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301260032	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	18 meses



Detalhe do Produto: NAUSEDRON

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.014054/9284	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	02/03/1994
Nome Comercial	NAUSEDRON	Registro	102980124	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO	Medicamento de referência	ZOFRAN		
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES	ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

75

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 1 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801240010	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 1 AMP VD TRANS X 4 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801240029	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	8 MG COM REV CT BL AL PLAS X 10 (ADQ. RES. 572 05/04/2002) CANCELADA OU CADUCA	1029801240037	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/07/2002	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801240046	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2002	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML CANCELADA OU CADUCA	1029801240054	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2002	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	8 MG COM REV CT BL AL/PLAS PVDC/TE/PVC TRANS X 10 ATIVA	1029801240062	COMPRESSIDO REVESTIDO	03/09/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	8 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA	1029801240070	COMPRESSIDO REVESTIDO	02/03/1994	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801240089	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0025-29
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **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**

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ**Restrição de
prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de
uso**

Adulto e Pediátrico acima de 1 MÊS OU 6 MESES

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 4 ML ATIVA	1029801240097	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT AMP VD AMB X 4 ML ATIVA	1029801240100	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

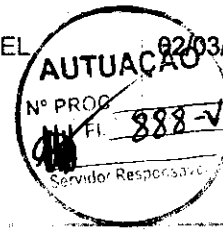
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

11 2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT
AMP VD AMB X 2 ML **ATIVA**

1029801240119 SOLUÇÃO INJETAVEL

02/03/1994

24
meses

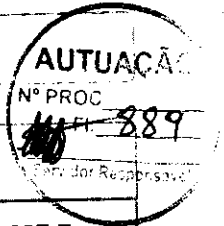


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801240127	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 10 AMP VD AMB X 4 ML ATIVA	1029801240135	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801240143	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1994	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	8 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1029801240151	COMPRIMIDO REVESTIDO	02/03/1994	24 meses

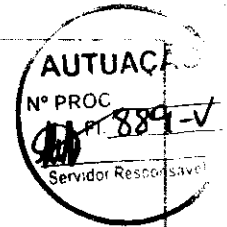


Detalhe do Produto: omeprazol sódico

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.215169/2019-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/11/2020
Nome Comercial	omeprazol sódico	Registro	116370165	Vencimento do registro	11/2030
Princípio Ativo	OMEPRAZOL SÓDICO			Medicamento de referência	omeprazol sódico, M.S. 1.0043.0730, Detentora Eurofarma Laboratórios Ltda
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

77

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG PO SOL INJ IV CX 20 FA VD TRANS + 20 DIL AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1163701650011	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
Princípio Ativo	OMEPRAZOL SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro transparente (ampola de vidro incolor do tipo I da primeira classe hidrolítica, contendo 10mL de diluente) Secundária - Caixa (de papelão com colméia) 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária• Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0015-65 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: BLAU FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 58.430.828/0005-93 Endereço: COTIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária• Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente• Fabricante: M/S RAJASTHAN ANTIBIOTICS LTD., Endereço: A-619 & 630, PHASE I, RIICO IND. AREA, BHIWADI, DIST. ALWAR (RAJASTHAN) - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Granel
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) MANTER NA EMBALAGEM SECUNDÁRIA ATÉ O FINAL DO USO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: OXANON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.325000/2013-21	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	OXANON	Registro	116370111	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	OXACILINA SÓDICA			Medicamento de referência	oxacilina sódica M.S. 100430713, EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
Classe Terapêutica	PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES			ATC	PENICILINAS PENICILINASE- RESISTENTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

78

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 3 ML (EMB HOSP) ATIVA	1163701110015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	OXACILINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				

AUTUAÇÃO
 Nº PROC
 890-V
 Conselho Regional de Farmacêuticos

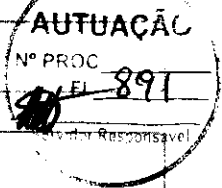
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1163701110023	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL PLAS X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1163701110031	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG PÓ INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP) ATIVA	1163701110041	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS (EMB HOSP) ATIVA	1163701110058	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses



Detalhe do Produto: PAMERGAN

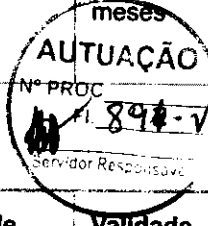
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008540/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/1975
Nome Comercial	PAMERGAN	Registro	102980042	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA			Medicamento de referência	FENERGAN
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

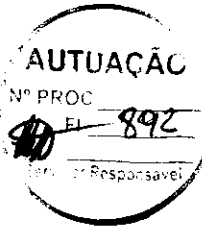
79

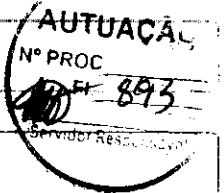
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420016	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/07/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800420022	DRAGEA SIMPLES	26/07/2002	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800420032	DRAGEA SIMPLES	19/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA	1029800420049	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	36 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2% SOL INJ CX 500 CARP X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800420067	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	19/10/2000	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800420075	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800420083	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420156	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
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: 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	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fraçonada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420164	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses



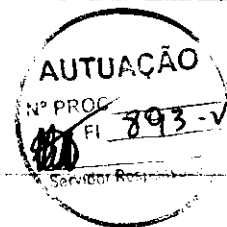
Detalhe do Produto: SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.042612/2004-52	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	09/07/2004
Nome Comercial	SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO	Registro	100410103	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, cloreto de cálcio diidratado, CLORETO DE POTÁSSIO, LACTATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

84

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101030019	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
2	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101030027	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101030035	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO cloreto de cálcio diidratado CLORETO DE POTÁSSIO LACTATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA CNPJ: - 49.324.221/0008-80 Endereço: AQUIRAZ - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030043	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101030051	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses

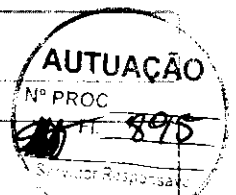


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030061	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101030078	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030086	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101030094	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses



Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA

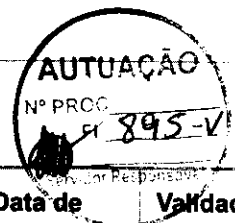
Nome da Empresa Detentora do Registro	NATIVITA IND. COM. LTDA.	CNPJ	65.271.900/0001-19	Autorização	1.04.761-3
Processo	25351.121233/2011-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/09/2012
Nome Comercial	SULFADIAZINA DE PRATA	Registro	147610023	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	SULFADIAZINA DE PRATA			Medicamento de referência	DERMAZINE
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NA PELE E MUCOSAS			ATC	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NA PELE E MUCOSAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

87

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG / G CREM DERM CT BG AL REV X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1476100230017	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG / G CREM DERM CX 200 BG AL REV X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1476100230025	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG / G CREM DERM CT PT PLAS OPC X 400 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1476100230033	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG / G CREM DERM CX 24 PT PLAS OPC X 400 G ATIVA	1476100230041	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses
Princípio Ativo	SULFADIAZINA DE PRATA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO REVESTIDA• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: NATIVITA IND. COM. LTDA.CNPJ: - 65.271.900/0001-19Endereço: JUIZ DE FORA - MG - BRASILEtapa de Fabricação:				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
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"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG / G CREM DERM CT BG AL REV X 50 G ATIVA	1476100230051	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses

Detalhe do Produto: TENOXICAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.615964/2017-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/05/2018
Nome Comercial	TENOXICAM	Registro	104971418	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	TENOXICAM			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

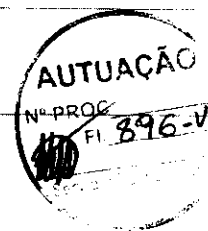
91

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA	1049714180015	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/05/2018	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG PO LIOF SOL INJ CT 5 FA VD TRANS + 5 DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1049714180023	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	14/05/2018	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG PO LIOF SOL INJ CT 5 FA VD TRANS + 5 DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1049714180031	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	14/05/2018	24 meses

Princípio Ativo	TENOXICAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 60.665.981/0001-18 Endereço: EMBU-GUAÇU - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 19.426.695/0001-04 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 60.665.981/0005-41 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



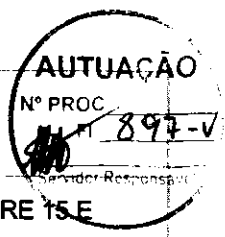
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG PO LIOF SOL INJ CT 2 FA VD TRANS + 2 DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1049714180041	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	14/05/2018	24 meses

Detalhe do Produto: HYCLIN

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	25000.035863/9734	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/07/2000
Nome Comercial	HYCLIN	Registro	103870036	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA			Medicamento de referência	DALACIN C
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

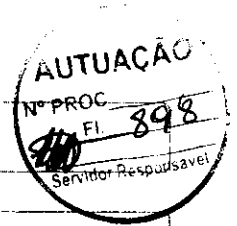
94

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700360010	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0008-44 Endereço: - - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária 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/SUBCUTÂNEO 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fraclonada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML ATIVA	1038700360029	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/07/2000	24 meses




Consultas / Medicamentos / Medicamentos

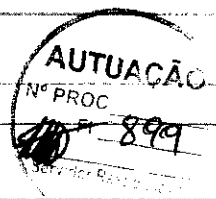
Detalhe do Produto: DORMEC

Nome da Empresa Detentora do Registro	IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA	CNPJ	08.055.634/0001-53	Autorização	1.04.259-0
Processo	25000.032855/9961	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/2001
Nome Comercial	DORMEC	Registro	142590006	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	ACIDO ACETILSALICILICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

100

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060014	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
Princípio Ativo	ACIDO ACETILSALICILICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Restrição de uso	Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 20 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060022	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
Princípio Ativo	ACIDO ACETILSALICILICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE POLIETILENO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				



Detalhe do Produto: AMPICILINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.108822/2006-82	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/05/2008
Nome Comercial	AMPICILINA	Registro	125680144	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	AMPICILINA			Medicamento de referência	AMPLACILINA
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

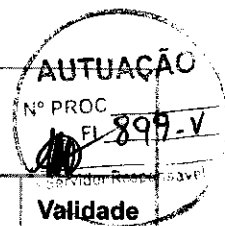
109

Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED ATIVA	1256801440010	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses

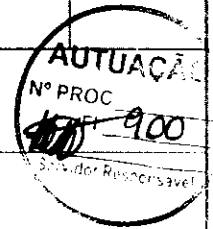
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256801440029	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML +CP MED ATIVA	1256801440037	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses

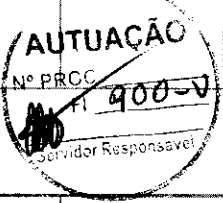


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256801440045	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED 01 ATIVA	1256801440053	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256801440061	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED ATIVA	1256801440071	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256801440088	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED ATIVA	1256801440096	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256801440101	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
Princípio Ativo	AMPICILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				



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

11	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 150 ML + CP MED 11 ATIVA	1256801440118	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 150 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) ATIVA	1256801440126	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses



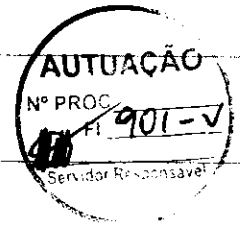
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATENOLOL

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	25351.578917/2014-70	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/07/2015
Nome Comercial	ATENOLOL	Registro	155840470	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	ATENOLOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES			ATC	BETABLOQUEADORES SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

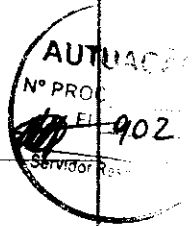
113 114

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25MG COM CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA	1558404700011	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
2	50MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1558404700021	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
3	100MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1558404700038	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses



Princípio Ativo	ATENOLOL				
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 NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA CNPJ: - 29.785.870/0001-03 Endereço: SÃO PAULO - 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	-				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1558404700046	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	ATENOLOL				
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 NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA CNPJ: - 29.785.870/0001-03 Endereço: SÃO PAULO - 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	-																
Restrição de uso	-																
Destinação	-																
Tarja	-																
Apresentação fracionada	Não																
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>5</td> <td>25MG COM CT BL AL PLAS INC X 42 ATIVA</td> <td>1558404700054</td> <td>COMPRIMIDO SIMPLES</td> <td>06/07/2015</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>						Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	5	25MG COM CT BL AL PLAS INC X 42 ATIVA	1558404700054	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade												
5	25MG COM CT BL AL PLAS INC X 42 ATIVA	1558404700054	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>6</td> <td>25MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA</td> <td>1558404700062</td> <td>COMPRIMIDO SIMPLES</td> <td>06/07/2015</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>						Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	6	25MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1558404700062	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade												
6	25MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1558404700062	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>7</td> <td>25MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA</td> <td>1558404700070</td> <td>COMPRIMIDO SIMPLES</td> <td>06/07/2015</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>						Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	7	25MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA	1558404700070	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade												
7	25MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA	1558404700070	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses												



19	50MG COM CX BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP) ATIVA	1558404700194	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	100MG COM CT BL AL PLAS INC X 42 ATIVA	1558404700208	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	100MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1558404700216	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	100MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA	1558404700224	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	100MG COM CX BL AL PLAS INC X 140 (EMB HOSP) ATIVA	1558404700232	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	100MG COM CX BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP) ATIVA	1558404700240	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

AUTUAÇÃO

Nº PROC

FL 903

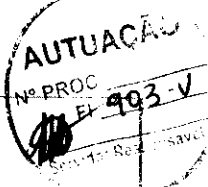
Provedor Responsável

Detalhe do Produto: AZITROMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25351.680607/2017-67	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/01/2018
Nome Comercial	AZITROMICINA	Registro	141070610	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			Medicamento de referência	ZITROMAX
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

116 117

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 ATIVA	1410706100016	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/01/2018	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
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: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 02.501.297/0001-02 Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				



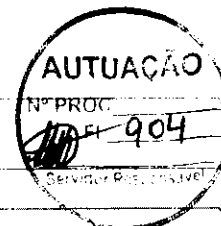
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 45 Kg
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 3 ATIVA	1410706100024	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/01/2018	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1410706100032	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/01/2018	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	600 MG PO SUS OR CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML ATIVA	1410706100040	Pó para Suspensão	22/01/2018	24 meses

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



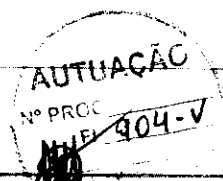
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CAPTOPRIL

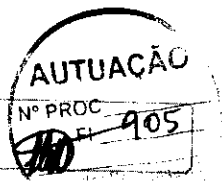
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.233443/2006-20	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/08/2007
Nome Comercial	CAPTOPRIL	Registro	125680153	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CAPTOPRIL			Medicamento de referência	CAPOTEN
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

120

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1256801530011	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
2	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801530028	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
3	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150 ATIVA	1256801530036	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 ATIVA	1256801530044	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1256801530052	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801530060	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	18 meses
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
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: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				



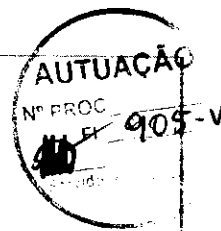
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALEXINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.434257/2005-25	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/07/2006
Nome Comercial	CEFALEXINA	Registro	155620022	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA			Medicamento de referência	KEFLEX
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

122

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COL <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200220015	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (FRASCO DE VIDRO ÂMBAR, CAPACIDADE ÚTIL 60ML, TIPO III, TERMINAÇÃO 24mm PARA SELO DE ALUMÍNIO COM REENTRÂNCIA INTERNA + TAMPA POLIPROPILENO BRANCA) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Acessório - COLHER-MEDIDA 1 Unidade(s) 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA CNPJ: - 05.439.635/0001-03 Endereço: COSMÓPOLIS - 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
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL ATIVA	1556200220023	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL CANCELADA OU CADUCA	1556200220031	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1556200220041	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP ATIVA	1556200220058	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses
6	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1556200220066	SUSPENSAO ORAL	10/07/2006	24 meses

Detalhe do Produto: CEFALEXINA MONOIDRATADA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.414873/2015-31	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/05/2016
Nome Comercial	CEFALEXINA MONOIDRATADA	Registro	102351156	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA			Medicamento de referência	KEFLEX
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

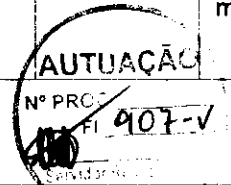
123

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 8 CANCELADA OU CADUCA	1023511560014	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1023511560022	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023511560030	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 40 CANCELADA OU CADUCA	1023511560049	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023511560057	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 8 ATIVA	1023511560065	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 14 ATIVA	1023511560073	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 30 ATIVA	1023511560081	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 40 ATIVA	1023511560091	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

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

10	1G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 60 ATIVA	1023511560103	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
----	--	---------------	----------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 8 ATIVA	1023511560111	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA				
-----------------	-------------------------	--	--	--	--

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
---	---	--	--	--	--

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO 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: Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0006-08 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 E UMIDADE				
-------------	--	--	--	--	--

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
-------------------------	---	--	--	--	--

Restrição de uso	Adulto				
------------------	--------	--	--	--	--

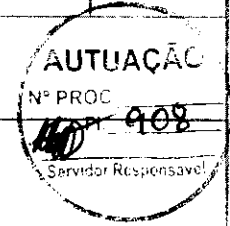
Destinação	Comercial				
------------	-----------	--	--	--	--

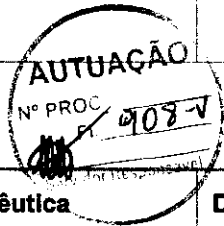
Tarja	Vermelha sob restrição				
-------	------------------------	--	--	--	--

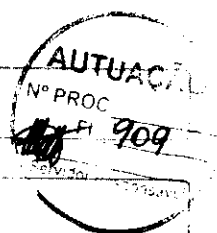
Apresentação fracionada	Não				
-------------------------	-----	--	--	--	--

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade



12	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 14 ATIVA	1023511560121	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 30 ATIVA	1023511560138	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 40 ATIVA	1023511560146	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 60 ATIVA	1023511560154	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023511560162	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	500MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 10 ATIVA	1023511560170	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	1G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 10 ATIVA	1023511560189	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses



Detalhe do Produto: CIMETIDINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.173464/2002-55	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/05/2003
Nome Comercial	CIMETIDINA	Registro	103700402	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	CIMETIDINA			Medicamento de referência	TAGAMET
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

126

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 10 ATIVA	1037004020019	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2003	24 meses
Princípio Ativo	CIMETIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO LARANJA 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 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

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20 ATIVA	1037004020027	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2003	24 meses

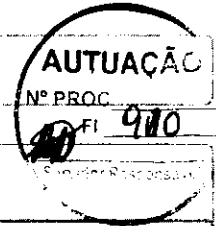
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 40 ATIVA	1037004020035	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 100 ATIVA	1037004020043	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	400 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 8 ATIVA	1037004020051	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	400 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 16 ATIVA	1037004020061	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2003	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

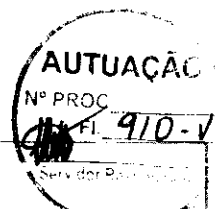


Detalhe do Produto: CINARIZINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Processo	25351.013510/2003-49	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/12/2003
Nome Comercial	CINARIZINA	Registro	123520143	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	CINARIZINA			Medicamento de referência	STUGERON
Classe Terapêutica	VASODILADORES			ATC	VASODILADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

128

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201430011	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1235201430021	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
Princípio Ativo	CINARIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	STUGERON				
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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1235201430038	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201430046	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses

Princípio Ativo	CINARIZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	STUGERON
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

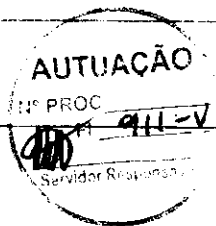


Detalhe do Produto: DEXAMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.020918/0152	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/08/2001
Nome Comercial	DEXAMETASONA	Registro	102350515	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	DEXAMETASONA			Medicamento de referência	DECADRON
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

131

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 120 ML ATIVA	1023505150012	ELIXIR	08/08/2001	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 120 ML + COP ATIVA	1023505150020	ELIXIR	08/08/2001	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

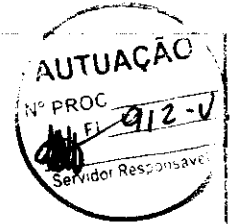


Detalhe do Produto: DICLOFENACO SODICO

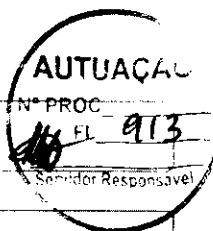
Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25351.466668/2012-93	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/09/2015
Nome Comercial	DICLOFENACO SODICO	Registro	105710152	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO			Medicamento de referência	Voltaren
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

136

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1057101520017	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/09/2015	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO				
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: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: • Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG/G GEL TOP CT BG AL X 60 G ATIVA	1057101520025	Gel	21/09/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1057101520033	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/09/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade



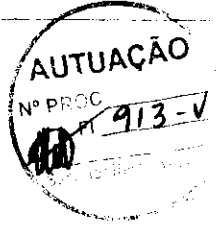
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Digoxina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25351.066435/2006-61	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/08/2007
Nome Comercial	Digoxina	Registro	141070059	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	DIGOXINA			Medicamento de referência	Wellcome Digoxina
Classe Terapêutica	GLICOSÍDEOS CARDÍACOS			ATC	GLICOSÍDEOS CARDÍACOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

137

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590011	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses
2	0,25 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590021	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses
Princípio Ativo	DIGOXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 02.501.297/0001-02 Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico					
Destinação	Hospitalar					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	
3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590038	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	
4	0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700590046	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/2007	24 meses	

AUTUAÇÃO

Nº PROC

FI 914

Solicitador Responsável

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: simeticona

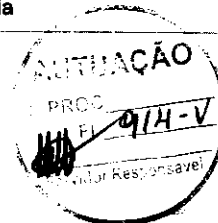
Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.405984/2005-85	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/07/2006
Nome Comercial	simeticona	Registro	113430133	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	SIMETICONA			Medicamento de referência	luftal
Classe Terapêutica	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES			ATC	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

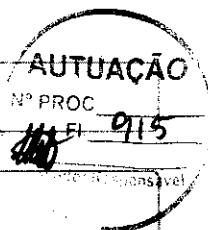
138

139 DISPENSA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301330014	EMULSAO ORAL	17/07/2006	24 meses
Princípio Ativo	SIMETICONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

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: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	75 MG/ML EMU OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301330022	EMULSAO ORAL	17/07/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301330030	EMULSAO ORAL	17/07/2006	24 meses





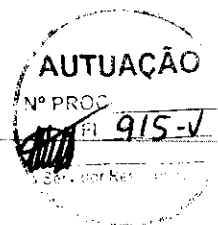
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPIRONA SODICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.037743/0195	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/01/2002
Nome Comercial	DIPIRONA SODICA	Registro	125680041	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	DIPIRONA			Medicamento de referência	NOVALGINA
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

141

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB MULT) ATIVA	1256800410010	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses
Princípio Ativo	DIPIRONA				
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: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: 				



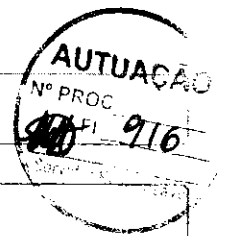
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB MULT) ATIVA	1256800410029	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB MULT) ATIVA	1256800410037	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB FRAC) ATIVA	1256800410045	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



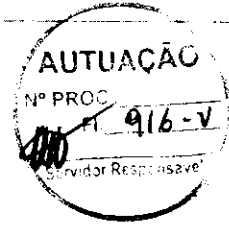
Detalhe do Produto: BUSCOPLEX COMPOSTO

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.599425/2012-74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	08/06/2015
Nome Comercial	BUSCOPLEX COMPOSTO	Registro	138410066	Vencimento do registro	06/2025
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, dipirona monoidratada			Medicamento de referência	BUSCOPAN COMPOSTO
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS			ATC	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

144

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR FR GOT PLAS AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100660016	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA dipirona monoidratada				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: NATULAB LABORATÓRIO S.A CNPJ: - 02.456.955/0001-83 Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - 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 sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 1 ano				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100660024	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100660032	SOLUÇÃO ORAL	08/06/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade





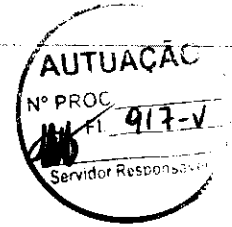
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: furosemida

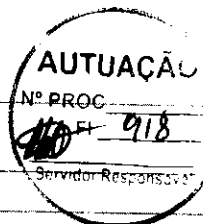
Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDUSTRIA S.A	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Processo	25351.630890/2020-81	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/09/2020
Nome Comercial	furosemida	Registro	143810267	Vencimento do registro	09/2030
Princípio Ativo	FUROSEMIDA			Medicamento de referência	LASIX
Classe Terapêutica	DIURETICOS			ATC	DIURETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

146

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1438102670011	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2020	24 meses
Princípio Ativo	FUROSEMIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio 21µ espessura X 209mm largura, com verniz termosselante do lado brilhante e primer para impressão + laminado plástico composto por cloreto de polivinila (PVC), 250µ espessura X 219mm largura, na cor laranja, transparente)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A. CNPJ: - 02.814.497/0008-83 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A. CNPJ: - 02.814.497/0008-83 Endereço: - - 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1438102670021	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2020	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1438102670038	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2020	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLIMEPIRIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDUSTRIA S.A	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Processo	25351.871234/2008-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/01/2010
Nome Comercial	GLIMEPIRIDA	Registro	143810146	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA			Medicamento de referência	AMARYL
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

149

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1438101460013	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2010	24 meses
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA				
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: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - 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
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1438101460021	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2010	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 ATIVA	1438101460031	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2010	24 meses

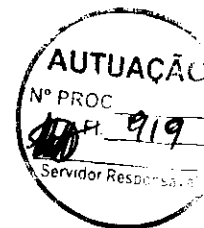
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	4MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1438101460048	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2010	24 meses

Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	-

152



182



Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária

RESOLUÇÃO RDC Nº 199, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006, e

Considerando o disposto no Art. 41 §2º da Lei 9782 de 1999, alterada pela Medida Provisória 2190-34 de 2001.

Considerando a definição de medicamento presente no Art. 4º inciso II da Lei 5991 de 1973.

Considerando o art. 2º inciso III da Lei nº 9279/96, que regula os direitos e obrigações relativos à propriedade industrial adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Para efeito desta Resolução consideram-se as seguintes definições:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa ou paliativa na qual existe baixo risco de que seu uso ou exposição possa causar conseqüências e ou agravos à saúde quando observadas todas as características de uso e de qualidade descritas no Anexo I desta Resolução.

NOTIFICAÇÃO - comunicação à autoridade sanitária federal (ANVISA) referente à fabricação, importação e comercialização dos medicamentos de notificação simplificada relacionados no Anexo I deste regulamento.

AFE - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO - Ato privativo do órgão ou da entidade competente do Ministério da Saúde, incumbido da vigilância sanitária dos produtos de que trata este Regulamento, contendo permissão para que as empresas exerçam as atividades sob regime de vigilância sanitária, instituído pela Lei no 6.360, de 1976, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos.

Art. 2º Fica instituída a notificação simplificada de medicamentos mediante peticionamento eletrônico.

§1º Para efeito deste regulamento são considerados medicamentos de notificação simplificada aqueles constantes no Anexo I Art 3º A notificação não exige as empresas das obrigações do cumprimento das Boas Práticas de Fabricação e controle e das demais regulamentações sanitárias.

§1º Os produtos mencionados no caput deste artigo devem adotar, integralmente, as informações padronizadas no Anexo I deste regulamento.

§2º Os produtos no Anexo I são de venda isenta de prescrição médica

§3º É vedada a comercialização dos produtos do Anexo I na forma farmacêutica injetável.

§4º Todos os produtos a base de cânfora são passíveis de registro como Medicamentos Específicos.

§ 5º As inclusões, alterações e exclusões do Anexo I serão publicadas periodicamente pela ANVISA, em resolução específica, após avaliação, pela Subcomissão do Formulário Nacional da Farmacopéia Brasileira das informações apresentadas pelas empresas através do REQUERIMENTO presente no anexo III IV deste regulamento.

Art. 4º Apenas as empresas fabricantes, que cumprem as Boas Práticas de Fabricação e Controle, de acordo com a legislação vigente, e que estão devidamente autorizadas/licenciadas pela Autoridade Sanitária competente, podem notificar e fabricar os produtos abrangidos por esta resolução, mediante o certificado de Boas Práticas de Fabricação ou protocolo de solicitação do pedido de BPF com status satisfatório no Banco de dados de Inspeção da ANVISA.

Art. 5º Os estudos de estabilidade devem ser realizados conforme GUIA DE ESTABILIDADE. Quando houver inviabilidade técnica para realização dos testes requeridos a empresa deverá apresentar justificativa arrazoando os motivos técnicos.

Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela notificação da produção de lotes piloto de acordo com o GUIA PARA NOTIFICAÇÃO DE LOTE PILOTO, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.

§ 1º Os lotes piloto poderão ser comercializados, a critério do fabricante, após a realização do estudo de estabilidade acelerado e a devida notificação do produto, conforme estabelecido neste regulamento.

Art. 7º A notificação deve seguir os seguintes critérios:

§ 1º A notificação deve ser realizada, exclusivamente, pela empresa com autorização de funcionamento para fabricar e/ou importar medicamentos.

§ 2º A empresa deverá realizar uma notificação individual para cada produto, conforme este regulamento.

§ 3º Caso ocorra modificação em algum dos campos presentes na notificação eletrônica a empresa deverá proceder a nova notificação para o produto e simultâneo cancelamento da anterior.

§ 4º A notificação deve ser peticionada pelo assunto "MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - RDC", mediante peticionamento eletrônico.

§ 5º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, mediante nova notificação de cada produto, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76

§ 6º Quando houver suspensão da fabricação do produto, a empresa deverá notificar a exclusão de comercialização deste produto, mediante peticionamento eletrônico.

§ 7º As notificações de que trata o caput deste artigo estão isentas do pagamento de taxa.

§ 8º Será disponibilizada, para consulta no site da ANVISA, a relação de empresas e produtos notificados, imediatamente após a realização da notificação.

Art. 8º Os produtos especificados no Artigo 1º devem citar, em sua rotulagem, o enquadramento nesta Resolução, adotando a frase: "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC ANVISA Nº...../2006. AFE nº:.....".

§ 1º A rotulagem dos produtos objeto deste regulamento deve seguir o estabelecido no Anexo I e no Anexo II III, ficando dispensados de apresentação de bula

§ 2º Fica facultada a utilização de embalagem secundária, caso constem na embalagem primária todas as informações exigidas no Anexo I e Anexo II deste regulamento. As informações sobre especificações analíticas mínimas e referência não devem constar na rotulagem do produto.

§ 3º Fica dispensada a utilização de tinta reativa na rotulagem de produtos desta categoria, porém as embalagens devem apresentar lacre ou selo de segurança, para garantia da inviolabilidade do produto.

§ 4º Estes produtos devem adotar para sua identificação, o nome do produto ou sinônimo presentes no Anexo I deste regulamento, sendo facultada a adoção de marca ou nome comercial.

Art. 9º A adequação a este regulamento de medicamentos cadastrados ou registrados na ANVISA deve ser realizada respeitando as seguintes disposições:

I - Todos os produtos cadastrados na ANVISA como isentos de registro devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

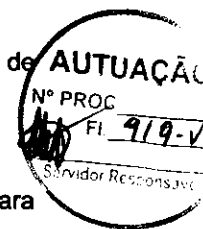
II - Os produtos listados no Anexo I, porém atualmente registrados em outras categorias de medicamentos, devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação

§1º As petições referentes a cadastro de medicamentos isentos de registro em análise ou em arquivamento temporário serão encerradas a partir da vigência deste regulamento. No caso de petições de renovação de cadastro de medicamentos, protocoladas antes da publicação deste regulamento, a adequação deve ocorrer em até 180 dias.

§2º Caso haja produtos registrados ou cadastrados com indicações diferentes, a empresa deverá adequar-se as informações existentes no Anexo I e posteriormente, providenciar protocolo do requerimento de inclusão, alteração ou exclusão presente no Anexo III deste regulamento e aguardar a publicação conforme o § 4º do art. 3

§3º O cadastro de medicamentos, cujo princípio ativo, concentração e/ou forma farmacêutica não estão relacionados no Anexo I deste regulamento, são válidos até o término de sua vigência, devendo posteriormente enquadrar-se a essa Resolução ou nos regulamentos para registro de medicamentos junto a Anvisa.

Art.10. As informações apresentadas na Notificação são de responsabilidade da empresa e serão objeto de controle sanitário pela ANVISA.

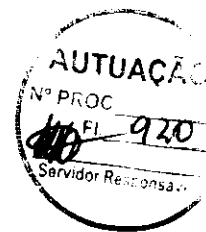


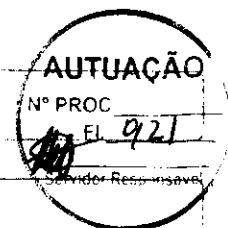
Art. 11. Ficam revogados art. 3º e art. 8º da Resolução RDC nº 132, de 29 de maio de 2003, e os itens 2.1.1.12.1 ; 3.7 e 7.1 do anexo da Resolução RDC nº 333, de 19 de novembro de 2003.

Art 12. Esta Resolução entrará em vigor 15 dias da publicação.

DIECEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO






Consultas / Medicamentos / Medicamentos

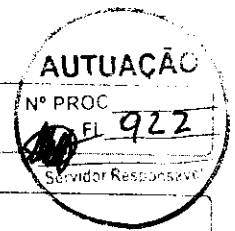
Detalhe do Produto: ibuprofeno

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001- 04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.000653/2018- 77	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/04/2020
Nome Comercial	ibuprofeno	Registro	154230307	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	IBUPROFENO			Medicamento de referência	ALIVIUM
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

153

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS GOT OR CT FR GOT PLAS PE OPC X 30 ML ATIVA	1542303070016	Suspensão Gotas	20/04/2020	24 meses
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco gotejador de plástico opaco (Frasco PE cilíndrico 30 mL, branco, terminação 15 mm) Secundária - Cartucho (de cartolina) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - 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 UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica					
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 meses					
Destinação	Comercial					
Tarja	Sem Tarja					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	
2	50 MG/ML SUS GOT OR CX 50 FR GOT PLAS PE OPC X 30 ML ATIVA	1542303070024	Suspensão Gotas	20/04/2020	24 meses	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	
3	50 MG/ML SUS GOT OR CX 60 FR GOT PLAS PE OPC X 30 ML ATIVA	1542303070032	Suspensão Gotas	20/04/2020	24 meses	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	
4	50 MG/ML SUS GOT OR CX 100 FR GOT PLAS PE OPC X 30 ML ATIVA	1542303070040	Suspensão Gotas	20/04/2020	24 meses	



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALGY-FLANDERIL

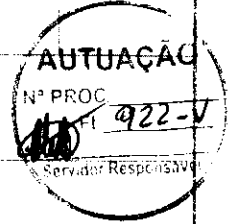
Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25000.016473/9954	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	31/05/2000
Nome Comercial	ALGY-FLANDERIL	Registro	103920065	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	IBUPROFENO			Medicamento de referência	MOTRIN (600MG) - ALIVIUM (50MG)
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

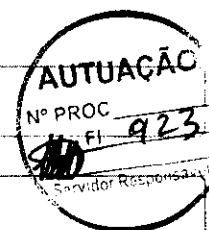
154 155

 ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1039200650018	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2000	24 meses
2	600 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1039200650026	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200 ATIVA	1039200650034	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2000	24 meses
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE PAPELÃO () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 Endereço: ANÁPOLIS - GO - 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 sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1039200650042	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: levofloxacinó hemiidratado

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001- 04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.210912/2016- 12	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/09/2016
Nome Comercial	levofloxacinó hemiidratado	Registro	154230241	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	LEVOFLOXACINO HEMIIDRATADO			Medicamento de referência	LEVAQUIN
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

160

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1542302410018	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
Princípio Ativo	LEVOFLOXACINO HEMIIDRATADO				
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: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: CELLERA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 33.173.097/0002-74 Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302410026	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 3 ATIVA	1542302410034	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/09/2016	24 meses

Detalhe do Produto: BELMIRAX

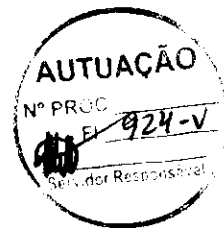
Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25001.007352/76	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	28/01/2002
Nome Comercial	BELMIRAX	Registro	105710032	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	MEBENDAZOL			Medicamento de referência	NECAMIN (comprimido) / PANTELMIN (suspensão)
Classe Terapêutica	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			ATC	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

164 165

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1057100320018	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 6 ATIVA	1057100320022	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses

Princípio Ativo	MEBENDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
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 sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 30 ML ATIVA	1057100320030	SUSPENSAO ORAL	28/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 300 ATIVA	1057100320049	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 600 ATIVA	1057100320057	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOMET

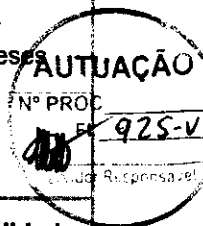
Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25000.016389/9940	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/12/2000
Nome Comercial	GLICOMET	Registro	103920109	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA			Medicamento de referência	GLIFAGE
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

166

 Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	850 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1039201090016	COMPRIMIDO SIMPLES	13/12/2000	24 meses
2	850 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1039201090024	COMPRIMIDO SIMPLES	13/12/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1039201090032	COMPRIMIDO SIMPLES	13/12/2000	24 meses
4	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1039201090040	COMPRIMIDO SIMPLES	13/12/2000	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA				
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: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 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 Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fraclonada	Não				



Detalhe do Produto: VOMISTOP

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001- 20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25991.018768/75	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	07/06/2001
Nome Comercial	VOMISTOP	Registro	109170016	Vencimento do registro	06/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado			Medicamento de referência	PLASIL
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

170

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1091700160012	SOLUÇÃO ORAL	07/06/2001	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 17.875.154/0003-91 Endereço: JUIZ DE FORA - MG - 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				

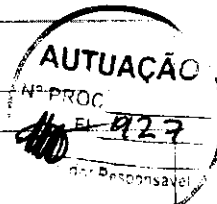
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	COM CX BL AL PLAS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1091700160026	COMPRIMIDO SIMPLES	07/06/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	COM CX 2 BL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1091700160056	COMPRIMIDO SIMPLES	07/06/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	4 MG/ML SOL OR CT 300 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1091700160069	SOLUÇÃO ORAL	07/06/2001	24 meses



Detalhe do Produto: FLAGIMAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25000.006546/9061	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	18/04/2001
Nome Comercial	FLAGIMAX	Registro	105710125	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	BENZOILMETRONIDAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

171

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP MED CANCELADA OU CADUCA	1057101250011	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses

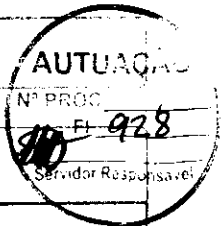
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP MED ATIVA	1057101250028	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses
Princípio Ativo	BENZOILMETRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 1 ano
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG/ML SUS OR CT 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP MED ATIVA	1057101250036	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 COP MED ATIVA	1057101250044	SUSPENSAO ORAL	18/04/2001	24 meses



Detalhe do Produto: sulfato de neomicina + bacitracina zínica

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.119479/2005-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/07/2005
Nome Comercial	sulfato de neomicina + bacitracina zínica	Registro	125680128	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE NEOMICINA, BACITRACINA ZÍNICA		Medicamento de referência	Nebacetin	
Classe Terapêutica	ANTINFECCIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		ATC	ANTINFECCIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

176

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 200 BG AL X 15 G (EMB HOSP) ATIVA	1256801280013	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses
2	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 50 G ATIVA	1256801280021	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses
3	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 15 G ATIVA	1256801280031	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses

AUTUAÇÃO
 Nº PROC
 928-V

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 50 BG AL X 50 G (EMB HOSP) ATIVA	1256801280048	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10 G ATIVA	1256801280056	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE NEOMICINA
BACITRACINA ZÍNCICA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- **Fabricante:** PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
- CNPJ:** - 73.856.593/0001-66
- Endereço:** TOLEDO - PR - BRASIL
- Etapa de Fabricação:**

Via de Administração TOPICA

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

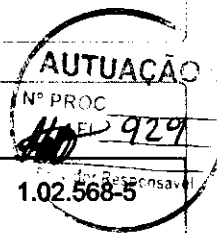
Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso -

Destinação Institucional
Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não



Detalhe do Produto: NISTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001- 66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.009016/0192	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/05/2001
Nome Comercial	NISTATINA	Registro	125680026	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	NISTATINA			Medicamento de referência	MICOSTATIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	ANTIMICOTICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

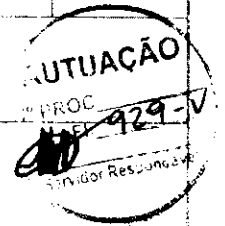
180

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100.000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB C/CGT X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1256800260019	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800260027	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800260035	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100.000 UI/ML SUS OR CT FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML ATIVA	1256800260043	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
Princípio Ativo	NISTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Eta 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML ATIVA	1256800260051	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Detalhe do Produto: omeprazol

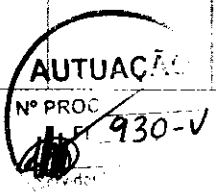
Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.011956/0151	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/11/2003
Nome Comercial	omeprazol	Registro	102350616	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	Peprazol
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

183 184

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 14 ATIVA	1023506160011	Cápsula Dura de Liberação Retardada	18/11/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 350 ATIVA	1023506160021	Cápsula Dura de Liberação Retardada	18/11/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 7 ATIVA	1023506160038	Cápsula Dura de Liberação Retardada	18/11/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 14 ATIVA	1023506160046	Cápsula Dura de Liberação Retardada	18/11/2003	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 28 ATIVA	1023506160054	Cápsula Dura de Liberação Retardada	18/11/2003	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 350 ATIVA	1023506160062	Cápsula Dura de Liberação Retardada	18/11/2003	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	40 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 7 ATIVA	1023506160070	Cápsula Dura de Liberação Retardada	18/11/2003	24 meses
Princípio Ativo	OMEPRAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO PVC LAMINADO CRISTAL) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Detalhe do Produto: TYFLEN

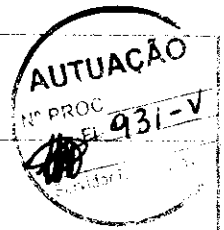
Nome da Empresa Detentora do Registro	BRASTERAPICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	46.179.008/0001- 68	Autorização	1.00.038-1
Processo	25000.028696/9865	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/12/1998
Nome Comercial	TYFLEN	Registro	100380039	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	TYLENOL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

186

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML ATIVA	1003800390016	SOLUÇÃO ORAL	23/12/1998	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1003800390024	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/1998	24 meses

Princípio Ativo	PARACETAMOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()



Local 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 sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fraclonada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1003800390032	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/1998	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	750 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 CANCELADA OU CADUCA	1003800390040	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/1998	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	750 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 CANCELADA OU CADUCA	1003800390059	COMPRIMIDO SIMPLES	23/12/1998	24 meses

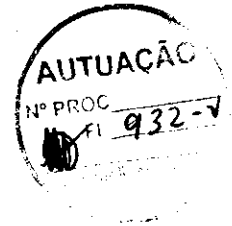
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

Detalhe do Produto: PREDNISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.125807/2022-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/06/2022
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	113430213	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

189

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA	1134302130019	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2022	24 meses
Princípio Ativo	PREDNISONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio plástico PVC transparente) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

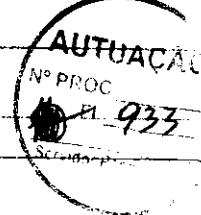


Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária• Fabricante: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA CNPJ: - 61.068.755/0001-12 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel
----------------------------	---

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
Restrição de uso	Adulto e Pedlático
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1134302130027	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2022	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 40 ATIVA	1134302130035	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2022	24 meses

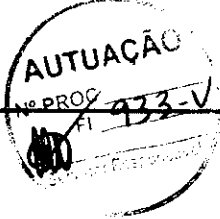


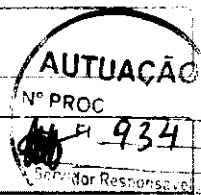
Detalhe do Produto: sulfato de salbutamol

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.329696/2005-17	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/04/2006
Nome Comercial	sulfato de salbutamol	Registro	110850033	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL			Medicamento de referência	AEROLIN
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

192

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1108500330015	XAROPE	17/04/2006	24 meses
2	0,4 MG/ML XPE CX 60 FR VD AMB X 100 ML + 60 COP ATIVA	1108500330023	XAROPE	17/04/2006	24 meses
3	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR VD AMB X 100 ML + 100 COP ATIVA	1108500330031	XAROPE	17/04/2006	24 meses
4	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP ATIVA	1108500330041	XAROPE	17/04/2006	24 meses
5	0,4 MG/ML XPE CX 60 FR VD AMB X 120 ML + 60 COP ATIVA	1108500330058	XAROPE	17/04/2006	24 meses
6	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR VD AMB X 120 ML + 100 COP ATIVA	1108500330066	XAROPE	17/04/2006	24 meses
7	0,4 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 100 ML + COP ATIVA	1108500330074	XAROPE	17/04/2006	24 meses

8	0,4 MG/ML XPE CX 60 FR PET AMB X 100 ML + 60 COP ATIVA	1108500330082	XAROPE		17/04/2006	24 meses
9	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR PET AMB X 100 ML + 100 COP ATIVA	1108500330090	XAROPE		17/04/2006	24 meses
10	0,4 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML + COP ATIVA	1108500330104	XAROPE		17/04/2006	24 meses
11	0,4 MG/ML XPE CX 60 FR PET AMB X 120 ML + 60 COP ATIVA	1108500330112	XAROPE		17/04/2006	24 meses
12	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR PET AMB X 120 ML + 100 COP ATIVA	1108500330120	XAROPE		17/04/2006	24 meses
13	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1108500330139	XAROPE		17/04/2006	24 meses
14	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 COP ATIVA	1108500330147	XAROPE		17/04/2006	24 meses
15	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PET AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1108500330155	XAROPE		17/04/2006	24 meses
16	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PET AMB X 120 ML + 50 COP ATIVA	1108500330163	XAROPE		17/04/2006	24 meses



Detalhe do Produto: SINVASTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDUSTRIA S.A	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.384-0
Processo	25351.143045/2012-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/05/2015
Nome Comercial	SINVASTATINA	Registro	143810169	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	SINVASTATINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS			ATC	ANTILIPEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

194

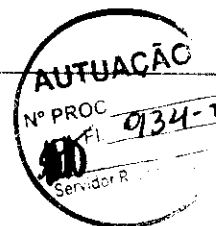
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1438101690019	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1438101690027	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1438101690035	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

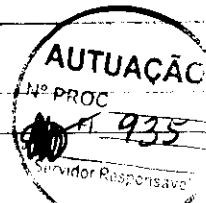
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A. CNPJ: - 02.814.497/0008-83 Endereço: - - 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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
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	1438101690043	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750 ATIVA	1438101690051	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

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



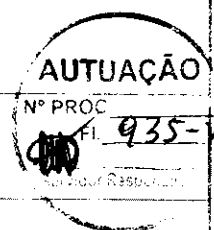
Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.000366/2008-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/06/2009
Nome Comercial	sulfametoxazol + trimetoprima	Registro	125680209	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			Medicamento de referência	Bactrim
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

196

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256802090013	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
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: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - 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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos
Destinação	Hospitalar Institucional
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090021	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256802090031	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1256802090048	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090056	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

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

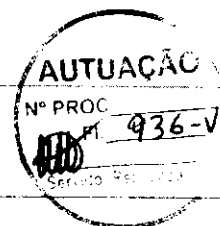
Detalhe do Produto: SULFERBEL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25992.018586/76	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	15/05/2001
Nome Comercial	SULFERBEL	Registro	105710004	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO, SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS			ATC	ANTIANEMICOS
Preço Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

197

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1057100040021	XAROPE	15/05/2001	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Sem Tarja
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	152 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 50 ATIVA	1057100040038	DRAGEA SIMPLES	15/05/2001	24 meses

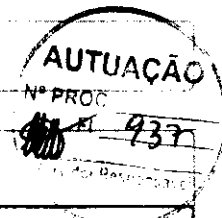
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	68 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML ATIVA	1057100040046	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 50 ATIVA	1057100040054	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	125 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML ATIVA	1057100040062	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

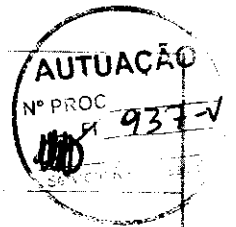


Detalhe do Produto: COMPLE B

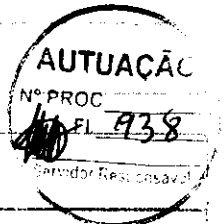
Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.092682/2010-86	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	05/12/2011
Nome Comercial	COMPLE B	Registro	138410051	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA, fosfato sódico de riboflavina, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, NICOTINAMIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			ATC	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

199

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1384100510014	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
2	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1384100510022	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA fosfato sódico de riboflavina CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NICOTINAMIDA				



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: NATULAB LABORATÓRIO S.A CNPJ: - 02.456.955/0001-83 Endereço: SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BA - 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 sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1384100510030	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1384100510049	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses



Detalhe do Produto: sulfametoxazol+trimetoprima

Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25351.560842/2009-80	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/05/2013
Nome Comercial	sulfametoxazol+trimetoprima	Registro	103920170	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			Medicamento de referência	Bactrim
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

200

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1039201700019	SUSPENSAO ORAL	03/05/2013	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 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

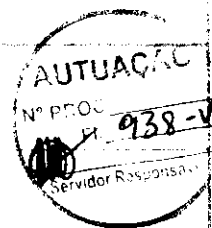
Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 6 semanas de vida

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1039201700027	SUSPENSAO ORAL	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PET AMB X 60 ML + COP ATIVA	1039201700035	SUSPENSAO ORAL	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PET AMB X 60 ML + 50 COP ATIVA	1039201700043	SUSPENSAO ORAL	03/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PET AMB X 100 ML + COP ATIVA	1039201700051	SUSPENSAO ORAL	03/05/2013	24 meses

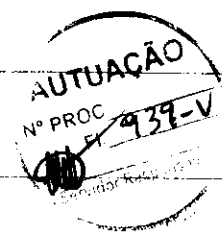
Detalhe do Produto: BACLOFENO

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.730671/2013-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/07/2015
Nome Comercial	BACLOFENO	Registro	104971385	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	BACLOFENO			Medicamento de referência	LIORESAL
Classe Terapêutica	RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES			ATC	RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

205

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1049713850017	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	BACLOFENO				
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: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 19.426.695/0001-04 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 60.665.981/0007-03 Endereço: SANTA MARIA - DF - 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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

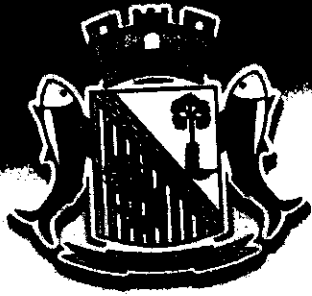


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049713850025	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1049713850033	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1049713850041	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses

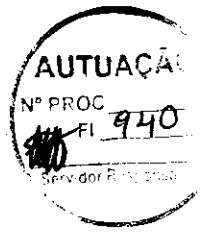
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1049713850051	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses



ESTADO DO PIAUÍ
PREFEITURA MUNICIPAL DE FLORIANO
SECRETARIA DE FINANÇAS



[Autenticação]



Alvará de Licença

Inscrição 229470	Cód. Contribuinte 229470	Nº do Alvará 8/2023	Validade 31/12/2023	Emissão 10/01/2023
---------------------	-----------------------------	------------------------	------------------------	-----------------------

Contribuinte

Nome: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.
CPF/CNPJ: 17.828.413/0001-61
Nome Fantasia: DROGARIA BRASIL

Endereço

Logradouro: AVENIDA DR JOSE RIBAMAR PACHECO
Bairro: CANCELA
Cidade: FLORIANO

Número: 355
CEP: 64804-330
Estado: PI

Atividade Principal

4771-7/01-00 - COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS, SEM MANIPULACAO DE FORMULAS

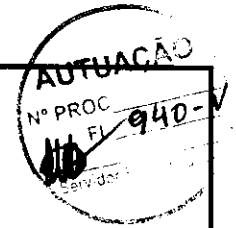
Observações

O presente alvará somente concede ao requerente o direito de localização e funcionamento. Não sendo válido como quitação de tributos.

Candido José Celestino Neto
Candido José Celestino Neto
Diretor de Fiscalização
Matricula: 200741



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **78b861837d6e93f1a80dbb95d088d3f457a7163f9f6b6cd2a71129c61acdd528** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **105857** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado **"ALVARA DE LICENÇA BRASIL MEDICAMENTOS - 2023.pdf"**, cujo assunto é descrito como **"ALVARA DE LICENÇA BRASIL MEDICAMENTOS - 2023.pdf"**, faz prova de que em **11/01/2023 10:47:43**, o responsável **Brasil Medicamentos Ltda (17.828.413/0001-61)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de **Brasil Medicamentos Ltda** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a **DAUTIN Blockchain Co.**

Este CERTIFICADO foi emitido em **11/01/2023 10:49:37** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa **DAUTIN Blockchain Co.** de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xf4d5a93edc2ed58e30a3366e88a919ea391d2564a63a0abc5b294e142df5974b**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



Improbidade Administrativa e Inelegibilidade

Certidão Negativa



Certifico que nesta data (23/10/2023 às 17:03) NÃO CONSTA no Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade registros de condenação com trânsito em julgado ou sanção ativa quanto ao CNPJ nº 17.828.413/0001-61.

A condenação por atos de improbidade administrativa não implica automático e necessário reconhecimento da inelegibilidade do condenado.

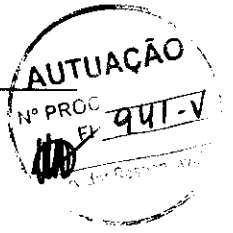
Para consultas sobre inelegibilidade acesse portal do TSE em <http://divulgacandcontas.tse.jus.br/>

Esta certidão é expedida gratuitamente. Sua autenticidade pode ser por meio do número de controle 6536.D176.6A12.9382 no seguinte endereço: https://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/autenticar_certidao.php

Confirmação de Autenticidade

A Certidão que possui o código de controle **6536.D176.6A12.9382** emitida em **23/10/2023 17:03:00**, vinculada ao CNPJ **17.828.413/0001-61** possui o resultado:

Certifico que nesta data (23/10/2023 às 17:03) não consta registro no Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade, supervisionado pelo Conselho Nacional de Justiça, quanto ao CNPJ nº 17.828.413/0001-61.





ESTADO DO PIAUÍ
SECRETARIA DA FAZENDA
3ª GERAT: GERÊNCIA REGIONAL DE
ATENDIMENTO TERESINA



INSCRIÇÃO ESTADUAL

Número 195144368

Nome Fantasia: DROGARIA BRASIL

Razão Social: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA

CNPJ: 17.828.413/0001-61

Atividade Principal: 4771-7/01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas

Atividade(s) Secundária(s) CNAE: 4649-4/01 - Comércio atacadista de equipamentos elétricos de uso pessoal e doméstico, 4646-0/01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria, 4642-7/02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho, 4751-2/01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática, 4753-9/00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo, 4763-6/02 - Comércio varejista de artigos esportivos, 4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia, 4649-4/02 - Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico, 4649-4/08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, 4651-6/01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática, 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, 4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos, 4639-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral, 4691-5/00 - Comércio atacadista de mercadorias em geral, com predominância de produtos alimentícios, 4772-5/00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal, 4781-4/00 - Comércio varejista de artigos do vestuário e acessórios, 4618-4/01 - Representantes comerciais e agentes do comércio de medicamentos, cosméticos e produtos de perfumaria, 4930-2/01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal, 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, 4646-0/02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal, 4930-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional, 4618-4/02 - Representantes comerciais e agentes do comércio de instrumentos e materiais odonto-médico-hospitalares, 4651-6/02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática, 4789-0/07 - Comércio varejista de equipamentos para escritório, 4664-8/00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar, partes e peças, 4754-7/01 - Comércio varejista de móveis, 4649-4/04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria, 4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários, 4773-3/00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos

Município: Floriano

Endereço: AVENIDA DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, CANCELA

CEP: 64804330

Local e data: Floriano, terça, 27 de fevereiro de 2018

IRÃ DE SOUSA PIMENTEL

3ª GERAT: Gerência Regional de Atendimento Teresina



Governo do Estado do Piauí
Secretaria Especial da Micro e Pequena Empresa - SEMPE
Junta Comercial do Estado do Piauí



CERTIDÃO ESPECÍFICA

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

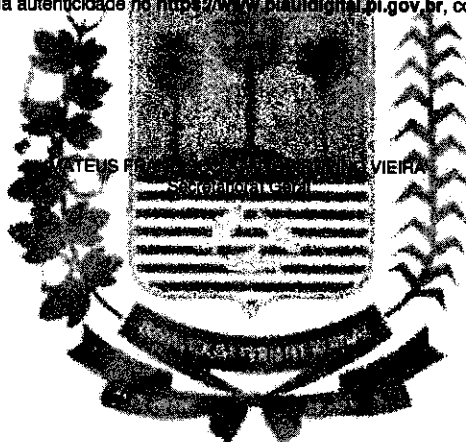
Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Certificamos que BRASIL MEDICAMENTOS LTDA encontra-se registrada nesta Junta Comercial, como segue:		Protocolo: PIC2302126070	
NIRE 22200381154 CNPJ 17.828.413/0001-61		Situação ATIVA Status SEM STATUS	
Endereço Completo Avenida DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Nº 355, xxxxx, CANCELA - Floriano/PI - CEP 64804-330			
Arquivamentos Posteriores			
Ato	Número	Data	Descrição
223	20230307710	04/05/2023	BALANCO
223	20220270520	04/05/2022	BALANCO
223	20210310090	19/05/2021	BALANCO
223	20200137913	15/04/2020	BALANCO
223	20190098031	13/03/2019	BALANCO
002	20180247280	24/07/2018	EXTINCAO DE FILIAL NA UF DA SEDE
223	20180174134	10/07/2018	BALANCO
002	20170346056	22/09/2017	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20170346056	22/09/2017	ALTERAÇÃO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
310	310438	21/07/2014	BALANCO
315	288028	18/03/2013	ENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA
090	22200381154	18/03/2013	CONTRATO

Esta certidão foi emitida automaticamente em 23/10/2023, às 16:59:33 (horário de Brasília).
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.piauidigital.pi.gov.br>, com o código TKAFDKUZ.



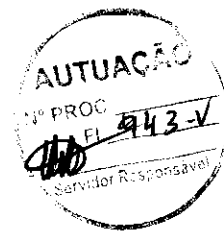
PIC2302126070



Consulta certidão online

DOCUMENTO VERIFICADO

O DOCUMENTO ABAIXO FOI CONFIRMADO COMO AUTÊNTICO.



NIRE 22200381154 CNPJ 17.828.413/0001-61	Situação ATIVA Status SEM STATUS
---	---

Endereço Completo Avenida DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Nº 355, xxxxx, CANCELA - Floriano/PI - CEP 64804-330

Arquivamentos Posteriores

Ato	Número	Data	Descrição
223	20230307710	04/05/2023	BALANCO
223	20220270520	04/05/2022	BALANCO
223	20210310090	19/05/2021	BALANCO
223	20200137913	15/04/2020	BALANCO
223	20190098031	13/03/2019	BALANCO
002	20180247280	24/07/2018	EXTINCAO DE FILIAL NA UF DA SEDE
223	20180174134	10/07/2018	BALANCO
002	20170346056	22/09/2017	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20170346056	22/09/2017	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
310	310438	21/07/2014	BALANCO
315	288028	18/03/2013	ENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA
090	22200381154	18/03/2013	CONTRATO

~~Esta certidão foi emitida automaticamente em 23/10/2023, às 16:59:33 (horário de Brasília).~~

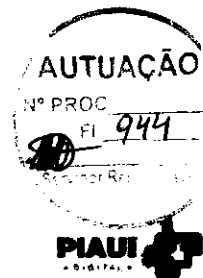
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.piauidigital.pi.gov.br>, com o código TKAFDKU.



PIC2302126070

MATEUS FRANCISCO SANTOS RUFINO VIEIRA

Secretário(a) Geral



Governo do Estado do Piauí
Secretaria Especial da Micro e Pequena Empresa - SEMPE
Junta Comercial do Estado do Piauí

CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

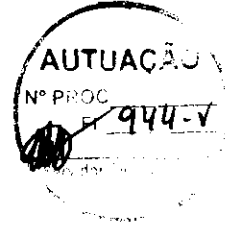
Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA NIRE : 22200381154 Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada			Protocolo: PIC2302126038		
NIRE (Sede) 22200381154		CNPJ 17.828.413/0001-61		Data de Ato Constitutivo 18/03/2013	Início de Atividade 26/02/2013
Endereço Completo Avenida DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Nº 355, CANCELA - Floriano/PI - CEP 64804-330					
Objeto Social COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SEM MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS ODONTO-MÉDICO-HOSPITALARES; COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE ELETRODOMÉSTICOS E EQUIPAMENTOS DE ÁUDIO E VÍDEO; COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS; COMÉRCIO VAREJISTA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITÁRIOS; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINÂNCIA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS ELÉTRICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR; COMÉRCIO VAREJISTA DE EQUIPAMENTOS PARA ESCRITÓRIO; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS, COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS ESPORTIVOS; COMÉRCIO ATACADISTA DEROUPAS, ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL.					
Capital Social R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais)		Capital Integralizado R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais)		Porte EPP (Empresa de Pequeno Porte)	Prazo de Duração Indeterminado
Dados do Sócio					
Nome RAFAELA MARTINS DE CARVALHO		CPF/CNPJ 652.390.083-53	Participação no capital R\$ 225.000,00	Espécie de sócio Sócio	Administrador S
Nome FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO		CPF/CNPJ 953.787.823-68	Participação no capital R\$ 225.000,00	Espécie de sócio Sócio	Administrador N
Dados do Administrador					
Nome RAFAELA MARTINS DE CARVALHO		CPF 652.390.083-53		Término do mandato Indeterminado	
Último Arquivamento					Situação
Data 04/05/2023	Número 20230307710	Ato/eventos 223 / 223 - BALANCO			ATIVA Status SEM STATUS

Esta certidão foi emitida automaticamente em 23/10/2023, às 16:55:02 (horário de Brasília).
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.piauidigital.pi.gov.br>, com o código APD6DKL9.



Governo do Estado do Piauí
Secretaria Especial da Micro e Pequena Empresa - SEMPE
Junta Comercial do Estado do Piauí



CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Continuação

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados
nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA NIRE : 22200381154 Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada	Protocolo: PIC2302126038
--	--------------------------



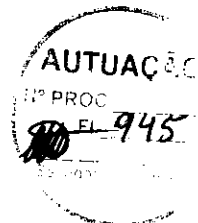
PIC2302126038

MATEUS FRANCISCO SANTOS RUFINO VIEIRA
Secretário(a) Geral

Consulta certidão online

DOCUMENTO VERIFICADO

O DOCUMENTO ABAIXO FOI CONFIRMADO COMO AUTÊNTICO.



NIRE (Sede) 22200381154	CNPJ 17.828.413/0001-61	Data de Ato Constitutivo 18/03/2013	Início de Atividade 26/02/2013
Endereço Completo Avenida DOUTOR JOSE RIBAMAR PACHECO, Nº 355, CANCELA - Floriano/PI - CEP 64804-330			
Objeto Social COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SEM MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS ODONTO-MÉDICO-HOSPITALARES; COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE ELETRODOMÉSTICOS E EQUIPAMENTOS DE ÁUDIO E VÍDEO; COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS; COMÉRCIO VAREJISTA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITÁRIOS; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL; TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINÂNCIA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS ELÉTRICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR; COMÉRCIO VAREJISTA DE EQUIPAMENTOS PARA ESCRITÓRIO; REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS, COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS ESPORTIVOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL.			
Capital Social R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais)	Capital Integralizado R\$ 450.000,00 (quatrocentos e cinquenta mil reais)	Porte EPP (Empresa de Pequeno Porte)	Prazo de Duração Indeterminado
Dados do Sócio			
Nome FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO	CPF/CNPJ 953.787.823-68	Participação no capital R\$ 225.000,00	Espécie de sócio Sócio
Administrador N	Término do mandato Indeterminado		
Nome RAFAELA MARTINS DE CARVALHO	CPF/CNPJ 652.390.083-53	Participação no capital R\$ 225.000,00	Espécie de sócio Sócio
Administrador S	Término do mandato Indeterminado		
Dados do Administrador			
Nome RAFAELA MARTINS DE CARVALHO	CPF 652.390.083-53	Término do mandato Indeterminado	
Último Arquivamento			Situação ATIVA
Data 04/05/2023	Número 20230307710	Ato/eventos 223 / 223 - BALANCO	Status SEM STATUS

Esta certidão foi emitida automaticamente em 23/10/2023, às 16:55:02 (horário de Brasília).
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.plaudigital.pi.gov.br>, com o código APD6DKL9.



PC2302126038

MATEUS FRANCISCO SANTOS RUFINO VIERA

Secretário(a) Geral

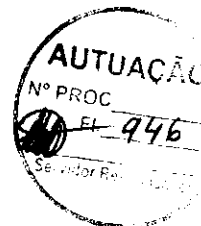
Exercício: 2023

Ano Calendário: 2022

RECIBO DE ENTREGA

DECLARAÇÃO ORIGINAL

Período abrangido pela Declaração: 01/01/2022 a 31/12/2022

**1. Informações do Contribuinte**

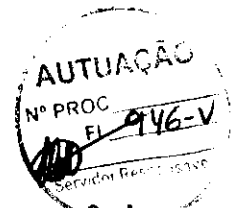
Nome empresarial	CNPJ da Matriz
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.	17.828.413/0001-61
Data da Abertura no CNPJ	Optante pelo Simples Nacional
18/03/2013	Sim
Regime de Apuração	
Competência	
CNPJ das Filiais Presentes Nesta Declaração	
Nenhuma	

2. Informações da Recepção da Declaração

Data e Horário da Transmissão da Declaração
31/03/2023 20:01:00
Número do Recibo
02.07.23090.0816337-6
Autenticação
17059.82734.84740.13562



Declaração de Informações Socioeconômicas e Fiscais (DEFIS)



Declaração Original

Exercício 2023

Ano-Calendário 2022

Período abrangido pela Declaração: 01/01/2022 a 31/12/2022

1. Identificação do Contribuinte

CNPJ Matriz: 17.828.413/0001-61
Nome empresarial: BRASIL MEDICAMENTOS LTDA.
Data de abertura no CNPJ: 18/03/2013
Regime de Apuração: competência
Optante pelo Simples Nacional: Sim

1.1 CNPJ das Filiais Presentes nesta declaração:

Nenhuma.

2. Informações Econômico-Fiscais da Pessoa Jurídica

Ganhos de capital	R\$ 0,00
Quantidade de empregados no início do período abrangido pela declaração	4
Quantidade de empregados no final do período abrangido pela declaração	5
Receita proveniente de exportação direta	R\$ 0,00
Lucro superior ao limite de que trata o § 1º do art. 6º da resolução CGSN nº 4 de 30/05/2007, no período abrangido por esta declaração	R\$ 0,00
Total de ganhos líquidos auferidos em operações de renda variável	R\$ 0,00

2.1 Receita proveniente de exportação por meio de comercial exportadora

CNPJ da comercial exportadora	Valor
-	-

2.2 Identificação e Rendimentos dos Sócios

CPF do sócio: 652.390.083-53

Nome: RAFAELA MARTINS DE CARVALHO

Rendimentos isentos pagos ao sócio pela empresa	R\$ 0,00
Rendimentos tributáveis pagos ao sócio pela empresa	R\$ 43.632,00
Percentual de participação do sócio no capital social da empresa no	50,00%

último dia do período abrangido pela declaração

Imposto de renda retido na fonte sobre os rendimentos pagos ao sócio pela ME/EPP R\$ 0,00

CPF do sócio: 953.787.823-68

Nome: FRANCISCA MARTINS DE CARVALHO

Rendimentos isentos pagos ao sócio pela empresa R\$ 0,00

Rendimentos tributáveis pagos ao sócio pela empresa R\$ 0,00

Percentual de participação do sócio no capital social da empresa no último dia do período abrangido pela declaração 50,00%

Imposto de renda retido na fonte sobre os rendimentos pagos ao sócio pela ME/EPP R\$ 0,00

2.3 Percentual de participação em cotas em tesouraria no capital social da empresa (%) 0,00%

2.4 Doações à Campanha Eleitoral

CNPJ do Beneficiário	Nome do Beneficiário	Tipo de Beneficiário	Forma de Doação	Valor
-	-	-	-	-

3. Informações Econômicas e Fiscais dos Estabelecimentos

Estabelecimento: 17.828.413/0001-61 UF: PI

Estoque inicial do período abrangido pela declaração	R\$ 227.745,34
Estoque final do período abrangido pela declaração	R\$ 129.148,34
Saldo em caixa/banco no início do período abrangido pela declaração	R\$ 534.754,09
Saldo em caixa/banco no final do período abrangido pela declaração	R\$ 182.853,47
Total de aquisições de mercadorias para comercialização ou industrialização no período abrangido pela declaração	R\$ 618.466,86
Aquisições no mercado interno	R\$ 618.466,86
Importações	R\$ 0,00
Total de entradas de mercadorias por transferência para comercialização	R\$ 0,00



ou industrialização no período abrangido pela declaração

Total de saídas de mercadorias por transferência para comercialização ou industrialização no período abrangido pela declaração	R\$ 0,00
Total de devoluções de vendas de mercadorias para comercialização ou industrialização no período abrangido pela declaração	R\$ 0,00
Total de devoluções de compras de mercadorias para comercialização ou industrialização no período abrangido pela declaração	R\$ 0,00
Total de entradas no período abrangido pela declaração	R\$ 618.466,86
Total de despesas no período abrangido pela declaração	R\$ 0,00

Total de entradas interestaduais por UF

UF	Valor
CE	R\$ 13.959,54
DF	R\$ 1.614,77
ES	R\$ 22.005,59
GO	R\$ 6.441,22
MA	R\$ 171.103,69
MG	R\$ 29.424,06
PI	R\$ 376.240,92
PR	R\$ 32.616,55
SC	R\$ 17.558,75
SP	R\$ 76.881,19

Total de saídas interestaduais por UF

UF	Valor
MA	R\$ 666.577,18
PI	R\$ 2.107.840,89

Valor do ISS retido na fonte no ano-calendário, por Município

UF	Município	Valor
-	-	-

Prestações de Serviços de Comunicação

UF onde o serviço foi prestado	Município onde o serviço foi prestado	Valor
-	-	-



Informações sobre prestação de serviços de transporte de cargas interestadual e/ou intermunicipal, e de transporte intermunicipal e interestadual de passageiros autorizados no inciso VI do art. 17 da LC 123 com e sem substituição tributária

Valor total do frete: -		
UF de origem	Município onde se iniciou a prestação do serviço	Valor da Prestação (R\$)
-	-	-

4. Informações da Recepção da Declaração

Data e Horário da transmissão da Declaração: 31/03/2023 20:01:00

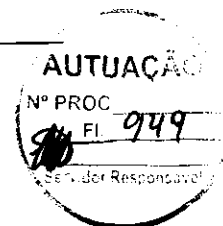
Número do Recibo: 02.07.23090.0816337-6

Autenticação: 17059.82734.84740.13562



BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-EPP

Av. Dr. José Ribamar Pacheco, 355 • Cancela • Fone: (89) 3521-2272 (89) 3521-3422 • 64.804-330
Floriano-Piauí • CNPJ: 17.828.413/0001-61 • Insc. Est.: 19.514.436-8 • Insc. Munic.: 000.229.470 NIRE: 22200381154
E-mail: brasilmedicamentos10@hotmail.com



PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES - MA

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL

PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 023/2023- SRP

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº. 122307-0001

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.

DATA: 24/10/2023 ÀS 09:00 HORAS

DECLARAÇÃO DE CUMPRIMENTO DOS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP, inscrita no CNPJ/MF Nº 17.828.413/0001-61, sediada na AVENIDA DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO, Nº 355, BAIRRO: CANCELA, FLORIANO-PI, por intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a) Rafaela Martins de Carvalho, portador da Carteira de Identidade n.º 2.071.268 SSP / PI e do CPF n.º 652.390.083-53, DECLARO, sob as penas da lei, que a empresa cumpre plenamente as exigências e os requisitos de habilitação previstos no instrumento convocatório do Pregão nº 023/2023, realizado pela Prefeitura Municipal Santo Antônio dos Lopes-MA, inexistindo qualquer fato impeditivo de sua participação neste certame.

Floriano-PI, 23 de Outubro de 2023.

RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353

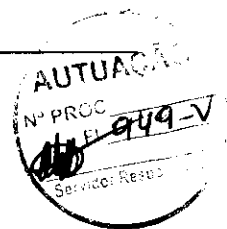
Assinado de forma digital por
RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353
Dados: 2023.10.23 17:51:26 -03'00'

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP
CNPJ: 17.828.413/0001-61
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
SÓCIA ADMINISTRADORA
RG: 2.071.268 SSP / PI
CPF: 652.390.083-53
Residente e domiciliada
na cidade de Floriano, PI
Rua Clementino Ribeiro, nº 597
Ibiapaba CEP:64.803-045



BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-EPP

Av. Dr. José Ribamar Pacheco, 355 • Cancela • Fone: (89) 3521-2272 (89) 3521-3422 • 64.804-330
Florianópolis • CNPJ: 17.828.413/0001-61 • Insc. Est.: 19.514.436-8 • Insc. Munic.: 000.229.470 NIRE: 22200381154
E-mail: brasilmedicamentos10@hotmail.com



PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES - MA

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL

PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 023/2023- SRP

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº. 122307-0001

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.

DATA: 24/10/2023 ÀS 09:00 HORAS

DECLARAÇÃO DE CONCORDÂNCIA CONDIÇÕES DO EDITAL

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP, inscrita no CNPJ/MF Nº **17.828.413/0001-61**, sediada na **AVENIDA DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO, Nº 355, BAIRRO: CANCELA, FLORIANO-PI**, por intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a) **Rafaela Martins de Carvalho**, portador da Carteira de Identidade n.º **2.071.268 SSP / PI** e do CPF n.º **652.390.083-53**, Declaro para todos os fins de direito, especificamente para participação de licitação na modalidade de Pregão, que está ciente e concorda com as condições contidas no Edital e seus anexos;

Florianópolis-PI, 23 de Outubro de 2023.

**RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353**

Assinado de forma digital por
**RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353**
Dados: 2023.10.23 17:50:49 -03'00'

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP
CNPJ: 17.828.413/0001-61
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
SÓCIA ADMINISTRADORA
RG: 2.071.268 SSP / PI
CPF: 652.390.083-53
Residente e domiciliada
na cidade de Florianópolis, PI
Rua Clementino Ribeiro, nº 597
Ibiapaba CEP:64.803-045

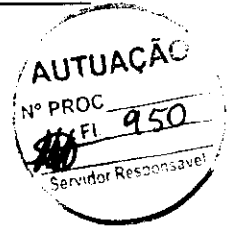


BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-EPP

Av. Dr. José Ribamar Pacheco, 355 • Cancela • Fone: (89) 3521-2272 (89) 3521-3422 • 64.804-330
Floriano-Piauí • CNPJ: 17.828.413/0001-61 • Insc. Est.: 19.514.436-8 • Insc. Munic.: 000.229.470 NIRE: 22200381154
E-mail: brasilmedicamentos10@hotmail.com

PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES - MA
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL
PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 023/2023- SRP
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº. 122307-0001
TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.
DATA: 24/10/2023 ÀS 09:00 HORAS



DECLARAÇÃO DE QUE NÃO FOI DECLARADA INIDÔNEA PARA LICITAR OU CONTRATAR COM O PODER PÚBLICO

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP, inscrita no CNPJ/MF Nº **17.828.413/0001-61**, sediada na **AVENIDA DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO, Nº 355, BAIRRO: CANCELA, FLORIANO-PI**, por intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a) **Rafaela Martins de Carvalho**, portador da Carteira de Identidade n.º **2.071.268 SSP / PI** e do CPF n.º **652.390.083-53**, Declara, sob as penas da Lei, que na qualidade de proponente do procedimento licitatório, sob a modalidade Pregão Eletrônico nº **023/2023** instaurada pela Prefeitura Municipal de Santo Antônio dos Lopes-MA, que não fomos declarados inidôneos para licitar ou contratar com o Poder Público, em qualquer de suas esferas.

Floriano-PI, 23 de Outubro de 2023.

**RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353**

Assinado de forma digital por
**RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353**
Dados: 2023.10.23 17:52:36 -03'00'

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP
CNPJ: 17.828.413/0001-61
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
SÓCIA ADMINISTRADORA
RG: 2.071.268 SSP / PI
CPF: 652.390.083-53
Residente e domiciliada
na cidade de Floriano, PI
Rua Clementino Ribeiro, nº 597
Ibiapaba CEP:64.803-045



PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES - MA
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL
PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 023/2023- SRP
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº. 122307-0001
TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTONIO DOS LOPES/MA.
DATA: 24/10/2023 ÀS 09:00 HORAS

DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO NO REGIME DE TRIBUTAÇÃO DE ME/EPP

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP, inscrita no CNPJ/MF nº 17.828.413/0001-61, sediada na AVENIDA DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO, Nº 355, BAIRRO: CANCELA, FLORIANO-PI, por intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a) Rafaela Martins de Carvalho, portador da Carteira de Identidade n.º 2.071.268 SSP / PI e do CPF n.º 652.390.083-53, Declaro para todos os fins de direito, especificamente para participação de licitação na modalidade de Pregão, que estamos sob o regime de ME/EPP, cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 3º da Lei Complementar no 123, de 2006, estando apta a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49;

Florianópolis-PI, 23 de Outubro de 2023.

RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353

Assinado de forma digital por RAFAELA
MARTINS DE CARVALHO:65239008353
Dados: 2023.10.23 17:52:01 -03'00'

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP
CNPJ: 17.828.413/0001-61
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
SÓCIA ADMINISTRADORA
RG: 2.071.268 SSP / PI
CPF: 652.390.083-53
Residente e domiciliada
na cidade de Florianópolis, PI
Rua Clementino Ribeiro, nº 597
Ibiapaba CEP:64.803-045

PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES - MA

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL

PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 023/2023- SRP

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº. 122307-0001

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.

DATA: 24/10/2023 ÀS 09:00 HORAS

DECLARAÇÃO QUE NÃO EMPREGA MENOR

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP, inscrita no CNPJ/MF Nº **17.828.413/0001-61**, sediada na **AVENIDA DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO, Nº 355, BAIRRO: CANCELA, FLORIANO-PI**, por intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a) **Rafaela Martins de Carvalho**, portador da Carteira de Identidade n.º **2.071.268 SSP / PI** e do CPF n.º **652.390.083-53**, Declaro que não possuímos, em nosso Quadro de Pessoal, empregados menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e em qualquer trabalho, menores de 16 (dezesesseis) anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;

Florianópolis-PI, 23 de Outubro de 2023.

**RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353**

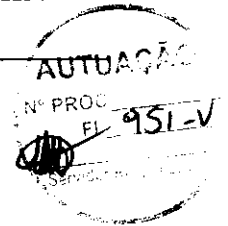
Assinado de forma digital por
**RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353**
Dados: 2023.10.23 17:53:53 -03'00'

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP
CNPJ: 17.828.413/0001-61
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
SÓCIA ADMINISTRADORA
RG: 2.071.268 SSP / PI
CPF: 652.390.083-53
Residente e domiciliada
na cidade de Florianópolis, PI
Rua Clementino Ribeiro, nº 597
Ibiapaba CEP:64.803-045



BRASIL MEDICAMENTOS LTDA-EPP

Av. Dr. José Ribamar Pacheco, 355 • Cancela • Fone: (89) 3521-2272 (89) 3521-3422 • 64.804-330
Florianópolis • CNPJ: 17.828.413/0001-61 • Insc. Est.: 19.514.436-8 • Insc. Munic.: 000.229.470 NIRE: 22200381154
E-mail: brasilmedicamentos10@hotmail.com



PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES - MA
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL
PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 023/2023- SRP
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº. 122307-0001
TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.
DATA: 24/10/2023 ÀS 09:00 HORAS

ANEXO V DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATOS IMPEDITIVOS OU SUPERVENIENTES

BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP, inscrita no CNPJ/MF Nº 17.828.413/0001-61, sediada na AVENIDA DR. JOSÉ RIBAMAR PACHECO, Nº 355, BAIRRO: CANCELA, FLORIANO-PI, por intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a) Rafaela Martins de Carvalho, portador da Carteira de Identidade n.º 2.071.268 SSP / PI e do CPF n.º 652.390.083-53, Declara, sob as penas da Lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no presente processo e que está ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

Florianópolis-PI, 23 de Outubro de 2023.

RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:6523900835
3

Assinado de forma digital por
RAFAELA MARTINS DE
CARVALHO:65239008353
Dados: 2023.10.23 17:53:11 -03'00'

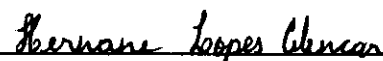
BRASIL MEDICAMENTOS LTDA - EPP
CNPJ: 17.828.413/0001-61
RAFAELA MARTINS DE CARVALHO
SÓCIA ADMINISTRADORA
RG: 2.071.268 SSP / PI
CPF: 652.390.083-53
Residente e domiciliada
na cidade de Florianópolis, PI
Rua Clementino Ribeiro, nº 597
Ibiapaba CEP:64.803-045

TERMO DE JUNTADA DE DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 023/2023

Junto aos autos do Processo Licitatório nº 122307-0001, na modalidade PREGÃO, que tem por objeto o Registro de Preços visando futura e eventual contratação de pessoa(s) jurídica(s) para fornecimento de medicamentos, pelo prazo de 12 (doze) meses, em atendimento às necessidades hospitalares e em unidades vinculadas à Secretaria Municipal de Saúde e Saneamento do Município de Santo Antônio dos Lopes/MA, os DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO, consoante especificações descritas no Termo de Referência, apresentados pela empresa **A R DE ABREU LTDA**, inscrita no CNPJ sob nº **10.464.744/0001-10**, para participação no presente procedimento licitatório.

Santo Antônio dos Lopes - MA, 10 de novembro de 2023.



HERNANE LOPES ALENCAR
Pregoeiro Municipal
Port. nº 139/2023-GPSAL



TRIBUNAL DE CONTAS DA UNIÃO



Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica

Este relatório tem por objetivo apresentar os resultados consolidados de consultas eletrônicas realizadas diretamente nos bancos de dados dos respectivos cadastros. A responsabilidade pela veracidade do resultado da consulta é do Órgão gestor de cada cadastro consultado. A informação relativa à razão social da Pessoa Jurídica é extraída do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica, mantido pela Receita Federal do Brasil.

Consulta realizada em: 06/11/2023 14:54:15

Informações da Pessoa Jurídica:

Razão Social: A R DE ABREU LTDA
CNPJ: 10.464.744/0001-10

Resultados da Consulta Eletrônica:

Órgão Gestor: TCU
Cadastro: Licitantes Inidôneos
Resultado da consulta: Nada Consta

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: CNJ
Cadastro: CNIA - Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade
Resultado da consulta: Nada Consta

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: Portal da Transparência
Cadastro: Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas
Resultado da consulta: Nada Consta

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: Portal da Transparência
Cadastro: CNEP - Cadastro Nacional de Empresas Punidas
Resultado da consulta: Nada Consta

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Obs: A consulta consolidada de pessoa jurídica visa atender aos princípios de simplificação e racionalização de serviços públicos digitais. Fundamento legal: Lei nº 12.965, de 23 de abril de 2014, Lei nº 13.460, de 26 de junho de 2017, Lei nº 13.726, de 8 de outubro de 2018, Decreto nº 8.638 de 15, de janeiro de 2016.



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas Impeditivas de Licitar

Dados do Fornecedor

CNPJ: 10.464.744/0001-10 DUNS@: 944895199
Razão Social: A R DE ABREU LTDA
Nome Fantasia: COCAIS DISTRIBUIDORA
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Ativa encontrado para o fornecedor



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF



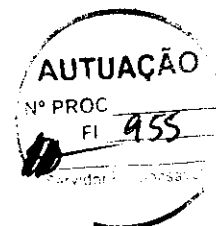
Relatório de Ocorrências Ativas

Dados do Fornecedor

CNPJ: 10.464.744/0001-10 DUNS®: 944895199
Razão Social: A R DE ABREU LTDA
Nome Fantasia: COCAIS DISTRIBUIDORA
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Ativa encontrado para o fornecedor

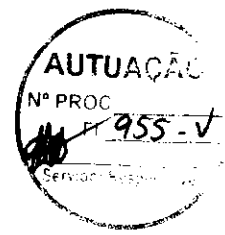
ADITIVO 09
A R DE ABREU LTDA
CNPJ: 10.464.744/0001-10



ADALBERTO ROCHA DE ABREU, brasileiro, natural de Alto Longa - PI, nascido em 28/03/1969, solteiro, Empresário, portador da Cédula de Identidade nº 990.863 SSP-PI, CPF nº 398.279.333-53, residente e domiciliado no Conjunto Dom Helder Câmara, Quadra D, Lote 29, S/N, bairro Parque Ideal, CEP: 64077-840 em Teresina-PI, único sócio componente da sociedade empresaria limitada **A R DE ABREU LTDA** com sede e domicílio na Rua Firmino Gonçalves Pedreira Nº 686, Bairro: Centro CEP: 65.631-040 Timon - MA, devidamente registrada e arquivada na JUCEMA - Junta Comercial do Estado do Maranhão, sob NIRE nº 21200831591 em 24/07/2013, inscrita no CNPJ nº 10.464.744/0001-10, resolve alterar a sociedade, nas cláusulas e condições a seguir:

CLÁUSULA I - Neste ato o único sócio resolve alterar suas atividades principal e secundaria.

- 46.44-3-01 Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano;
- 46.45-1-01 Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
- 46.39-7-01 Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral;
- 46.42-7-01 Comércio atacadista de artigos do vestuário e acessórios, exceto profissionais e de segurança;
- 46.45-1-02 Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia;
- 46.45-1-03 Comércio atacadista de produtos odontológicos;
- 46.46-0-02 Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal;
- 46.47-8-01 Comércio atacadista de artigos de escritório e de papelaria;
- 46.49-4-02 Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico;
- 46.49-4-04 Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria;
- 46.49-4-08 Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
- 46.49-4-99 Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e domésticos não especificados anteriormente; (artigo de cutelaria, artigos para habitação de vidro, cristal, porcelana, borracha, plástico, metal, madeira, vime, bambu e outros similares - painéis, louças, garrafas térmicas, escadas domésticas, escovas, vassouras, cabides; brinquedos de qualquer material, inclusive eletrônicos, instrumentos musicais, óculos para natação, pranchas, artigos para caça, pesca e camping, papel de parede e similares);
- 46.51-6-01 Comércio atacadista de equipamentos de informática;
- 46.51-6-02 Comércio atacadista de suprimentos para informática;



- 46.61-3-00 Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso agropecuário; partes e peças;
- 46.64-8-00 Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças;
- 46.69-9-99 Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças;
- 46.73-7-00 Comércio atacadista de material elétrico;
- 46.84-2-99 Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente; (álcool etílico, soda caustica, cloro e derivados, oxigênio, água destilada, elementos não-petroquímicos ou carboquímicas, essências não manipuladas para perfumes, petroquímicos básicos e intermediários amônia, eteno, benzeno, uréia, cloreto de vinila, - o comercio atacadista de aditivos para combustíveis e lubrificantes, - o comercio atacadista dos produtos farmoquimicos tais como: cargas e preparados para extintores de incêndio, fluídos para isqueiros, artigos pirotécnicos, alvejantes e detergentes industriais, fosforo de segurança, adesivos);
- 47.51-2-01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática
- 47.53-9-00 Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo
- 47.54-7-01 Comércio varejista de móveis;
- 47.55-5-02 Comercio varejista de artigos de armarinho
- 47.56-3-00 Comércio varejista especializado de instrumentos musicais e acessórios
- 47.59-8-99 Comércio varejista de outros artigos de uso pessoal e doméstico não especificado anteriormente; (artigos para habitação de vidro, cristal, porcelana, borracha, plástico, metal, madeira, vime, bambu e outros similares - panelas, louças, garrafas térmicas, escadas domesticas, escovas, vassouras, cabides);
- 47.61-0-01 Comércio varejista de livros;
- 47.63-6-02 Comércio varejista de artigos esportivos;
- 47.81-4-00 Comércio varejista de artigos do vestuário e acessórios;
- 47.89-0-05 Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários;
- 47.89-0-07 Comércio varejista de equipamentos para escritório;
- 49.30-2-01 Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal;
- 49.30-2-02 Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;
- 6810-2/02 Aluguel de imóveis próprios.

Tendo em vista as inúmeras alterações contratuais ocorridas, decide o titular de a empresa consolidar as clausulas como segue.



**CONSOLIDAÇÃO CONTRATUAL
A R DE ABREU LTDA**

CLÁUSULA I - A empresa gira sob a denominação **A R DE ABREU LTDA**

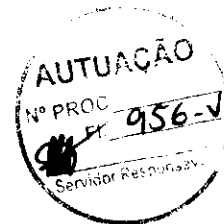
PARÁGRAFO ÚNICO - Nos limites permitidos pela legislação, a sociedade utiliza como nome fantasia a expressão: **COCAIS DISTRIBUIDORAS.**

CLÁUSULA II - A sede da empresa é na **Rua Firmino Gonçalves Pedreira Nº 686, Bairro: Centro CEP: 65.631-040 Timon - MA.**

CLÁUSULA III - A empresa iniciou suas atividades em 03/11/2008, com prazo de duração indeterminado.

CLÁUSULA IV - A empresa explora as seguintes atividades:

- 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano;
- 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
- 46.39-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral;
- 46.42-7-01 - Comércio atacadista de artigos do vestuário e acessórios, exceto profissionais e de segurança;
- 46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia;
- 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos;
- 46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal;
- 46.47-8-01 - Comércio atacadista de artigos de escritório e de papelaria;
- 46.49-4-02 - Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico;
- 46.49-4-04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria;
- 46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
- 46.49-4-99 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e domésticos não especificados anteriormente; (artigo de cutelaria, artigos para habitação de vidro, cristal, porcelana, borracha, plástico, metal, madeira, vime, bambu e outros similares - painéis, louças, garrafas térmicas, escadas domésticas, escovas, vassouras, cabides; brinquedos de qualquer material, inclusive eletrônicos, instrumentos musicais, óculos para natação, pranchas, artigos para caça, pesca e camping, papel de parede e similares);
- 46.51-6-01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática;
- 46.51-6-02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática;
- 46.61-3-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso agropecuário; partes e peças;
- 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças;
- 46.69-9-99 - Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças;
- 46.73-7-00 - Comércio atacadista de material elétrico;



46.84-2-99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente; (álcool etílico, soda caustica, cloro e derivados, oxigênio, água destilada, elementos não-petroquímicos ou carboquímicos, essências não manipuladas para perfumes, petroquímicos básicos e intermediários amônia, eteno, benzeno, uréia, cloreto de vinila, - o comércio atacadista de aditivos para combustíveis e lubrificantes, - o comércio atacadista dos produtos farmoquímicos tais como: cargas e preparados para extintores de incêndio, fluídos para isqueiros, artigos pirotécnicos, alvejantes e detergentes industriais, fosforo de segurança, adesivos);

47.51-2-01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática

47.53-9-00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo

47.54-7-01 - Comércio varejista de móveis;

47.55-5-02 - Comércio varejista de artigos de armarinho

47.56-3-00 - Comércio varejista especializado de instrumentos musicais e acessórios

47.59-8-99 - Comércio varejista de outros artigos de uso pessoal e doméstico não especificado anteriormente; (artigos para habitação de vidro, cristal, porcelana, borracha, plástico, metal, madeira, vime, bambu e outros similares - panelas, louças, garrafas térmicas, escadas domésticas, escovas, vassouras, cabides);

47.61-0-01 - Comércio varejista de livros;

47.63-6-02 - Comércio varejista de artigos esportivos;

47.81-4-00 - Comércio varejista de artigos do vestuário e acessórios;

47.89-0-05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários;

47.89-0-07 - Comércio varejista de equipamentos para escritório;

49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal;

49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;

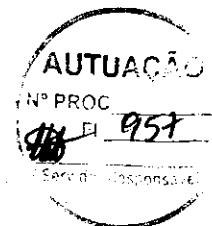
6810-2/02 Aluguel de imóveis próprios.

CLÁUSULA V - O Capital social é de R\$ 200.000,00 (Duzentos Mil Reais), que dividido em 200.000 (Duzentos mil) quotas de R\$ 1,00 (um real) cada uma, totalmente subscrito e integralizado neste ato, em moeda corrente do país.

CLÁUSULA VI - A responsabilidade do Sócio único da sociedade é limitada ao capital integralizado (art. 1052 do C C/02), não respondendo ele subsidiariamente pelas perdas da empresa.

CLÁUSULA VII - A empresa poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante ato de alteração do ato constitutivo.

CLÁUSULA VIII - A administração caberá ao sócio **ADALBERTO ROCHA DE ABREU**, que ficará incumbido de exercer todos os atos pertinentes e



necessários ao exercício das atividades ora assumidas, bem como, de representá-la judicial e extra judicialmente, vedado, no entanto, o uso do nome empresarial em atividades estranhas ao interesse social.

CLÁUSULA IX – O administrador **ADALBERTO ROCHA DE ABREU** declara, sob as penas da lei, de que não está impedido de exercer a administração da empresa, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade.

CLÁUSULA X – Ao termino de cada exercício social, em 31 de dezembro, o administrador procederá à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo-lhe os lucros ou suportando os prejuízos apurados.

CLÁUSULA XI – Falecendo ou interditado qualquer sócio, a sociedade continuara suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse deste ou do(s) sócios(s) remanescentes(s), o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, a data resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

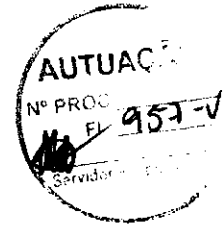
CLÁUSULA XII - A responsabilidade do único sócio é limitada ao capital integralizado (art. 1052 do C C/02), não respondendo ele subsidiariamente pelas perdas da empresa.

CLÁUSULA XIII - Fica eleito o foro da comarca de Timon – MA com renuncia aos demais em caráter irrevogável, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

E por acharem justos e contratados assina o presente ato constitutivo em única via de igual teor e em seguida será levada para registro e arquivamento na Junta comercial do estado do Maranhão, para produzir seus efeitos legais e jurídicos.

Timon (MA), 23 de Setembro de 2020.

ADALBERTO ROCHA DE ABREU
Sócio - administrador



ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa A R DE ABREU LTDA consta assinado digitalmente por:

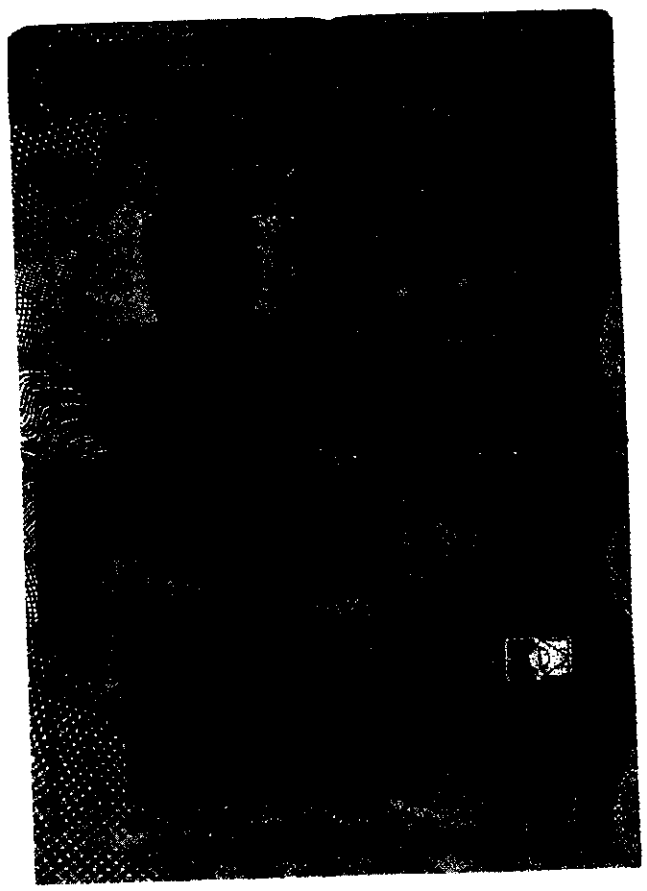
CPF	Nome
39827933353	ADALBERTO ROCHA DE ABREU

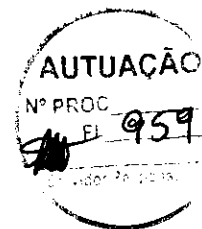
CERTIFICO O REGISTRO EM 23/09/2020 13:06 SOB Nº 20200808184.
PROTOCOLO: 200808184 DE 23/09/2020 11:39.
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12004493044. NIRE: 21200831591.
A R DE ABREU LTDA

JUCEMA

LÍLIAN THERESA RODRIGUES MENDONÇA
SECRETÁRIA-GERAL
SÃO LUÍS, 23/09/2020
www.empresafacil.ma.gov.br

AUTUAÇÃO
Nº PROC
~~458~~ EL 958
Servidor Responsável





REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 10.464.744/0001-10 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 03/11/2008
---	---	--------------------------------

NOME EMPRESARIAL A R DE ABREU LTDA
--

TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) COCAIS DISTRIBUIDORA	PORTE EPP
---	--------------

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.39-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral (Dispensada *) 46.42-7-01 - Comércio atacadista de artigos do vestuário e acessórios, exceto profissionais e de segurança (Dispensada *) 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos 46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal 46.47-8-01 - Comércio atacadista de artigos de escritório e de papelaria (Dispensada *) 46.49-4-02 - Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico 46.49-4-04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria (Dispensada *) 46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar 46.49-4-99 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente 46.51-6-01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática (Dispensada *) 46.51-6-02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática (Dispensada *) 46.61-3-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso agropecuário; partes e peças 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças 46.69-9-99 - Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças 46.73-7-00 - Comércio atacadista de material elétrico 46.84-2-99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente 47.51-2-01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática (Dispensada *) 47.53-9-00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo (Dispensada *)

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada

LOGRADOURO R FIRMINO GONCALVES PEDREIRA	NÚMERO 686	COMPLEMENTO *****
---	----------------------	----------------------

CEP 65.631-040	BAIRRO/DISTRITO CENTRO	MUNICÍPIO TIMON	UF MA
--------------------------	----------------------------------	---------------------------	-----------------

ENDEREÇO ELETRÔNICO COCAIS.DISTRIBUIDORA@HOTMAIL.COM	TELEFONE (99) 3212-0681
--	-----------------------------------

ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****
--

SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 03/11/2008
------------------------------------	---

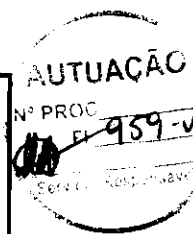
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL

SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****
----------------------------	------------------------------------

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 18/10/2023 às 15:03:06 (data e hora de Brasília).

Página: 1/2



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

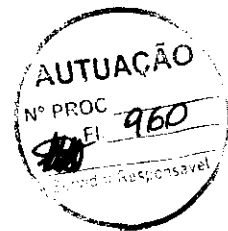
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 10.464.744/0001-10 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 03/11/2008
NOME EMPRESARIAL A R DE ABREU LTDA		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 47.54-7-01 - Comércio varejista de móveis (Dispensada *) 47.55-5-02 - Comércio varejista de artigos de armarinho (Dispensada *) 47.56-3-00 - Comércio varejista especializado de instrumentos musicais e acessórios (Dispensada *) 47.59-8-99 - Comércio varejista de outros artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente (Dispensada *) 47.61-0-01 - Comércio varejista de livros (Dispensada *) 47.63-6-02 - Comércio varejista de artigos esportivos (Dispensada *) 47.81-4-00 - Comércio varejista de artigos do vestuário e acessórios (Dispensada *) 47.89-0-05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários 47.89-0-07 - Comércio varejista de equipamentos para escritório (Dispensada *) 49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal. 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, Intermunicipal, interestadual e Internacional 68.10-2-02 - Aluguel de imóveis próprios (Dispensada *)		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO R FIRMINO GONCALVES PEDREIRA	NÚMERO 686	COMPLEMENTO *****
CEP 65.631-040	BAIRRO/DISTRITO CENTRO	MUNICÍPIO TIMON
UF MA		TELEFONE (99) 3212-0681
ENDEREÇO ELETRÔNICO COCAIS.DISTRIBUIDORA@HOTMAIL.COM		
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 03/11/2008	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

(*) A dispensa de alvarás e licenças é direito do empreendedor que atende aos requisitos constantes na Resolução CGSIM nº 51, de 11 de junho de 2019, ou da legislação própria encaminhada ao CGSIM pelos entes federativos, não tendo a Receita Federal qualquer responsabilidade quanto às atividades dispensadas.

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia **18/10/2023** às **15:03:06** (data e hora de Brasília).

Página: 2/2



Consulta Quadro de Sócios e Administradores - QSA

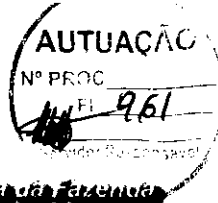
CNPJ: 10.464.744/0001-10
NOME EMPRESARIAL: A R DE ABREU LTDA
CAPITAL SOCIAL: R\$200.000,00 (Duzentos mil reais)

O Quadro de Sócios e Administradores(QSA) constante da base de dados do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ) é o seguinte:

Nome/Nome Empresarial: ADALBERTO ROCHA DE ABREU
Qualificação: 49-Sócio-Administrador

Para informações relativas à participação no QSA, acessar o e-CAC com certificado digital ou comparecer a uma unidade da RFB.

emitido no dia 18/10/2023 às 15:04 (data e hora de Brasília).



Estado do Maranhão

SINTEGRA/ICMS

Consulta Pública ao Cadastro do Estado do Maranhão

Secretaria da Fazenda

Resultado da Consulta SINTEGRA/ICMS

IDENTIFICAÇÃO

CGC: 10.464.744/0001-10 Inscrição Estadual: 12.308824-0

Razão Social: A R DE ABREU LTDA

Regime Apuração: NORMAL

ENDEREÇO

Logradouro: RUA FIRMINO GONCALVES PEDREIRA

Número: 686 Complemento:

Bairro: CENTRO

Município: TIMON UF: MA

CEP: 65631040 DDD: Telefone: 32129450

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

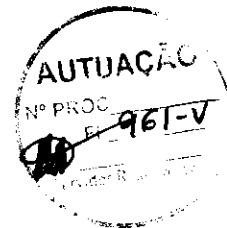
CNAE Principal: 4644301 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO

CNAEs Secundários

Código	Descrição CNAE
4649408	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR
4649499	COMÉRCIO ATACADISTA DE OUTROS EQUIPAMENTOS E ARTIGOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE
4651601	COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA
4651602	COMÉRCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMÁTICA
4661300	COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO AGROPECUÁRIO; PARTES E PEÇAS
4664800	COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS
4669999	COMÉRCIO ATACADISTA DE OUTRAS MÁQUINAS E EQUIPAMENTOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE; PARTES E PEÇAS
4673700	COMÉRCIO ATACADISTA DE MATERIAL ELÉTRICO
4684299	COMÉRCIO ATACADISTA DE OUTROS PRODUTOS QUÍMICOS E PETROQUÍMICOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE
4751201	COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA
6810202	ALUGUEL DE IMÓVEIS PRÓPRIOS
4753900	COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE ELETRODOMÉSTICOS E EQUIPAMENTOS DE ÁUDIO E VÍDEO
4754701	COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS
4755502	COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DE ARMARINHO
4756300	COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE INSTRUMENTOS MUSICAIS E ACESSÓRIOS
4759899	COMÉRCIO VAREJISTA DE OUTROS ARTIGOS DE USO DOMÉSTICO NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE
4761001	COMÉRCIO VAREJISTA DE LIVROS
4763602	COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS ESPORTIVOS
4781400	COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS
4789005	COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITÁRIOS
4789007	COMÉRCIO VAREJISTA DE EQUIPAMENTOS PARA ESCRITÓRIO
4645101	COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS
4930201	TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL
4930202	TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL
4639701	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL
4642701	COMÉRCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS, EXCETO PROFISSIONAIS E DE SEGURANÇA
4645102	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA
4645103	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS
4646002	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL
4647801	COMÉRCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DE ESCRITÓRIO E DE PAPELARIA
4649402	COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO
4649404	COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA

Situação Cadastral Vigente: HABILITADO

Data desta Situação Cadastral: 29/09/2023

**OBRIGAÇÕES**

01/12/2008 - (4644301), 01/09/2009 - (4639701), 01/09/2009 - (Devido emissão voluntária), 01/04/2010 - (4649499-4649408-4651602-4651601-4684299-4649402-4661300), 01/07/2010 - (4645101-4647801-4673700-4664800-4669999-4646002), 01/10/2010 - (4642701-4645102-4649404-4645103),

EDF a partir de: 01/09/2020, 01/10/2020,

CTE a partir de: 01/03/2012 - (OBRIGADO => SERVIÇO DE TRANSPORTE),

Observação: Os dados acima estão baseados em informações fornecidas pelo próprio contribuinte cadastrado. Não valem como certidão de sua efetiva existência de fato e de direito, não são oponíveis à Fazenda e nem excluem a responsabilidade tributária derivada de operações com ele ajustadas.

Data da Consulta: 18/10/2023

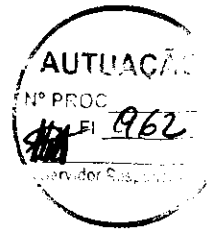
Número da Consulta:

[Nova Consulta](#) [Imprimir](#)

Desenvolvido pela Sefaz/COTEC - 2005-2012



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional



CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO

Nome: A R DE ABREU LTDA
CNPJ: 10.464.744/0001-10

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.

Emitida às 08:38:59 do dia 02/05/2023 <hora e data de Brasília>.

Válida até 29/10/2023.

Código de controle da certidão: **C4FA.350D.4DF9.4EAF**

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

Voltar

Imprimir

**CAIXA**
CAIXA ECONÔMICA FEDERAL**Certificado de Regularidade
do FGTS - CRF****Inscrição:** 10.464.744/0001-10**Razão****Social:**

A R DE ABREU CIA LTDA ME

Endereço:

R FIRMINO GONCALVES PEDREIRA 686 / CENTRO / TIMON / MA / 65631-040

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 16/10/2023 a 14/11/2023**Certificação Número:** 2023101606162368494905

Informação obtida em 16/10/2023 15:59:01

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO



CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: A R DE ABREU LTDA (MATRIZ E FILIAIS)
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Certidão nº: 36753835/2023
Expedição: 24/07/2023, às 17:11:45
Validade: 20/01/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **A R DE ABREU LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **10.464.744/0001-10**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas. Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.



MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO
SECRETARIA DE INSPEÇÃO DO TRABALHO
COORDENAÇÃO-GERAL DE RECURSOS



CERTIDÃO DE DÉBITOS TRABALHISTAS
NEGATIVA

EMPREGADOR: A R DE ABREU LTDA

INSCRIÇÃO: 10.464.744/0001-10

DATA E HORA DA EMISSÃO: 18/10/2023, às 14:13:37, conforme horário oficial de Brasília

CERTIFICA-SE, de acordo com as informações registradas no sistema de Controle de Processos de Multas e Recursos que, nesta data, **NÃO CONSTAM** débitos decorrentes de autuações em face do empregador acima identificado.

1. Esta certidão abrange todos os estabelecimentos do empregador.
2. A presente certidão não modifica a situação do empregador que conste do cadastro previsto na Portaria Interministerial MTE/SDH n° 2, de 12 de maio de 2011, que disciplina o Cadastro de Empregadores que tenham submetido trabalhadores a condições análogas a de escravo.
3. Conforme artigo 103, § 2º da Portaria MTP n° 667/2021, a certidão ora instituída refletirá sempre a última situação ocorrida em cadastros administrativos pelo emitente, de modo que, havendo processos enviados à Procuradoria da Fazenda Nacional - PFN, quanto a estes, poderá ser obtida certidão específica perante aquele órgão, visando a demonstrar a situação atualizada dos mesmos.
4. Expedida com base na Portaria MTP n° 667, de 8 de novembro de 2021. Emitida gratuitamente.

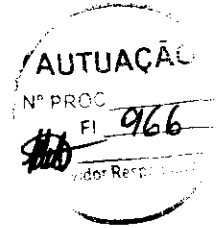


Dados para conferência da autenticidade desta certidão:

Endereço: <https://eprocesso.sit.trabalho.gov.br/Certidao/Validar>

Código: RMJ8F4GKUP

A autenticidade também pode ser verificada a partir do QR Code ao lado.



**GOVERNO DO ESTADO DO MARANHÃO
SECRETARIA DE ESTADO DA FAZENDA**

CERTIDÃO POSITIVA DE DÉBITOS COM EFEITO DE NEGATIVA

Nº Certidão: 293124/23

Data da

16/10/2023 16:03:38

Inscrição Estadual: 123088240

CPF/CNPJ: 10464744000110

Razão Social: A R DE ABREU LTDA

Endereço: RUA FIRMINO GONCALVES PEDREIRA, 686 CEP: 65631040 - CENTRO

Telefone: (99)32129450

Município: TIMON

UF: MA

Certificamos que, após a realização das consultas procedidas no sistema desta Secretaria, substanciado pelo art. 240 a 242, da lei nº 7.799, de 19/12/2002 e disposto no artigo 205 da lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 (Código Tributário Nacional), constam crédito tributário, não vencidos ou com exigibilidade suspensa, conforme indicados, em desfavor do sujeito passivo acima identificado. Ressalvado, todavia, à Fazenda Pública Estadual o direito da cobrança de dívidas que venham a ser apuradas e não alcançadas pela decadência.

DESCRIÇÃO DOS DÉBITOS			
TIPO	DOCUMENTO	DATA EMISSÃO	SITUAÇÃO
LANC. POR DECLARACAO	2133008825385	25/04/2023	REVISAO DE OFICIO

Validade da Certidão: 120 (cento e vinte) dias: 13/02/2024.

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada no endereço:

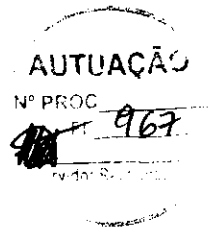
<http://portal.sefaz.ma.gov.br/>, clicando no item "Certidões" e em seguida em "Validação de Certidão Negativa de Débito".

CERTIDÃO EMITIDA GRATUITAMENTE.

Data Impressão: 16/10/2023 16:03:38



**GOVERNO DO ESTADO DO MARANHÃO
SECRETARIA DE ESTADO DA FAZENDA**



CERTIDÃO NEGATIVA DE DÍVIDA ATIVA

Nº Certidão: 075421/23

Data da

16/10/2023 14:59:44

Inscrição Estadual: 123088240

CPF/CNPJ: 10464744000110

Razão Social: A R DE ABREU LTDA

Endereço: RUA FIRMINO GONCALVES PEDREIRA, 686 CEP: 65631040 - CENTRO

Telefone: (99)32129450

Município: TIMON

UF: MA

Certificamos que, após a realização das consultas procedidas no sistema desta Secretaria e na forma do disposto do artigo 156, da lei nº 2.231, de 29/12/1962, substanciado pelos artigos 240 a 242 da lei nº 7.799, de 19/12/2002, bem como prescreve o artigo 205 da lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 (Código Tributário Nacional) não constam débitos inscritos na Dívida Ativa, em nome do sujeito passivo acima identificado.

Validade da Certidão: 120 (cento e vinte) dias: 13/02/2024.

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada no endereço:

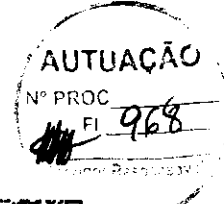
<http://portal.sefaz.ma.gov.br/>, clicando no item "Certidões" e em seguida em "Validação de Certidão Negativa de Dívida Ativa".

CERTIDÃO EMITIDA GRATUITAMENTE.

Data Impressão: 16/10/2023 16:05:17



PREFEITURA MUNICIPAL TIMON
PREFEITURA MUNICIPAL TIMON
PRAÇA SÃO JOSÉ, S/N - CENTRO - TIMON
CNPJ: 06.115.307/0001-14



CERTIDÃO CONJUNTA NEGATIVA DE DÉBITOS
RELATIVOS A TRIBUTOS MUNICIPAIS E DA DÍVIDA ATIVA DO MUNICÍPIO

Código de Cadastro

034240

Contribuinte

A R DE ABREU LTDA

Logradouro

RUA RUA FIRMINO GONCALVES PEDREIRA (FIO)

Bairro

CENTRO

Cidade

TIMON

CPF/CNPJ

10.464.744/0001-10

Número Complemento

686

CEP

65631040

UF

MA

RESSALVADO O DIREITO DE A FAZENDA MUNICIPAL COBRAR E INSCREVER QUAISQUER DÍVIDAS QUE VIEREM A SER APURADAS DE RESPONSABILIDADE DO SUJEITO PASSIVO ACIMA IDENTIFICADO, CERTIFICAMOS QUE NÃO CONSTAM PENDÊNCIAS EM SEU NOME RELATIVOS A TRIBUTOS ADMINISTRADOS PELA SECRETARIA MUNICIPAL DE FINANÇAS E A INSCRIÇÕES EM DÍVIDA ATIVA MUNICIPAL JUNTO A PROCURADORIA MUNICIPAL. A EXPEDIÇÃO DA CERTIDÃO NEGATIVA NÃO IMPEDE A COBRANÇA DE DÉBITOS ANTERIORES POSTERIORMENTE APURADOS, CONFORME DISPÕE ARTIGO-451 DA LEI COMPLEMENTAR MUNICIPAL Nº 025/2013 - CÓDIGO TRIBUTÁRIO MUNICIPAL DE TIMON -MA.

Certidão sem validade para transferência de imóvel em cartório.

Certidão emitida conforme do Decreto nº126/2013.

Emitida às 11:23:51 do dia 11/09/2023

Válida até 10/12/2023

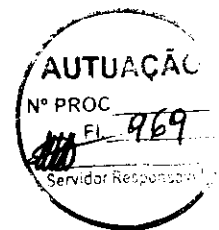
Código de Controle da Certidão/Número 117ABF4B888FE458

Certidão emitida gratuitamente.

Atenção qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



TJMA
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DO MARANHÃO



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO
Corregedoria Geral da Justiça
Secretaria Judicial de Distribuição de Timon

CERTJUDONE-SJDT - 4882023
Código de validação: DF627E3927

Número da guia: 23057901001624695.

CERTIDÃO ÚNICA DE DISTRIBUIÇÃO

Usando da faculdade que me confere a lei, **CERTIFICO**, a requerimento de pessoa interessada, que, dando busca nos sistemas **THEMIS PG** e **PJE** referentes às **VARAS CÍVEIS** a partir do dia 1º (primeiro) do mês de janeiro do ano de dois mil e treze (2013) até o dia 18 (dezoito) de outubro do ano corrente, constatei **NÃO EXISTIR** distribuição de **AÇÕES E/OU EXECUÇÕES DE FALÊNCIA, RECUPERAÇÃO JUDICIAL E EXTRAJUDICIAL** contra a empresa **A R DE ABREU LTDA (COCAIS DISTRIBUIDORA - EPP)**, CNPJ n.º 10.464.744/0001-10, situada na Rua Firmino Gonçalves Pedreira, n.º 686, Balro Centro, CEP: 65.631.040, Timon-MA. **CERTIFICO**, finalmente, que esta **Secretaria Judicial de Distribuição** é a única existente na **COMARCA DE TIMON/MA**. O referido é verdade e dou fé. Dada e passada a presente certidão na **Secretaria Judicial de Distribuição** a meu cargo, no Fórum "Dr. **Amarantino Ribeiro Gonçalves**", nesta cidade de Timon-MA. Eu, **Alessandro Rocha Santos**, Auxiliar Judiciário, matrícula **1504372**, consultei, digitei. E eu, **Marcelle Carvalho Veloso Nascimento**, matrícula **110791** Secretária Judicial de Distribuição, subscrevo e assino, Timon-MA, **18 (dezoito) de outubro de 2023**.

OBSERVAÇÕES:

Certidão válida por 60 (sessenta) dias;

Não constam processos baixados e/ou arquivados;

Obs.: A presente certidão é extraída para fins exclusivamente civis, não se aplicando às certidões para fins eleitorais, para requerimento de concessão de registro e porte de arma de fogo, para inscrição em concurso público, e às informações requisitadas por autoridade judiciária;

Não constam processos referentes à carta precatória.

O CNPJ/CPF constante nesta certidão foi informado pelo solicitante. Sua titularidade deverá ser conferida pelo interessado ou destinatário.

ESTA CERTIDÃO ABRANGE SOMENTE AS VARAS COMUNS DA COMARCA DE TIMON-MA

Fórum Dr. Amarantino Ribeiro Gonçalves, Rua Dr. Lizete de Oliveira Farias, s/n.º, Parque Plauí, Timon-MA, Telefone: (99) 3317-7104, CEP: 65.631-250.

MARCELLE CARVALHO VELOSO NASCIMENTO
Secretária Judicial de Distribuição de Entrância Intermediária
Secretaria Judicial de Distribuição de Timon
Matrícula 110791

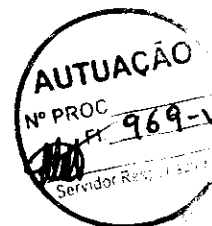


CERTJUDONE-SJDT - 4882023 / Código: DF627E3927
Valide o documento em www.tjma.jus.br/validadoc.php

Antes de imprimir pense em sua responsabilidade com o meio ambiente.
#ConsumoConsciente



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO
Corregedoria Geral da Justiça
Secretaria Judicial de Distribuição de Timon



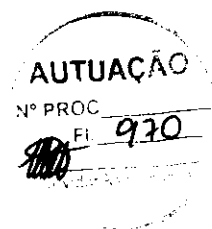
Documento assinado. TIMON, 18/10/2023 10:50 (MARCELLE CARVALHO VELOSO NASCIMENTO)



CERTJUDONE-SJDT - 4882023 / Código: DF627E3927
Valide o documento em www.tjma.jus.br/validadoc.php

Antes de imprimir pense em sua responsabilidade com o meio ambiente.
#ConsumoConsciente

A R DE ABREU LTDA
CNPJ: 10.464.744/0001-10 NIRE: 21200831591 data Registro 03/11/2008
Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro, Timon-MA, cep: 65.631-040
BALANÇO PATRIMONIAL
EXERCÍCIO 2022



ATIVO		PASSIVO	
ATIVO CIRCULANTE		PASSIVO CIRCULANTE	
Disponível	R\$ 835.608,58	Empréstimos	R\$ 507.308,28
Caixa	493.675,98	Fornecedores	R\$ 385.250,57
Banco Conta Movimento	135.688,44	Obrigações Fiscais	R\$ 113.876,89
Aplicações Imediatas	R\$ 206.244,16	Impostos Federais	49.375,25
Disponibilidade não Imediata	R\$ 912.117,75	Impostos Estaduais	64.501,64
Cientes	844.077,94	Impostos Municipais	-
(-) Perdas de Crédito	-	Obrigações Trabalhistas	R\$ 17.229,12
Outros Créditos	68.039,81	Salários e Ordenados	7.693,54
Estoque	R\$ 3.855.476,79	Encargo Trabalhista	9.535,58
Despesas Exercício Seguinte	R\$ -	Outras Obrigações	-
Total Ativo Circulante	R\$ 5.603.203,12	Venda Regime Caixa	R\$ 1.649.301,33
ATIVO NÃO CIRCULANTE	R\$ 692.649,38	Provisões Trabalhistas	-
Imobilizado	R\$ 692.649,38	Parcelamentos a Curto Prazo	-
Movéis e Utensílios	R\$ 85.191,42	Lucros a Distribuir	R\$ 106.112,16
Maquinas e Equipamentos	R\$ 59.209,19	Total Passivo Circulante	R\$ 2.779.078,35
Equipamentos de Informática	32.317,66	PASSIVO NÃO CIRCULANTE	R\$ 796.774,15
Veículos	R\$ 441.890,00	Empréstimos a Longo Prazo	R\$ 796.774,15
Terrenos	253.514,47	PATRIMÔNIO LÍQUIDO	-
Instalações	-	Capital Social Integralizado	R\$ 200.000,00
Bens Em Andamento	R\$ 46.945,31	Lucros Acumulados	R\$ -
(-) Depreciação Acumulada	226.418,67	Reserva de Lucro	R\$ 2.520.000,00
Total Ativo Não Circulante	R\$ 692.649,38	Resultado Líquido do Período	0,00
TOTAL DO ATIVO	R\$ 6.295.852,50	Total Patrimônio Líquido	R\$ 2.720.000,00
		TOTAL DO PASSIVO	R\$ 6.295.852,50

Declaração de Certificação:

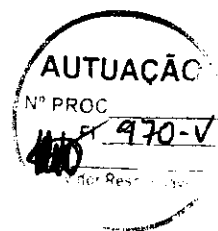
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3.

A sociedade não possui conselho fiscal instalado e nem Auditoria Independente.

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022

Adalberto Rocha de Abreu
 Sócio - Administrador
 CPF: 398.279.333-53
 RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
 Contador Responsável
 CRC: 006332/O - PI
 CPF: 760.890.963-34
 RG: 1.537.162 SSP/PI



A R DE ABREU LTDA
CNPJ: 10.464.744/0001-10 NIRE: 21200831591 data Registro 03/11/2008
Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro, Timon-MA, cep: 65.631-040
DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO

EXERCÍCIO 2022		
RECEITA OPERACIONAL BRUTA	R\$	4.763.420,32
Venda Mercadoria		4.763.420,32
Serviços Prestados		-
(-) DEDUÇÕES DAS RECEITAS OPERACIONAIS	R\$	872.461,00
DEVOLUÇÕES E ABATIMENTOS		872.461,00
IMPOSTOS INCIDENTES SOBRE VENDA		-
RECEITA OPERACIONAL LIQUIDA	R\$	3.890.959,32
OUTRAS RECEITAS	R\$	16.985,37
RECUPERAÇÃO DE DESPESAS		-
RECEITA FINANCEIRA		16.985,37
OUTROS CREDITOS DIVERSOS		-
RECEITA LIQUIDA TOTAL	R\$	3.907.944,69
CUSTOS OPERACIONAIS	R\$	2.102.263,49
Custo da Mercadoria Vendida		2.102.263,49
Outros Custos Mercadoria Vendida		-
Baixa de estoque por Perda ou Roubo		-
(-) Deduções Custos Mercadoria Vendida		-
LUCRO BRUTO	R\$	1.805.681,20
DESPESAS OPERACIONAIS	R\$	705.425,87
COM PESSOAL	R\$	263.291,35
PROVENTOS		161.553,40
DIRETORIA		26.400,00
ENCARGOS		75.337,95
ADMINISTRAÇÃO	R\$	375.841,59
SERVIÇOS ADMINISTRADOS		6.663,73
MANUTENÇÃO E CONSUMOS		87.306,44
INFORMÁTICA		25.500,48
VEICULOS/TRANSPORTES		85.122,53
SERVIÇOS PRESTADOS		11.010,00
DEPRECIACÕES		129.381,24
TAXAS E CONTRIBUIÇÕES		30.857,17
COMERCIAL		-
MARKETING	R\$	-
DESPESAS FINANCEIRAS	R\$	66.292,93
LUCRO OPERACIONAL	R\$	1.100.255,33
DESPESAS NÃO OPERACIONAIS	R\$	-
Titular - Administrador		-
LUCRO LIQUIDO DO EXERCÍCIO		1.100.255,33

Declaração de Certificação:

Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas;

As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3.

A sociedade não possui conselho fiscal instalado e nem Auditoria Independente.

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022

Adalberto Rocha de Abreu
Sócio - Administrador
CPF: 398.279.333-53
RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
Contador Responsável
CRC: 006332/O - PI
CPF: 760.890.963-34
RG: 1.537.162 SSP/PI

A R DE ABREU LTDA
CNPJ: 10.464.744/0001-10 NIRE: 21200831591 data Registro 03/11/2008
Rua Firmino Conçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro, Timon-MA, cep: 65.631-040

ÍNDICE DE LIQUIDEZ

1) ÍNDICE DE LIQUIDEZ GERAL (ILG)

		<u>Ativo Circulante + Ativo Não Circulante</u>		≥	1,00
		<u>Passivo Circulante + Passivo Não Circulante</u>			
1.1)	R\$	5.603.203,12	+	R\$	692.649,38
	R\$	2.779.078,35	+	R\$	796.774,15
					= 1,76

2) ÍNDICE DE LIQUIDEZ CORRENTE (ILC)

		<u>Ativo Circulante</u>		≥	1,00
		<u>Passivo Circulante</u>			
2.1)	R\$	5.603.203,12			
	R\$	2.779.078,35			
					= 2,02

3) ÍNDICE DE SOLVÊNCIA GERAL (ISG)

		<u>Ativo Total</u>		≥	1,00
		<u>Passivo Circulante + Passivo Não Circulante</u>			
3.1)	R\$	6.295.852,50			
	R\$	2.779.078,35	+	R\$	796.774,15
					= 1,76

4) ENDIVIDAMENTO TOTAL (ET)

		<u>Capitais de Terceiros</u>		≤	1,00
		<u>Ativo Total</u>			
4.1)	R\$	1.129.777,02	+	R\$	796.774,15
	R\$	6.295.852,50			
					= 0,31

5) ENDIVIDAMENTO CORRENTE

		<u>Divida Bruta = Passivo Circulante + Passivo Não Circulante</u>		≤	1,00
		<u>Patrimonio Líquido + Resultado do Exercício Futuro</u>			
5.1)	R\$	1.129.777,02		R\$	796.774,15
	R\$	2.720.000,00	+		
					= 0,71

Dados obtidos a partir do Balanço Patrimonial exercício de 2022.

Declaração de Certificação:

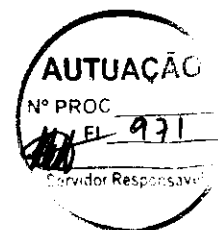
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão 17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3.

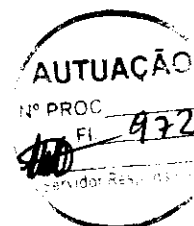
☐ Sociedade não possui conselho fiscal instalado e nem Auditoria Independente.

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022

Adalberto Rocha de Abreu
 Sócio - Administrador
 CPF: 398.279.333-53
 RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
 Contador Responsável
 CRC: 006332/O - PI
 CPF: 760.890.963-34
 RG: 1.537.162 SSP/PI





A R DE ABREU LTDA
CNPJ sob o No. 10.464.744/0001-10
NIRE Nº 21200831591
NOTAS EXPLICATIVAS DAS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS EM 31
DE DEZEMBRO 2022.

1. INFORMAÇÕES GERAIS

A empresa, foi constituída em 03 de novembro de 2008, na ocasião na qualidade de empresário individual, e em 24 de julho 2013 foi transformada em sociedade limitada e por fim em 18 de Agosto 2020 foi transformada em unipessoal conforme registro Nº. 20200624431, atualmente na condição de LTDA, possui sede e domicílio na Rua Firmino Gonçalves Pedreira, No 686, Bairro: Centro - CEP: 65.631-040 - Timon - MA.

A companhia tem como finalidade social a exploração do serviço de comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, comércio atacadista de produtos alimentícios em geral, comércio atacadista de artigos do vestuário e acessórios, exceto profissionais e de segurança; comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia, comércio atacadista de produtos odontológicos; comércio atacadista de produtos de higiene pessoal, comércio atacadista de artigos de escritório e de papelaria; comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e domestic, comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria, comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliary, comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e domésticos não especificados anteriormente, comércio atacadista de equipamentos de informática, comércio atacadista de suprimentos para informática, comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso agropecuário; partes e peças, comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-

Declaração de Certificação:

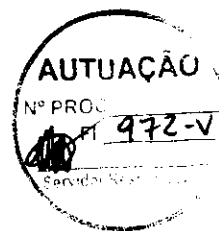
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022.

Adalberto Rocha de Abreu
 Socio - Administrador
 CPF: 398.279.333-53
 RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
 Contador Responsável
 CRC: 006332/O - PI
 CPF: 760.890.963-34
 RG: 1.537.162 SSP/PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro - Timon - Ma
 CNPJ: 10.464.744/0001-10
 Inscrição Estadual: 12.308824-0
 E-mail: coçais.distribuidora@hotmail.com
 Fone: (99) 3212 - 0681



médico-hospitalar, partes e peças, comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente, partes e peças, comércio atacadista de material elétrico, comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente, comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática, comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo, comércio varejista de móveis, comércio varejista de artigos de armarinho, comércio varejista especializado de instrumentos musicais e acessórios, comércio varejista de outros artigos de uso pessoal e doméstico não especificado anteriormente, comércio varejista de livros, comércio varejista de artigos esportivos, comércio varejista de artigos do vestuário e acessórios, comércio varejista de produtos saneantes domissanitários, comércio varejista de equipamentos para escritório, transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional, aluguel de imóveis próprios.

2. DIRETRIZES DAS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS

A empresa mantém um sistema de escrituração uniforme dos seus atos e fatos administrativos, por meio de processo eletrônico. As demonstrações contábeis, incluindo as notas explicativas, elaboradas por disposições legais e estatutárias, serão transcritas no "Diário". A documentação contábil é hábil, revestida das características intrínsecas ou extrínsecas essenciais, definidas na legislação, na técnica-contábil ou aceitas pelos usos e costumes, bem como se encontram de conforme as práticas contábeis adotadas internacionalmente, os pronunciamentos, as orientações e interpretações emitidos pelo Comitê de Pronunciamento Contábeis (CPC) e aprovados pelo Conselho Federal de Contabilidade.

3. PRINCIPAIS PRÁTICAS CONTÁBEIS ADOTADAS

3.1 Caixa e equivalentes de caixa

Conforme determina a Resolução do CFC No. 1.296/10 (NBC -TG 03) - Demonstração do Fluxo de Caixa e Resolução do CFC No. 1.376/11 (NBC TG 26) - Apresentação Demonstrações Contábeis, os valores contabilizados

Declaração de Certificação:

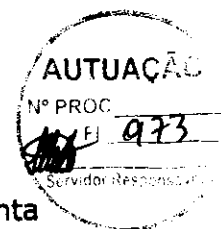
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022.

Adalberto Rocha de Abreu
Socio - Administrador
CPF: 398.279.333-53
RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
Contador Responsável
CRC: 006332/O - PI
CPF: 760.890.963-34
RG: 1.537.162 SSP/PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro - Timon - Ma
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Inscrição Estadual: 12.308824-0
E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com
Fone: (99) 3212 - 0681



neste sub-grupo representam moeda em caixa e depósitos à vista em conta bancária, bem como os recursos que possuem as mesmas características de liquidez de caixa e de disponibilidade imediata ou até 90 (noventa) dias e que estão sujeitos a insignificante risco de mudança de valor.

A empresa possui aplicações financeiras de liquidez imediata significativamente dos valores de mercado, com até 90 dias da data da aplicação ou considerados de liquidez imediata ou conversíveis em um montante conhecido de caixa e que estão sujeitos a um insignificante risco de mudança de valor, os quais são registrados pelos valores de custo acrescidos dos rendimentos auferidos até as datas dos balanços, que não excedem o seu valor de mercado ou de realização.

O grupo de disponibilidade de liquidez imediata possui um saldo de R\$ 835.608,58.

3.2. Ativos Circulantes e Não Circulantes

3.2.1 – Contas a receber

São compostos pelas vendas de mercadorias realizadas a curto prazo não ultrapassando doze meses, o valor atual corresponde a R\$ 844.077,94.

3.2.2 – Créditos tributários

São compostos pelos direitos que a empresa possui relativos a apuração de impostos pagos a maior ou indevidos, equivalentes ao valor de R\$ 7.895,15.

3.2.3 – Estoque

São compostos pelas aquisições de mercadorias adquiridas para industrialização como matéria prima e insumos e também pelos produtos acabados já no ponto de revenda, bem como pelas mercadorias adquiridas de terceiro direto para revenda.

Conforme demonstrado no balanço patrimonial a empresa possui saldo de estoque de mercadorias para revenda no valor de R\$ 3.855.476,79, todas com validade superior a 12 meses.

Declaração de Certificação:

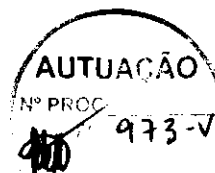
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022.

Adalberto Rocha de Abreu
Socio - Administrador
CPF: 398.279.333-53
RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
Contador Responsável
CRC: 006332/O - PI
CPF: 760.890.963-34
RG: 1.537.162 SSP/PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro – Timon – Ma
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Inscrição Estadual: 12.308824-0
E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com
Fone: (99) 3212 - 0681



3.3. Imobilizado

São registrados pelo custo de aquisição ou construção, deduzido da depreciação calculada pelo método linear com base nas taxas, leva em consideração vida útil e utilização dos bens (Resolução CFC No. 1.177/09 (NBC - TG 27)). Outros gastos são capitalizados apenas quando há um aumento nos benefícios econômicos desse item do imobilizado. Qualquer outro tipo de gasto é reconhecido no resultado como despesa quando incorrido.

A avaliação da vida útil estimada dos ativos é revisada em cada exercício, e ajustados de forma prospectiva, quando for o caso.

Um item de imobilização é baixado quando vendido ou quando nenhum benefício econômico futuro for esperado do seu uso ou venda. Eventual ganho ou perda resultante da baixa do ativo (calculado como sendo a diferença entre o valor líquido da venda e o valor contábil ativo) são incluídos na demonstração do resultado no exercício em que o ativo for baixado.

A empresa possui em seu grupo de imobilizado já deduzindo as depreciações acumuladas o saldo de R\$ 692.649,38.

4 Passivo Circulante e Não Circulante

Os passivos circulantes e não circulantes são demonstrados pelos valores conhecidos ou calculáveis acrescidos, quando aplicável, dos correspondentes encargos incorridos até a data do balanço patrimonial. Quando aplicável, os passivos circulantes e não circulantes são registrados com base em taxas de juros que refletem o prazo, a moeda e o risco de cada transação. - Provisões - Uma provisão é reconhecida em decorrência de um evento passado que originou um passivo, sendo provável que um recurso econômico possa ser requerido para saldar a obrigação. As provisões são registradas quando julgadas prováveis e com base nas melhores estimativas do risco envolvido. k) Prazos: Os ativos realizáveis e os passivos exigíveis até o encerramento do exercício seguinte são classificados como circulantes

Declaração de Certificação:

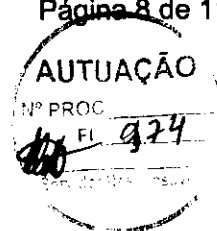
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022.

Adalberto Rocha de Abreu
Socio - Administrador
CPF: 398.279.333-53
RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
Contador Responsável
CRC: 006332/O - PI
CPF: 760.890.963-34
RG: 1.537.162 SSP/PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro - Timon - Ma
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Inscrição Estadual: 12.308824-0
E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com
Fone: (99) 3212 - 0681



4.1. Empréstimos e Financiamento

Os Empréstimos e financiamentos são reconhecidos, inicialmente, pelo valor justo, líquido dos custos incorridos na transação e são, subsequentemente, demonstrados pelo custo amortizado. Qualquer diferença entre os valores captados (líquidos dos custos da transação) e o valor de liquidação é reconhecida na demonstração de resultado durante o período em que os empréstimos estejam em aberto utilizando o método da taxa efetiva de juros. Os empréstimos são classificados como passivo circulante, com prazos de liquidação de até 12 meses, atualmente o saldo da empresa é R\$ 507.308,28.

4.2 – Obrigações fiscais

A empresa no período de janeiro a dezembro 2022 está enquadrada no regime tributário Lucro Presumido e no regime de recolhimento modalidade caixa.

4.2.1 – Obrigações Tributárias

A empresa possui um saldo de tributos federais e estaduais a pagar conforme quadro demonstrativo abaixo.

ESFERA	TRIBUTO	VALOR
FEDERAL	PIS	2.755,45
FEDERAL	COFINS	12.717,46
FEDERAL	IRPJ	19.910,61
FEDERAL	CSLL	13.991,73
ESTADUAL	ICMS	62.453,22

Declaração de Certificação:

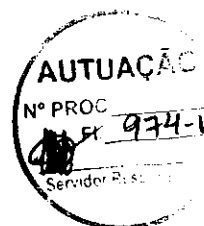
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022.

Adalberto Rocha de Abreu
Socio - Administrador
CPF: 398.279.333-53
RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
Contador Responsável
CRC: 006332/O - PI
CPF: 760.890.963-34
RG: 1.537.162 SSP/PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro – Timon – Ma
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Inscrição Estadual: 12.308824-0
E-mail: cocais_distribuidora@hotmail.com
Fone: (99) 3212 - 0681



ESTADUAL	ICMS ANTECIPADO	1.428,10
ESTADUAL	ICMS DIFERENCIAL DE ALIQUOTA	620,32

4.3 - Parcelamentos Fiscais

A empresa faz o registro das obrigações fiscais parceladas em contas próprias separado por rubricas de obrigações é corrigido mensalmente, na forma da lei, pela taxa referencial do Sistema Especial de Liquidação e de Custódia (Selic), atualmente não possui parcelamentos fiscais.

5. Apuração do resultado

O resultado das operações é apurado em conformidade com o regime contábil de competência. As receitas de venda de mercadoria são mensuradas pelo valor justo conforme notas fiscais de venda. Os rendimentos e encargos incidentes sobre os Ativos e Passivos e suas realizações estão reconhecidas no resultado, bem como os custos e despesas são reconhecidos no momento da sua realização.

O resultado final do exercício é determinado com a avaliação das contas de receitas menos as contas de custo e despesas, que para o exercício em questão corresponde a R\$1.100.255,33.

6. Patrimônio Líquido

6.1. Capital social

O capital social subscrito e totalmente integralizado em 03 Outubro 2008 é de R\$ 200.000,00 (Duzentos mil reais).

6.2. Reserva de Lucros

Declaração de Certificação:

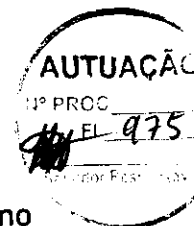
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022.

Adalberto Rocha de Abreu
Socio - Administrador
CPF: 398.279.333-53
RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
Contador Responsável
CRC: 006332/O - PI
CPF: 760.890.963-34
RG: 1.537.162 SSP/PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro - Timon - Ma
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Inscrição Estadual: 12.308824-0
E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com
Fone: (99) 3212 - 0681



A empresa possui uma reserva de lucros a realizar para novos negócios no valor de R\$ 2.520.000,00 (Dois milhões quinhentos e vinte mil reais).

7. Eventos Subsequentes

O administrador declara a inexistência de fatos ocorridos subsequentemente à data de encerramento do exercício que venham a ter efeito relevante sobre a situação patrimonial ou financeira da empresa ou que possam provocar efeitos sobre seus resultados futuros.

Declaração de Certificação:

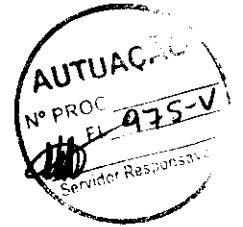
Sobre as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas; As informações foram extraídas do Livro Diário Digital Nº. 3, conforme recibo de envio da Escrituração Contábil Digital - ECD número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, recepcionado pela Receita Federal em 17/03/2023 com número de transmissão CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA.07.C4.85.E7.22.23.09.D3

Timon (MA), 31 de Dezembro de 2022.

Adalberto Rocha de Abreu
Socio - Administrador
CPF: 398.279.333-53
RG: 990.863 SSP/PI

Carlos Romão Silva dos Remédios
Contador Responsável
CRC: 006332/O - PI
CPF: 760.890.963-34
RG: 1.537.162 SSP/PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro Centro - Timon - Ma
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Inscrição Estadual: 12.308824-0
E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com
Fone: (99) 3212 - 0681



ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa A R DE ABREU LTDA consta assinado digitalmente por:

CPF/CNPJ	Nome
39827933353	ADALBERTO ROCHA DE ABREU
76089096334	CARLOS ROMAO SILVA DOS REMEDIOS

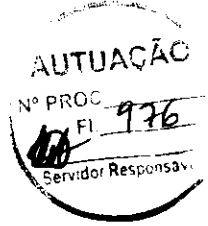
CERTIFICO O REGISTRO EM 17/03/2023 16:05 SOB Nº 20230331300.
PROTOCOLO: 230331300 DE 17/03/2023.
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12303668479. CNPJ DA SEDE: 10464744000110.
NIRE: 21200831591. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 17/03/2023.
A R DE ABREU LTDA

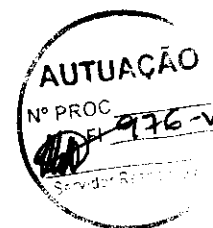
JUCEMA

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA
SECRETÁRIO-GERAL
www.empresafacil.ma.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

Nome	Matrícula	Nota
ALMEIDA, ANDRÉ	00000001	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000002	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000003	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000004	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000005	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000006	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000007	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000008	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000009	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000010	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000011	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000012	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000013	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000014	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000015	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000016	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000017	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000018	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000019	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000020	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000021	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000022	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000023	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000024	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000025	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000026	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000027	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000028	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000029	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000030	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000031	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000032	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000033	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000034	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000035	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000036	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000037	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000038	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000039	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000040	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000041	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000042	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000043	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000044	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000045	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000046	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000047	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000048	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000049	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000050	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000051	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000052	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000053	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000054	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000055	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000056	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000057	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000058	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000059	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000060	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000061	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000062	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000063	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000064	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000065	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000066	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000067	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000068	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000069	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000070	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000071	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000072	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000073	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000074	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000075	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000076	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000077	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000078	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000079	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000080	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000081	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000082	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000083	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000084	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000085	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000086	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000087	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000088	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000089	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000090	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000091	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000092	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000093	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000094	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000095	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000096	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000097	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000098	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000099	00,00
ALMEIDA, ANDRÉ	00000100	00,00





DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO



Entidade: A R DE ABREU LTDA
Período da Escrituração: 01/01/2022 a 31/12/2022 CNPJ: 10.464.744/0001-10
Número de Ordem do Livro: 3
Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2022 a 31 de Dezembro de 2022

Receita Bruta Operacional	R\$ 4.828.091,01	R\$ 4.763.420,32
Faturamento Prod. Merc. e Serviços	R\$ 4.828.091,01	R\$ 4.763.420,32
Vendas de Produtos	R\$ 0,00	R\$ 0,00
Vendas de Mercadorias	R\$ 4.828.091,01	R\$ 4.763.420,32
(-) Deduções da Receita	R\$ (846.170,22)	R\$ (713.997,94)
(-) Impostos Faturados	R\$ (846.170,22)	R\$ (713.997,94)
(-) ICMS	R\$ (699.228,26)	R\$ (558.052,68)
(-) COFINS	R\$ (120.774,22)	R\$ (128.174,19)
(-) PIS	R\$ (26.167,74)	R\$ (27.771,07)
(-) Outras Deduções	R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) Custo Mercad./Serv./Produtos Vendidos	R\$ (1.700.529,41)	R\$ (2.102.263,49)
(-) Custo das Mercadorias Revendidas	R\$ (1.700.529,41)	R\$ (2.102.263,49)
(-) Despesas Operacionais	R\$ (346.304,23)	R\$ (688.440,50)
(-) Despesas Administrativas	R\$ (342.241,46)	R\$ (639.132,94)
(-) Despesas com Vendas	R\$ (3.900,00)	R\$ (0,00)
Outras Receitas	R\$ 6.305,05	R\$ 16.985,37
(-) Outras Despesas	R\$ (6.467,82)	R\$ (66.292,93)
Outras Receitas e Outras Despesas	R\$ 0,00	R\$ 0,00
Participações e Contribuições	R\$ 0,00	R\$ 0,00
(-) Participações de Empregados	R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) Outras Participações	R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) Contribuição Social Sobre o Lucro	R\$ (52.143,38)	R\$ (63.980,56)
(-) Contribuição Social Sobre o Lucro	R\$ (52.143,38)	R\$ (63.980,56)
(-) Imposto de Renda	R\$ (77.753,22)	R\$ (94.482,50)
(-) Imposto de Renda	R\$ (77.753,22)	R\$ (94.482,50)
Resultado Líquido do Exercício	R\$ 1.805.190,55	R\$ 1.100.255,33

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 10.1.0 do Visualizador

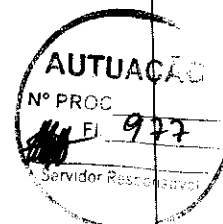
Página 1 de 1

DADOS DAS ASSINATURAS



Entidade: A R DE ABREU LTDA
Período da Escrituração: 01/01/2022 a 31/12/2022
Número de Ordem do Livro: 3

CNPJ: 10.464.744/0001-10



Qualificação do Assinante	Signatário da ECD com e-CNPJ ou e-PJ
Tipo do Certificado	Pessoa Jurídica
CPE / CNPJ	398.279.333-53
Nº de Série do Certificado	6512805429511120272
Nome do Signatário	A R DE ABREU LTDA:10464744000110
Autoridade Certificadora / Emissora	AC CERTIFICA MINAS v5
Validade	25/08/2022 a 25/08/2023

Qualificação do Assinante	Contador
Tipo do Certificado	Pessoa Física
CPE / CNPJ	760.890.963-34
Nº de Série do Certificado	6512805421105733862
Nome do Signatário	CARLOS ROMAO SILVA DOS REMEDIOS:76089096334
Autoridade Certificadora / Emissora	AC CERTIFICA MINAS v5
Validade	30/06/2022 a 30/06/2023



DADOS DAS ASSINATURAS

Entidade:	A R DE ABREU LTDA	
Período da Escrituração:	01/01/2022 a 31/12/2022	CNPJ: 10.464.744/0001-10
Número de Ordem do Livro:	3	

DADOS DO RESPONSÁVEL PELA VERIFICAÇÃO PARA FINS DE SUBSTITUIÇÃO DA ECD

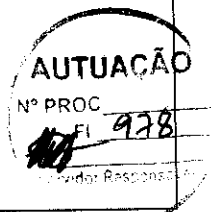
Qualificação do Responsável	Contador/Contabilista Responsável Pelo Termo de Verificação para Fins de Substituição da ECD
Tipo do Certificado	Pessoa Física
CPF / CNPJ	760.890.963-34
Nº de Série do Certificado	6512805421105733862
Nome do Signatário	CARLOS ROMAO SILVA DOS REMEDIOS:76089096334
Autarquia Certificadora Emissora	AC CERTIFICA MINAS v5
Validade	30/06/2022 a 30/06/2023

TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO



Entidade: A R DE ABREU LTDA
Período da Escrituração: 01/01/2022 a 31/12/2022
Número de Ordem do Livro: 3

CNPJ: 10.464.744/0001-10



Nome Empresarial: A R DE ABREU LTDA

NIRE: 21200831591

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Número de Ordem: 3

Natureza do Livro: Livro Diário

Município: Timon

Data do arquivamento dos atos constitutivos: 03/11/2008

Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária

Data de encerramento do exercício social: 31/12/2022

Quantidade total de linhas do arquivo digital: 22804

Nome Empresarial: A R DE ABREU LTDA

Natureza do Livro: Livro Diário

Número de ordem: 3

Quantidade total de linhas do arquivo digital: 22804

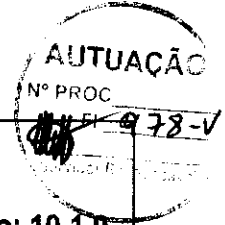
Data de início: 01/01/2022

Data de término: 31/12/2022

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 10.1.0 do Visualizador



MINISTÉRIO DA FAZENDA
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped

Versão: 10.1.0

RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

NIRE 21200831591	CNPJ 10.464.744/0001-10	
NOME EMPRESARIAL A R DE ABREU LTDA		

FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL Livro Diário (Completo - sem escrituração Auxiliar)	PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO 01/01/2022 a 31/12/2022
NATUREZA DO LIVRO Livro Diário	NÚMERO DO LIVRO 3
IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH) ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.ED.40.33.2A.31.6E.A5.39	

Descrição	CNPJ	Nome	CPF	Período	Assinatura
Signatário da ECD com e-CNPJ ou e-PJ	10464744000110	A R DE ABREU LTDA:	651280542951112027	25/08/2022 a 25/08/2023	Sim
Contador	76089096334	CARLOS ROMAO SILVA DOS REMEDIOS:	651280542110573386	30/06/2022 a 30/06/2023	Não
Contador/Contabilista Responsável Pelo Termo de Verificação para Fins de Substituição da ECD	76089096334	CARLOS ROMAO SILVA DOS REMEDIOS:	651280542110573386	30/06/2022 a 30/06/2023	-

NÚMERO DO RECIBO:
 ED.A4.84.28.9D.87.0D.97.76.8C.DE.46.
 ED.40.33.2A.31.6E.A5.39-0

Escrituração recebida via Internet
 pelo Agente Receptor SERPRO
 em 17/03/2023 às 09:42:44

CF.17.35.22.4A.B0.AC.AA
 07.C4.85.E7.22.23.09.D3

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo, dispensando-se a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994. Este recibo comprova a autenticação.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei Complementar nº 1247/2014.



**DECLARAÇÃO DE REENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA COMO
EMPRESA DE PEQUENO PORTE**

Ilmo. Sr. Presidente da Junta Comercial do Estado do Maranhão - JUCEMA

A Sociedade **A R DE ABREU LTDA**, com contrato social registrado na Junta Comercial em 24/07/2013, NIRE: 21200831591, CNPJ: 10.464.744/0001-10, estabelecido(a) na RUA Firmino Gonçalves Pedreira, 686 , Centro, Timon - MA, CEP: 65631-040, requer a Vossa Senhoria o arquivamento do presente instrumento e declara, sob as penas da Lei, que se reenquadra da condição de MICROEMPRESA PARA EMPRESA DE PEQUENO PORTE, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 14/12/2006.

Código do ato: 307

Descrição do Ato: REENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA COMO
EMPRESA DE PEQUENO PORTE

Timon - MA, 20/03/2023

ADALBERTO ROCHA DE ABREU
Sócio/Administrador



ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa A R DE ABREU LTDA consta assinado digitalmente por:

CPF/CNPJ	Nome
39827933353	ADALBERTO ROCHA DE ABREU

CERTIFICO O REGISTRO EM 20/03/2023 14:19 SOB Nº 20230369677.
PROTOCOLO: 230369677 DE 20/03/2023.
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12303723550. CNPJ DA SEDE: 10464744000110.
NIRE: 21200831591. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 20/03/2023.
A R DE ABREU LTDA

JUCEMA

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA
SECRETÁRIO-GERAL
empresafacil.ma.gov.br

**CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO PIAUÍ
CERTIDÃO DE HABILITAÇÃO PROFISSIONAL**

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO PIAUÍ** certifica que o(a) profissional identificado(a) no presente documento encontra-se habilitado para o exercício da profissão contábil.

IDENTIFICAÇÃO DO REGISTRO

NOME.....	: CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS
REGISTRO.....	: PI-006332/O-0
CATEGORIA.....	: CONTADOR
CPF.....	: ***.890.963-**

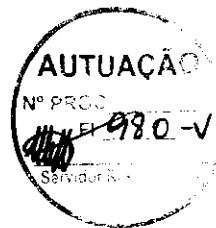
A falsificação deste documento constitui-se em crime previsto no Código Penal Brasileiro, sujeitando o autor à respectiva ação penal.

Emissão: PIAUÍ, 04/08/2023 as 09:54:12.

Válido até: 02/11/2023.

Código de Controle: 753270.

Para verificar a autenticidade deste documento consulte o site do CRCPI.



**CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO PIAUÍ
CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS PROFISSIONAL**

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO PIAUÍ** certifica que o(a) profissional identificado(a) no presente documento encontra-se em dia com seus débitos perante o CRC.

IDENTIFICAÇÃO DO REGISTRO

NOME.....	: CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS
REGISTRO.....	: PI-006332/O-0
CATEGORIA.....	: CONTADOR
CPF.....	: ***.890.963-**

A presente CERTIDÃO não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que posteriormente, venham a ser apurados pelo CRCPI contra o referido registro.

A falsificação deste documento constitui-se em crime previsto no Código Penal Brasileiro, sujeitando o autor à respectiva ação penal.

Emissão: PIAUÍ, 21/08/2023 as 14:15:01.

Válido até: 19/11/2023.

Código de Controle: 419426.

Para verificar a autenticidade deste documento consulte o site do CRCPI.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - PI

Certidão n.º: **PI/2023/00003948**
Nome: **CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS** CPF: **760.890.963-34**
CRC/UF n.º **PI-006332/O** Categoria: **CONTADOR**
Validade: **02/11/2023**
Finalidade: **BALANÇO PATRIMONIAL, REGISTRADO NA JUNTA COMERCIAL**

Confirme a existência deste documento na página www.crcpi.org.br, mediante número de controle a seguir:

CPF : 760.890.963-34 Controle : 7717.8972.9286.9600



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.

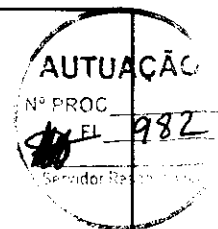


CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - PI

Certidão n.º: PI/2023/00003950
Nome: CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS CPF: 760.890.963-34
CRC/UF n.º PI-006332/O Categoria: CONTADOR
Validade: 02/11/2023
Finalidade: EDITAIS DE LICITAÇÃO

Confirme a existência deste documento na página www.crcpi.org.br, mediante número de controle a seguir:

CPF : 760.890.963-34 Controle : 8154.9096.9409.1038



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação REGULAR neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - PI

Certidão n.º: PI/2023/00003949
Nome: CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS CPF: 760.890.963-34
CRC/UF n.º PI-006332/O Categoria: CONTADOR
Validade: 02/11/2023
Finalidade: LIVRO DIÁRIO

Confirme a existência deste documento na página www.crcpi.org.br, mediante número de controle a seguir:

CPF : 760.890.963-34 Controle : 9986.1242.1556.1870



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - PI

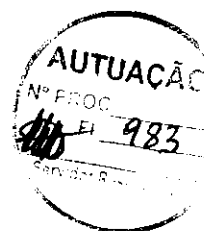
Certidão n.º: PI/2023/00003951
Nome: CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS CPF: 760.890.963-34
CRC/UF n.º PI-006332/O Categoria: CONTADOR
Validade: 02/11/2023
Finalidade: OUTRAS

Confirme a existência deste documento na página www.crcpi.org.br, mediante número de controle a seguir:

CPF : 760.890.963-34 Controle : 4289.5544.5858.6171



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES
CNPJ: 06.172.720/0001-10



ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 009/2021
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 282106-0001
CONTRATO ADMINISTRATIVO N.º 20210809

Atestamos para os devidos fins que a empresa **A R DE ABREU LTDA**, inscrita no CNPJ: **10.464.744/0001-10**, localizada na **Rua Firmino Gonçalves Pedreira, nº 686, Centro, Timon/MA**, é nossa contratada para o fornecimento de **MEDICAMENTOS PSICOTRÓPICOS**, em atendimento às necessidades hospitalares e em unidades vinculadas à Secretaria Municipal de Saúde e Saneamento do Município de Santo Antônio dos Lopes/MA, conforme abaixo.

ITEM	DESCRIÇÃO/ ESPECIFICAÇÃO	Marca	Unidade de Medida
1	ÁCIDO VALPRÓICO, DOSAGEM: 250 MG	BIOLAB	COMPRIMIDO
2	ÁCIDO VALPRÓICO, DOSAGEM: 500 MG	BIOLAB	COMPRIMIDO
3	ALPRAZOLAM, DOSAGEM: 0,50 MG	EMS S/A	COMPRIMIDO
4	ALPRAZOLAM, DOSAGEM: 2 MG	EMS S/A	COMPRIMIDO
5	AMITRIPTILINA CLORIDRATO, DOSAGEM: 25 MG	EMS S/A	COMPRIMIDO
6	AMITRIPTILINA CLORIDRATO, DOSAGEM: 75 MG	EMS S/A	COMPRIMIDO
7	BÍPERIDENO, DOSAGEM: 2 MG	CRISTALIA	COMPRIMIDO
8	BROMAZEPAM, DOSAGEM: 3 MG	EMS S/A	COMPRIMIDO
9	BROMAZEPAM, DOSAGEM: 6 MG	EMS S/A	COMPRIMIDO
10	CARBAMAZEPINA, DOSAGEM: 20 MG/ML, APRESENTAÇÃO: SUSPENSÃO ORAL. FRASCO 10 ML	UNIÃO QUÍMICA	FRASCO
11	CARBAMAZEPINA, DOSAGEM: 200 MG	BRAINFARMA	COMPRIMIDO
12	CARBAMAZEPINA, DOSAGEM: 400 MG	LABORATÓRIO TEUTO	COMPRIMIDO
13	CARBONATO DE LÍCIO, DOSAGEM: 300 MG	HIPOLABOR	COMPRIMIDO
14	CETAMINA CLORIDRATO, DOSAGEM 50 MG/ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL. FRASCO 10 ML.	CRISTALIA	FRASCO
15	CITALOPRAM, DOSAGEM: 20 MG	RANBAXY	COMPRIMIDO
16	CLONAZEPAM, DOSAGEM: 0,5 MG	GEOLAB	COMPRIMIDO
17	CLONAZEPAM, DOSAGEM: 2 MG	GEOLAB	COMPRIMIDO
18	CLONAZEPAM, DOSAGEM: 2,5 MG/ML, APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO ORAL- GOTAS. FRASCO 20 ML	GEOLAB	FRASCO
19	CLORPROMAZINA, CONCENTRAÇÃO 40 MG/ML, FORMA FARMACEUTICA	SANOFI MEDLEY	FRASCO

Avenida Presidente Vargas, Nº 446, Centro, Santo Antônio dos Lopes, MA



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES
CNPJ: 06.172.720/0001-10

AUTUAÇÃO

Nº PROC

FL 983-V

Responsável

	SOLUÇÃO ORAL- GOTAS. FRASCO DE 20ML		
20	CLORPROMAZINA, DOSAGEM: 5MG/ML	HYPOFARMA	AMPOLA
21	CLORPROMAZINA, DOSAGEM: 25 MG	SANOFI MEDLEY	COMPRIMIDO
22	CLORPROMAZINA, DOSAGEM: 100 MG	CRISTALIA	COMPRIMIDO
23	Haloperidol decanoato de 70.52 mg ml solução injetável. Ampola 1 ml.	CRISTALIA	AMPOLA
24	DIAZEPAM, CONCENTRAÇÃO 10 MG/ML, FORMA FARMACEUTICA SOLUÇÃO INJETÁVEL. AMPOLA 2 ML	HIPOLABOR	AMPOLA
25	DIAZEPAM, DOSAGEM: 10 MG	HIPOLABOR	COMPRIMIDO
26	DIAZEPAM, DOSAGEM: 5 MG	HIPOLABOR	COMPRIMIDO
27	DIVALPROATO DE SÓDIO, CONCENTRAÇÃO 500 MG, FORMA FARMACÊUTICA LIBERAÇÃO PROLONGADA	ABBOTT	COMPRIMIDO
28	DOPAMINA, DOSAGEM: 5 MG/ML, APRESENTAÇÃO SOLUÇÃO INJETÁVEL. AMPOLA 10ML	HIPOLABOR	AMPOLA
29	ESCITALOPRAM OXALATO, DOSAGEM: 10 MG	GEOLAB	COMPRIMIDO
30	ESCITALOPRAM OXALATO, DOSAGEM: 20 MG	GEOLAB	COMPRIMIDO
31	FENITOÍNA SÓDICA, DOSAGEM: 100 MG	LABORATÓRIO TEUTO	COMPRIMIDO
32	FENITOÍNA SÓDICA, DOSAGEM: 50 MG/ML, APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL. AMPOLA 5ML	HIPOLABOR	AMPOLA
33	FENOBARBITAL SÓDICO, DOSAGEM: 100 MG	LABORATÓRIO TEUTO	COMPRIMIDO
34	FENOBARBITAL SÓDICO, DOSAGEM: 100 MG/ML, FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL. AMPOLA 2 ML	LABORATÓRIO TEUTO	AMPOLA
35	FENOBARBITAL SÓDICO, DOSAGEM: 40 MG/ML, FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO ORAL - GOTAS. FRASCO 20 ML	UNIÃO QUIMICA	FRASCO
36	FENTANILA, APRESENTAÇÃO SAL CITRATO, DOSAGEM 0,05 MG/ML, INDICAÇÃO SOLUÇÃO INJETÁVEL.	CRISTALIA	AMPOLA
37	FLUOXETINA, DOSAGEM: 20 MG	LABORATÓRIO TEUTO	CÁPSULA
38	GABAPENTINA, DOSAGEM: 300 MG	GERMED	COMPRIMIDO
39	GLIMEPIRIDA, DOSAGEM: 1 MG	EUROFARMA	COMPRIMIDO

Avenida Presidente Vargas, Nº 446, Centro, Santo Antônio dos Lopes-MA





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES
CNPJ: 06.172.720/0001-10

AUTUAÇÃO
Nº PROC
Nº EI 984
Secretário Res.

40	HALOPERIDOL, CONCENTRAÇÃO: 2 MG/ML, TIPO USO: SOLUÇÃO ORAL-GOTAS. FRASCO 20ML	UNIÃO QUIMICA	FRASCO
41	HALOPERIDOL, CONCENTRAÇÃO: 5 MG/ML, TIPO USO: SOLUÇÃO INJETÁVEL. AMPOLA 1ML	HYPOFARMA	AMPOLA
42	HALOPERIDOL, DOSAGEM: 1 MG	CRISTALIA	COMPRIMIDO
43	HALOPERIDOL, DOSAGEM: 5 MG	CRISTALIA	COMPRIMIDO
44	LEVOMEPRMAZINA, DOSAGEM: 100 MG	CRISTALIA	COMPRIMIDO
45	LEVOMEPRMAZINA, DOSAGEM: 25 MG	CRISTALIA	COMPRIMIDO
46	LEVOMEPRMAZINA, DOSAGEM: 40 MG/ML, APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO ORAL. FRASCO 20 ML	CRISTALIA	FRASCO
47	LORAZEPAM, CONCENTRAÇÃO: 2 MG	EMS S/A	COMPRIMIDO
48	MIDAZOLAM, DOSAGEM 5MG/ML. AMPOLA.	HIPOLABOR	AMPOLA
49	MISOPROSTOL, CONCENTRAÇÃO: 200 MCG, FORMA FARMACÉUTICA COMPRIMIDO VAGINAL	INFAN INDUSTRIA QUIMICA	COMPRIMIDO
50	MISOPROSTOL, CONCENTRAÇÃO: 25 MCG, FORMA FARMACÉUTICA COMPRIMIDO VAGINAL	INFAN INDUSTRIA QUIMICA	COMPRIMIDO
51	MORFINA, APRESENTAÇÃO: SULFATO, CONCENTRAÇÃO: 0,2MG/ML, FORMA FARMACÉUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL. AMPOLA 1ML	CRISTALIA	AMPOLA
52	MORFINA, APRESENTAÇÃO: SULFATO, CONCENTRAÇÃO: 10MG/ML, FORMA FARMACÉUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL. AMPOLA 1 ML	CRISTALIA	AMPOLA
53	MORFINA, APRESENTAÇÃO: SULFATO, CONCENTRAÇÃO: 30MG	CRISTALIA	COMPRIMIDO
54	NORTRIPTILINA CLORIDRATO, DOSAGEM: 25MG	EUROFARMA	COMPRIMIDO
55	NORTRIPTILINA CLORIDRATO, DOSAGEM: 50 MG	RANBAXY	COMPRIMIDO
56	OXCARBAZEPINA, DOSAGEM: 300 MG	RANBAXY	COMPRIMIDO
57	OXCARBAZEPINA, DOSAGEM: 600 MG	RANBAXY	COMPRIMIDO
58	PARACETAMOL, APRESENTAÇÃO: ASSOCIADO COM CODEÍNA, DOSAGEM: 500MG + 30MG	BIOLAB FARMA	COMPRIMIDO
59	PAROXETINA CLORIDRATO, DOSAGEM: 20 MG	AUROBINDO PHARMA	COMPRIMIDO

RECEBEMOS DE A R DE ABREU LTDA OS PRODUTOS / SERVIÇOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADO AO LADO EMIÇÃO: 29/12/2021 - DEST. / REM.: FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA - VALOR TOTAL: R\$ 9.138,30		NF-e Nº 000001872 SÉRIE 001
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	

IDENTIFICAÇÃO DO EMITENTE		DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0 - ENTRADA 1 1 - SAÍDA Nº 000001872 FL. 1 / 1 SÉRIE 001	 CHAVE DE ACESSO 2121 1210 4647 4400 0110 5500 1000 0018 7210 0071 8728 Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da Sefaz Autorizadora
A R DE ABREU LTDA  R FIRMINO GONCALVES PEDREIRAS, 686 - CENTRO - CEP:65630-300 - TIMON - MA TEL: (99)3212-0681			
NATUREZA DE OPERAÇÃO		PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO	
VENDAS		421210034978971 29/12/2021 09:31:25	
INSCRIÇÃO ESTADUAL	INSCRIÇÃO ESTADUAL DO SUBST. TRIB.	CNPJ / CPF	
123088240		10.464.744/0001-10	

DESTINATÁRIO / REMETENTE		CNPJ / CPF		DATA DA EMISSÃO
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA		11.745.309/0001-27		29/12/2021
ENDERECO		BAIRRO / DISTRITO	CEP	DATA SAÍDA / ENTRADA
AV PRESIDENTE VARGAS, N 446, -		CENTRO	65730-000	
MUNICÍPIO	FONE / FAX	UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL	HORA DA SAÍDA
Santo Antonio dos Lopes		MA		

CÁLCULO DO IMPOSTO				
BASE DE CÁLCULO DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE CÁLC. ICMS SUBST.	VALOR DO ICMS SUBST.	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS
6.039,40	1.087,09	0,00	0,00	9.138,30
DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESP. ACESS.	VALOR DO IPI
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS		RAZÃO SOCIAL	FRETE POR CONTA	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEICULO	UF	CNPJ / CPF
		EMITENTE	1 - DESTINATARIO				
ENDERECO		MUNICÍPIO		UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL		
QUANTIDADE	ESPÉCIE	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO	PESO LÍQUIDO		

NUM. IDENT.	DESCR. PRODUTO / SERVIÇO	COD. PROD.	QUANT.	UNID.	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL	ICMS	ICMS SUBST.	PIS	COFINS	OUTROS	TOTAL
2964	AMITRIPTILINA CLORIDRATO, DOSAGEM: 25 MG	30049099	060	5405	COM	3.000,00	0,18	0,00	540,00	0,00	0,00	0,00
2969	BROMAZEPAM, DOSAGEM: 3 MG	29333322	000	5102	COM	1.800,00	0,13	0,00	234,00	234,00	42,12	0,00
2973	CARBAMAZEPINA, DOSAGEM: 200 MG	29339932	000	5102	COM	1.800,00	0,29	0,00	522,00	522,00	93,96	0,00
2975	CARBAMAZEPINA, DOSAGEM: 400 MG	29339932	000	5102	COM	1.200,00	0,78	0,00	936,00	936,00	168,48	0,00
2976	CARBONATO DE LITIO, DOSAGEM: 300 MG	28369100	000	5102	COM	2.200,00	0,46	0,00	1.012,00	1.012,00	182,16	0,00
2979	CLONAZEPAM, DOSAGEM: 2 MG	29339113	000	5102	COM	3.840,00	0,11	0,00	422,40	422,40	76,03	0,00
2981	CLONAZEPAM, DOSAGEM: 2,5 MG/ML, APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO ORAL - GOTAS, FRASCO 20 ML	29339113	000	5102	FRA	100,00	2,37	0,00	237,00	237,00	42,66	0,00
2985	DIAZEPAM, DOSAGEM: 10 MG	29339122	000	5102	COM	4.200,00	0,13	0,00	546,00	546,00	98,28	0,00
2993	DIAZEPAM, DOSAGEM: 5 MG	29339122	000	5102	COM	1.000,00	0,13	0,00	130,00	130,00	23,40	0,00
	FENOBARBITAL SÓDICO, DOSAGEM: 100 MG	29335340	000	5102	COM	2.000,00	0,19	0,00	380,00	380,00	68,40	0,00
2980	FLUOXETINA, DOSAGEM: 20 MG	30039049	060	5405	CAP	3.900,00	0,12	0,00	468,00	0,00	0,00	0,00
3014	PAROXETINA CLORIDRATO, DOSAGEM: 20 MG	30049099	060	5405	COM	3.990,00	0,44	0,00	1.755,60	0,00	0,00	0,00
3018	RISPERIDONA, DOSAGEM: 1 MG	29335899	000	5405	COM	3.000,00	0,14	0,00	420,00	420,00	75,60	0,00
3019	RISPERIDONA, DOSAGEM: 2 MG	29335999	000	5405	COM	3.000,00	0,17	0,00	510,00	510,00	91,80	0,00
3020	RISPERIDONA, DOSAGEM: 3 MG	29335999	000	5405	COM	3.000,00	0,23	0,00	690,00	690,00	124,20	0,00
3023	VALPROATO DE SÓDIO, DOSAGEM: 50 MG/ML, FORMA FARMACEUTICA: XAROPE, FRASCO DE 100ML	30049099	060	5405	FRA	70,00	4,79	0,00	335,30	0,00	0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS	RESERVADO AO FISCO
INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES REF OF:20210809-5, NE: 18080001, PE SRP N 09/2021, PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES - FUNDO DE SAUDE // DADOS BANCARIOS: AGENCIA: 4249-8, CONTA: 36098-8, BB	

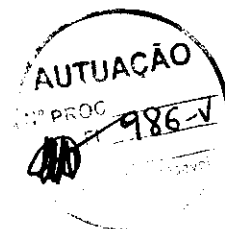
ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

A PREFEITURA MUNICIPAL DE COLINAS - MA, inscrita no CNPJ sob nº 06.113.682/0001-25, situada Praça Dias Carneiro, nº 402 - Centro - Colinas - MA, atesta para os devidos fins que a empresa: **A.R DE ABREU E CIA LTDA**, inscrita no CNPJ sob o nº 10.464.744/0001-10, com sede na Rua Aquiles Lisboa nº 468 - Bairro Centro - Teresina - PI, forneceu Produtos abaixo especificados em plenas condições de uso, no prazo estabelecido: **Fornecimento de medicamentos e insumos hospitalares**, conforme as especificações, quantidades e condições contidas, Referente **Pregão Eletrônico nº 09/2022/CCL**.

1	(SUCROFER) SOL. 20MG/ML INJ. CXA C/1 AMP 5ML	CX
2	ACICLOVIR 200 MG	COMP.
3	ÁCIDO FÓLICO 5 MG C/500 COMP.	COMP.
4	ADRENALINA 1G/1ML CXA C/100 AMP.	CX
5	AGUA DESTILADA 500ML.	FRASCO
6	ALBUMINA HUMANA 20% 0,20G/ML FRASCO COM 50ML	FRASCO
7	AMBROXOL CL 15MG/5ML XPE INFANTIL 100ML.	FRASCO
8	AMICACINA 100MG CXA C/50 AMP 2ML.	CX
9	AMIODARONA 50MG AMPOLA 3ML CXA C/100 AMP.	CX
10	AMOXICILINA PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL 150VIL.	FRASCO
11	AMPICILINA 1G INJ. CXA C/100 AMP S/DIL.	CX
12	AMPICILINA 500MG CXA C/840 COMP.	CX
13	BENZILPENICILINA BENZATINA 600.000UI CXA C/50 AMP S/DIL.	CX
14	BENZILPENICILINA BENZATINA 600.000UI CXA C/50 AMP S/DIL.	CX
15	BROMETO DE IPRATROPIUM SOL INAL 20ML 1G	FRASCO
16	BROMOPIDA 5MG DE 2ML CXA C/100 AMP.	CX
17	BUTILBROMETO + DAPIRONA GOTAS 10ML	FRASCO
18	CEFALEXINA (CÓDICA OU CLORIDRATO) CÁPSULA 500 MG.	COMP.
19	CEFALEXINA 250MG SUSP. FR COM 60ML	FRASCO
20	CEFALOTINA 1G CXA C/100 AMP S/DIL.	CX



Prefeitura
de **Colinas**
Melhor pelo povo
ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE COLINAS



21	CEFTRIAXONA 1G IM/IV SOL INJ CXA C/100 AMP S/DIL	CX
22	CIMETIDINA 300MG CXA C/100 AMP 2ML	CX
23	CINARIZINA 25MG CXA C/30 COMP.	CX
24	CIPROFLOXACINO 2MG INJETÁVEL 100ML	FRASCO
25	CLORAFENICOL 1G SOL INJ CXA C/50 AMP S/DIL	CX
26	CLORETO DE POTASSIO 10% 10ML CXA C/200 AMP.	CX
27	CLORIDRATO DE CLINDAMICINA INJ 600MGX4ML AMPOLA CXA C/100 AMP.	CX
28	CLORIDRATO DE BUPIVACAINA 5% S/VASO 20ML CXA C/10 AMP.	CX
29	DESLANOSÍDEO 0,2MG/ML AMP 2ML CXA C/50 AMP. I	CX
30	DEXAMETASONA ELIXIR 0,1 MG/ML 100ML	FRASCO
31	DEXAMETASONA INJ 2MG/ML AMPOLA DE 1ML CXA C/50 AMP.	CX
32	DEXAMETASONA INJ 4MG/ML AMPOLA DE 2,5ML CXA C/50 AMP.	CX
33	DICLOFENACO DE SODICO 75MG 3ML CXA C/100 AMP.	CX
34	DICLOFENACO DE SODIO 50MG.	COMP.
35	DIMETICONA 75MG/ML GTS 10ML	FRASCO
36	DIPIRONA 500MG SOLUÇÃO ORAL 0,4 MG/ML 100ML	COMP.
37	DIPIRONA SODICA 500MG/ML GTS -10ML	FRASCO
38	DOBUTAMINA 12,5MG/ML INJ. 10ML CXA C/50 AMP.	CX
39	DOBUTAMINA 250MG AMPOLA DE 20ML CXA C/10 AMP.	CX
40	DOMPERIDONA SUSPENSÃO 1 MG F. C/100ML	FRASCO
41	ENOXAPARINA SÓDICA 40MG , SERINGA DE 0,4ML	FRASCO
42	ERITROMICINA, ESTEARATO DE SUSPENSÃO ORAL 50 MG/ML 100ML	FRASCO
43	ETILEFRINA INJ. 10MG CX C/6 AMP 1ML	CX
44	FUROSEMIDA 10MG INJ CXA C/50 AMP 2ML	CX
45	GENTAMICINA INJ 20MG CXA C/100 AMP 1ML	CX
46	GENTAMICINA INJ 80MG P CXA C/100 AMP 2ML	CX
47	GLIBENCLAMIDA 5 MG.	COMP.
48	GLICOSE 50% 10ML CXA C/200 AMP .	CX
49	HIDRALAZINA 20MG CX/50AMPOLA 1ML	CX
50	HIDROXIDO DE ALUMINIO SUSP 100ML	FRASCO
51	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO + HIDRÓXIDO DE ALUM. MASTIG 200 MG.	COMP.

CNPJ 06.113.682/0001-25
Praça Dias Carneiro, 402 CEP 65.690.000
E-mail: cpicolas@gmail.com
Colinas - MA

52	IBUPOFENO 600 MG.	COMP.
53	INIBINA 10MG INJ 2ML C/25 AMP.	CX
54	INSULINA NPH 10ML C/1 AMP.	CX
55	IODETO DE POTASSIO XPE 100ML	FRASCO
56	LACTULOSE 667MG/ML SABOR AMEIXA 120ML	FRASCO
57	LEVODOPA + CARBIDOPA 250 MG + 50 MG.	COMP.
58	LEVOFLOXACINO 500MG INJ. 100ML.	FRASCO
59	LORATADINA 10 MG.	COMP.
60	LORATADINA 10 MG CXA C/480 COMP.	CX
61	LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG.	COMP.
62	METFORMINA 850MG CXA C/200 COMP	CX
63	METILDOPA 250 MG.	COMP.
64	METOCLOPRAMIDA GOTAS 10ML.	FRASCO
65	METRONIDAZOL 250MG CXA C/600 COMP	CX
66	METRONIDAZOL DE 250 MG.	COMP.
67	METRONIDAZOL GEL VAGINAL 10% 50GR	TUBO
68	METRONIDAZOL INJ 100MG 100ML.	FRASCO
69	MICONAZOL, NITRATO DE LOÇÃO 2% 30ML	FRASCO
70	NEOMICINA + BACITRICINA CREME 15GR.	TUBO
71	NIMESULIDA COMP - 100MG.	COMP.
72	NISTATINA GEL VAGINAL TUBO COM 60GR.	TUBO
73	NISTATINA SUSPENSÃO ORAL 100.000 UI/ML 50ML.	FRASCO
74	NOREPINEFRINA 2MG/5ML AMPOLA C/50 AMP.	CX
75	OXITOCINA SUI/ML C/50 AMP 1ML.	CX
76	PARACETAMOL 500 MG.	COMP.
77	PENTOXIFILINA INJETÁVEL 20MG C/50 AMP 1 ML.	CX
78	POLIVITAMÍNICO DO COMPLEXO B	COMP.
79	POLIVITAMÍNICO DO COMPLEXO B C/100 2ML INJETÁVEL.	CX
80	RIFAMICINA SPRAY 100MG FRASCO COM 20ML.	FRASCO
81	SACCHAROMYCES CEREVISAE ADULTO CXA C/100 FRA 5ML.	CX
82	SAIS PARA REIDRAT. ORAL EM PÓ PACOTE COM 27,9G PCT C/50 ENVELOPES.	PACOTE
83	SALBUTAMOL XAROPE 2 MG 120 ML	FRASCO
84	SINAVASTATINA 40 MG.	COMP.
85	SOLUÇÃO DE GUCERINA 12% 500ML.	FRASCO
86	SOLUÇÃO DE MANITOL A 20% FRASCO COM 250ML SIST. FECHADO.	FRASCO



87	SOLUÇÃO DE RINGER COM LACTADO COM 500ML SISTEMA FECHADO.	FRASCO
88	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA A 0,9% FRASCO COM 1.000ML SIST. FECHADO.	FRASCO
89	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA A 0,9% FRASCO COM 250ML SIST. FECHADO.	FRASCO
90	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA A 0,9% FRASCO COM 250ML SIST. FECHADO	FRASCO
91	SOLUÇÃO GLICOSADA A 0,5% FRASCO COM 500ML SIST. FECHADO.	FRASCO
92	SULF. + TRIMETOPRIMA COMP 400 MG + 800 MG CX C/200 COMP.	CX
93	SULFADIAZINA DE PRATA 1% POTE COM 400G.	POTE
94	SULFATO FERROSO 40 MG	COMP
95	VANCOMICINA 500MG CXA C/25 AMP S/DIL.	CX
96	VITAMINA C 200MG, GOTAS- 20ML.	FRASCO
97	VITAMINA C 500MG 5ML INJ. CXA C/100 AMP.	CX
98	Vitamina D 1000 UI.	CMP

Atestamos que tais fornecimentos foram executado (a)s satisfatoriamente, não existindo em nossos registros, até a presente data, fatos que desabonem sua conduta e responsabilidade com as obrigações assumidas. Conforme Contrato nº 163/2022.

Colinas – MA, 09 de Agosto de 2022.



Liliane Neves Carvalho
Liliane Neves Carvalho

SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

SERVENTIA EXTRAJUDICIAL DO 2º OFÍCIO DE COLINAS-MA
REYLANE SILVA DE SOUSA - OFICIAL
RUA RUA RIO BRANCO, CENTRO - Nº 588, COLINAS - MARANHÃO, TEL. (99) 36884-6788

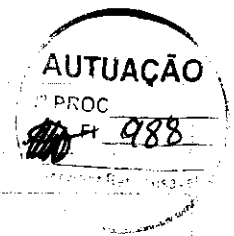
RECONHEÇO POR SEMELHANÇA A FIRMA DE LILIANE NEVES
CARVALHO. EM TEST. DA VERDADE. DOU FÉ.
Colinas/MA, 12/08/2022 09:54:28.
SELO RECERIR428818UZQUIM23ZPYDZQH25



Angela Oliveira de Sousa Barros
Angela Oliveira de Sousa Barros - Escrevente Autorizada
Emit. R\$ 4,52 TP: R\$ 0,82 FADP: R\$ 0,20 FEMP: R\$ 0,20 FERC: R\$ 0,15 Sal: R\$ 0,00 Total: R\$ 5,89

CNPJ 06.113.682/0001-25
Praça Dias Carneiro, 402 CEP 65.690.000
E-mail: cpicolinas@gmail.com
Colinas - MA

**Angela Oliveira
de Sousa Barros
Escrevente Autorizada
2º Ofício Colinas-MA**



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

A R DE ABREU LTDA

CNPJ

10.464.744/0001-10

Nome Fantasia

COCAIS DISTRIBUIDORA

Endereço na Internet**SAC****Endereço Completo**RUA FIRMINO GONÇALVES PEDREIRA, 686 - CENTRO CEP:
65.631-040**Cidade/UF**

TIMON/MA

Responsável Técnico

GRAZIELLY LIMA QUAIROZ

Responsável Legal

ADALBERTO ROHA DE ABREU

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.24838-5

Data do Cadastro

14/01/2021

Situação

Ativa

Nº do Processo25351.732590/2020-36**Cadastro**

1 - Medicamento

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

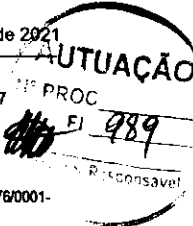
- Medicamento

Transportar

- Medicamento

Voltar





MARTINS E VIEGAS LTDA / 40.085.769/0001-74
25351.816225/2021-64 / 7777566
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077706214

RAIA DROGASIL S/A / 61.585.865/2601-45
25351.816232/2021-66 / 7777626
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077724212

Drogaria e Perfumaria BP LTDA / 39.432.449/0001-64
25351.809111/2021-68 / 7777431
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0083991215

J B MAIA NETO / 38.038.224/0001-65
25351.816255/2021-71 / 7777779
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077790211

DROGARIA E PERFUMARIA MOCOCA LTDA / 39.605.751/0001-77
25351.382793/2020-77 / 7777825
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMACIAS E DROGARIAS / 4466358207

ELSONFARMA LTDA / 37.421.728/0001-05
25351.816230/2021-77 / 7777609
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077718218

C. J. DA SILVA & CIA LTDA / 27.545.412/0003-25
25351.809118/2021-80 / 7777504
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0064012213

Fernando Henrique Luft / 34.692.966/0002-30
25351.816239/2021-88 / 7777674
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077745215

TEIXEIRA E PRADO LTDA / 39.598.077/0001-40
25351.809116/2021-91 / 7777489
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0064006219

DROGARIAS CUMANI MC LTDA / 39.727.050/0007-04
25351.816244/2021-91 / 7777721
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077760219

CVS ROSA E CIA LTDA / 94.498.706/0016-55
25351.816251/2021-92 / 7777665
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 007778211

GONÇALVES ROSA DA ROCHA LTDA / 38.335.045/0001-90
25351.816237/2021-99 / 7777657
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077739211

RESOLUÇÃO RE Nº 119, DE 13 DE JANEIRO DE 2021

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 173-B, aliado ao art. 54, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

DROGARIA ELI PINDAMONHANGABA LTDA / 39.909.182/0001-53
25351.816254/2021-26 / 7777821
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077787211
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da Documentação de Instrução, contrariando o Art. 11 da RDC nº 275/2019 e Art. 3º da Resolução RDC nº 25/2011.

farmalider jacutinga LTDA / 37.663.161/0001-75
25351.816245/2021-35 / 7777632
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077763213
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da Documentação de Instrução, contrariando o Art. 11 da RDC nº 275/2019 e Art. 3º da Resolução RDC nº 25/2011.

drogapam comercial de medicamentos ltda me / 24.197.640/0001-00
25351.816252/2021-37 / 7777812
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077781211
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da Documentação de Instrução, contrariando o Art. 11 da RDC nº 275/2019 e Art. 3º da Resolução RDC nº 25/2011.

J C Martins farmacia ME / 08.715.561/0001-89
25351.816253/2021-81 / 7777842
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMACIAS E DROGARIAS / 0077784215
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento apresentado pela empresa encontra-se com seu prazo de validade expirado, e não houve apresentação da Documentação de Instrução, contrariando o Art. 11 da RDC nº 275/2019 e Art. 3º da Resolução RDC nº 25/2011.

RESOLUÇÃO RE Nº 120, DE 13 DE JANEIRO DE 2021

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 173-B, aliado ao art. 54, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

RODOFAR LOGISTICA INTEGRADA EIRELI / 28.287.523/0009-37
25351.758339/2020-00 / 8215049
862 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - TRANSPORTADORA / 4623090205

A A L GOMES / 34.503.115/0001-10
25351.758184/2020-01 / 8215070
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4622943204

ALPHA MAX COMERCIO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA / 38.298.581/0001-62

25351.758473/2020-01 / 8215097
858 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - IMPORTADORA / 4623199207

TFB ICARE INDUSTRIA E COMERCIO DE EPI LTDA / 37.225.589/0001-36
25351.758441/2020-05 / 8215066
861 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTO PARA SAÚDE - FABRICANTE / 4623191208

KAPERCLEAN INDUSTRIA E COMERCIO DE ARTEFATOS DE PAPEIS LTDA / 17.200.476/0001-79
25351.758152/2020-06 / 3100201
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4622797208

W.F TRANSPORTE E LOGISTICA LTDA / 15.761.721/0001-91
25351.751365/2020-07 / 1248462
701 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4608902202

MR COSMETIC INDUSTRIA E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS COSMETICOS LTDA / 36.231.823/0001-75
25351.758328/2020-11 / 4028885
721 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS PARA HIGIENE - INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 4623078205

PRIMER COMERCIO DE SUPRIMENTOS HOSPITALARES EIRELI / 36.899.561/0001-11
25351.766185/2020-11 / 8215083
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4637623201

MAIS CLEAN HIGIENIZACAO LTDA / 16.958.061/0001-04
25351.758418/2020-11 / 3100190
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4623171205

SOLUTEC COMÉRCIO E SERVIÇOS EIRELI / 24.617.048/0001-01
25351.766042/2020-18 / 8215161
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4637389208

R5 SOLUCOES EM SAUDE EIRELI / 33.853.517/0001-82
25351.732606/2020-19 / 4028899
723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4567468201

CARGOBR TRANSPORTES EIRELI / 31.548.672/0001-60
25351.732641/2020-20 / 8215035
862 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - TRANSPORTADORA / 4567504208

ISABEL CRISTINA MORAES MARINHO E CIA LTDA / 38.014.290/0001-03
25351.732440/2020-22 / 4028871
723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4567214200

PARTNERS TRANSPORTES LTDA / 34.514.846/0001-61
25351.758407/2020-22 / 4028914
728 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4623160203

DISTRIBUIMED - DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI / 37.070.092/0001-96
25351.765983/2020-26 / 8215130
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4637402204

CANNABR DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 36.148.696/0001-45
25351.758485/2020-27 / 1248493
703 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - IMPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4623208206

FLOR DA TERRA AROMAS INDUSTRIA E COMERCIO EIRELI / 26.317.257/0001-65
25351.766024/2020-28 / 4028976
721 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS PARA HIGIENE - INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 4637447208

RIKAV COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA / 57.454.910/0002-42
25351.774420/2020-29 / 8215143
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4651166202

KM TRANSPORTE RODOVIARIOS DE CARGAS LTDA / 03.011.765/0001-15
25351.758155/2020-31 / 4028928
728 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4622800209

SOLFARMA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS S.A. / 46.054.219/0008-40
25351.766128/2020-32 / 8215157
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4637559201

[REDACTED] DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA

PHILIPS DO BRASIL LTDA / 61.086.336/0001-03
25351.766101/2020-40 / 3100215
735 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - IMPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4637532205

EXTREMA LOG EX ARMAZEM GERAL LTDA / 27.985.151/0001-00
25351.751357/2020-52 / 4028901
746 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ARMAZENADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4606889206

R5 SOLUCOES EM SAUDE EIRELI / 33.853.517/0001-82
25351.732607/2020-55 / 8215021
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4567469208

BMAGALHÃES INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA / 21.366.827/0001-93
25351.732406/2020-58 / 4028854
721 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS PARA HIGIENE - INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 4567263201

MAV TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA EPP / 08.824.249/0001-23
25351.758343/2020-60 / 3100172
737 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4623094201

BEMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 34.745.751/0001-59
25351.758495/2020-62 / 8215112
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4623217205



ANEXO

TECHPROL SERVICOS, COMERCIO E LOCACOES EIRELI - EPP / 20.399.316/0001-05
25351.062342/2018-00 / 3078784
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 7220556217
25351.062222/2018-02 / 8162522
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 7220401213

INSIDE SURGICAL COMERCIO VAREJISTA DE MATERIAIS ODONTO MEDICO HOSPITALARES LTDA / 15.464.262/0001-84
25351.432543/2013-05 / 8096543
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 8429345213

ALINN APARELHOS ESTETICOS LTDA / 41.878.106/0001-70
25351.891640/2021-05 / 8238571
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 7612277212

INSIDE SURGICAL COMERCIO VAREJISTA DE MATERIAIS ODONTO MEDICO HOSPITALARES LTDA / 15.464.262/0001-84
25351.432543/2013-05 / 8096543
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 8429208216

MEDSUPPLIES EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA / 39.422.495/0001-82
25351.016323/2021-07 / 8239438
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8519242219
25351.016323/2021-07 / 8239438
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8519389210

MITSUMI & Co (Brasil) SA / 61.139.697/0001-70
25351.330558/2021-09 / 4038344
710 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8429435212

NEW R&D TRANSPORTES RODOVIARIOS LTDA / 10.795.414/0001-08
25351.641267/2019-11 / 4015531
724 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - RAZÃO SOCIAL / 7221563217

VAZLIMP IND E COM DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 04.463.726/0001-11
25351.007723/2012-11 / 732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 8534718211

DROGADERMUS DROGARIA E FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 02.823.433/0001-72
25351.490462/2017-12 / 7540928
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 4411912217

BR DANTAI DISTRIBUIDOR HOSPITALAR LTDA / 10.761.735/0001-91
25351.588811/2018-16 / 4002507
751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 8429289216
25351.588811/2018-16 / 4002507
724 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - RAZÃO SOCIAL / 8429295216

FREQTY SOLUCOES DIGITAIS EM ODONTOLOGIA E MEDICINA LTDA / 38.309.900/0001-98
25351.852308/2021-17 / 8238048
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8429234217

BIOTECH LOGISTICA LTDA / 21.382.943/0002-87
25351.889524/2021-18 / 8215919
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 8519433219

R SOARES DOS SANTOS COMERCIO / 33.930.895/0001-12
25351.761749/2021-19 / 8237224
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 7221120218

26 log Transportes e Serviços Logísticos de Cargas Eireli / 32.311.179/0001-94
25351.589434/2021-20 / 8225579
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 7611600214

MTM MEDICAL DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 43.771.394/0001-94
25351.722678/2021-21 / 4040148
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8429427210

SLS HOSPITALAR SERVIÇO E MANUTENÇÃO EM EQUIPAMENTOS HOSPITALARES EM GERAL LTDA ME / 05.684.306/0001-28
25351.634681/2012-24 / 8090139
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 7611635212

PROCED MEDICAL DISTRIBUIDORA E REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS DE EQUIPAMENTOS MÉDICO HOSPITALAR LTDA - EPP / 20.167.363/0001-23
25351.443901/2015-25 / 8124713
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 8519506216

AVVIO INDUSTRIA & CIA LTDA / 35.411.429/0001-56
25351.884995/2021-30 / 4040364
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 7612389215

ICE CARGO LOGISTICA LTDA / 10.989.100/0001-46
25351.477229/2020-31 / 8201470
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 4064642210

A R DE ABREU LTDA / 10.464.744/0001-10
25351.722580/2021-05 / 7058 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 7611975218

BGF COMERCIAL LTDA / 37.650.759/0001-20
25351.763134/2020-38 / 8206295
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 8429253211

Dalcenter Material Hospitalar Eireli ME / 10.651.086/0001-76
25351.154250/2021-42 / 8220904
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 7611975218

KAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 31.724.769/0001-86
25351.831577/2018-44 / 8176031
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0214653226

FOLLOW MED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA / 30.961.595/0001-02
25351.740466/2020-44 / 8205897
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8504310213

BISCAYNE MEDICAL LTDA / 41.889.336/0001-34
25351.878909/2021-50 / 8238831
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8534795215

NEW R&D TRANSPORTES RODOVIARIOS LTDA / 10.795.414/0001-08
25351.459896/2011-53 / 8078859
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 7220625219

BISCAYNE MEDICAL LTDA / 41.889.336/0001-34
25351.879250/2021-59 / 3109643
716 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8534794219
25351.879273/2021-63 / 4040780
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 7221658210

R SOARES DOS SANTOS COMERCIO / 33.930.895/0001-12
25351.761610/2021-67 / 1266052
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 7221658218

RAIA DROGASIL S/A / 61.585.865/0659-54
25351.645044/2015-69 / 8129053
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 8519552218

META MOVEIS DE METAIS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA / 01.866.388/0001-70
25351.659312/2009-70 / 8058199
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8429430211

NOVO COR CARDIOVASCULAR COMERCIO DE MATERIAL MEDICO LTDA / 07.439.893/0001-15
25351.373592/2009-71 / 8055218
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 8429260218

DESCARTEE INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE ROUPAS DESCATÁVEIS LTDA / 07.318.036/0001-67
25351.220807/2008-73 / 8044139
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4059924211

BR DANTAI DISTRIBUIDOR HOSPITALAR LTDA / 10.761.735/0001-91
25351.588826/2018-76 / 3081887
732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 8429288210

BIOPAS BRASIL PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 31.327.287/0001-92
25351.335815/2019-76 / 1189773
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 8534657211

GERMANY PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 37.257.964/0001-20
25351.006759/2021-80 / 8217266
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 7221856214

S D DA SILVA / 07.887.166/0001-10
25351.298691/2011-83 / 0841624
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 4460158211

CONDOR IMPORTADOR & OPERADOR LOGISTICO LTDA / 10.794.046/0001-83
25351.564015/2021-83 / 1257307
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2131334214

FARMACIA SANTA FE LTDA / 31.581.615/0001-82
25351.851090/2018-88 / 7629599
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0093477221

STARNET TRANSPORTES LTDA EPP / 05.933.453/0001-94
25351.440589/2017-89 / 1169079
7405 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - TRANSPORTADORA - AMPLIAÇÃO DE CLASSES / 8534818215

Silboss Indústria e comércio de produtos de higiene pessoal / 06.208.778/0001-77
25351.986538/2021-89 / 4029923
7187 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE CLASSE / 7221961212

ADVANCED Indústria Médica Ltda / 18.826.959/0001-46
25351.001378/2019-90 / 8175954
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 8519603211

CENTRO DE DISTRIBUICAO SHOP EIRELI / 07.381.617/0001-43
25351.021526/2019-92 / 3084912
732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 8548892218

LIVE MEDICAL DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA / 41.789.672/0001-05
25351.595083/2021-96 / 3104828
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 8471149214

POTIQUIMICA INDUSTRIA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS QUIMICOS LTDA / 12.997.542/0001-60
25351.870733/2021-98 / 4040898
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 7611892215

RESOLUÇÃO-RE Nº 201, DE 21 DE JANEIRO DE 2022

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 144, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO





CERTIDÃO DE REGULARIDADE 2023

Consulte via leitor de QRCode



CADASTRO NO CRF SOB O 511	VALIDADE 31/03/2024	Consulte pelo Código de Autenticação para Validar a CRT em www.crfma.org.br CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO F754E0BFEDFC36CF8A4CB524A8D4FC60	
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL A. R. DE ABREU LTDA			AUTUAÇÃO Nº PDCC FI 990
NOME FANTASIA COCAIS DISTRIBUIDORA			
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS, INSUMOS E DROGA		NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDORA	
ENDEREÇO RUA FIRMINO GONCALVES PEDREIRA 686			CNPJ 10.464.744/0001-10
LOCALIDADE CENTRO		CIDADE - UF TIMON-MA	

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO

Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00
*****	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	*****

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS

TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO				SITUAÇÃO		
F	8431	GRAZIELLY LIMA QUEIROZ	DIRETOR TÉCNICO				CONTRATADO		
			Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
			*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00
			*****	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	*****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO MARANHÃO - CRF-MA

São Luis, 19 de Abril de 2023

Elizângela Araújo Pestana Motta

Dra. Elizângela Araújo Pestana Motta
Diretora-Presidente do CRF/MA
CRF-MA 2530

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIKADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõe os artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drograria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º e 23, alínea "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessando e encaminhando por respectivo CRF para as devidas alterações.
- A autenticidade e/ou validade jurídica dessa CERTIDÃO poderá ser comprovada acessando o site institucional e digitando o código de autenticidade ou mesmo através de leitor de QR-Code.



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CONSELHO FEDERAL DE FARMACIA
CÉDULA DE IDENTIFICAÇÃO



Nome DR^a
GRAZIELLY LIMA QUEIROZ

Filiação
MARIA JOSE DE SOUSA
LIMA QUEIROZ

Data de nascimento
08/11/1999

Nacionalidade
BRASILEIRA

Naturalidade
TERESINA

Categoria
FARMACÊUTICO

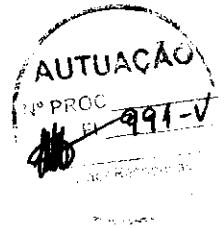
Data de expedição
19/08/2022

Registro CRF
8431/CRF-MA

CPF
076.578.713-00

Grazielly Lima Queiroz

Assinatura



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CÉDULA DE IDENTIDADE



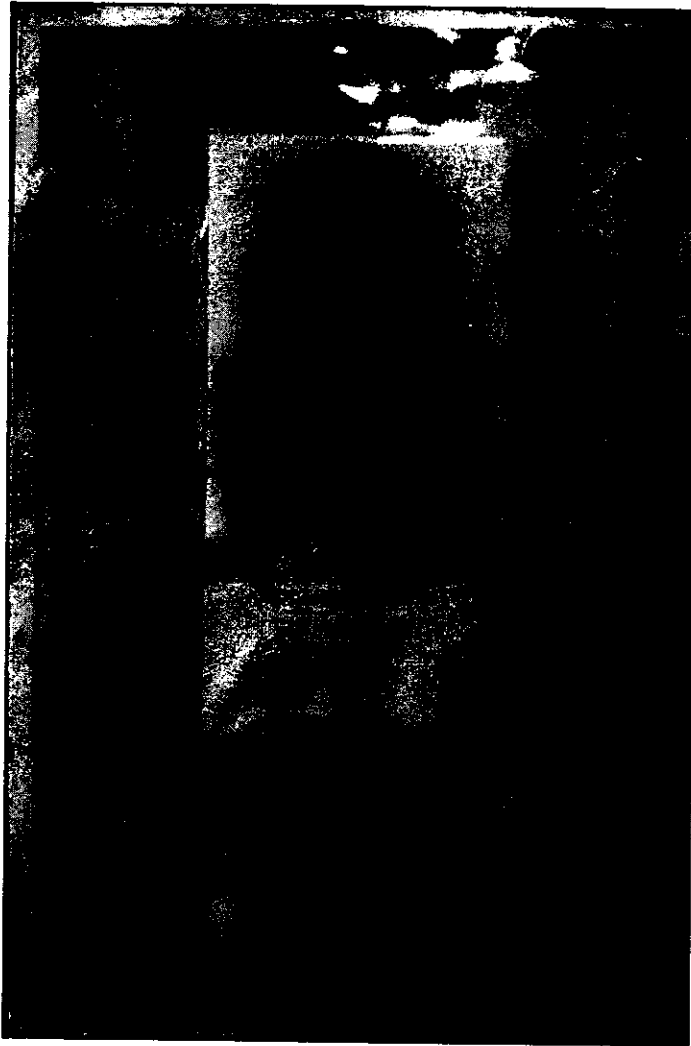
Elizangela Araujo Pestana Motta

ELIZANGELA ARAUJO PESTANA MOTTA
Presidente

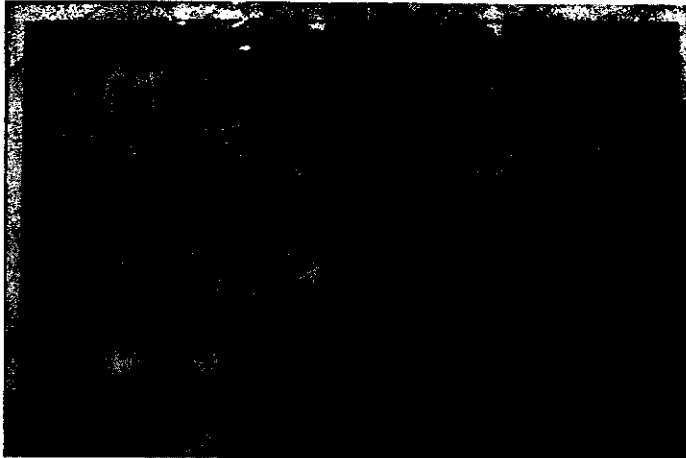
Esta carteira tem fé pública como documento de identidade, nos termos do Art. 18 do Decreto-Lei n.º 9.295/1946, c/c o Art. 1º da Lei n.º 6.206/1976



AUTUAÇÃO
Nº PROC
F. 992
Serv. do Responsável

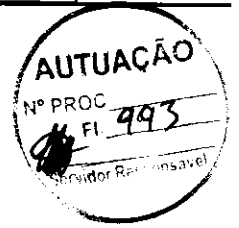


AUTUAÇÃO
Nº PROC 992-✓
1/10





Declaração



DECLARO, para todos os fins que se fizerem necessários que o(a) Farmacêutico(a)

GRAZIELLY LIMA QUEIROZ

Brasileira, CPF - 076.578.713-00 RG N. 4063588 SSP-PI, acha-se inscrito(a) neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO MARANHÃO CRF-MA, no Quadro de Farmacêuticos, sob o número de Inscrição Definitiva 8431, e não existe Processo Ético até o presente momento, em conformidade com o art. 30 da lei nº 3.820/60, tendo sido Responsável Técnico pelas empresas:

CNPJ	Estabelecimento	Endereço	Entrada	Saída
10.464.744/0001-10	A. R. DE ABREU LTDA	RUA FIRMINO GONCALVES PEDREIRA CENTRO TIMON-MA	01/04/2023	Até a presente data.

Por ser verdade, firmo a presente DECLARAÇÃO, a fim de que surta seus efeitos.

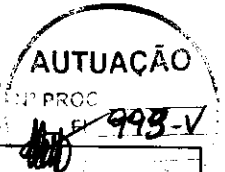
São Luís, 19 de Outubro de 2023.

Elizângela Araújo Pestana Motta

Farm. ELIZÂNGELA ARAÚJO PESTANA MOTTA
Presidente CRF-MA

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso ao endereço
crfemcasa.crf-ma.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 993A-A25D-08F0-7D8E





Declaração de Perfil Profissional

Declaração

DECLARAMOS, para efeito de qualificação de prestação de serviços farmacêuticos, segue o perfil de assistência farmacêutica do Profissional:

Nome:	GRAZIELLY LIMA QUEIROZ
Tipo / Inscrição:	FARMACÊUTICO / 8431
CPF:	07657871300
RG:	4063588

Sendo Responsável Técnico no(s) seguinte(s) estabelecimentos abaixo com respectivo percentual de presença (Perfil Assistência Farmacêutica) no período de 19/10/2021 à 19/10/2023:

Inscrição	Razão Social	Tipo Contrato	Total de Fiscalizações	Percentual de Presença	Perfil
511	A. R. DE ABREU LTDA	DIRETOR TÉCNICO	1	100 %	4

São Luis, 19 de Outubro de 2023.

Elizângela Araújo Pestana Motta

Farm. ELIZÂNGELA ARAUJO PESTANA MOTTA
Presidente CRF-MA

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
crfemcasa.crf-ma.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 71B7-7AB8-825E-6CB9





Declaração



DECLARO, para todos os fins que se fizerem necessários que o(a) Farmacêutico(a)

GRAZIELLY LIMA QUEIROZ

Nacionalidade Brasileira, CPF - 076.578.713-00 e RG 4063588 SSP-PI, acha-se inscrito(a) neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO MARANHÃO CRF-MA, no Quadro de Farmacêuticos, sob o número de Inscrição Definitiva 8431, tendo efetuado sua inscrição em 19/08/2022.

DECLARAMOS, também, que o(a) referido(a) profissional está quites com a tesouraria do CRF-MA e não existe Processo Ético até o presente momento, em conformidade com o art. 30 da lei nº 3.820/60, estando apto(a) a exercer a profissão farmacêutica em todo Território Nacional.

Por ser verdade, firmo a presente DECLARAÇÃO, a fim de que surta seus efeitos.

Esta Certidão tem validade de 30 (trinta) dias a contar da sua emissão.

São Luis, 19 de Outubro de 2023.

Elizângela Araújo Pestana Motta

Farm. ELIZÂNGELA ARAÚJO PESTANA MOTTA
Presidente CRF-MA

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
crfemcasa.crf-ma.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 393E-E5E2-F03E-DB45





ESTADO DO MARANHÃO
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
SECRETARIA ADJUNTA DA POLÍTICA DE ATENÇÃO PRIMÁRIA E VIGILÂNCIA EM SAÚDE
SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

ALVARÁ DE AUTORIZAÇÃO SANITÁRIA

Nº 1217-PRD

A SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, através do Departamento de Registro, Fiscalização e Controle de Produtos Relacionados à Saúde, considerando a preocupação com o controle sanitário, tipificado no artigo 60 da Lei Complementar Estadual Nº 039, de 12 de setembro de 1998 e o Processo Nº 161890/2023, realizou inspeção na empresa **DE ABREU LTDA (COCAIS DISTRIBUIDORA)**, CNPJ Nº 10.704.774/0001-00, localizada à Rua Firmino Gonçalves Pedreira, nº 686 – Centro, Fimion – Ma, a qual atua como **DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS**, sob a responsabilidade técnica de **GRAZIELLY LIMA QUEIROZ**, CRF/MA Nº 8431. Após a inspeção no local ficou constatado que no momento a empresa oferece condições satisfatórias de funcionamento, podendo lhe ser outorgado o presente Alvará, conforme preceitua o artigo 69 da Lei Complementar Estadual nº 039/1998.

São Luís – Ma, 12 de setembro de 2023.

EDMILSON SILVA DINIZ FILHO
SUPERINTENDENTE DE VIGILÂNCIA
SANITÁRIA

ETEVALDO DO CARMO CASTRO
CHEFE DO DEPARTAMENTO DE REG. FISC.
E CONTROLE DE PROD. RELAC. À SAÚDE

OBS: Estabelecimento **AUTORIZADO** a **COMERCIALIZAR** produtos da PORTARIA 344/98-MS.

ATENÇÃO

O presente Alvará deverá ser afixado em local visível à fiscalização e terá validade de 01 (um) ano a partir da data de expedição.



ESTADO DO MARANHÃO
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
SECRETARIA ADJUNTA DA POLÍTICA DE ATENÇÃO PRIMÁRIA E VIGILÂNCIA EM SAÚDE
SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

ALVARÁ DE AUTORIZAÇÃO SANITÁRIA

Nº 1218-PRD

A SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, através do Departamento de Registro, Fiscalização e Controle de Produtos Relacionados à Saúde, considerando a presente com o estabelecimento, tipificado no artigo 60 da Lei Complementar Estadual nº 039, de 17 de novembro de 1998 e o Processo Nº 161914/2023, realizou inspeção na empresa **AGREU LTDA (COCAIS DISTRIBUIDORA)**, inscrita no CNPJ nº 16.116.411/0001-00, localizada na Rua Firmino Gonçalves Pedreira, nº 686 – Centro Firmino – IVIA, a qual atua como **DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PAQUETADOS**, inscrita no CNPJ nº 16.116.411/0001-00, sob a marca de **GRAZIELLY LIMA QUEIROZ, CNPJ/MA Nº 8431**. Após a inspeção no local ficou constatado que no momento a empresa oferece condições satisfatórias de funcionamento, podendo lhe ser outorgado o presente Alvará, conforme preceitos do artigo 59 da Lei Complementar Estadual nº 039/1998.

Terceiros – Ma, 12 de setembro de 2023.

EDMILSON SILVA DINIZ FILHO
SUPERINTENDENTE DE VIGILÂNCIA
SANITÁRIA

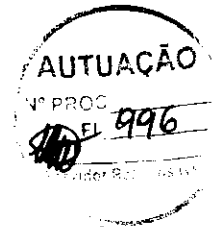
ETEVALDO DO CARMO CASTRO
CHEFE DO DEPARTAMENTO DE REG. FISC.
E CONTROLE DE PROD. RELAC. À SAÚDE

ATENÇÃO

O presente Alvará deverá ser afixado em local visível à fiscalização e terá validade de 01 (um) ano a partir da data de expedição.



ESTADO DO MARANHÃO
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
SECRETARIA ADJUNTA DA POLÍTICA DE ATENÇÃO PRIMÁRIA E VIGILÂNCIA EM SAÚDE
SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA



ALVARÁ DE AUTORIZAÇÃO SANITÁRIA

Nº 1219-PRD

A SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, através do Departamento de Registro, Fiscalização e Controle de Produtos Relacionados à Saúde, considerando a preocupação com o controle sanitário, tipificado no artigo 60 da Lei Complementar Estadual Nº 039 de 15 de setembro de 1998 e o Processo Nº 161931/2023, realizou inspeção na empresa **ABREU LTDA (COCAIS DISTRIBUIDORA)**, CNPJ Nº 16.166.474/0001-00, localizada na Rua Firmino Gonçalves Pedreira, nº 686 – Centro Firmon – Ma, a quem atua como **DISTRIBUIDORA DE SANEANTES**, sob a responsabilidade de **GRAZIELLY LIMA QUEIROZ**, CRF/MA nº 8431. Após a inspeção no local ficou constatado que no momento a empresa oferece condições satisfatórias de funcionamento, podendo lhe ser outorgado o presente Alvará, conforme prescrito no artigo 60 da Lei Complementar Estadual nº 039/1998.

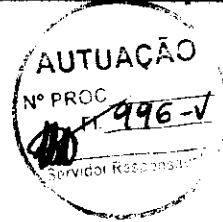
Coacis – Ma, 12 de setembro de 2023.

EDMILSON SILVA DINIZ FILHO
SUPERINTENDENTE DE VIGILÂNCIA
SANITÁRIA

ETEVALDO DO CARMO CASTRO
CHEFE DO DEPARTAMENTO DE REG. FISC.
E CONTROLE DE PROD. RELAC. À SAÚDE

ATENÇÃO

O presente Alvará deverá ser afixado em local visível à fiscalização e terá validade de 01 (um) ano a partir da data de expedição.



ESTADO DO MARANHÃO
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
SECRETARIA ADJUNTA DA POLÍTICA DE ATENÇÃO PRIMÁRIA E VIGILÂNCIA EM SAÚDE
SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

ALVARÁ DE AUTORIZAÇÃO SANITÁRIA

Nº 1220-PRD

A SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, através do Departamento de Registro, Fiscalização e Controle de Produtos Relacionados à Saúde, considerando a proposta com o registro sanitário, tipificado no artigo 60 da Lei Complementar Estadual Nº 039, de 15 de setembro de 1998 e o Processo Nº 161944/2023, realizou a inspeção no estabelecimento da empresa **COCAIS DISTRIBUIDORA**, inscrita no CNPJ nº 16.146.474/0001-00, localizada na Rua Firmino Gonçalves Pedreira, nº 686 – Centro Firmino – Ma, a qual atua como **DISTRIBUIDORA DE COSMÉTICOS**, inscrita no CPF nº 07.083.888/0001-00, sob a responsabilidade de **GRAZIELLY LIMA QUEIROZ**, CRF/MA nº 8431. Após a inspeção no local, ficou constatado que no momento a empresa possui condições satisfatórias de funcionamento, podendo lhe ser outorgado o presente Alvará, conforme prescreve o artigo 69 da Lei Complementar Estadual nº 039/1998.

Em Luís – Ma, 12 de setembro de 2023.


EDMILSON SILVA DINIZ FILHO
SUPERINTENDENTE DE VIGILÂNCIA
SANITÁRIA

EZEVALDO DO CARMO CASTRO
CHEFE DO DEPARTAMENTO DE REG. FISC.
E CONTROLE DE PROD. RELAC. À SAÚDE

ATENÇÃO

O presente Alvará deverá ser afixado em local visível à fiscalização e terá validade de 01 (um) ano a partir da data de expedição.

AUTUAÇÃO
Nº PROC
FI 997

	<p align="center">SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE SECRETARIA ADJUNTA DA POLÍTICA DE ATENÇÃO PRIMÁRIA E VIGILÂNCIA EM SAÚDE SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p>
---	--

Número do Processo	Número da Licença para Transporte	Data de Validade
162044/23	DRFPRS: 1221 – PRD/23	01 (um) ano a partir da data de expedição

1. DADOS DO REQUERENTE:

Razão Social: A. R. DE ABREU LTDA
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Telefone: (99) 3212-0681
Representante Legal: ADALBERTO ROCHA DE ABREU
Responsável Técnico: GRAZIELLY PIMA QUEIROZ
CRF/MA: 8431
Endereço: Rua Firmino Gonçalves Pereira, nº 686
Bairro: Centro
Cidade/UF: Timon/MA

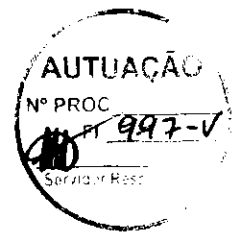
2. SITUAÇÃO DO VEÍCULO: A SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, através de fiscalização e Controle de Produtos Relacionados à Saúde, realizou controle sanitário, tipificado no artigo 60 da Lei Complementar Estadual Nº 107 de 12 de Setembro de 1998 e o Processo Nº 8376/2014, realizou inspeção no veículo. A equipe verificou e constatou que, no momento, o mesmo reúne condições sanitárias que atendem a legislação sanitária.

3. DADOS DO VEÍCULO:

Marca do Veículo: FIAT/FIORINO HD WK E
Tipo de Veículo: Car/Caminhão/Furgão
Placas: PIY-8594
Cor do Veículo: Branca
Nº do RENAVAN: 01194719888

4. CONDIÇÕES DA LICENÇA:

- 4.1. A presente Licença é exclusiva para o veículo tipificado no item 3 deste documento, conforme requerimento da empresa acima designada Requerente;
- 4.2. A empresa Requerente deverá cumprir o disposto no Regulamento Técnico para Transporte de Produtos de Interesse para a Saúde;
- 4.3. Em caso de acidente com o veículo, o condutor ou a empresa Requerente deverão comunicar a ocorrência de imediato às autoridades competentes;
- 4.4. Esta Licença de Transporte – LT é composta de frente e verso, e concede permissão a Requerente, somente o transporte dos produtos identificados no verso desta LT;
- 4.5. Durante o transporte dos produtos de interesse para a saúde, não poderá ser transportado quaisquer outros produto / mercadoria no mesmo veículo.




5. PRODUTO A SER TRANSPORTADO:

5.1. Medicamentos, Saneantes, Produtos para Saúde, Cosméticos e Portaria 344/98-MS.

6. RECOMENDAÇÕES:

- 6.1. O KIT de segurança é obrigatório no Transporte de Produtos Perigosos, ficando o mesmo sob a responsabilidade de a Requerente fornecê-lo e ao condutor do veículo o dever de guarda, conservação e uso;
- 6.2. Esta LT é válida em todas as rodovias Federais, Estaduais e Municipais, resguardadas as disposições em contrário emitidas por: DNER, DER, DETRAN, e Secretarias Estaduais/Municipais de Trânsito;
- 6.3. Qualquer dano causado ao Meio Ambiente é de inteira responsabilidade da Requerente em questão, que ficará sujeita às penalidades previstas na Legislação Ambiental vigente;
- 6.4. Durante a vigência desta Licença, bem como por ocasião da sua renovação, a empresa supracitada deverá encaminhar à **Superintendência de Vigilância Sanitária** informações relativas a alterações ocorridas na sua frota de veículos;
- 6.5. A **Superintendência de Vigilância Sanitária** reserva-se no direito de fazer novas exigências, caso necessário, e revogar a presente Licença no caso de descumprimento destas normas, ou qualquer dispositivo que fira a Legislação Sanitária vigente.

Luís – Maranhão, 12 de setembro de 2023.


Edmilson Silva Diniz Filho
Superintendente de Vigilância Sanitária


Ezequiel do Carmo Castro
Chefe do Departamento Reg. Fisc. Prod. Rel. Saúde

OBS: Estabelecimento autorizado a transportar medicamentos da Portaria 344/98-MS.

Registro ANVISA nº 101860031 - VITASANTISA C

AUTUAÇÃO

Nº PROC

110 998

servidor Responsável

Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
101860031
Produto
VITASANTISA C
Classe Terapêutica
MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K
Autorização
1001862
Processo
25351.702758/2014-53
Validade/Situação
01/07/2025 Publicado deferimento
» conforme visto em 15/10/2023
Princípio Ativo
ÁCIDO ASCÓRBICO
Categoria Regulatória
Específico
Nome da Empresa/Detentor
SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A (04.099.395/0001-82)
Origem
SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A - 04099395000182 - BRASIL - SP - BAURU -
Última Atualização
15/10/2023

02

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

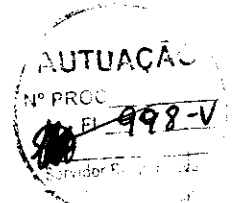
Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1018600310017	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR	S	SIM

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	18/11/2014	ESPECÍFICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
800414235	01/08/2023	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
4476176227	29/07/2022	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
3721624214	20/09/2021	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
2939050218	28/07/2021	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2517488215	29/06/2021	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1513034217	20/04/2021	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
3185630206	18/09/2020	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1910417191	31/07/2019	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
441189197	17/05/2019	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aditado ao processo
332147189	12/04/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
764386181	03/08/2018	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1576355172	28/07/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
476694179	24/03/2017	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aditado ao processo
2128301160	28/07/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2115236165	25/07/2016	ESPECÍFICO - inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo



Registro ANVISA nº 104910057 - ÁGUA PARA INJEÇÃO

06

Área	1 - MEDICAMENTOS
Registro	104910057
Produto	ÁGUA PARA INJEÇÃO
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS
Autorização	1004915
Processo	25000.014358/95-11
Validade/Situação	01/12/2026 Publicado deferimento » conforme visto em 13/09/2022
Princípio Ativo	
Categoria Regulatória	Específico
Nome da Empresa/Detentor	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A (55.972.087/0001-50)
Origem	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - 55972087000150 - BRASIL - SP - RIBEIRÃO PRETO -
Última Atualização	13/09/2022

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1049100570125	SOL INFUS IV CX 35 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1049100570133	SOL INFUS IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1049100570141	SOL INFUS IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1049100570151	SOL INFUS IV CX 40 FR PLAS SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSA	S	SIM

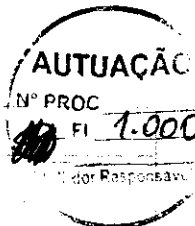


Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1049100570168	SOL INFUS IV CX 24 FR PLAS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1049100570176	SOL INFUS IV CX 12 FR PLAS SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1049100570011	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML 01 01	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570028	SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570036	SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570044	SOL INJ 120 AMP POLIET X 2 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570052	SOL INJ 1200 AMP POLIET X 2 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570060	SOL INJ 100 AMP POLIET X 5 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570079	SOL INJ 1200 AMP POLIET X 5 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570087	SOL INJ 100 AMP POLIET X 10 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570095	SOL INJ 800 AMP POLIET X 10 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570109	SOL INJ IV CX 30 FR PLAS SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1049100570117	SOL INJ IV CX 20 FR PLAS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO

Documentos Técnicos

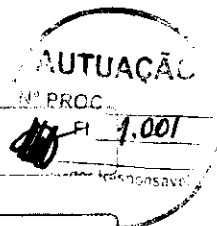
A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	12/09/1995	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
4759128215	03/12/2021	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
4478493207	18/12/2020	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
4243082208	01/12/2020	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
3332983194	03/12/2019	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1138365188	03/12/2018	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2274510176	12/12/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2238968177	28/11/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2239053177	28/11/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2239230171	28/11/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
293987178	22/02/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
282984173	20/02/2017	ESPECIFICO - Cancelamento de Registro da Apresentação do Medicamento	Publicado deferimento
2594433169	13/12/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1971632160	23/06/2016	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
285687155	01/04/2015	ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA	Publicado deferimento
94444131	06/02/2013	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
46843136	21/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
44837131	19/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
44815130	19/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
44812135	19/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
44757139	19/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
43566130	18/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
44215131	18/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
44007138	18/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
43964139	18/01/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
607027112	15/07/2011	Relatório Periódico de Farmacovigilância	Distribuído para a área responsável
478418119	06/06/2011	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
510207083	09/06/2008	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Publicado deferimento
502701082	06/06/2008	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado deferimento
502225088	06/06/2008	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
118787072	02/03/2007	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
422341061	15/08/2006	Caducidade de Registro da Apresentação do Medicamento	Publicado deferimento
251197065	23/05/2006	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
274882054	04/07/2005	Notificação da alteração de rotulagem	Concluída análise
113042031	10/06/2003	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
999168212	29/05/2001	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
999168211	23/04/1999	Inclusão de nova apresentação comercial	Publicado deferimento

Diário Oficial da União



Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

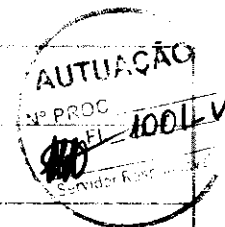
Detalhe do Produto: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO ECONÔMICO 70 °INPM

Nome da Empresa	F. C. OLIVEIRA & CIA LTDA		
CNPJ	07.069.487/0001-08	Autorização	3.02.101-7
Nome Comercial	ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO ECONÔMICO 70 °INPM 11		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
Registro	321010012		
Processo	25351.551343/2013-45		
Vencimento do registro	02/12/2028		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

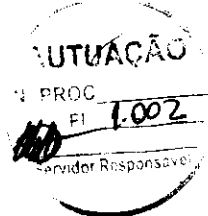
Visualizar 1º rótulo

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	1	02/12/2013
Validade	24 meses	Registro	3210100120012
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • F.C OLIVEIRA E CIA LTDA - CODÓ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		



Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)



Registro ANVISA nº 103700299 - AMPICILINA SÓDICA

13
14

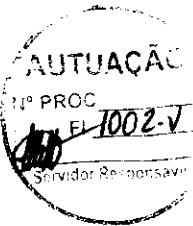
Area
1 - MEDICAMENTOS
Registro
103700299
Produto
AMPICILINA SÓDICA
Classe Terapêutica
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Autorização
1003707
Processo
25351.000519/00-01
Validade/Situação
01/04/2030 Publicado deferimento • conforme visto em 05/05/2023
Princípio Ativo
Categoria Regulatória
Genérico
Nome da Empresa/Detentor
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A (17.159.229/0001-76)
Origem
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17159229000176 - BRASIL - GO - ANÁPOLIS -
Última Atualização
05/05/2023

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1037002990177	500 MG PÓ SOL INJ CT FA VD TRANS			SIM
1037002990185	500 MG PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 25			SIM
1037002990193	500 MG PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 50			SIM
1037002990207	500 MG PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 100			SIM

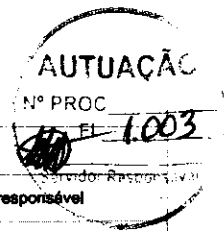


Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1037002990215	1 G PÓ SOL INJ CT FA VD TRANS			SIM
1037002990223	1 G PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 25			SIM
1037002990231	1 G PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 50			SIM
1037002990241	1 G PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 100			SIM
1037002990010	500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP VD TRANS X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990029	1 G PÓ P/ SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP VD TRANS X 3 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990037	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 2ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990045	500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANS X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990053	500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL AMP VD TRANS X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990061	1 G PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 3 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990071	1 G PÓ P/ SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANS X 3 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990088	1 G PÓ P/ SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL AMP VD TRANS X 3 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990096	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP FR PLAS X 2ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990101	500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP FR PLAS X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990118	500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP FR PLAS X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990126	500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL AMP FR PLAS X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990134	1 G PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP FR PLAS X 3 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990142	1 G PÓ P/ SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP FR PLAS X 3 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990150	1 G PÓ P/ SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP FR PLAS X 3 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002990169	1 G PÓ P/ SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL AMP FR PLAS X 3 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM

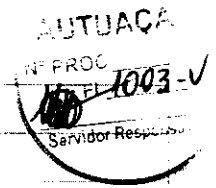
Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	08/02/2000	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
3432641213	31/08/2021	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudanças maiores de métodos analíticos	Distribuído para a área responsável
1552002211	23/04/2021	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1489515213	19/04/2021	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
46206213	05/01/2021	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo
4421403201	14/12/2020	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior de método analítico	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
1897501201	15/06/2020	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1075530206	09/04/2020	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
888419206	24/03/2020	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	Distribuído para a área responsável
2525296198	18/10/2019	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	Distribuído para a área responsável
601714192	10/07/2019	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
487144198	31/05/2019	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Genérico	Distribuído para a área responsável
461079192	23/05/2019	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Aguardando análise de farmacovigilância
353062191	18/04/2019	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
276742192	27/03/2019	Registro de IFA - Aditamento (Petições de Registro, Pós-Registro e Renovação)	Distribuído para a área responsável

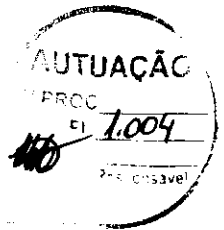


Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
277484184	10/04/2018	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
71742188	29/01/2018	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Distribuído para a área responsável
2016442174	26/09/2017	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2016437178	28/09/2017	GENÉRICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	Anulado
992893176	25/05/2017	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
820569178	08/05/2017	GENÉRICO - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
697394179	24/04/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
549872174	06/04/2017	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Distribuído para a área responsável
1586718168	20/04/2016	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
329671157	16/04/2015	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
792637145	23/09/2014	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
713743145	27/08/2014	GENÉRICO - Exclusão do local de fabricação do fármaco, ou local de embalagem primária, ou local de embalagem secundária ou local de fabricação do produto	Anulado
313214145	24/04/2014	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
251942149	03/04/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
252063140	03/04/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239151141	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239428146	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239096145	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239490141	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239330141	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
238838143	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239189149	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
238933149	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239498147	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239006140	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239208149	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239303144	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
239324147	31/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
233699145	28/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
233719143	28/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
233622147	28/03/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
164047140	06/03/2014	GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril	Publicado deferimento
1072451136	20/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1072067137	20/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1072556133	20/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1072533134	20/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1072628134	20/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1072030138	20/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1069435138	19/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1069472132	19/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1069642133	19/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido



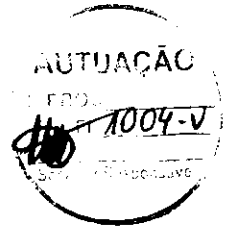
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
1069607135	19/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1065012131	18/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1065073133	18/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1060772132	17/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1060685138	17/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1060946136	17/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1060924135	17/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1024432138	04/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
254296130	04/04/2013	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com Inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
220571138	22/03/2013	GENÉRICO - Retificação de publicação - ANVISA	ANUÍDO
700918126	30/08/2012	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
333777124	23/04/2012	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
927010118	26/10/2011	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco	Publicado deferimento
348214116	27/04/2011	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
339589118	26/04/2011	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
6064100	18/01/2010	GENÉRICO - Alteração de Embalagem Externa	Publicado deferimento
2926102	04/01/2010	GENÉRICO - Aditamento	Aguardando análise
787033097	15/10/2009	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
784021097	14/10/2009	GENÉRICO - NOTIFICAÇÃO DE EXCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO	Anuído
363525092	21/05/2009	GENÉRICO - Aditamento	Anuído
234601080	18/03/2008	GENÉRICO - Aditamento	Anuído
750275073	30/11/2007	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
674585077	29/10/2007	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Anuído
378622078	28/06/2007	GENÉRICO - Inclusão de local de etapa de fabricação do medicamento de liberação convencional	Anuído
378958078	28/06/2007	GENÉRICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
305720068	19/06/2006	Notificação da alteração no texto de bula	Anuído
408067050	15/09/2005	Notificação da alteração de rotulagem	
428918047	30/12/2004	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
336565044	22/10/2004	Alteração no tamanho do lote (igual ou acima de dez vezes)	Publicado deferimento
327094047	18/10/2004	ADITAMENTO	Anuído
302500044	28/09/2004	Notificação da alteração de rotulagem	
253044049	20/08/2004	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
16720047	26/01/2004	Inclusão de nova apresentação comercial	Concluída análise

Registro ANVISA nº 1108500170026 - ATROFARMA



Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1108500170026
Produto
ATROFARMA
Classe Terapêutica
ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTROINTESTINAIS
Autorização
1010851
Processo
25351.023130/00-17
Validade/Situação
01/03/2026 Publicado deferimento
» conforme visto em 21/06/2022
Princípio Ativo
SULFATO DE ATROPINA
Categoria Regulatória
Similar
Nome da Empresa/Detentor
FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA (08.828.333/0001-46)
Origem
Apresentação Ativa
Sim
Forma de Apresentação
0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML
Forma Farmacêutica
SOLUÇÃO INJETÁVEL
Nº Apresentação
2
Data Publicação
26/03/2001
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial

15



Embalagem
CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA -
Via Administração
ENDOTRAQUEAL INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA
IFA Único
1
Conservação
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Hospitalar
Restrito a Hospitais
S
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
21/06/2022

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1108500170018	0,25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML	ENDOTRAQUEAL INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA	S	SIM
1108500170026	0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML	ENDOTRAQUEAL INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA	S	SIM

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	10/10/2000	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
4717137215	30/11/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
2639996212	07/07/2021	SIMILAR - Aditamento	Distribuído para a área responsável
1230386211	31/03/2021	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1200511218	29/03/2021	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
573452215	12/02/2021	SIMILAR ? Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
227114211	18/01/2021	SIMILAR - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
2135625204	03/07/2020	SIMILAR ? Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1924539204	17/06/2020	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1668609208	27/05/2020	SIMILAR - Notificação de reativação de fabricação ou importação	Anuído
1492956202	13/05/2020	Correção na base de dados fabricante do IFA - ANVISA	Anuído
844853201	20/03/2020	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2524238195	18/10/2019	SIMILAR - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anuído
238274191	18/03/2019	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1179316183	14/12/2018	SIMILAR - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	Anuído
237935180	27/03/2018	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
139217184	22/02/2018	SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
484722179	27/03/2017	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
247358175	14/02/2017	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2556093160	05/12/2016	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1321678183	02/03/2016	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
611917154	13/07/2015	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
595131153	06/07/2015	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Similar	Distribuído para a área responsável
403771155	08/05/2015	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
207654153	09/03/2015	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
235901144	31/03/2014	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
235126139	27/03/2013	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
579705125	12/07/2012	SIMILAR - Aditamento	Aguardando análise
428413125	23/05/2012	SIMILAR - Aditamento	Aditado ao processo
218209122	15/03/2012	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
352078111	28/04/2011	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
351985116	28/04/2011	SIMILAR - Aditamento	Aditado ao processo
724027109	27/08/2010	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
348506104	04/05/2010	SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula - Adequação à RDC 47/2009	Aguardando análise
531857092	09/12/2009	SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula - Adequação à RDC 47/2009	Anuído
482717051	31/10/2005	Inclusão de nova apresentação comercial	Publicado deferimento
362459055	22/08/2005	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento (forma farmacêutica - Solução Parenteral).	Publicado deferimento



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

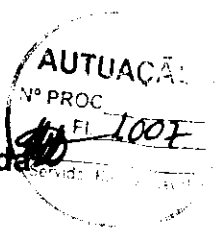
Autor. Responsável

Detalhe do Produto: BEPEBEN

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.021787/9518	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/05/1996
Nome Comercial	BEPEBEN	Registro	103700100	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) 16			ATC	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
2	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
3	600.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000033	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
4	600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000041	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses

6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000068	PO INJETAVEL	AUTUAÇÃO 17/05/1996 Nº PROC FI 1006-V Servidor Responsável	24 meses
7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000106	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
11	600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000114	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
12	600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000122	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
13	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000130	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
14	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000149	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses



Registro ANVISA nº 100430710 - ceftriaxona dissódica hemieptaidratada

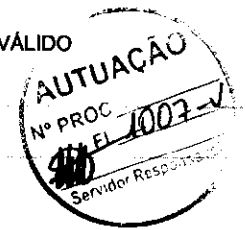
Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
100430710
Produto
ceftriaxona dissódica hemieptaidratada
Classe Terapêutica
CEFALOSPORINAS
Autorização
1000438
Processo
25351.004625/00-92
Validade/Situação
01/04/2025 Publicado deferimento
» conforme visto em 27/06/2022
Princípio Ativo
Categoria Regulatória
Genérico
Nome da Empresa/Detentor
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. (61.190.096/0001-92)
Origem
MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. - 14806008000154 - BRASIL - SP - SÃO PAULO - Processo produtivo completo
Última Atualização
27/06/2022

Este registro é válido.

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004307100012	500 MG PO SOL INJ IM CT FA VD TRANS+ DIL AMP VD TRANS X 2 ML	INTRAMUSCULAR	N	SIM
1004307100020	1G PO SOL INJ IM CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML	INTRAMUSCULAR	N	SIM
1004307100039	1G PO SOL INJ IM CT 5 FA VD TRANS + 5 DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML	INTRAMUSCULAR	N	SIM
1004307100047	1G PO SOL INJ IM CT 10 FA VD TRANS + 10 DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML	INTRAMUSCULAR	N	SIM



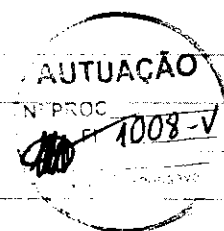
Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	04/04/2000	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.
330827188	26/04/2018	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
328239182	25/04/2018	GENÉRICO ? Aditamento ? Aprovação condicional ? RDC 219/2018	Aditado ao processo
322982183	24/04/2018	GENÉRICO ? Aditamento ? Aprovação condicional ? RDC 219/2018	Petição encerrada
302289187	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
305627189	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
301957188	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301587184	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
298541181	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
298391185	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
262918186	05/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
262821180	05/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
262037185	05/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
246128185	29/03/2018	GENÉRICO ? Aditamento ? Aprovação condicional ? RDC 219/2018	Distribuído para a área responsável
232444180	26/03/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
232432186	26/03/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
197936181	14/03/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
153963189	28/02/2018	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão de local de fabricação do fármaco	Anulado
146364181	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146480189	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
148351189	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146372181	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146148186	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146137181	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146585186	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146392186	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146349187	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146562187	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146455188	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146560181	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
148400181	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146314184	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
146506186	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
149759186	26/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
141519181	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141487189	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141508185	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
141571189	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141442189	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141591183	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141548184	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141558181	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141462183	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141481180	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
141577188	23/02/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
80097180	31/01/2018	GENERIC - Aditamento	Distribuído para a área responsável
40326181	17/01/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
40304181	17/01/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
2191651179	10/11/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2176092176	03/11/2017	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança maior de método analítico	Publicado deferimento
2083760177	05/10/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
2083759173	05/10/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
2021777173	27/09/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2025370172	27/09/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
2025388175	27/09/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
2015683179	26/09/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
2015681172	26/09/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
1989776176	18/09/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
1987147173	18/09/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1728042177	16/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
1716740170	15/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1648400172	07/08/2017	GENERIC - Aditamento	Distribuído para a área responsável
1584470171	31/07/2017	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança de razão social do local de fabricação do IFA	Não anuído
1544059171	25/07/2017	GGMED - Certificado de Registro para Medicamentos	Certificado emitido
1431486170	12/07/2017	GEPRE - Desistência de petição/processo a pedido	Anuído
1417108172	10/07/2017	GENERIC - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
1073203179	01/06/2017	GENERIC - Solicitação de Correção de Dados na Base	Desistência a pedido
947571171	20/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
937434175	19/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
935983174	19/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
937399173	19/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
937708175	19/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
936289174	19/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
936074173	19/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
937683176	19/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
826140171	18/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
826924170	18/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
826113173	18/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

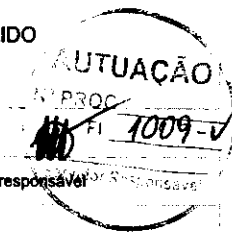
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
927060174	18/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
917411177	17/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
913282171	17/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
918337170	17/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
917388179	17/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
918877177	17/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
913236178	17/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
904823172	18/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
904601171	18/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
905816178	16/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
905779170	16/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
896199179	15/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
896132178	15/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
896745178	15/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
896755175	15/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
767996173	02/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
768038174	02/05/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
726960179	27/04/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com Inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
588857173	11/04/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
588842175	11/04/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
404324173	14/03/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Certificado emitido
403459177	14/03/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Certificado emitido
402952176	14/03/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
308498171	24/02/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
166545176	31/01/2017	GENÉRICO - Exclusão do local de fabricação do fármaco, ou local de embalagem primária, ou local de embalagem secundária ou local de fabricação do produto	Anuído
2670887166	29/12/2016	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Aguardando análise
2590225163	12/12/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2590242163	12/12/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2172699160	11/08/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2172798168	11/08/2016	GEPRE - Desistência de petição/processo a pedido	Anuído
2172701165	11/08/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2113474160	22/07/2016	GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril	Publicado deferimento
1899480166	09/06/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1844437167	31/05/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1638167160	28/04/2016	GENÉRICO ? Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1572579161	18/04/2016	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1245637163	04/02/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1243202164	04/02/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1243934167	04/02/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1090597159	15/12/2015	GENÉRICO - Notificação de reativação de fabricação ou importação	Anuído
1054153155	03/12/2015	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
910046156	15/10/2015	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
764353155	27/08/2015	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
755316151	25/08/2015	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Não anuído
748683159	24/08/2015	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
621683158	15/07/2015	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
514907150	11/06/2015	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
472068157	28/05/2015	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
472355154	28/05/2015	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
380146152	30/04/2015	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
187709157	03/03/2015	GENÉRICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anuído
1007754145	10/11/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1003512145	07/11/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
782325148	18/09/2014	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
712182142	27/08/2014	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Distribuído para a área responsável
593355142	23/07/2014	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
335798148	02/05/2014	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
348177138	06/05/2013	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
644826124	08/08/2012	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
642202121	07/08/2012	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
277065122	04/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
258904124	29/03/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
258912125	29/03/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
223629120	19/03/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
223655129	19/03/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
109458121	07/02/2012	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Anuído
941056112	25/10/2011	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? Adequação à RDC 47/2009	Aguardando análise
410555119	13/05/2011	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
339244119	26/04/2011	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
728666090	23/09/2009	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
704068097	11/09/2009	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
705177098	11/09/2009	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
678449096	31/08/2009	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Anuído
420399092	05/06/2009	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Aditado ao processo
235527082	17/03/2008	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
296394069	12/06/2006	GENÉRICO - Inclusão de novo acondicionamento	Desistência a pedido
391451058	02/09/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
247559056	14/06/2005	GGMED - Autorização de Fabricação p/ fim Exclusivo de Exportação de Medicamento	Distribuído para a área responsável
43840055	31/01/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
41164057	28/01/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
41139056	28/01/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
41115059	28/01/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
379318044	23/11/2004	Retificação de Publicação - ANVISA	Petição encerrada
344710043	27/10/2004	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
270233049	01/09/2004	Notificação da alteração de rotulagem	Petição encerrada
270296047	01/09/2004	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
234440048	23/07/2004	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
137647041	18/05/2004	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
20129034	30/01/2003	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
20136037	30/01/2003	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
20093030	30/01/2003	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
20178032	30/01/2003	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
20189035	30/01/2003	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
218265023	13/12/2002	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável



Diário Oficial da União

Registro ANVISA nº 1134301950012 - CETOPROFENO



24

Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1134301950012
Produto
CETOPROFENO
Classe Terapêutica
ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Autorização
1013430
Processo
25351.236215/2013-18
Validade/Situação
01/05/2028 Publicado deferimento » conforme visto em 13/09/2022
Princípio Ativo
CETOPROFENO
Categoria Regulatória
Genérico
Nome da Empresa/Detentor
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA (19.570.720/0001-10) -
Origem
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19570720000110 - BRASIL - MG - SABARÁ - Processo produtivo completo
Apresentação Ativa
Sim
Forma de Apresentação
50 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML
Forma Farmacêutica
Solução Injetável
Nº Apresentação
1
Data Publicação
14/05/2018
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial

Embalagem
Cartucho - Cartolina com colmeia
Via Administração
INTRAMUSCULAR
IFA Único
1
Conservação
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Hospitalar
Restrito a Hospitais
N
Tarja
Vermelha
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
13/09/2022



Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1134301950012	50 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML	INTRAMUSCULAR	N	SIM
1134301950020	50 MG/ML SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML	INTRAMUSCULAR	N	SIM

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

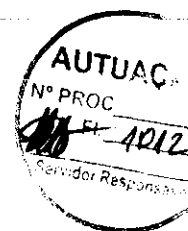
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	29/04/2013	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
2554986215	01/07/2021	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
2026975217	26/05/2021	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1118929211	23/03/2021	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 80/12	Aditado ao processo
2872548204	26/08/2020	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo
2844094203	24/08/2020	RDC 73/2018 - GENÉRICO - Ampliação dos limites de especificação	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
1637738209	25/05/2020	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2622156190	29/10/2019	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2622387192	29/10/2019	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 80/12	Aditado ao processo
473661193	28/05/2019	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
820388181	20/08/2018	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
407644183	22/05/2018	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 80/12	Aditado ao processo
410521184	22/05/2018	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
257336189	04/04/2018	GENÉRICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro	Aditado ao processo
2176616179	06/11/2017	GENÉRICO - Aditamento à solicitação de registro	Aditado ao processo
2095692174	09/10/2017	GENÉRICO/SIMILAR - Documentação para análise de bula, dizeres de rotulagem e nome comercial	Anulado
2021308175	27/09/2017	GENÉRICO - Aditamento à solicitação de registro	Aditado ao processo

Diário Oficial da União

Registro ANVISA nº 103110092 - CLORETO DE POTASSIO HALEX ISTAR



20

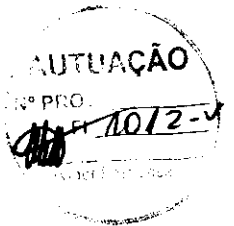
Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
103110092
Produto
CLORETO DE POTASSIO HALEX ISTAR
Classe Terapêutica
REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Autorização
1003113
Processo
25351.174149/2002-45
Validade/Situação
01/10/2027 Publicado deferimento » conforme visto em 26/06/2022
Princípio Ativo
Categoria Regulatória
Específico
Nome da Empresa/Detentor
HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA (01.571.702/0001-98)
Origem
Última Atualização
26/06/2022

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1031100920034	0,10 G/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920042	0,10 G/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920050	0,10 G/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920069	0,10 G/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO



Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1031100920077	0,10 G/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920085	0,10 G/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920093	0,10 G/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920107	0,10 G/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920115	0,15 G/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920123	0,15 G/ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920131	0,15 G/ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920141	0,15 G/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920158	0,15 G/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920174	0,15 G/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920182	0,15 G/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920190	0,15 G/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920204	0,15 G/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920212	0,191 G/ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920220	0,191 G/ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920239	0,191 G/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920255	0,191 G/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920263	0,191 G/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1031100920281	0,191 G/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920298	0,191 G/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1031100920018	0,10 G/ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSO		NÃO
1031100920026	0,10 G/ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSO		NÃO
1031100920166	0,15 G/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSO		NÃO
1031100920247	0,191 G/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSO		NÃO
1031100920271	0,191 G/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML	INTRAVENOSO	S	NÃO
1031100920301	0,191 G/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSO		NÃO

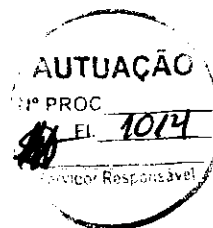
Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	08/07/2002	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
1756657218	07/05/2021	ESPECÍFICO - Cancelamento de Registro do Medicamento	Publicado deferimento
1746030211	06/05/2021	ESPECÍFICO - Notificação de descontinuação definitiva de fabricação ou importação	Anulado
3366690203	01/10/2020	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2379788196	08/10/2019	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1033622182	28/10/2018	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2157579177	30/10/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
554232174	06/04/2017	ESPECÍFICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anulado
499143171	29/03/2017	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
328474173	01/03/2017	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Específico	Petição encerrada
2421483163	25/10/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2024641162	04/07/2016	ESPECÍFICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anuído
927307157	21/10/2015	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
923640156	20/10/2015	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
681997154	03/08/2015	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Petição encerrada
934809143	17/10/2014	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
10681140	08/01/2014	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Petição encerrada
869041133	15/10/2013	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
271752132	10/04/2013	ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
21426134	11/01/2013	ESPECÍFICO - Aditamento	Aditado ao processo
827426126	11/10/2012	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
425941126	23/05/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
380369124	09/05/2012	ESPECÍFICO - Aditamento	Aditado ao processo
276954129	04/04/2012	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
935983114	28/10/2011	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
13841110	06/01/2011	ESPECÍFICO - Alteração de Texto de Bula (que não possui Bula Padrão) - adequação à RDC 47/2009	Petição encerrada
829782102	01/10/2010	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Petição encerrada
377333107	12/05/2010	ESPECÍFICO - Aditamento	Petição encerrada
344007109	03/05/2010	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula (que possui Bula Padrão) - Adequação à RDC 47/2009	Petição encerrada
616270083	30/06/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
367215078	22/06/2007	ESPECÍFICO - Alteração de Prazo de Validade	Publicado deferimento
169217078	27/03/2007	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
628814066	27/11/2006	ESPECÍFICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Concluída análise
626715087	24/11/2006	ESPECÍFICO - Cancelamento de Registro do Medicamento	Publicado deferimento
354541085	12/07/2006	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
73254061	13/02/2006	Notificação da alteração no texto de bula	Concluída análise
171373056	02/05/2005	Notificação da alteração de rotulagem	Concluída análise
118112052	28/03/2005	Cancelamento de Registro da Apresentação do Medicamento a Pedido	Publicado deferimento
41156056	31/01/2005	Notificação da alteração no texto de bula	Concluída análise

Registro ANVISA nº 110850001 - CLORETO DE SODIO



30, 31, 32, 33, 34, 35

29
33
34

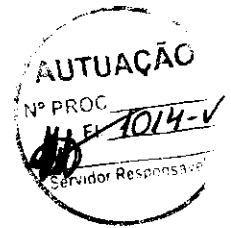
Area
1 - MEDICAMENTOS
Registro
110850001
Produto
CLORETO DE SODIO
Classe Terapêutica
REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Autorização
1010851
Processo
25001.009621/83
Validade/Situação
01/09/2028 Publicado deferimento » conforme visto em 21/06/2022
Princípio Ativo
Categoria Regulatória
Específico
Nome da Empresa/Detentor
FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA (06.628.333/0001-46)
Origem
FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - 06628333000146 - BRASIL - CE - BARBALHA -
Última Atualização
21/06/2022

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1108500010029	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 250 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010037	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 FR PLAS TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010045	9 MG/ML SOL INJ IV CX 100 FR PLAS TRANS X 20 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010053	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA	S	SIM



Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1108500010071	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP VD INC X 10 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010096	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010101	200 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010118	200 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 20 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010126	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP VD INC X 10 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010134	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010169	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 AMP PLAS TRANS X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1108500010185	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSO	S	SIM
1108500010193	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSO	S	SIM
1108500010207	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSO	S	SIM
1108500010215	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML	INTRAVENOSO	S	SIM
1108500010061	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1108500010088	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 20 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1108500010142	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 AMP PLAS TRANS X 100 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1108500010150	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP PLAS TRANS X 250 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1108500010177	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 AMP PLAS TRANS X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1108500010223	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML	INTRAVENOSO	S	NÃO
1108500010231	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSO	S	NÃO
1108500010241	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSO	S	NÃO
1108500010258	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSO	S	NÃO

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	01/01/1955	ESPECÍFICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
4732371210	01/12/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
4732392212	01/12/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
4732508219	01/12/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
4732589215	01/12/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
3854187214	30/09/2021	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2610095219	05/07/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1316564210	06/04/2021	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
3336461203	29/09/2020	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Concluída análise
2517658207	31/07/2020	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2516553204	31/07/2020	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2197503205	08/07/2020	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1609732207	22/05/2020	Aditamento ? petição relacionada a COVID-19	Anulado
1608621200	22/05/2020	ESPECÍFICO - Atualização de especificações e métodos analíticos	Publicado deferimento
1486453203	12/05/2020	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise

AUTUAÇÃO

1º PROC

FI 1015

Servidor Responsável

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
1439789207	08/05/2020	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1439937207	08/05/2020	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2271891195	27/09/2019	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
491720191	03/06/2019	ESPECÍFICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	Anuído
1201883180	21/12/2018	ESPECÍFICO - inclusão de rotulagem - Nova destinação	Petição encerrada
1091106185	16/11/2018	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
898631182	14/09/2018	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2224231177	22/11/2017	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
2208164170	16/11/2017	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Especifico	Distribuído para a área responsável
2164917171	31/10/2017	ESPECÍFICO - Cancelamento de Registro da Apresentação do Medicamento	Publicado deferimento
2153801178	27/10/2017	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2021525178	27/09/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2580403161	09/12/2016	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2316221160	23/09/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
794958151	08/09/2015	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
407036154	08/05/2015	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1154932147	26/12/2014	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
811264149	29/09/2014	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
543325148	09/07/2014	ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
55084141	23/01/2014	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
822819131	30/09/2013	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
791919131	19/09/2013	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
109768137	14/02/2013	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
794102121	29/09/2012	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
292883113	28/11/2011	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula (que possui Bula Padrão) - Adequação à RDC 47/2009	Aguardando análise
852602118	30/09/2011	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
484901119	07/06/2011	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
833765109	04/10/2010	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aguardando análise
349355105	04/05/2010	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula (que possui Bula Padrão) - Adequação à RDC 47/2009	Aguardando análise
444807093	18/06/2009	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
422055092	09/06/2009	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Petição encerrada
409795095	04/06/2009	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
381292098	26/05/2009	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
864707081	18/09/2008	ESPECÍFICO - Recurso Administrativo	Concluída análise do recurso administrativo
783664083	22/08/2008	Cancelamento de Registro de Apresentação do Medicamento - ANVISA	Publicado deferimento
628354083	03/07/2008	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Petição encerrada
352255085	29/04/2008	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Publicado deferimento
182217089	28/02/2008	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
162693081	22/02/2008	ESPECÍFICO - Aditamento	Petição encerrada
72968083	17/01/2008	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
225342049	03/08/2004	Inclusão de nova concentração já aprovada no País	Concluída análise
26681047	04/02/2004	Inclusão de nova apresentação comercial	Concluída análise
228571031	06/11/2003	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Concluída análise

Diário Oficial da União



Registro ANVISA nº 80329380002 - CLORHEXIN DIGLUCONATO DE CLORHEXIDINA 2%



36

Área
8 - CORRELATOS
Registro
80329380002
Produto
CLORHEXIN DIGLUCONATO DE CLORHEXIDINA 2%
Nome Técnico
Antisséptico para Preparos de Cavidades
Autorização
8032938
Processo
25351.478729/2007-13
Validade/Situação
VIGENTE Publicado deferimento
» conforme visto em 15/10/2023
Apresentação/Modelo
CLORHEXIN DIGLUCONATO DE CLORHEXIDINA 2% GEL CLORHEXIN DIGLUCONATO DE CLORHEXIDINA 2% SOLUÇÃO
Classificação de Risco
II - MEDIO RISCO
Nome da Empresa/Detentor
REYMER DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA (00.075.112/0001-01)
Origem
FABRICANTE - REYMER DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA - BRASIL
Última Atualização
15/10/2023

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Instruções de Uso / Arquivos

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro.
Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreo
T18336109	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1 Clorhexin Solução Instruções de Uso.pdf	09/12/2022 14:57	5037156220	25351.478729/2007-13	15/10/2023
T18336110	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	2 Clorhexin Gel Instruções de Uso.pdf	09/12/2022 14:57	5037156220	25351.478729/2007-13	15/10/2023

Documentos Técnicos

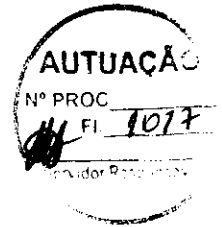


A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	02/10/2007	MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
5037156220	09/12/2022	MATERIAL - Disponibilização de Instruções de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
770746121	21/09/2012	MATERIAL - Revalidação de Registro de Família	Publicado deferimento

Diário Oficial da União

Registro ANVISA nº 1134301140029 - FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA



38

Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1134301140029
Produto
FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA
Classe Terapêutica
GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Autorização
1013430
Processo
25351.191630/2004-67
Validade/Situação
01/01/2030 Deferido
» conforme visto em 19/06/2022
Princípio Ativo
FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA
Categoria Regulatória
Genérico
Nome da Empresa/Detentor
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA (19.570.720/0001-10)
Origem
Apresentação Ativa
Não
Forma de Apresentação
2 MG/ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)
Forma Farmacêutica
SOLUÇÃO INJETAVEL
Nº Apresentação
2
Data Publicação
20/01/2005
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial

Embalagem
CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA -
Via Administração
INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA Único
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
Restrição de Uso
Destinação
Comercial
Restrito a Hospitais
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fraclonada
N
Última Atualização
19/06/2022



Esta apresentação está inativa
Consulte apresentações ou registros similares.
Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

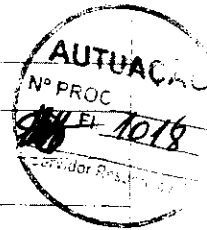
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1134301140010	2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1134301140037	4 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 2,5 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1134301140029	2 MG/ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		NÃO
1134301140045	4 MG/ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP)	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		NÃO

Documentos Técnicos

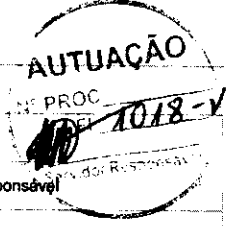
A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	21/09/2004	GENERIC - Registro de Medicamento	A documentação teve análise concluída

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
3928259217	05/10/2021	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2960761219	29/07/2021	Relatório Periódico de Avaliação Benefício-Risco	Distribuído para a área responsável
1660798213	30/04/2021	Relatório Periódico de Avaliação Benefício-Risco	Distribuído para a área responsável
1439040210	15/04/2021	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
349375210	27/01/2021	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
226120201	23/01/2020	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
3509815195	19/12/2019	MEDICAMENTO GENÉRICO/ SIMILAR- Estudo de qualificação de impurezas e produtos de degradação	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
3434237191	12/12/2019	RDC 73/2018 - GENÉRICO - Mudança maior de método analítico	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
3438393190	12/12/2019	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo
3302000191	29/11/2019	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
3302175199	29/11/2019	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
456421199	22/05/2019	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Genérico	Distribuído para a área responsável
450677194	21/05/2019	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Aguardando análise de farmacovigilância
66633195	23/01/2019	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
891964180	13/09/2018	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão de local de fabricação do fármaco	Anuído
243950186	29/03/2018	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
74651187	30/01/2018	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1942592179	12/09/2017	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1789745179	24/08/2017	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1778500176	22/08/2017	GENÉRICO - Recurso Administrativo	Publicado aresto - provimento ao recurso
147109171	27/01/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
96686172	19/01/2017	GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária	Publicado indeferimento
1203177161	27/01/2016	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
63021157	23/01/2015	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
422389146	28/05/2014	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
400892148	22/05/2014	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
63024141	28/01/2014	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
84522131	04/02/2013	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	ANUIDO
67353136	28/01/2013	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
621927126	31/07/2012	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
37861125	16/01/2012	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
530637110	21/08/2011	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
945982101	13/12/2010	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
552718090	25/07/2009	GENÉRICO - Cancelamento de Registro da Apresentação do Medicamento	Publicado deferimento
496025094	08/07/2009	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
906092088	02/10/2008	GENÉRICO - Notificação da alteração de rotulagem	Anuído
142581071	14/03/2007	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco	Anuído
300454066	16/06/2006	Notificação de Lotes Piloto para Medicamentos	Distribuído para a área responsável
103189059	16/03/2005	Retificação de Publicação - ANVISA	Publicado deferimento
45924051	02/02/2005	Retificação de Publicação - EMPRESA	Publicado deferimento

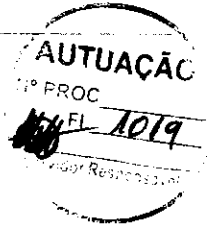


Diário Oficial da União

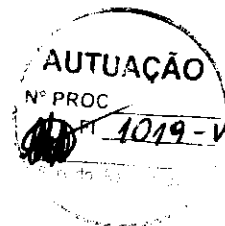
Registro ANVISA nº 1037002880010 - BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Área	MEDICAMENTOS
Registro	1037002880010
Produto	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTROINTESTINAIS
Autorização	1003707
Processo	25351.002931/00-58
Validade/Situação	01/03/2025 Publicado deferimento » conforme visto em 15/10/2023
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA
Categoria Regulatória	
Genérico	
Nome da Empresa/Detentor	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A (17.159.229/0001-76)
Origem	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17159229000176 - BRASIL - GO - ANÁPOLIS -
Apresentação Ativa	Sim
Forma de Apresentação	20 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML
Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL
Nº Apresentação	1
Data Publicação	23/03/2000
Prazo de Validade	24
Complemento Diferencial	
Embalagem	CARTUCHO DE CARTOLINA -
Via Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA Único	1
Conservação	

44
US



CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Institucional Comercial
Restrito a Hospitais
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
15/10/2023



Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1037002880010	20 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1037002880029	20 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 1 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	15/03/2000	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
283968237	21/03/2023	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
5011448223	02/12/2022	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2551444220	27/04/2022	GENÉRICO ? Parecer de Análise Técnica da Empresa (PATE) ? Análise de qualidade Pós-Registro	Distribuído para a área responsável
2478222220	20/04/2022	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudanças Intermediárias de métodos analíticos	Distribuído para a área responsável
2406561227	13/04/2022	GENÉRICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anulado
1314727227	22/03/2022	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1155284211	25/03/2021	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
821899204	18/03/2020	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2133512195	09/09/2019	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
457580196	23/05/2019	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Genérico	Distribuído para a área responsável
436009195	16/05/2019	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
270792196	26/03/2019	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo

AUTUAÇÃO

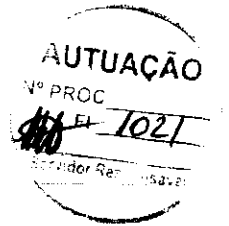
Nº PROC

1020

Responsável

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
250979192	20/03/2019	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
305985185	19/04/2018	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo
229530180	23/03/2018	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2285393176	13/12/2017	GENÉRICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	Petição encerrada
2281678170	13/12/2017	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
2282157171	13/12/2017	GENÉRICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	Anuído
2257259177	04/12/2017	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1105616179	05/06/2017	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
509120179	30/03/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2362942168	06/10/2016	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2070127166	13/07/2016	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
1367143160	17/03/2016	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1133016163	05/01/2016	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Publicado deferimento
267460152	26/03/2015	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
676671144	18/08/2014	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
216692145	25/03/2014	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
593044138	22/07/2013	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
193510131	14/03/2013	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
8164137	07/01/2013	GENÉRICO - Alteração moderada do processo de produção	Publicado deferimento
907992121	08/11/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
907968128	08/11/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
222579124	17/03/2012	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
409992113	16/05/2011	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
705163098	17/09/2009	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
170228089	25/02/2008	GENÉRICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado deferimento
379500074	28/06/2007	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
148737050	15/04/2005	Notificação da alteração de rotulagem	Anuído
263755043	27/08/2004	ADITAMENTO	Distribuído para a área responsável
263581040	27/08/2004	Alteração de produção do medicamento	Concluída análise
198372044	09/07/2004	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
61160043	15/03/2004	Alteração de excipiente	Concluída análise
81006021	28/05/2002	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável

Registro ANVISA nº 104971220 - ETILEFRIL



46

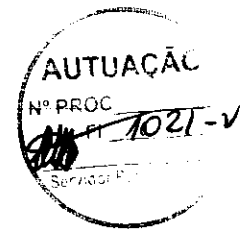
Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
104971220
Produto
ETILEFRIL
Classe Terapêutica
HIPERTENSOR
Autorização
1004977
Processo
25000.000871/99-68
Validade/Situação
01/06/2027 Publicado deferimento » conforme visto em 26/06/2022
Princípio Ativo
Categoria Regulatória
Similar
Nome da Empresa/Detentor
UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A (60.865.981/0001-18)
Origem
UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60665981000975 - BRASIL - MG - POUSO ALEGRE - Processo produtivo completo
Última Atualização
26/06/2022

Este registro é válido,
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1049712200019	10 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML			SIM
1049712200027	7,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML			NÃO
1049712200035	5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10			NÃO



Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	07/01/1999	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar	Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.
788333181	08/08/2018	SIMILAR - Recurso Administrativo	Em análise
521588182	29/06/2018	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1311440179	28/06/2017	SIMILAR ? Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
8597179	03/01/2017	GGMED - PRIORIZAÇÃO DE ANÁLISE	Concluída análise
2629167167	19/12/2016	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
2616329162	19/12/2016	RPF/Sumário ? Renovação de Registro ? Similar	Distribuído para a área responsável
2462490161	04/11/2016	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do fármaco	Publicado indeferimento
2001612163	29/06/2016	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
576087159	30/06/2015	SIMILAR ? Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
160595150	23/02/2015	SIMILAR ? Notificação de Alteração de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
515379144	01/07/2014	SIMILAR ? Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
808708138	24/09/2013	SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
513420130	26/06/2013	SIMILAR ? Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
541876123	29/06/2012	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
82428123	26/01/2012	SIMILAR - Cancelamento de Registro da Apresentação do Medicamento	Publicado deferimento
1028924111	20/12/2011	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
558843110	30/06/2011	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
692444061	20/12/2006	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
163765067	10/04/2006	Alteração de local de fabricação	Publicado indeferimento
274950055	29/06/2005	Notificação da alteração de rotulagem	Anulado

Diário Oficial da União



Registro ANVISA nº 125680124 - BROMIDRATO DE FENOTEROL

Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
125680124
Produto
477 BROMIDRATO DE FENOTEROL
Classe Terapêutica
BRONCODILADORES
Autorização
1025685
Processo
25351.001594/2005-30
Validade/Situação
01/05/2025 Publicado deferimento » conforme visto em 19/06/2022
Princípio Ativo
Categoria Regulatória
Genérico
Nome da Empresa/Detentor
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA (73.856.593/0001-86)
Origem
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - 73856593000186 - BRASIL - PR - TOLEDO -
Última Atualização
19/06/2022

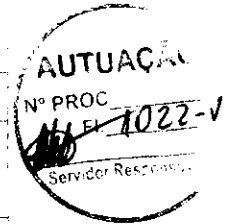
Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1256801240011	5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	ORAL		SIM
1256801240021	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	ORAL		SIM
1256801240038	5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	ORAL		SIM
1256801240046	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP)	ORAL		SIM

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1256801240054	5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 30 ML	ORAL		SIM
1256801240062	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR VD AMB GOT X 30 ML (EMB HOSP)	ORAL		SIM
1256801240070	5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML	ORAL		SIM
1256801240089	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP)	ORAL		SIM



Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	04/01/2005	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
2032964214	26/05/2021	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1696686204	29/05/2020	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
266310204	26/01/2020	Correção na base de dados fabricante do IFA - ANVISA	Anulado
3155711192	15/11/2019	GENÉRICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anulado
3118711191	11/11/2019	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Distribuído para a área responsável
2589423194	25/10/2019	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Genérico	Distribuído para a área responsável
561465191	26/08/2019	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
249783192	20/03/2019	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
471025188	12/08/2018	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1075021175	01/06/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2526543161	25/11/2016	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2482471162	11/11/2016	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1883640162	07/06/2016	GENÉRICO - Aditamento	Distribuído para a área responsável
1845542165	31/05/2016	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1277264160	17/02/2016	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
937642159	26/10/2015	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
397511158	06/05/2015	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
968677141	29/10/2014	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
968684143	29/10/2014	GENÉRICO - inclusão de rotulagem - Nova destinação	Anulado
922743141	14/10/2014	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Distribuído para a área responsável
646264142	07/08/2014	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
140243149	24/02/2014	GENÉRICO - inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
970694131	19/11/2013	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
501213139	22/06/2013	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
17286139	10/01/2013	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
606011121	24/07/2012	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo

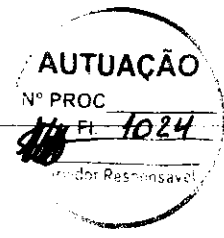
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
599304121	20/07/2012	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
828109112	23/09/2011	GENÉRICO - Inclusão no Tamanho do Lote superior a 10 vezes	Publicado deferimento
658280110	01/08/2011	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
467782110	01/06/2011	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
85001112	01/02/2011	GENÉRICO - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
83798119	31/01/2011	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
880752103	20/10/2010	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
413286106	21/05/2010	GENÉRICO - Alteração de rotulagem	Petição encerrada
277106103	09/04/2010	GENÉRICO - Inclusão de equipamento com diferente desenho e princípio de funcionamento	Publicado deferimento
710356085	18/09/2009	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
304532083	30/04/2009	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
151019083	06/11/2008	GENÉRICO - Desarquivamento de petição.	Anuído
150203084	06/11/2008	GENÉRICO - Desarquivamento de petição.	Petição encerrada
137494080	13/02/2008	GENÉRICO - Arquivamento temporário de petição.	Aditado ao processo
27236071	16/01/2007	Inclusão de fabricante do fármaco	Publicado deferimento
523527068	04/10/2006	Inclusão de fabricante do fármaco	Arquivado a pedido
481652068	13/09/2006	ADITAMENTO	Distribuído para a área responsável
450272068	29/08/2006	Notificação da alteração de rotulagem	Aditado ao processo
497298058	07/11/2005	ADITAMENTO	Distribuído para a área responsável
413841054	20/09/2005	Inclusão de nova apresentação comercial	Publicado deferimento
131460052	05/04/2005	ADITAMENTO	Distribuído para a área responsável
60420058	16/02/2005	ADITAMENTO	Aditado ao processo



Registro ANVISA nº 1018600320012 - FUROSEMIDA

Área	Medicamentos
Registro	1018600320012
Produto	FUROSEMIDA
Classe Terapêutica	DIURETICOS ASSOC A OUTROS FARMACOS EXCL ANTI-HIPERTENSIVOS
Autorização	1001862
Processo	25351.682249/2014-84
Validade/Situação	01/02/2026 Publicado deferimento » conforme visto em 15/10/2023
Princípio Ativo	FUROSEMIDA
Categoria Regulatória	Genérico
Nome da Empresa/Detentor	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A (04.099.395/0001-82)
Origem	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A - 04099395000182 - BRASIL - SP - BAURU -
Apresentação Ativa	Sim
Forma de Apresentação	20 MG SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL
Nº Apresentação	1
Data Publicação	10/02/2016
Prazo de Validade	24
Complemento Diferencial	
Embalagem	CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA -
Via Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA Único	1
Conservação	

49



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

Restrição de Prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de Uso

Destinação

Hospitalar

Restrito a Hospitais

S

Tarja

Vermeilha

Medicamento Referência

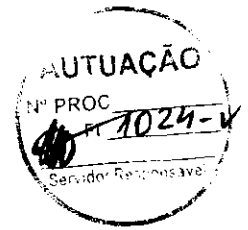
N

Apresentação Fraclonada

N

Última Atualização

15/10/2023



Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

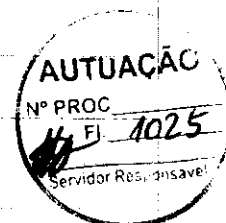
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1018600320012	20 MG SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	S	SIM
1018600320020	20 MG SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	S	SIM
1018600320039	20 MG SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	S	SIM
1018600320047	20 MG SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	S	SIM

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
	07/11/2014	GENÉRICO - Registro de Medicamento - CLONE	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
623140233	20/06/2023	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto com inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
600895230	14/06/2023	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
323282237	31/03/2023	Relatório Periódico de Avaliação Benefício-Risco	Distribuído para a área responsável
4365694223	30/06/2022	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
3749276214	22/09/2021	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
2554364214	01/07/2021	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2506445212	28/06/2021	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
705893214	22/02/2021	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
177395210	14/01/2021	GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
177489211	14/01/2021	GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
177391217	14/01/2021	GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
4324100200	07/12/2020	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
3857124205	21/10/2020	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
570581199	28/06/2019	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
441033195	17/05/2019	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aditado ao processo
221884194	13/03/2019	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1203508184	21/12/2018	GENÉRICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	Anulado
764649186	03/08/2018	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
2183295171	07/11/2017	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1456257170	14/07/2017	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
1380507171	04/07/2017	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de produto com inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
496520175	28/03/2017	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aditado ao processo
260180170	16/02/2017	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aditado ao processo
2065837161	12/07/2016	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1635854166	28/04/2016	GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE	Publicado deferimento
1635837166	28/04/2016	GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE	Publicado indeferimento
1465564161	08/04/2016	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Petição encerrada
1450980166	04/04/2016	GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril	Petição encerrada
1279837161	18/02/2016	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aditado ao processo



Registro ANVISA nº 1029800890055 - NEPRESOL



Área	
1 - MEDICAMENTOS	
Registro	1029800890055
Produto	NEPRESOL
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Autorização	1002981
Processo	25001.006827/85
Validade/Situação	01/10/2027 Publicado deferimento » conforme visto em 26/06/2022
Princípio Ativo	59 CLORIDRATO DE HIDRALAZINA
Categoria Regulatória	
Similar	
Nome da Empresa/Detentor	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. (44.734.671/0001-51)
Origem	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44734671000151 - BRASIL - SP - ITAPIRA - Processo produtivo completo
Apresentação Ativa	Sim
Forma de Apresentação	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL
Nº Apresentação	5
Data Publicação	08/10/1987
Prazo de Validade	18
Complemento Diferencial	



Embalagem
CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA -
Via Administração
ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR
IFA Único
1
Conservação
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (TEMPERATURA ATÉ 25°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Hospitalar
Restrito a Hospitais
S
Tarja
Vermelha
Medicamento Referência
N
Apresentação Fraclonada
N
Última Atualização
26/06/2022

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

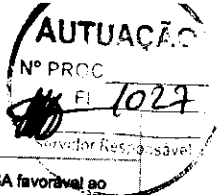
Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

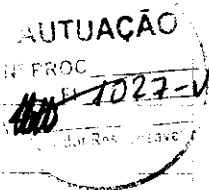
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1029800890037	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR	S	SIM
1029800890047	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR	S	SIM
1029800890055	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR	S	SIM
1029800890010	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 10	ORAL		NÃO
1029800890029	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 30	ORAL 1		NÃO

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
	01/01/1955	SIMILAR - Registro de Medicamento Similar	Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.
591527189	24/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
403336181	21/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
332781187	26/04/2018	SIMILAR ? Aditamento ? Aprovação condicional ? RDC 219/2018	Aditado ao processo
288849181	12/04/2018	SIMILAR - Aditamento	Distribuído para a área responsável
77301188	31/01/2018	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
55885183	23/01/2018	SIMILAR - Aditamento	Distribuído para a área responsável
2141099172	24/10/2017	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1595913179	28/07/2017	SIMILAR - Aditamento	Distribuído para a área responsável
1578283172	27/07/2017	SIMILAR - Aditamento	Distribuído para a área responsável
1355003179	03/07/2017	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1134119170	08/06/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
929597176	18/05/2017	SIMILAR ? Notificação de Alteração de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
395145175	09/03/2017	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
360779178	07/03/2017	RPF/Sumário ? Renovação de Registro ? Similar	Distribuído para a área responsável
338568170	02/03/2017	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
168617177	30/01/2017	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional	Distribuído para a área responsável
8671171	02/01/2017	SIMILAR - Aditamento	Distribuído para a área responsável
2455104160	05/11/2016	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2367192169	06/10/2016	SIMILAR - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril	Publicado deferimento
2362765168	05/10/2016	SIMILAR - Alteração nos cuidados de conservação	Publicado indeferimento
2281770161	14/09/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2145503161	03/08/2016	SIMILAR - Inclusão de local de embalagem secundária	Análise sobrestada
2059663164	11/07/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1587573163	20/04/2016	SIMILAR ? Notificação de Alteração de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
1542637168	12/04/2016	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1262469161	12/02/2016	SIMILAR ? Notificação de Alteração de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
1261194168	12/02/2016	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1188117169	15/01/2016	SIMILAR - Aditamento	Distribuído para a área responsável
1123382156	24/12/2015	SIMILAR - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional	Publicado indeferimento
387007153	30/04/2015	SIMILAR - Aditamento	Distribuído para a área responsável
344652152	15/04/2015	SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do fármaco	Publicado indeferimento
243601159	19/03/2015	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
243566157	19/03/2015	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1115933142	12/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
1110843146	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1110880141	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1106123145	09/12/2014	MEDICAMENTO NOVO ? Aditamento para avaliação de segurança e eficácia	Aguardando análise
1011139145	10/11/2014	SIMILAR ? Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
625474148	31/07/2014	SIMILAR - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril	Publicado deferimento
516430143	01/07/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
516434146	01/07/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
513741141	30/06/2014	SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
1036306138	09/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1031177137	06/12/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
867542132	15/10/2013	SIMILAR ? Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
437802134	03/06/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
371201130	09/05/2013	SIMILAR - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
300200134	18/04/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
887239122	31/10/2012	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
871073122	24/10/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Certificado emitido
769663129	20/09/2012	SIMILAR - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
734836123	11/09/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
588041126	13/07/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Petição encerrada
271660127	30/03/2012	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Aguardando análise de eficácia e segurança
170328125	27/02/2012	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
986370112	16/11/2011	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
65089107	09/11/2010	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
796984108	20/09/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
619055103	29/07/2010	SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? Adequação à RDC 47/2009	Aguardando análise
582640103	09/07/2010	SIMILAR - Aditamento	Aguardando análise
679668091	04/09/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
679655099	04/09/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
550524091	23/07/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
432411091	10/06/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
468688088	10/12/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
973674083	28/10/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
963388080	22/10/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
962421080	21/10/2008	SIMILAR - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
803058081	28/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
678123083	18/07/2008	ADITAMENTO	Distribuído para a área responsável
655628084	14/07/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
427107086	23/05/2008	REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - Lei nº 6360/76, art. 12 - par. 6º	Publicado deferimento
266562080	31/03/2008	SIMILAR - Aditamento	Aguardando análise
7493084	07/01/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Petição encerrada
557145076	10/09/2007	SIMILAR - Aditamento	Aditado ao processo
260407078	09/05/2007	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Petição encerrada
142132078	09/03/2007	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
281138063	06/06/2006	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
106475054	18/03/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
47403047	02/03/2004	GGMED - Certificado de Registro para Medicamentos	Distribuído para a área responsável
182793036	11/09/2003	Retificação de Publicação - ANVISA	Petição encerrada
157397037	11/08/2003	Alteração nos cuidados de conservação	Concluída análise
157400031	11/08/2003	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
157399033	11/08/2003	Alteração do prazo de validade	Concluída análise
999180445	12/02/2003	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
999180444	13/09/2000	Alteração de excipiente	Petição encerrada
999180446	13/09/2000	Inclusão de novo acondicionamento	Petição encerrada
999180443	26/03/1998	Revalidação de Registro de Produto	Distribuído para a área responsável

AUTUAÇÃO

Nº PROC

FL. 1028

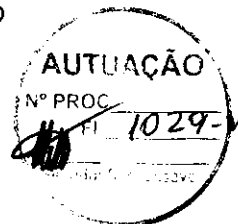
Servidor Responsável

Registro ANVISA nº 1163701190086 - ARISCORTEN



Área	
1 - MEDICAMENTOS	
Registro	1163701190086
Produto	ARISCORTEN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Autorização	1016377
Processo	25351.325137/2013-84
Validade/Situação	01/06/2028 Publicado deferimento » conforme visto em 26/06/2022
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA
Categoria Regulatória	Similar
Nome da Empresa/Detentor	BLAU FARMACÊUTICA S.A. (58.430.828/0001-60)
Origem	Blau Farmacêutica S.A. - 58430828001301 - BRASIL - SP - SÃO PAULO -
Apresentação Ativa	Sim
Forma de Apresentação	500 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS
Forma Farmacêutica	PO INJETAVEL
Nº Apresentação	8
Data Publicação	12/08/2013
Prazo de Validade	24
Complemento Diferencial	

60
61



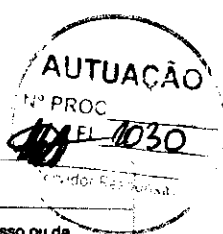
Embalagem
CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA -
Via Administração
INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA Único
1
Conservação
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Comercial
Restrito a Hospitais
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
28/06/2022

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

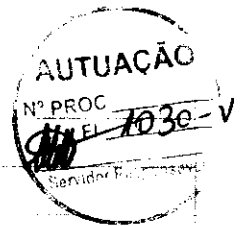
A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1163701190019	100 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1163701190027	100 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1163701190035	500 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 4 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1163701190043	500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + AMP DIL X 4 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1163701190051	100 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1163701190061	100 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1163701190078	500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM
1163701190086	500 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM



A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

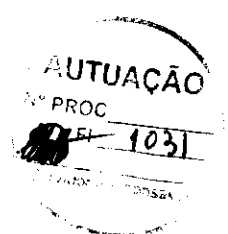
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	10/08/2013	SIMILAR - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
3330898215	24/08/2021	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2587057202	05/08/2020	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2257980205	13/07/2020	Correção na base de dados fabricante do IFA - ANVISA	Petição encerrada
1767970202	04/08/2020	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1767850201	04/08/2020	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2065626192	28/08/2019	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
847787186	28/08/2018	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
535155183	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
429778188	28/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
393398189	17/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
353488180	04/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
349679181	03/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
292462185	16/04/2018	SIMILAR - Solicitação de Correção de Dados na Base	Não anulado
213704186	20/03/2018	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Similar	Distribuído para a área responsável
138618182	22/02/2018	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
127190183	20/02/2018	SIMILAR ? Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
104005187	08/02/2018	SIMILAR - Solicitação de Correção de Dados na Base	Não anulado
7171184	05/01/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2315626171	22/12/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2311195170	21/12/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2311191177	21/12/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2311283172	21/12/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2311261171	21/12/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2311229178	21/12/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2161112172	31/10/2017	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2045821172	29/09/2017	SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1990615173	18/09/2017	SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1833001171	29/08/2017	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
991124173	25/05/2017	SIMILAR - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2220099161	25/08/2016	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
713873153	12/08/2015	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
17581151	09/01/2015	SIMILAR - Solicitação de Correção de Dados na Base	Não anulado
1112155146	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1112239141	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1112089144	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1112128149	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1112268148	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1112148143	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido



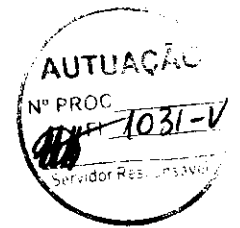
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
1112052145	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1112308147	11/12/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
748047144	10/09/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
747923149	10/09/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
748104147	10/09/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
747954149	10/09/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
742491144	09/09/2014	SIMILAR - Aditamento	Aditado ao processo
667298145	14/08/2014	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
402614144	22/05/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
327791147	30/04/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Certificado emitido
293865141	16/04/2014	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
956720138	13/11/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
734315139	02/09/2013	SIMILAR - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
728385137	30/08/2013	SIMILAR - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
138424133	25/02/2013	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática

Diário Oficial da União

Registro ANVISA nº 1015101210012 - RHOPHYLAC



Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1015101210012
Produto
RHOPHYLAC
Classe Terapêutica
IMUNOGLOBULINAS
Autorização
1001510
Processo
25351.708521/2008-15
Validade/Situação
01/01/2030 Publicado deferimento » conforme visto em 13/09/2022
Princípio Ativo
IMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D
Categoria Regulatória
Biológico
Nome da Empresa/Detentor
CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA (62.969.589/0001-98)
Origem
CSL BEHRING GMBH - EMIL-VON-BEHRING-STRASSE 78, 35041, MARBURG - ALEMANHA - Embalagem secundária CSL BEHRING AG - WANKDORFSTRASSE 10, 3014 BERN - SUÍÇA - Granel CSL BEHRING AG - WANKDORFSTRASSE 10, 3014 BERN - SUÍÇA - Embalagem primária
Apresentação Ativa
Sim
Forma de Apresentação
150 MCG/ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS X 2,0 ML
Forma Farmacêutica
SOLUÇÃO INJETAVEL
Nº Apresentação
1
Data Publicação
14/01/2010
Prazo de Validade
36
Complemento Diferencial



Embalagem
CARTUCHO DE CARTOLINA -
Via Administração
INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA Único
1
Conservação
CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Comercial
Restrito a Hospitais
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
13/09/2022

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

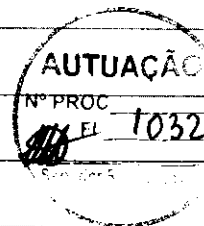
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1015101210012	150 MCG/ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS X 2,0 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		SIM

Documentos Técnicos

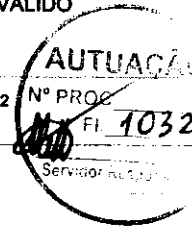
A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
	03/10/2008	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
3940830212	06/10/2021	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Aguardando análise

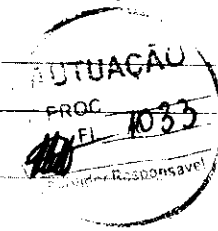
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
3829466214	28/09/2021	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Distribuído para a área responsável
3828772212	28/09/2021	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Distribuído para a área responsável
3329647212	24/08/2021	PRODUTOS BIOLÓGICOS - 59. Substituição do padrão de referência primário - Moderada	Distribuído para a área responsável
3278452210	20/08/2021	PRODUTOS BIOLÓGICOS - 59. Substituição do padrão de referência primário - Moderada	Distribuído para a área responsável
1814389217	11/05/2021	PRODUTOS BIOLÓGICOS - 82. Alteração de instruções de uso, preparo e administração	Em análise
271063213	21/01/2021	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudança do Produto com inclusão de modificação exclusiva do HMP	Aditado ao processo
4464228208	17/12/2020	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo
4389359207	11/12/2020	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração moderada do processo de fabricação do produto em sua embalagem primária	Publicado deferimento
4163177203	25/11/2020	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1437988206	08/05/2020	PRODUTO BIOLÓGICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulido
237003204	24/01/2020	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudança do Produto com inclusão de modificação exclusiva do HMP	Aditado ao processo
454318195	22/05/2019	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Aguardando análise
431622193	15/05/2019	PRODUTO BIOLÓGICO - Exclusão do local de fabricação do produto em sua embalagem primária	Anulido
431618195	15/05/2019	PRODUTO BIOLÓGICO - Exclusão de local de fabricação do produto em sua embalagem secundária	Anulido
397773191	03/05/2019	Plano de Farmacovigilância / Plano Minimização de Risco - Produto Biológico	Distribuído para a área responsável
396543191	03/05/2019	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Produto Biológico	Distribuído para a área responsável
390147195	02/05/2019	PRODUTO BIOLÓGICO - Renovação de Registro de Produto Biológico	Revalidação automática
84026192	29/01/2019	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudança do Produto com inclusão de modificação exclusiva do HMP	Aditado ao processo
895367188	13/09/2018	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Aguardando análise
427725182	28/05/2018	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
249401189	02/04/2018	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Texto de Bula	Anulido
246833186	29/03/2018	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Aguardando análise
153991184	28/02/2018	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
68989181	29/01/2018	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudança do Produto com inclusão de modificação exclusiva do HMP	Aditado ao processo
1998140176	20/09/2017	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Aguardando análise
1998141174	20/09/2017	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Aguardando análise
1675626176	10/08/2017	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
829640175	09/05/2017	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aditado ao processo
614155172	13/04/2017	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aguardando análise
586549179	10/04/2017	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Aguardando análise
158979172	30/01/2017	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudança do Produto com inclusão de modificação exclusiva do HMP	Aditado ao processo



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
2627638161	21/12/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2535822167	30/11/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Texto de Bula	Não anuído
2431664164	27/10/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Aguardando análise
2428134164	26/10/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2407759163	20/10/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
2376929161	11/10/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração de Posologia	Publicado deferimento
2220113161	25/08/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de centro de coleta de plasma	Anuído
2193150160	17/08/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
2183360164	15/08/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Atualização de especificações e método analítico do princípio ativo, do produto a granel, do produto terminado, do adjuvante e dos estabilizantes que não constam em compêndio oficial	Publicado deferimento
2132249180	29/07/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aguardando análise
1189347168	22/01/2016	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudança do Produto com inclusão de modificação exclusiva do HMP	Aditado ao processo
1092636154	16/12/2015	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
901917151	09/10/2015	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aditado ao processo
899527153	09/10/2015	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aditado ao processo
756300151	25/08/2015	PRODUTO BIOLÓGICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
643622156	22/07/2015	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão do local de fabricação do produto em sua embalagem primária	Publicado deferimento
643632153	22/07/2015	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de Acondicionamento Primário	Publicado deferimento
82892151	29/01/2015	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudança do Produto com inclusão de modificação exclusiva do HMP	Aditado ao processo
45157156	19/01/2015	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Distribuído para a área responsável
937207145	17/10/2014	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
669066141	15/08/2014	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	Anuído
655712141	12/08/2014	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
355101146	08/05/2014	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
282932141	14/04/2014	PRODUTO BIOLÓGICO - Renovação de Registro de Produto Biológico	Revalidação automática
109364149	12/02/2014	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
71135147	29/01/2014	PRODUTO BIOLÓGICO - Histórico de Mudança do Produto com inclusão de modificação exclusiva do HMP	Aditado ao processo
64585141	28/01/2014	PRODUTO BIOLÓGICO - Alteração do Local de Fabricação do Produto em sua Embalagem Secundária	Anuído
190836137	13/03/2013	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	Anuído
172946132	07/03/2013	PRODUTO BIOLÓGICO - Atualização de especificações e método analítico do princípio ativo, do produto a granel, do produto terminado, do adjuvante e dos estabilizantes que não constam em compêndio oficial	Anuído
120216132	19/02/2013	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de centro de coleta de plasma	ANUIDO
1035975123	26/12/2012	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	Aguardando análise
1035964128	26/12/2012	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação da alteração de rotulagem	ANUIDO



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
337318125	24/04/2012	GGMED - PRIORIZAÇÃO DE ANÁLISE	Concluída análise
163810126	28/02/2012	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	Aguardando análise
87946121	01/02/2012	PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão de centro de coleta de plasma	Aditado ao processo
4066121	03/01/2012	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	ANUIDO
908921117	20/10/2011	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Inclusão e/exclusão de Centros de Coleta de Plasma. (Tal solicitação destina-se exclusivamente à inclusão/exclusão de centros de coleta de plasma. Qualquer outra alteração no plasma master file deverá ser submetida como aditamento com envio de documentação completa e atualizada do plasma master file relacionado)	Aditado ao processo
739170116	25/08/2011	PRODUTO BIOLÓGICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
397045101	17/05/2010	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aguardando análise
320001109	23/04/2010	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aguardando análise
162419109	02/03/2010	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Distribuído para a área responsável
132726107	22/02/2010	PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aguardando análise
90714106	04/02/2010	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aguardando análise
43444102	19/01/2010	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Publicado deferimento
750770094	02/10/2009	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aditado ao processo
742821099	30/09/2009	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Aditado ao processo



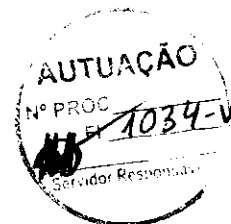
Diário Oficial da União

Area	Registro ANVISA nº 1134301750021 - lidocaina
1- MEDICAMENTOS	
Registro	1134301750021
Produto	lidocaina
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS
Autorização	1013430
Processo	25351.407337/2007-70
Validade/Situação	01/02/2025 Publicado deferimento » conforme visto em 15/10/2023
Princípio Ativo	LIDOCAÍNA
Categoria Regulatória	Genérico
Nome da Empresa/Detentor	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA (19.570.720/0001-10)
Origem	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19570720000110 - BRASIL - MG - SABARÁ -
Apresentação Ativa	Sim
Forma de Apresentação	100 MG/ML SOL TOP CT FR VD TRANS SPRAY X 50 ML
Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO TOPICA
Nº Apresentação	2
Data Publicação	17/02/2010
Prazo de Validade	24
Complemento Diferencial	
Embalagem	CARTUCHO DE CARTOLINA -
Via Administração	TOPICA
IFA Único	1
Conservação	

65



CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Comercial
Restrito a Hospitais
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
15/10/2023



Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

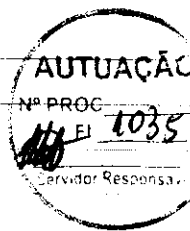
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1134301750013	100 MG/ML SOL TOP CX 10 FR VD TRANS SPRAY X 50 ML	TOPICA		SIM
1134301750021	100 MG/ML SOL TOP CT FR VD TRANS SPRAY X 50 ML	TOPICA		SIM

Documentos Técnicos

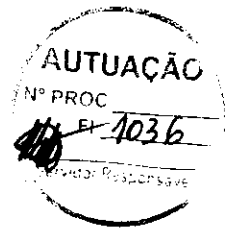
A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	28/08/2007	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
369583232	13/04/2023	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
162990235	16/02/2023	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
4592359221	23/08/2022	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo
4592459227	23/08/2022	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo
4543622223	12/08/2022	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de novo fabricante do IFA	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
4543846223	12/08/2022	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão não crítica de testes ou métodos	Aprovação condicional ? ausência de manifestação no prazo legal
970544227	09/03/2022	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
598908226	18/02/2022	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
7278540216	16/12/2021	GENÉRICO - Recurso Administrativo	Publicado aresto - recurso extinto
3914313219	04/10/2021	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
3914347213	04/10/2021	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
3230330211	17/08/2021	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
1489507212	19/04/2021	GENÉRICO - Aditamento - Aprovação condicional - RDC 219/2018	Aditado ao processo
1423555212	14/04/2021	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão não crítica de testes ou métodos	Publicado indeferimento
1423551210	14/04/2021	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de novo fabricante do IFA	Publicado indeferimento
735915212	24/02/2021	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
3973483208	12/11/2020	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
3958113206	11/11/2020	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Butário RDC 60/12	Aditado ao processo
525771209	20/02/2020	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
518376206	19/02/2020	Correção na base de dados fabricante do IFA - ANVISA	Anulado
551894196	24/06/2019	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Genérico	Distribuído para a área responsável
544064195	19/06/2019	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Petição encerrada
171226198	22/02/2019	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
788151187	09/08/2018	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
285467189	05/04/2018	GQMED - Desistência de petição/processo a pedido	Petição encerrada
223051188	22/03/2018	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
134077188	21/02/2018	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2313388171	22/12/2017	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária do medicamento	Mudança analisada ? Nível 1
1840698173	30/08/2017	GENÉRICO - Recurso Administrativo	Publicado aresto - não provimento ao recurso
309402172	24/02/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
311845170	24/02/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
120253177	23/01/2017	GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária	Publicado indeferimento
2145289160	03/08/2016	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	Aditado ao processo
1297066162	24/02/2016	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
170046154	25/02/2015	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
557954146	14/07/2014	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aditado ao processo
521552148	02/07/2014	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Butário RDC 60/12	Aditado ao processo
522997149	02/07/2014	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
134047146	20/02/2014	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
126305136	20/02/2013	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
177682127	02/03/2012	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
528648114	21/06/2011	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
713541096	21/09/2009	GGMED - PRIORIZAÇÃO DE ANÁLISE	Concluída análise
285445097	24/04/2009	GENÉRICO - Desarquivamento de Processo	Anulado
691710081	23/07/2008	GENÉRICO - Arquivamento Temporário de Processo	Distribuído para a área responsável



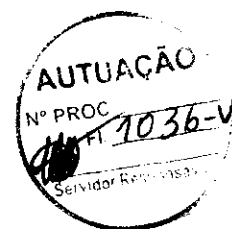
Registro ANVISA nº 1004101580027 - metronidazol



Área	
1 - MEDICAMENTOS	
Registro	1004101580027
Produto	metronidazol
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Autorização	1000410
Processo	25351.331683/2016-61
Validade/Situação	01/07/2027 Publicado deferimento » conforme visto em 27/06/2022
Princípio Ativo	METRONIDAZOL
Categoria Regulatória	Genérico
Nome da Empresa/Detentor	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA (49.324.221/0001-04)
Origem	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - 49324221000880 - BRASIL - CE - AQUIRAZ -
Apresentação Ativa	Sim
Forma de Apresentação	5 MG/ML SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL
Nº Apresentação	2
Data Publicação	17/07/2017
Prazo de Validade	24
Complemento Diferencial	

71

Embalagem
CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA -
Via Administração
IFA Único
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
Restrição de Uso
Destinação
Hospitalar
Restrito a Hospitais
S
Tarja
Vermelha
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
27/06/2022



Este registro é válido.

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

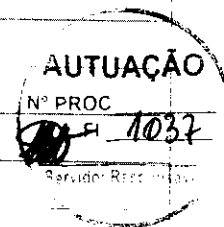
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004101580027	5 MG/ML SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML		S	SIM
1004101580019	5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	INTRAVENOSA	S	SIM

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	05/09/2016	GENÉRICO - Registro de Medicamento - CLONE	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
3883096205	05/11/2020	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de protocolo sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
832901200	19/03/2020	Coneção na base de dados fabricante do IFA - ANVISA	Anuído

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
3323946191	02/12/2019	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de protocolo com inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
2194106198	17/09/2019	GENÉRICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anulado
480930191	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
480937198	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
401889193	06/05/2019	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
266728192	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
266725198	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
196848193	01/03/2019	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
196974199	01/03/2019	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
139142199	14/02/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1177754181	13/12/2018	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1090397186	16/11/2018	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de protocolo com inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
1069773180	08/11/2018	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
1001941183	16/10/2018	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
913709182	20/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
905555180	18/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2238837171	28/11/2017	GENÉRICO (CLONE) - Histórico de mudanças de protocolo sem inclusão de modificações exclusiva de HMP	Distribuído para a área responsável
2400637168	18/10/2016	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado



Diário Oficial da União

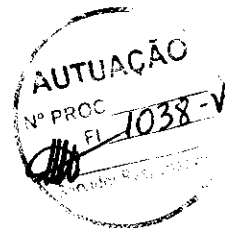
Registro ANVISA nº 1155700440053 - PROSTOKOS



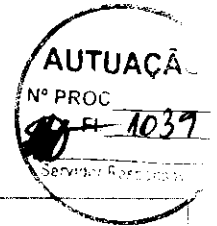
72
73

✓

✓



Área	1 - MEDICAMENTOS
Registro	1155700440053
Produto	PROSTOKOS
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA
Autorização	1015570
Processo	25000.013934/99-19
Validade/Situação	01/06/2026 Publicado deferimento » conforme visto em 23/04/2023
Princípio Ativo	MISOPROSTOL
Categoria Regulatória	Novo
Nome da Empresa/Detentor	INFAN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A (08.939.548/0001-03)
Origem	INFAN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A - 08939548000103 - BRASIL - PE - CARUARU -
Apresentação Ativa	Sim
Forma de Apresentação	200 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO VAGINAL
Nº Apresentação	5
Data Publicação	09/10/2001
Prazo de Validade	24
Complemento Diferencial	
Embalagem	CARTUCHO DE CARTOLINA -
Via Administração	VAGINAL



IFA UNICO

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

1

Conservação

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

Restrição de Prescrição **Apresentações do Medicamento**

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Restrição de Uso

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1155700440029	25 MCG COM VAG CT BLAL PLAS INC X 100	VAGINAL	S	SIM
1155700440037	25 MCG COM VAG CT BLAL PLAS INC X 50	VAGINAL	S	SIM
1155700440045	100 MCG COM VAG CT BLAL PLAS INC X 50	VAGINAL	S	SIM
1155700440053	200 MCG COM VAG CT BLAL PLAS INC X 50	VAGINAL	S	SIM
1155700440010	25 MCG COM VAG CT 10 STR AL X 10	VAGINAL	S	NÃO

Medicamento Referência

N

Documentos Técnicos

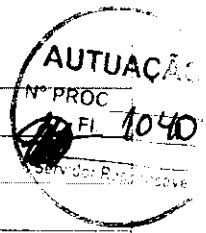
N

Apresentação Empacotada
Este registro apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

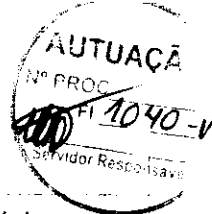
Petição/Protocolo	Data	Nº Assunto	Situação
-	19/03/1999	Registro de Forma Farmacêutica Nova no País Última Atualização	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
4507385226	04/08/2022	MEDICAMENTO NOVO - Histórico de Mudanças do Produto sem Inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2703255218	12/07/2021	MEDICAMENTO NOVO - Histórico de Mudanças do Produto sem Inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2670789216	09/07/2021	Correção na base de dados fabricante do IFA - ANVISA	Anuído
2277362202	14/07/2020	MEDICAMENTO NOVO - Histórico de Mudanças do Produto sem Inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2207468206	09/07/2020	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2039126209	26/06/2020	GGMED - Arquivamento temporário de petição	Anuído
2039028209	26/06/2020	GGMED - Arquivamento temporário de petição	Anuído
2518191192	17/10/2019	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	Distribuído para a área responsável
2518176199	17/10/2019	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	Distribuído para a área responsável
600089194	09/07/2019	MEDICAMENTO NOVO - Histórico de Mudanças do Produto sem Inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
315645191	08/04/2019	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova via de administração no País	Em exigência
315643195	08/04/2019	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de Indicação Terapêutica Nova no País	Encaminhado à instância superior
1041852181	30/10/2018	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	Distribuído para a área responsável
1041813180	30/10/2018	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	Distribuído para a área responsável
848849185	29/08/2018	MEDICAMENTO NOVO - Recurso Administrativo	Publicado aresto - provimento parcial ao recurso
848877181	29/08/2018	MEDICAMENTO NOVO - Recurso Administrativo	Publicado aresto - provimento parcial ao recurso
543490184	06/07/2018	MEDICAMENTO NOVO - Histórico de Mudanças do Produto com Inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
134759184	21/02/2018	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Não anuído
134712188	21/02/2018	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
125322181	19/02/2018	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
2124827173	19/10/2017	MEDICAMENTO NOVO - Recurso Administrativo	Publicado aresto - não provimento ao recurso

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
2124837171	19/10/2017	MEDICAMENTO NOVO - Recurso Administrativo	Publicado aresto - não provimento ao recurso
1727835170	16/08/2017	MEDICAMENTO NOVO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1517870176	21/07/2017	PRODUTO BIOLÓGICO - Aditamento	Distribuído para a área responsável
1517864171	21/07/2017	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento à solicitação de registro	Distribuído para a área responsável
2354190183	04/10/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2354178184	04/10/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2354231184	04/10/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2354216161	04/10/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2209638188	23/08/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2169150169	10/08/2016	GGMED - PRIORIZAÇÃO DE ANÁLISE	Concluída análise
2166267183	09/08/2016	GGMED - PRIORIZAÇÃO DE ANÁLISE	Concluída análise
1876444184	06/08/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1878596183	06/08/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1782938161	20/05/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1782916160	20/05/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1782756166	20/05/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1782873162	20/05/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1782890162	20/05/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1782706160	20/05/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1536272168	11/04/2016	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova via de administração no País	Publicado indeferimento
1536289162	11/04/2016	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de Indicação Terapêutica Nova no País	Publicado indeferimento
1293414183	23/02/2016	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1182611188	20/01/2016	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
1110790151	22/12/2015	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Forma Farmacêutica Nova no País	Revalidação automática
962965153	04/11/2015	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
919970155	19/10/2015	MEDICAMENTO NOVO - Alteração maior de excipiente	Publicado indeferimento
1042027144	19/11/2014	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
590328149	23/07/2014	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Distribuído para a área responsável
519918142	02/07/2014	MEDICAMENTO NOVO - Alteração maior de excipiente	Publicado indeferimento
1037538134	10/12/2013	MEDICAMENTO NOVO - Arquivamento temporário de petição	Aguardando análise
1037556132	10/12/2013	MEDICAMENTO NOVO - Arquivamento temporário de petição	Aguardando análise
157873131	04/03/2013	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
651575124	13/08/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
652170123	13/08/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
652319128	13/08/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
524450121	25/06/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Petição encerrada
401785124	16/05/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
401804124	16/05/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
401736126	16/05/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
250381121	27/03/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

AUJAC
 Nº PROC
 EL 1039-V
 Servidor Responsável

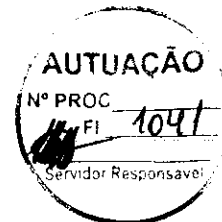


Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
250378126	27/03/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
250397122	27/03/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
250352122	27/03/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
872528114	07/10/2011	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	Anulado
272548117	01/04/2011	MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro da Apresentação do Medicamento	Publicado deferimento
52829113	20/01/2011	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de Texto de Bula - Adequação à RDC 47/2009	Petição encerrada
10060119	05/01/2011	MEDICAMENTO NOVO - Documentação para avaliação de segurança e eficácia	Aditado ao processo
10075117	05/01/2011	MEDICAMENTO NOVO - Documentação para avaliação de segurança e eficácia	Aditado ao processo
991299101	23/12/2010	MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Forma Farmacêutica Nova no País	Publicado deferimento
928841104	22/12/2010	MEDICAMENTO NOVO - Arquivamento temporário de petição	Concluída análise
928986101	22/12/2010	MEDICAMENTO NOVO - Arquivamento temporário de petição	Concluída análise
812567108	27/09/2010	MEDICAMENTO NOVO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Não anulado
724887103	27/08/2010	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	Aditado ao processo
594284105	20/07/2010	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de indicação Terapêutica Nova no País	Arquivado a pedido
594236105	20/07/2010	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova forma farmacêutica no País	Arquivado a pedido
554051108	08/07/2010	MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	Aditado ao processo
489125102	15/06/2010	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de indicação Terapêutica Nova no País	Arquivado a pedido
488005106	15/06/2010	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova concentração no País	Arquivado a pedido
418863102	22/05/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
8137100	08/01/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
8147107	06/01/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
8125106	06/01/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
8114101	08/01/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
568001098	10/12/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
567859095	10/12/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
568015098	10/12/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
854902098	10/11/2009	MEDICAMENTO NOVO - Arquivamento temporário de petição	Concluída análise
826308096	29/10/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
657483091	01/09/2009	MEDICAMENTO NOVO - Arquivamento temporário de petição	Concluída análise
433487096	15/06/2009	MEDICAMENTO NOVO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Não anulado
367067098	21/05/2009	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
906782085	02/10/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
744448086	11/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
744607081	11/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
744489083	11/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
744466084	11/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
744633081	11/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
703204088	28/07/2008	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de indicação Terapêutica Nova no País	Publicado indeferimento
653319081	11/07/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
269320088	01/04/2008	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de nova forma farmacêutica no País	Publicado indeferimento
256863072	08/05/2007	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
249582079	04/05/2007	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
249642079	04/05/2007	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
249618076	04/05/2007	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
18482069	12/01/2006	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
5971064	04/01/2006	SIMILAR - Entrega de Documentação Faltosa	Distribuído para a área responsável
5968064	04/01/2006	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
584128053	28/12/2005	Renovação de Registro de Forma Farmacêutica Nova no País	Publicado deferimento
583432055	28/12/2005	Renovação de Registro de Nova Indicação Terapêutica no País	Petição encerrada
584144055	28/12/2005	Renovação de Registro de Concentração Nova no País	Petição encerrada
537174051	30/11/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
537204056	30/11/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
535516058	29/11/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
535493055	29/11/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
535481051	29/11/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
532140059	28/11/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
533556056	28/11/2005	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
19789041	28/01/2004	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
3106042	08/01/2004	Registro de Concentração Nova no País	Concluída análise
112852033	10/06/2003	Inclusão de nova concentração já aprovada no País	Concluída análise
112850037	10/06/2003	Inclusão de nova apresentação comercial	Concluída análise
999180358	04/10/2001	Alteração de excipiente	Concluída análise
999168128	23/09/2001	Retificação de Publicação - ANVISA	Publicado deferimento
999180357	24/07/2001	Inclusão de novo acondicionamento	Concluída análise
999168125	16/06/2001	Inclusão de nova concentração no País	Publicado deferimento
999168126	16/06/2001	Inclusão de indicação terapêutica nova no País	Publicado deferimento

Registro ANVISA nº 100410107 - GLICOSE



80
81
82

Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
100410107
Produto
GLICOSE
Classe Terapêutica
OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLÍTICA E ALIM PARENTERAL
Autorização
1000410
Processo
25351.229009/2004-83
Validade/Situação
01/11/2027 Publicado deferimento
» conforme visto em 18/07/2022
Princípio Ativo
Categoria Regulatória
Nome da Empresa/Detentor
FRESENIUS KABI BRASIL LTDA (49.324.221/0001-04)
Origem
FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - 49324221000880 - BRASIL - CE - AQUIRAZ -
Última Atualização
18/07/2022

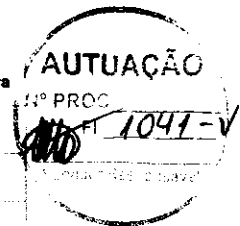
Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004101070312	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML		S	SIM
1004101070320	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML		S	SIM
1004101070339	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML		S	SIM
1004101070347	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML		S	SIM

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004101070355	50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML		S	SIM
1004101070363	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML		S	SIM
1004101070371	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML		S	SIM
1004101070381	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML		S	SIM
1004101070398	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML		S	SIM
1004101070401	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML		S	SIM
1004101070411	100 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML		S	SIM
1004101070428	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML		S	SIM
1004101070438	100 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML		S	SIM
1004101070444	500 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML		S	SIM
1004101070118	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070126	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070134	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070142	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070150	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070169	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070177	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070185	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070215	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070223	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070231	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070241	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070258	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070266	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070274	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070282	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101070010	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101070029	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101070037	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101070053	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101070061	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101070071	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101070088	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101070096	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101070101	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO



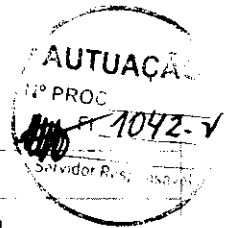
Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-------------------	------	---------	----------

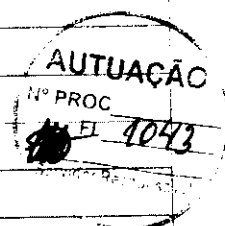
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	22/10/2004	Alteração Titular de Reg. (incorporação de empresa)	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
2907853210	28/07/2021	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1898451212	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900484212	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900471211	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900566211	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900672211	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900597211	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900063214	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900255216	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1865450219	14/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1562028213	23/04/2021	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
4232551200	30/11/2020	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
3126579201	14/09/2020	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
3124888208	14/09/2020	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
3126573201	14/09/2020	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
3321862195	02/12/2019	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2018112194	20/08/2019	ESPECÍFICO - Comunicado de resultado fora da especificação em estudo de estabilidade	Distribuído para a área responsável
567582198	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
567581192	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
567558196	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
567568195	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
567610190	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
567627194	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
567531196	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
567803197	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
553248195	24/06/2019	ESPECÍFICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
483016194	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
482781193	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
483005199	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
482972197	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
483043191	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
482979194	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
482733193	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
482966192	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
435594196	16/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Certificado emitido
268844191	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
268769190	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
268810196	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
264591192	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
266767193	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

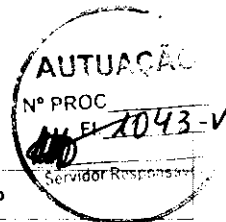




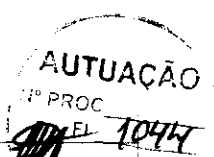
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
266796197	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
266101192	25/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
266826192	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
266836190	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
266814199	25/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
260637192	22/03/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
195955197	01/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1202141185	21/12/2018	ESPECÍFICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
1128876181	29/11/2018	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1002394181	16/10/2018	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
933978187	26/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
933964187	26/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
933972188	26/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
899202189	14/09/2018	ESPECÍFICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou Importação	Anulado
874020188	06/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
873988189	06/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
874039189	06/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
874028183	06/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
874060187	06/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
874046181	06/09/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531557183	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531535182	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531151189	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531427185	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531469181	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531379181	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
419215180	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
419182180	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
419137184	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
419145185	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
419241189	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
418046181	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301138181	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301170184	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301124181	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301101181	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301185188	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301154182	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301058189	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301131183	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
301119184	18/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
299708188	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
299718185	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
299714182	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
299724180	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
299723181	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
299710180	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
258841180	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
258821188	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
258394181	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
258424187	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
258399182	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
258461181	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2239525173	28/11/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
906193172	16/05/2017	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
57688173	12/01/2017	ESPECIFICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
20982179	05/01/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2545646166	01/12/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2528781168	28/11/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2473148160	10/11/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2473147161	10/11/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2473156161	10/11/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2473145165	10/11/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2473153166	10/11/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2473142161	10/11/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2473151160	10/11/2016	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1028814157	26/11/2015	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1020959150	24/11/2015	ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA	Publicado deferimento
187843153	03/03/2015	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
3624152	05/01/2015	ESPECIFICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril	Publicado deferimento
1036882145	18/11/2014	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
802143141	25/09/2014	ESPECÍFICO - Aditamento	Aguardando análise
545342149	10/07/2014	ESPECÍFICO - Aditamento	Aguardando análise
413397148	27/05/2014	ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
9911142	07/01/2014	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
961303130	14/11/2013	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
895471132	24/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
895631136	24/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
895332135	24/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
895417138	24/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
895427135	24/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
895565134	24/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

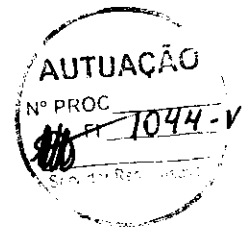




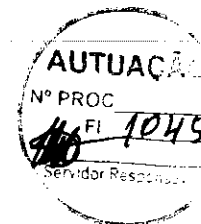
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
895606135	24/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
895531130	24/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
288407131	16/04/2013	ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1008209123	13/12/2012	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
954085127	26/11/2012	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
388999128	11/05/2012	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
382730115	30/11/2011	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
630328115	22/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
630359115	22/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
630295115	22/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
630271118	22/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
630366118	22/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
565059113	04/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
565046111	04/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
565045113	04/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
565066116	04/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
565063111	04/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
565072111	04/07/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
293101110	07/04/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
291816111	07/04/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
292028110	07/04/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
293125117	07/04/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
143202118	17/02/2011	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Não anuído
95078119	03/02/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
95092111	03/02/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
682383101	17/08/2010	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Não anuído
651737104	06/08/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
651731105	06/08/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
651729103	06/08/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
617802102	27/07/2010	ESPECÍFICO - Alteração de Texto de Bula (que não possui Bula Padrão) - adequação à RDC 47/2009	Não anuído
612528100	26/07/2010	ESPECÍFICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
567959101	13/07/2010	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Petição encerrada
567930103	13/07/2010	ESPECÍFICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
483919106	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484004106	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484589102	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484025109	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484789105	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484811100	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484757101	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484618108	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável



Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
484422100	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484656107	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484784109	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484794106	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
483930107	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
786632091	15/10/2009	ESPECÍFICO - Aditamento	Anuído
748049091	01/10/2009	ESPECÍFICO - Arquivamento temporário de petição.	Anuído
573906093	03/08/2009	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado indeferimento
550342096	24/07/2009	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado indeferimento
376262099	25/05/2009	GGMED - PRIORIZAÇÃO DE ANÁLISE	Concluída análise
371339093	22/05/2009	GGMED - PRIORIZAÇÃO DE ANÁLISE	Petição encerrada
369343091	22/05/2009	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Petição encerrada
957314083	21/10/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
772297084	20/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
772850086	20/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
759072085	15/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
636897082	07/07/2008	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Publicado deferimento
260343088	28/03/2008	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
164828084	22/02/2008	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
143738081	15/02/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
101129084	28/01/2008	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Publicado deferimento
806033079	20/12/2007	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Petição encerrada
804753077	19/12/2007	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Petição encerrada
296339076	23/05/2007	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
131177078	08/03/2007	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
122623071	05/03/2007	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Publicado deferimento
104689076	23/02/2007	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado deferimento
436189060	22/08/2006	ESPECÍFICO - Alteração de Prazo de Validade	Publicado deferimento
332592060	03/07/2006	ESPECÍFICO - Aditamento	
160696064	07/04/2006	Retificação de Publicação - EMPRESA	Publicado deferimento
22144069	13/01/2006	ADITAMENTO	Petição encerrada
583453058	28/12/2005	RESPOSTA AO 3º EDITAL DE NOTIFICAÇÃO GMEFH - ESPECÍFICOS	Petição encerrada
486555054	20/10/2005	RESPOSTA AO 3º EDITAL DE NOTIFICAÇÃO GMEFH - ESPECÍFICOS	Petição encerrada
303452056	19/07/2005	Retificação de Publicação - ANVISA	Concluída análise
196061050	17/05/2005	Inclusão de nova apresentação comercial	Publicado deferimento
190647050	13/05/2005	Retificação de Publicação - ANVISA	Publicado deferimento



Registro ANVISA nº 100410103 - SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO

83
84

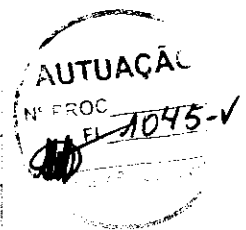
Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
100410103
Produto
SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO
Classe Terapêutica
REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Autorização
1000410
Processo
25351.042612/2004-52
Validade/Situação
01/09/2026 Publicado deferimento » conforme visto em 27/06/2022
Princípio Ativo
Categoria Regulatória
Específico
Nome da Empresa/Detentor
FRESENIUS KABI BRASIL LTDA (49.324.221/0001-04)
Origem
FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - 49324221000880 - BRASIL - CE - AQUIRAZ -
Última Atualização
27/06/2022

Este registro é válido.

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004101030078	SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML		S	SIM
1004101030088	SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML		S	SIM
1004101030094	SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML		S	SIM
1004101030035	SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM



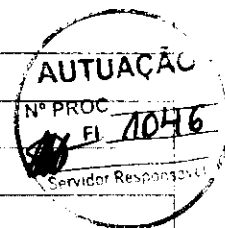
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004101030043	SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101030051	SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101030061	SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101030019	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO
1004101030027	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO

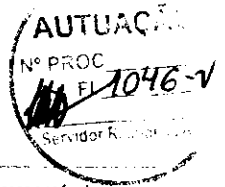
Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	26/04/2004	Alteração Titular de Reg. (incorporação de empresa)	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
2572185212	02/07/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2572159213	02/07/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900685213	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1900759211	17/05/2021	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1562020214	23/04/2021	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
3348937208	30/09/2020	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2303325198	01/10/2019	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
567740198	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
567754198	27/06/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
487674191	31/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
482672198	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
482593194	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
435878193	16/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Certificado emitido
410478195	08/05/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
388930191	24/04/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
388927191	24/04/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
366924196	24/04/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
265913191	25/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
195896198	01/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
197364199	01/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1182616189	15/12/2018	ESPECÍFICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
1000916187	16/10/2018	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
947296183	29/09/2018	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
899131186	14/09/2018	ESPECÍFICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anuído
531595186	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531603181	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
419397181	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
419299181	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
419372185	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
419275183	24/05/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
299543183	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
299529188	17/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
258262187	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
258302180	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2054841179	30/09/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2331671163	28/09/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1537131180	11/04/2016	RPF/Sumário - Renovação de Registro - Especifico	Distribuído para a área responsável
1397422160	23/03/2016	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
960208159	03/11/2015	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Não anulado
846302156	23/09/2015	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2408152	05/01/2015	ESPECÍFICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril	Publicado deferimento
758911144	12/09/2014	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
412848140	26/05/2014	ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1057810132	17/12/2013	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
779477131	16/09/2013	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
117297132	18/02/2013	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Aguardando análise
788262129	27/09/2012	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
581636120	13/07/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
548848126	03/07/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
543566128	02/07/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
542829127	29/06/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
542823128	29/06/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
435340124	25/05/2012	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
297285129	11/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
297283122	11/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
295651129	11/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
295644126	11/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
291012128	10/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
290978126	10/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
290899129	10/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
290909120	10/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
281678124	05/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
281269120	05/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
281639123	05/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
279895128	04/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
214168120	15/03/2012	ESPECÍFICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anulado
114141124	09/02/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
725975111	19/12/2011	ESPECÍFICO - Alteração de Texto de Bula (que não possui Bula Padrão) - adequação à RDC 47/2009	Petição encerrada
850460111	30/09/2011	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
797316111	14/09/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável

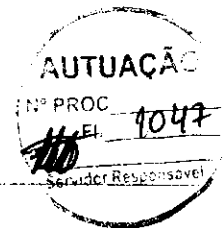




Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
797293118	14/09/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
797996117	14/09/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
797289110	14/09/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
797385113	14/09/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
797296112	14/09/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
291841112	07/04/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
293114111	07/04/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
291162111	07/04/2011	ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA	Publicado deferimento
269829113	31/03/2011	ESPECÍFICO - Aditamento	Aditado ao processo
220219111	16/03/2011	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
568224100	13/07/2010	ESPECÍFICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
567878101	13/07/2010	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Não anuído
484641109	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484735101	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484724105	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484744100	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484701106	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
484604104	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
483953106	14/06/2010	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
157011091	13/03/2009	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Em análise
957300083	21/10/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
879907085	24/09/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	
270998088	01/04/2008	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Publicado deferimento
270991081	01/04/2008	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
821078071	28/12/2007	ESPECÍFICO - Notificação da alteração de rotulagem	Anuído
691944078	06/11/2007	ESPECÍFICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
520428073	24/08/2007	REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - Lei nº 6360/76, art. 12 - par. 6º	Publicado deferimento
484267070	10/08/2007	ESPECÍFICO - Aditamento	Petição encerrada
434353071	20/07/2007	ESPECÍFICO - Aditamento	Petição encerrada
134058071	09/03/2007	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
122348078	05/03/2007	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Publicado deferimento
104816073	23/02/2007	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado deferimento
282215066	06/06/2006	ESPECÍFICO - Aditamento	Petição encerrada
42580060	26/01/2006	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
190517051	13/05/2005	ADITAMENTO	Petição encerrada
60940054	16/02/2005	ADITAMENTO	Petição encerrada

85
86

Área
Registro ANVISA nº 1004101150057 - RINGER
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1004101150057
Produto
RINGER
Classe Terapêutica
OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL
Autorização
1000410
Processo
25351.478410/2005-26
Validade/Situação
01/10/2027 Publicado deferimento » conforme visto em 15/10/2023
Princípio Ativo
CLORETO DE SÓDIO CLORETO DE CÁLCIO DI-HIDRATADO CLORETO DE POTÁSSIO
Categoria Regulatória
Específico
Nome da Empresa/Detentor
FRESENIUS KABI BRASIL LTDA (49.324.221/0001-04)
Origem
FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - 49324221000880 - BRASIL - CE - AQUIRAZ -
Apresentação Ativa
Sim
Forma de Apresentação
(8,6+0,33+0,30) MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML
Forma Farmacêutica
SOLUÇÃO INJETAVEL
Nº Apresentação
5
Data Publicação
23/01/2008
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial
Embalagem
CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA -
Via Administração
INTRAVENOSA
IFA Único
Observações



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

Restrição de Prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Restrição de Uso

Destinação
 Hospitalar

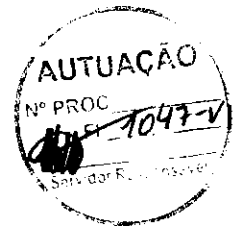
Restrito a Hospitais
 S

Tarja

Medicamento Referência
 N

Apresentação Fracionada
 N

Última Atualização
 15/10/2023



Este registro é válido.
 Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

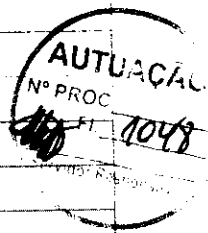
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004101150065	(8,6+0,33+0,30)MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS POLIEF SIST FECH X 500ML		S	SIM
1004101150073	(8,6+0,33+0,30) MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML		S	SIM
1004101150014	SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101150030	SOL INJ IV CX 24 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101150049	(8,6+0,33+0,30)MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS POLIEF SIST FECH X 500ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101150057	(8,6+0,33+0,30) MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	INTRAVENOSA	S	SIM
1004101150022	SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML	INTRAVENOSA	S	NÃO

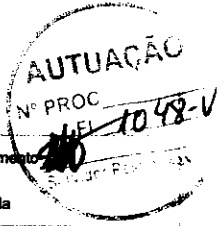
Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	22/12/2005	Alteração Titular de Reg. (incorporação de empresa)	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
323102239	31/03/2023	Relatório Periódico de Avaliação Benefício-Risco	Distribuído para a área responsável
4882918228	31/10/2022	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
4328203221	22/06/2022	ESPECÍFICO - Exclusão do local de fabricação do fármaco, ou local de embalagem primária, ou local de embalagem secundária ou local de fabricação do produto	Publicado deferimento
4530391216	16/11/2021	GMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
4283532211	29/10/2021	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
4245323212	27/10/2021	GMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
1562792216	23/04/2021	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
3845384203	03/11/2020	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2670054199	01/11/2019	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
482713199	30/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
435728191	16/05/2019	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo OMS).	Não anuído
265987195	25/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
206308195	08/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
196225196	01/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
195873199	01/03/2019	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1202254183	21/12/2018	ESPECÍFICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
1049120181	31/10/2018	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1035545186	26/10/2018	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
899285181	14/09/2018	ESPECÍFICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anuído
532114180	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531847185	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531939181	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
531521182	04/07/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
495712181	20/06/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
368283182	08/05/2018	ESPECÍFICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
258383186	04/04/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
2164898171	31/10/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
656174178	19/04/2017	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
2456487167	05/11/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
957388157	03/11/2015	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
683558159	03/08/2015	ESPECÍFICO - Retificação de publicação - ANVISA	Publicado deferimento
2364157	05/01/2015	ESPECÍFICO - Inclusão de nova apresentação comercial de produto estéril	Publicado deferimento
950200149	22/10/2014	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
802106146	25/09/2014	ESPECÍFICO - Aditamento	Aguardando análise
575036149	18/07/2014	ESPECÍFICO - Aditamento	Aguardando análise
415751146	27/05/2014	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
177879147	12/03/2014	ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicação no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
9902143	07/01/2014	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aditado ao processo
868935130	15/10/2013	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
838871124	16/10/2012	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
288114124	09/04/2012	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
938491110	28/10/2011	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
748748107	03/09/2010	ESPECÍFICO - Notificação de alteração de rotulagem - adequação à RDC 71/2009	Anuído
612653107	26/07/2010	ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	Anuído
786699092	15/10/2009	ESPECÍFICO - Aditamento	Petição encerrada
757149086	14/08/2008	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Publicado deferimento
640883084	08/07/2008	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado deferimento
273411087	02/04/2008	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Publicado deferimento
274685089	02/04/2008	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento

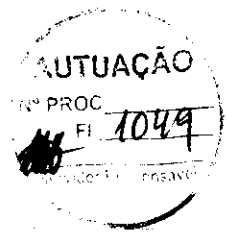




Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
496374071	16/08/2007	ESPECÍFICO - Cancelamento de Registro de Apresentação do Medicamento - ANVISA.	Publicado deferimento
434304072	20/07/2007	ESPECÍFICO - Aditamento	Petição encerrada
147891075	16/03/2007	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
138354070	12/03/2007	ESPECÍFICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento
121942071	05/03/2007	ESPECÍFICO - Alteração do Processo Produtivo para adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao sistema Fechado	Petição encerrada

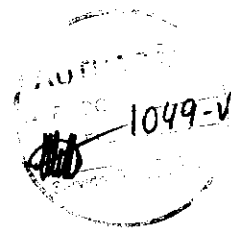
Diário Oficial da União

Registro ANVISA nº 1559200050033 - SULFATO DE MAGNÉSIO

88
89

Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1559200050033
Produto
SULFATO DE MAGNÉSIO
Classe Terapêutica
ELETROLITOS SIMPLES
Autorização
1055926
Processo
25351.045769/2003-59
Validade/Situação
01/10/2029 Publicado deferimento » conforme visto em 21/06/2022
Princípio Ativo
SULFATO DE MAGNÉSIO
Categoria Regulatória
Específico
Nome da Empresa/Detentor
Samtec Biotecnologia Limitada (04.459.117/0001-99)
Origem
Apresentação Ativa
Sim
Forma de Apresentação
100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML
Forma Farmacêutica
SOLUÇÃO INJETAVEL
Nº Apresentação
3
Data Publicação
05/10/2004
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial

Embalagem
CARTUCHO DE CARTOLINA -
Via Administração
INTRAVENOSA
IFA Único
1
Conservação
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de Prescrição
Venda sob Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Comercial
Restrito a Hospitais
Tarja
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
21/06/2022



Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1559200050076	500 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR	S	SIM
1559200050084	500 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR	S	SIM
1559200050092	500 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR	S	SIM
1559200050017	123,4 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 8 CT 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA		SIM
1559200050025	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA		SIM
1559200050033	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA		SIM
1559200050041	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA		SIM
1559200050051	123,4 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA		SIM
1559200050068	123,4 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML	INTRAVENOSA		SIM

Documentos Técnicos

1000



A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

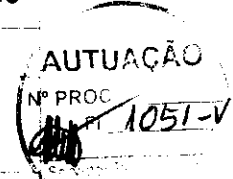
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	27/08/2003	Registro de Medicamento Específico - Soluções Parenterais	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
4285899212	29/10/2021	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
3782430209	29/10/2020	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2870056195	01/11/2019	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
290863195	01/04/2019	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
1018412181	22/10/2018	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
150180181	27/02/2018	ESPECÍFICO - Inclusão de nova concentração	Aguardando certificado de boas práticas de fabricação
2160597171	30/10/2017	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1591925171	31/07/2017	AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAIS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria)	Distribuído para a área responsável
2438911161	31/10/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1309820169	29/02/2016	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
950076156	28/10/2015	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
242780140	01/04/2014	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Publicado deferimento
901680135	25/10/2013	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
586437122	16/07/2012	ESPECÍFICO - Suspensão temporária de fabricação	Publicado deferimento
289422110	06/04/2011	ESPECÍFICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
559289101	09/07/2010	ESPECÍFICO - Inclusão de nova concentração	Publicado deferimento
256711103	01/04/2010	ESPECÍFICO - Aditamento	Aditado ao processo
256549108	01/04/2010	ESPECÍFICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado deferimento
310207096	05/05/2009	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	Revalidação automática
65701058	18/02/2005	Alteração de Embalagem Externa	Publicado indeferimento

Registro ANVISA nº 1004307570108 - TENOXICAM

90
91

Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1004307570108
Produto
TENOXICAM
Classe Terapêutica
ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Autorização
1000438
Processo
25351.016395/01-12
Validade/Situação
01/08/2026 Publicado deferimento » conforme visto em 27/06/2022
Princípio Ativo
TENOXICAM
Categoria Regulatória
Genérico
Nome da Empresa/Detentor
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. (61.190.096/0001-92)
Origem
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61190096000869 - BRASIL - SP - ITAPEVI - Processo produtivo completo
Apresentação Ativa
Sim
Forma de Apresentação
20 MG PÓ LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP PLAS DIL X 2 ML
Forma Farmacêutica
PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE
Nº Apresentação
10
Data Publicação
15/08/2001
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial

Embalagem
CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA -
Via Administração
INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA
IFA Único
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
Restrição de Uso
Destinação
Comercial
Restrito a Hospitais
N
Tarja
Vermelha
Medicamento Referência
N
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
27/06/2022



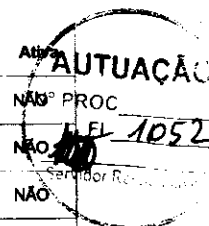
Este registro é válido.

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004307570191	20 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS		N	SIM
1004307570078	40 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP PLAS DIL X 2 ML	INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA	N	SIM
1004307570094	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP PLAS DIL X 2 ML	INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA	N	SIM
1004307570108	20 MG PÓ LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP PLAS DIL X 2 ML	INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA	N	SIM
1004307570116	20 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS + 5 AMP PLAS DIL X 2 ML	INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA	N	SIM
1004307570086	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS + 5 AMP PLAS DIL X 2 ML	INTRAMUSCULAR INTRAVENOSO	N	SIM
1004307570175	20 MG PÓ LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS	INTRAMUSCULAR	N	SIM
1004307570183	20 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS	INTRAMUSCULAR	N	SIM
1004307570167	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP PLAS DIL X 2 ML	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	N	SIM
1004307570124	20 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP PLAS DIL X 2 ML	INTRAVENOSA	N	SIM

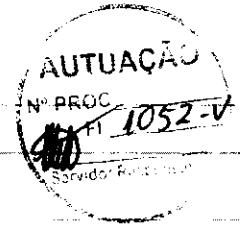
Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1004307570019	20 MG PÓ LIOF P/ SOL INJ CT FA VD INC + AMP DIL X 2 ML	INTRAVENOSA		NÃO
1004307570027	20 MG PÓ LIOF P/ SOL INJ CX 5 FA VD INC + 5 AMP DIL X 2 ML	INTRAVENOSA		NÃO
1004307570035	20 MG PÓ LIOF P/ SOL INJ CX 50 FA VD INC + 50 AMP DIL X 2 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1004307570043	40 MG PO LIOF P/ SOL INJ CT FA VD INC + AMP DIL X 2 ML	INTRAVENOSA		NÃO
1004307570051	40 MG PO LIOF P/ SOL INJ CX 5 FA VD INC + 5 AMP DIL X 2 ML	INTRAVENOSA		NÃO
1004307570061	40 MG PO LIOF P/ SOL INJ CX 50 FA VD INC + 50 AMP DIL X 2 ML (EMB HOSP)	INTRAVENOSA		NÃO
1004307570159	20 MG PÓ LIOF P/ SOL INJ CX 100 FA VD INC + 100 AMP DIL X 2 ML	INTRAVENOSA		NÃO



Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	13/06/2001	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.
447391184	05/06/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
447444189	05/06/2018	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1840256179	30/08/2017	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1602898178	01/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1602982178	01/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1602862177	01/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1602903178	01/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1602988177	01/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1602763179	01/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1602942179	01/08/2017	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
1361103178	04/07/2017	RDC 73/2016 - GENÉRICO - Mudança de razão social do local de fabricação do IFA	Não anuído
2341279168	30/09/2016	GENÉRICO - Notificação de descontinuação temporária de fabricação ou importação	Anuído
2233531165	30/08/2016	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2071797181	13/07/2016	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise
2071741165	13/07/2016	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
1366383168	16/03/2016	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise	Publicado deferimento
830359152	17/09/2015	RPF/Sumário ? Renovação de Registro ? Genérico	Distribuído para a área responsável
804086159	08/09/2015	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
771127151	31/08/2015	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
371964152	29/04/2015	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
150922155	19/02/2015	GENÉRICO - Notificação de alteração de rotulagem	Aguardando análise



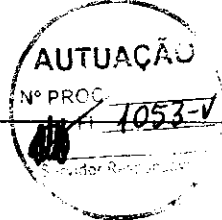
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
1103716144	09/12/2014	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
716078140	28/08/2014	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
497767140	25/06/2014	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? RDC 60/12	Aditado ao processo
5568149	23/12/2013	GENÉRICO - Cancelamento de Registro da Apresentação do Medicamento	Publicado deferimento
958011135	13/11/2013	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
878993132	18/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
877222133	17/10/2013	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Certificado emitido
729870136	30/08/2013	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1041133	28/12/2012	GENÉRICO - Alteração de rotulagem	Anuído
892897125	01/11/2012	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
774385128	21/09/2012	GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária	Publicado deferimento
710371129	03/09/2012	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
290702120	10/04/2012	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
837406116	09/12/2011	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Petição encerrada
749434113	29/08/2011	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
357053113	29/04/2011	GENÉRICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado deferimento
335972117	19/04/2011	GENÉRICO - Recurso Administrativo	Petição encerrada
2597116	23/12/2010	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Publicado deferimento
630334100	22/07/2010	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula ? Adequação à RDC 47/2009	Anuído
808735091	20/10/2009	GENÉRICO - Aditamento	Aditado ao processo
172981091	06/03/2009	GENÉRICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado indeferimento
861990085	16/09/2008	GENÉRICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Anuído
741531081	08/08/2008	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Anuído
739727085	08/08/2008	GENÉRICO - Solicitação de Correção de Dados na Base	Anuído
451843088	29/05/2008	GENÉRICO - Inclusão de local de fabricação do fármaco	Publicado deferimento
447333087	16/05/2008	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Anuído
697081	02/01/2008	GENÉRICO - Notificação de Inclusão de Local de Embalagem Secundária	Anuído
262380073	10/05/2007	GENÉRICO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos	Anuído
425109061	16/08/2006	REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - Lei nº 6360/76, art. 12 - par. 6º	Publicado deferimento
34450068	20/01/2006	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	Revalidação automática
112448040	27/04/2004	Retificação de Publicação - ANVISA	Concluída análise
189085039	19/09/2003	Inclusão de novo acondicionamento	Concluída análise
73018031	22/04/2003	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
216965027	12/12/2002	GGMED - Certidão de Registro para Exportação de Medicamento (modelo Anvisa)	Distribuído para a área responsável
999173188	20/04/2002	Retificação de Publicação - ANVISA	Publicado deferimento
999173187	30/08/2001	Inclusão de nova concentração já aprovada no País	Publicado deferimento

Detalhe do Produto: ACETILCISTEÍNA

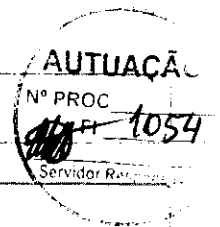
Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.100546/2007-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/09/2007
Nome Comercial	ACETILCISTEÍNA	Registro	154230108	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA			Medicamento de referência	Fluimucil
Classe Terapêutica	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO			ATC	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

96, 97, 98,

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED ATIVA	1542301080014	XAROPE	03/09/2007	24 meses
2	40 MG/ML XPE CX 60 FR VD AMB X 100 ML + 60 CP MED ATIVA	1542301080022	XAROPE	03/09/2007	24 meses
3	40 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED ATIVA	1542301080030	XAROPE	03/09/2007	24 meses
4	40 MG/ML XPE CX 60 FR VD AMB X 120 ML + 60 CP MED ATIVA	1542301080049	XAROPE	03/09/2007	24 meses
5	20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED ATIVA	1542301080057	XAROPE	03/09/2007	24 meses



6	20 MG/ML XPE CX 60 FR VD AMB X 100 ML + 60 CP MED ATIVA	1542301080065	XAROPE	03/09/2007	24 meses
7	20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED ATIVA	1542301080073	XAROPE	03/09/2007	24 meses
8	20 MG/ML XPE CX 60 FR VD AMB X 120 ML + 60 CP MED ATIVA	1542301080081	XAROPE	03/09/2007	24 meses



Detalhe do Produto: ALBENDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.008804/0134	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/06/2001
Nome Comercial	ALBENDAZOL	Registro	125680029	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	ALBENDAZOL			Medicamento de referência	ZENTEL
Classe Terapêutica	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			ATC	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

104

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 10 ML ATIVA	1256800290015	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses
2	40 MG/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB X 10 ML ATIVA	1256800290023	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses
3	40 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1256800290031	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses
4	40 MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1256800290041	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses
5	40 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1256800290058	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses
6	40 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 10 ML ATIVA	1256800290066	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMBROXOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.154902/2008-71	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/08/2009
Nome Comercial	CLORIDRATO DE AMBROXOL	Registro	110850039	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBROXOL			Medicamento de referência	MUCOSOLVAN
Classe Terapêutica	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO			ATC	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

105 106

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500390018	XAROPE	31/08/2009	24 meses
2	6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500390026	XAROPE	31/08/2009	24 meses
3	6MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100ML + 100 COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500390034	XAROPE	31/08/2009	24 meses
4	6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500390042	XAROPE	31/08/2009	24 meses
5	6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 120 ML +60 COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500390050	XAROPE	31/08/2009	24 meses

AUTUAÇÃO

Nº PRO

FI

1055-V

Controlador Res. S. 04/01

6	6MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120ML + 100 COP ATIVA	1108500390069	XAROPE	31/08/2009	24 meses
7	3MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP ATIVA	1108500390077	XAROPE	31/08/2009	24 meses
8	3MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP ATIVA	1108500390085	XAROPE	31/08/2009	24 meses
9	3MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100ML + 100 COP ATIVA	1108500390093	XAROPE	31/08/2009	24 meses
10	3MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP ATIVA	1108500390107	XAROPE	31/08/2009	24 meses
11	3MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 120ML +60 COP ATIVA	1108500390115	XAROPE	31/08/2009	24 meses
12	3MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120ML + 100 COP ATIVA	1108500390123	XAROPE	31/08/2009	24 meses
13	6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP ATIVA	1108500390131	XAROPE	31/08/2009	24 meses
14	6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP ATIVA	1108500390141	XAROPE	31/08/2009	24 meses
15	3MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP ATIVA	1108500390158	XAROPE	31/08/2009	24 meses
16	3MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP ATIVA	1108500390166	XAROPE	31/08/2009	24 meses

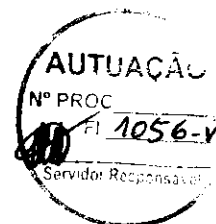
Detalhe do Produto: amoxicilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.107067/2006-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/08/2008
Nome Comercial	amoxicilina	Registro	125680147	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA			Medicamento de referência	Amoxil
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

108

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1256801470017	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21 ATIVA	1256801470025	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1256801470033	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
4	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 210 ATIVA	1256801470041	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 480 ATIVA	1256801470051	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses

6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 840 ATIVA	1256801470068	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
7	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256801470076	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses

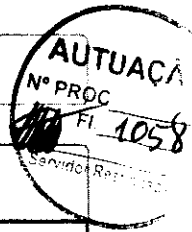


Detalhe do Produto: AZITROMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25351.650055/2014-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/05/2015
Nome Comercial	AZITROMICINA	Registro	109170097	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			Medicamento de referência	ZITROMAX
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

115 116

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 3 ATIVA	1091700970011	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 2 ATIVA	1091700970028	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 ATIVA	1091700970036	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 ATIVA	1091700970044	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 5 ATIVA	1091700970052	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

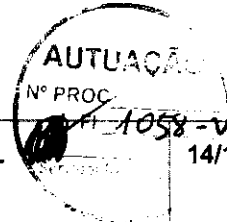


Detalhe do Produto: bromoprida

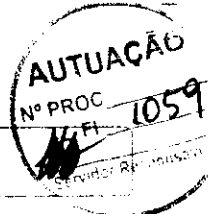
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.452360/2011-90	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2015
Nome Comercial	bromoprida	Registro	103700662	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	BROMOPRIDA			Medicamento de referência	PLAMET, comprimido 100 mg; DIGESAN, solução oral 4 mg/ml;
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

119

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML ATIVA	1037006620013	SOLUÇÃO ORAL	14/12/2015	24 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1037006620021	COMPRIMIDO SIMPLES	14/12/2015	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 300 CANCELADA OU CADUCA	1037006620031	COMPRIMIDO SIMPLES	14/12/2015	24 meses
4	4 MG/ML SOL OR CT 50 FR VD AMB GOT X 20 ML ATIVA	1037006620048	SOLUÇÃO ORAL	14/12/2015	24 meses
5	4 MG/ML SOL OR CT FR PET AMB GOT X 20 ML ATIVA	1037006620056	SOLUÇÃO ORAL	14/12/2015	24 meses



6	4 MG/ML SOL OR CT 50 FR PET AMB GOT X 20 ML ATIVA	1037006620064	SOLUÇÃO ORAL	14/12/2015	24 meses
7	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC BRANCO OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1037006620072	COMPRIMIDO SIMPLES	14/12/2015	24 meses
8	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC BRANCO OPC X 300 CANCELADA OU CADUCA	1037006620080	COMPRIMIDO SIMPLES	14/12/2015	24 meses
9	10 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 BRANCO OPC X 20 ATIVA	1037006620099	COMPRIMIDO SIMPLES	14/12/2015	24 meses
10	10 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 BRANCO OPC X 300 ATIVA	1037006620102	COMPRIMIDO SIMPLES	14/12/2015	24 meses
11	10 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 BRANCO OPC X 20 ATIVA	1037006620110	COMPRIMIDO SIMPLES	14/12/2015	24 meses
12	10 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 BRANCO OPC X 300 ATIVA	1037006620129	COMPRIMIDO SIMPLES	14/12/2015	24 meses



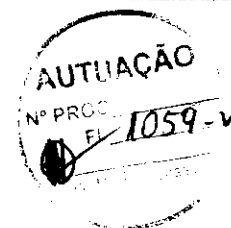
Detalhe do Produto: cetoconazol

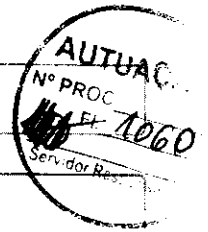
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.434605/2007-26	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/04/2008
Nome Comercial	cetoconazol	Registro	125680192	Vencimento do registro	04/2028
Princípio Ativo	CETOCONAZOL			Medicamento de referência	nizoral
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	ANTIMICOTICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

124

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1256801920012	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256801920020	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801920039	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256801920047	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
5	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 ATIVA	1256801920055	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
6	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) ATIVA	1256801920063	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
7	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256801920071	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses

8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256801920081	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses
9	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) ATIVA	1256801920098	COMPRIMIDO SIMPLES	28/04/2008	24 meses





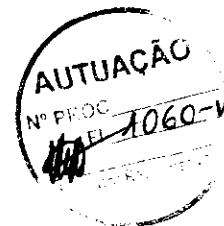
Detalhe do Produto: CINARIZINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Processo	25351.013510/2003-49	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/12/2003
Nome Comercial	CINARIZINA	Registro	123520143	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	CINARIZINA			Medicamento de referência	STUGERON
Classe Terapêutica	VASODILADORES			ATC	VASODILADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

127 128

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1235201430011	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201430021	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
3	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1235201430038	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
4	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201430046	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1235201430054	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
6	75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1235201430062	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
7	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1235201430070	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses

8	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1235201430089	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
9	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1235201430097	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses
10	75 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1235201430100	COMPRIMIDO SIMPLES	10/12/2003	24 meses



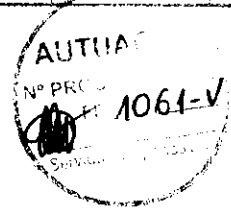
Detalhe do Produto: COMPLEXO B MEDQUÍMICA

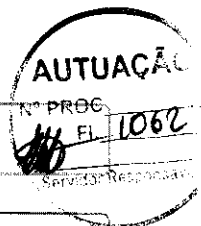
Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25351.442684/2007-49	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	14/04/2008
Nome Comercial	COMPLEXO B MEDQUÍMICA	Registro	109170072	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo				Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			ATC	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

130

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	COM REV CT FR PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1091700720013	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
2	COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1091700720021	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
3	COM REV CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1091700720031	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
4	(1 + 0,55 + 0,4 + 4 + 0,5) MG/ML SOL OR CT FR PLAS PET AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1091700720048	SOLUÇÃO ORAL	14/04/2008	24 meses
5	(1 + 0,55 + 0,4 + 4 + 0,5) MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS PET AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1091700720056	SOLUÇÃO ORAL	14/04/2008	24 meses
6	COM REV CT FR PLAS AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1091700720064	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses

7	COM REV CT FR PLAS AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1091700720072	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
8	COM REV CT FR PLAS AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1091700720080	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
9	COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1091700720099	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
10	COM REV CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1091700720102	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
11	COM REV CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1091700720110	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ACETATO DE DEXAMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.045969/2005-73	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/07/2005
Nome Comercial	ACETATO DE DEXAMETASONA	Registro	125680126	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA			Medicamento de referência	DEXASON
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			ATC	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

132

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G ATIVA	1256801260012	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses
2	1 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP) ATIVA	1256801260020	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses

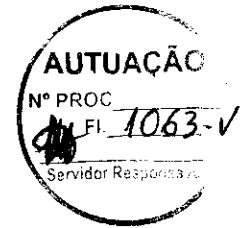
Detalhe do Produto: POLARADEX

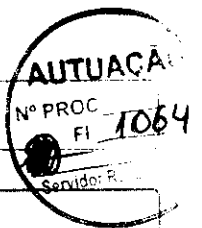
Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.191574/2005-41	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	04/10/2005
Nome Comercial	POLARADEX	Registro	138410020	Vencimento do registro	10/2025
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA			Medicamento de referência	POLARAMINE
Classe Terapêutica	ANTIALERGICOS			ATC	ANTIALERGICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

134

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 80 ML + COP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100200015	SOLUÇÃO ORAL	04/10/2005	24 meses
2	0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100200023	SOLUÇÃO ORAL	04/10/2005	24 meses
3	0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP MED <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100200031	SOLUÇÃO ORAL	04/10/2005	24 meses
4	0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 80 ML + COP MED (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100200041	SOLUÇÃO ORAL	04/10/2005	24 meses
5	0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + COP MED (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100200058	SOLUÇÃO ORAL	04/10/2005	24 meses

6	0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + COP MED (EMB HOSP) ATIVA	1384100200066	SOLUÇÃO ORAL	04/10/2005	24 meses
---	--	---------------	--------------	------------	-------------





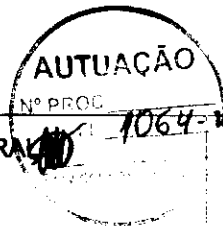
Detalhe do Produto: DIPIRONA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.329759/2005-35	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/11/2005
Nome Comercial	DIPIRONA SÓDICA	Registro	110850030	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	dipirona monoidratada			Medicamento de referência	NOVALGINA
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

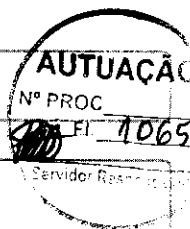
140

Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 10 ML ATIVA	1108500300019	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
2	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300027	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
3	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300035	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
4	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 10 ML ATIVA	1108500300043	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses



5	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300051	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300061	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
7	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 20 ML ATIVA	1108500300078	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
8	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300086	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
9	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300094	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
10	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA	1108500300108	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
11	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300116	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
12	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300124	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
13	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300132	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
14	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300140	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
15	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300159	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
16	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300167	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses



Detalhe do Produto: MALEATO DE ENALAPRIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.669347/2013-22	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/07/2015
Nome Comercial	MALEATO DE ENALAPRIL	Registro	113430190	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Medicamento de referência	RENITEC
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

142 143

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1134301900015	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses
2	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1134301900023	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1134301900031	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses
4	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1134301900041	COMPRIMIDO SIMPLES	27/07/2015	24 meses

Detalhe do Produto: Glimpirida

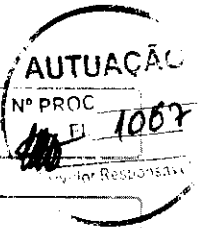
Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.774164/2008-71	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/08/2009
Nome Comercial	Glimpirida	Registro	102350967	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA			Medicamento de referência	Amaryl
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

148 149

2	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA	1023509670029	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
3	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023509670037	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
4	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023509670045	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
9	4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 ATIVA	1023509670096	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
10	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 7 ATIVA	1023509670101	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
11	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA	1023509670118	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
12	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023509670126	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
13	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023509670134	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses

AUTUAÇÃO
Nº PROC
1066-V

14	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1023509670142	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
15	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 120 ATIVA	1023509670150	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
16	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 ATIVA	1023509670169	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
17	1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023509670177	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
18	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 7 ATIVA	1023509670185	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
19	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA	1023509670193	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
20	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023509670207	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
21	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023509670215	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
22	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1023509670223	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
23	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 120 ATIVA	1023509670231	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
24	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 ATIVA	1023509670241	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses
25	2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023509670258	COMPRIMIDO SIMPLES	17/08/2009	24 meses



Detalhe do Produto: IODETO DE POTASSIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25000.010931/87	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/03/1999
Nome Comercial	IODETO DE POTASSIO	Registro	113430042	Vencimento do registro	07/2001
Princípio Ativo				Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	EXPECTORANTES			ATC	EXPECTORANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

156 157

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134300420011	XAROPE	05/03/1999	36 meses

Detalhe do Produto: levofloxacino

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047-2
Processo	25351.357174/2006-96	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/09/2007
Nome Comercial	levofloxacino	Registro	100470434	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	levofloxacino hemi-hidratado			Medicamento de referência	TAVANIC
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

159 160

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 CANCELADA OU CADUCA	1004704340011	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 CANCELADA OU CADUCA	1004704340028	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 21 CANCELADA OU CADUCA	1004704340036	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1004704340044	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 3 ATIVA	1004704340052	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1004704340060	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses

AUTUAÇÃO
 Nº PROC
 1068-V
 Supervisor de

7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004704340079	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1004704340087	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
9	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 21 ATIVA	1004704340095	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1004704340109	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 70 ATIVA	1004704340117	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
12	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1004704340125	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/09/2007	24 meses
13	750 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC TRANS X 5 ATIVA	1004704340133	Comprimido Revestido	24/09/2007	12 meses
14	750 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC TRANS X 7 ATIVA	1004704340141	Comprimido Revestido	24/09/2007	12 meses
15	750 MG COM REV CT BL AL AL X 5 ATIVA	1004704340151	Comprimido Revestido	24/09/2007	24 meses
16	750 MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA	1004704340168	Comprimido Revestido	24/09/2007	24 meses

Detalhe do Produto: LOSARTANA POTÁSSICA + HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.247956/2004-56	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/06/2005
Nome Comercial	LOSARTANA POTÁSSICA + HIDROCLOROTIAZIDA	Registro	102350721	Vencimento do registro	06/2025
Princípio Ativo	losartana potássica, HIDROCLOROTIAZIDA			Medicamento de referência	HYZAAR
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

161

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507210012	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
2	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1023507210020	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
3	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507210039	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
4	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 28 CANCELADA OU CADUCA	1023507210047	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
5	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507210055	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses

AUTUAÇÃO
 Nº PROC 1069-V

20	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507210209	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
21	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507210217	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
22	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507210225	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
23	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1023507210233	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
24	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507210241	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
25	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 28 CANCELADA OU CADUCA	1023507210251	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
26	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507210268	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
27	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507210276	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
28	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507210284	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
29	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507210292	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
30	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 ATIVA	1023507210306	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
31	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023507210314	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
32	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 ATIVA	1023507210322	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses

1090

AUTUAÇÃO
Nº PROC
1010

33	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023507210330	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
34	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023507210349	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
35	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1023507210357	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
36	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507210365	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
37	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 14 CANCELADA OU CADUCA	1023507210373	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
38	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507210381	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
39	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 CANCELADA OU CADUCA	1023507210391	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
40	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507210403	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
41	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507210411	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
42	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507210421	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
49	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023507210497	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
50	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023507210500	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
51	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023507210519	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses
52	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023507210527	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2005	24 meses



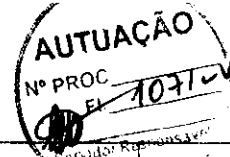
Detalhe do Produto: losartana potássica

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.312456/2008-26	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/01/2009
Nome Comercial	losartana potássica	Registro	125680202	Vencimento do registro	01/2029
Princípio Ativo	losartana potássica			Medicamento de referência	Cozaar
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

162 163

Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1256802020015	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256802020023	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256802020031	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
4	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 ATIVA	1256802020041	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1256802020058	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256802020066	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses



7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256802020074	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 ATIVA	1256802020082	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
9	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020090	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
10	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020104	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
11	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020112	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020120	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
13	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020139	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
14	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020147	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
15	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020155	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
16	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020163	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1256802020171	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
18	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1256802020181	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
19	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1256802020198	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
20	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 ATIVA	1256802020201	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
21	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 ATIVA	1256802020211	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
22	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 960 ATIVA	1256802020228	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses



Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.039330/0136	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	125680043	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	Flagyl Ginecológico
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

172

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800430011	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
2	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800430021	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
3	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1256800430038	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses
4	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1256800430046	GELEIA VAGINAL	06/02/2002	24 meses

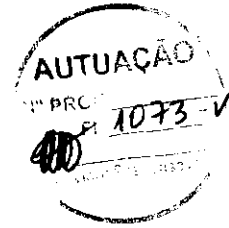
Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

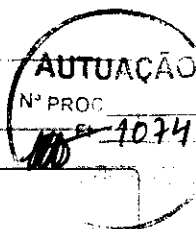
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.199836/2007-88	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/01/2008
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	125680182	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	FLAGYL
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

173

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1256801820018	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1256801820026	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 ATIVA	1256801820034	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1000 ATIVA	1256801820042	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 70 ATIVA	1256801820050	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 140 ATIVA	1256801820069	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
7	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 210 ATIVA	1256801820077	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses

8	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 280 ATIVA	1256801820085	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
---	--	---------------	----------------------	------------	-------------



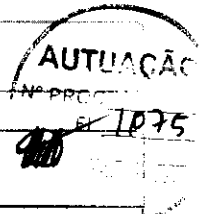


Detalhe do Produto: Nitrato de Miconazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.202205/2007-53	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/10/2007
Nome Comercial	Nitrato de Miconazol	Registro	125680184	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	Vodol
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO			ATC	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

174

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 28 G ATIVA	1256801840019	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
2	20 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 28 G ATIVA	1256801840027	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
3	20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA	1256801840035	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
4	20 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G ATIVA	1256801840043	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses



Detalhe do Produto: NITRATO DE MICONAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.004616/0000	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/04/2000
Nome Comercial	NITRATO DE MICONAZOL	Registro	103700296	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	Gyno-Daktarin
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO			ATC	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

175

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G + 14 APLIC ATIVA	1037002960014	CREME VAGINAL	14/04/2000	24 meses

Detalhe do Produto: NISTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.039341/0152	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	NISTATINA	Registro	125680045	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	NISTATINA			Medicamento de referência	MICOSTATIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	ANTIMICOTICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

179

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450012	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
2	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450020	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
3	25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450039	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
4	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG PLAS OPC X 50 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450047	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
5	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450055	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses

AUTUAÇÃO
 Nº PROC. 1076-V
 Nº FI 1076-V
 Servidor Responsável

6	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450063	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
7	25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450071	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
8	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG PLAS OPC X 60 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450081	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
9	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 60 G + 14 APLIC ATIVA	1256800450098	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
10	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 700 APLIC ATIVA	1256800450101	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
11	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1256800450111	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
12	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1256800450128	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses

Detalhe do Produto: NORFLOXACINO 400 MG

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.026236/2003-78	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/07/2004
Nome Comercial	NORFLOXACINO 400 MG	Registro	105830309	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo	NORFLOXACINO			Medicamento de referência	FLOXACIN
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

181

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400 MG COM REV CT BL AL/AL X 6 CANCELADA OU CADUCA	1058303090011	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
2	400 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 6 CANCELADA OU CADUCA	1058303090021	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
3	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6 CANCELADA OU CADUCA	1058303090038	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
4	400 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 CANCELADA OU CADUCA	1058303090046	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
5	400 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1058303090054	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses

AUTUAÇÃO
Nº PROC
48 FI 1077-V
Servidor 48

6	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1058303090062	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
7	400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058303090070	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
8	400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058303090089	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses

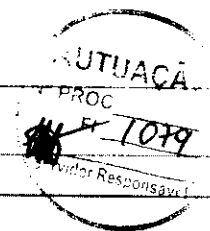


Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.002896/2003-63	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/06/2003
Nome Comercial	PARACETAMOL	Registro	113430101	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	TYLENOL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

185 186

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 200 ATIVA	1134301010011	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
2	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 12 ATIVA	1134301010028	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
3	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301010036	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
4	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301010044	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
5	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 200 ATIVA	1134301010052	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
6	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 12 ATIVA	1134301010060	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses



Detalhe do Produto: HIDRALYTE

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.265856/2011-18	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	28/11/2011
Nome Comercial	HIDRALYTE	Registro	138410049	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, CITRATO DE SÓDIO DIHIDRATADO, GLICOSE ANIDRA, CITRATO DE POTÁSSIO MONOIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES ORAIS			ATC	REIDRATANTES ORAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

191

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) ATIVA	1384100490013	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
2	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490021	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
3	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490031	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
4	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) ATIVA	1384100490048	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses

AUTUAÇÃO

Nº PROC

1079-V

5	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490056	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
6	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490064	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
7	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) ATIVA	1384100490072	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
8	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490080	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
9	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490099	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
10	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) ATIVA	1384100490102	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
11	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490110	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
12	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490129	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
13	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) ATIVA	1384100490137	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses

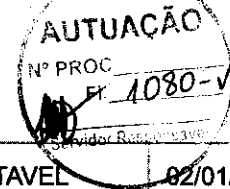


Detalhe do Produto: RETEMIC

Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Processo	25000.012951/9579	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	26/12/1995
Nome Comercial	RETEMIC	Registro	101180108	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXIBUTININA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS			ATC	ANTIESPASMÓDICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

204

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080011	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/1995	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080021	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/1995	24 meses
3	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COL ATIVA	1011801080038	XAROPE	26/12/1995	24 meses
4	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 240 ML + COL ATIVA	1011801080046	XAROPE	26/12/1995	24 meses
5	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COL ATIVA	1011801080054	XAROPE	18/10/2001	24 meses
6	0,5 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080062	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
7	0,5 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080070	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses



8	1 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080089	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
9	1 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080097	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
10	5 MG SUP ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080100	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
11	5 MG SUP 2 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080119	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
12	5 MG SUP 4 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080127	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
13	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1011801080135	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
14	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080143	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
15	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080151	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
16	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1011801080161	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
17	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080178	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
18	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080186	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses



PREFEITURA MUNICIPAL TIMON

Diretoria do Departamento de Finanças

CNPJ: 06115307000114

PRAÇA SÃO JOSÉ, Nº S/N - CENTRO

ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO

Vencimento
03/11/2023

AUTUAÇÃO
PROC
Fl. 1081

Nº do Cadastro 006710	CMC 00194	Nº do Alvará 386/2022	Data de Abertura 03/11/2008
---------------------------------	---------------------	---------------------------------	---------------------------------------

Contribuinte
Nome: A R DE ABREU LTDA
CPF/CNPJ: 10464744000110
RG/Insc 990863
Nome Fantasia: COCAIS DISTRIBUIDORA

Endereço
Logradouro: RUA FIRMINO GONCALVES PEDREIRA (FIO) **Número:** 686
Complemento: **CEP:** 65631040
Bairro: CENTRO
Cidade: TIMON **Estado:** MA

Atividade Principal
48.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

- Detalhamento de Atividade**
- 46.20-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral (Dispensada *)
 - 46.42-7-01 - Comércio atacadista de artigos do vestuário e acessórios, exceto profissionais e de segurança (Dispensada *)
 - 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios
 - 46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia
 - 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos
 - 46.45-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal
 - 46.47-6-01 - Comércio atacadista de artigos de escritório e de papeleria (Dispensada *)
 - 46.49-4-02 - Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico
 - 46.49-4-04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria (Dispensada *)
 - 46.49-4-06 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar
 - 46.49-4-09 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente
 - 46.51-4-01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática (Dispensada *)
 - 46.51-4-02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática (Dispensada *)
 - 46.51-3-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso agropecuário; partes e peças
 - 46.54-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças
 - 46.69-8-99 - Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças
 - 46.73-7-50 - Comércio atacadista de material elétrico
 - 46.84-2-99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente
 - 47.51-2-01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática (Dispensada *)
 - 47.53-9-00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo (Dispensada *)
 - 47.54-7-01 - Comércio varejista de móveis (Dispensada *)
 - 47.55-6-02 - Comércio varejista de artigos de armário (Dispensada *)
 - 47.55-3-00 - Comércio varejista especializado de instrumentos musicais e acessórios (Dispensada *)
 - 47.59-6-99 - Comércio varejista de outros artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente (Dispensada *)
 - 47.81-0-01 - Comércio varejista de livros (Dispensada *)
 - 47.83-8-02 - Comércio varejista de artigos esportivos (Dispensada *)
 - 47.81-4-00 - Comércio varejista de artigos do vestuário e acessórios (Dispensada *)
 - 47.89-0-01 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários
 - 47.89-0-07 - Comércio varejista de equipamentos para escritório (Dispensada *)
 - 88.10-3-02 - Aluguel de imóveis próprios (Dispensada *)
 - 49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal
 - 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional

Observações
OBSERVÂNCIA A LEI Nº 1558/2009 - LEI MUNICIPAL DO SILÊNCIO.

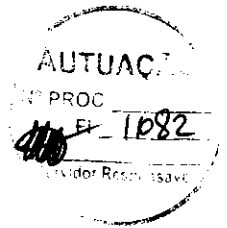
Horário de Funcionamento	Sábado	Domingo	Feriado
Meio de Semana Das: 0 Até: 0	Das: 0 Até: 0	Das: 0 Até: 0	Das: 0 Até: 0

Estabelecimento autorizado a exercer a atividade supra por período, a critério da Administração Pública

M. A. Costa
 Chefe: Divisão de Cadastro Mercantil

Data de Emissão: 21/10/2022

AFIXAR EM LOCAL VISÍVEL NO ESTABELECIMENTO
QUALQUER ALTERAÇÃO DE ENDEREÇO OU ATIVIDADE SOLICITAR UM NOVO ALVARÁ



À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

HORÁRIO: 09:00 HORAS

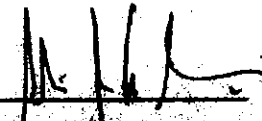
OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.

DECLARAÇÃO DE PESSOA JURÍDICA DE NÃO EMPREGAR MENOR DE IDADE

A R DE ABREU LTDA, INSCRITA NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, SEDIADA NA RUA FIRMINO GONÇALVES PEDREIRAS, Nº 686, BAIRRO CENTRO, CIDADE DE TIMON-MA, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR. ADALBERTO ROCHA DE ABREU, PORTADOR DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, DECLARA, PARA FINS DO DISPOSTO NO INCISO V, DO ART. 27, DA LEI Nº 8.666, DE 21 DE JUNHO DE 1993, ACRESCIDO PELA LEI Nº 9.854, DE 27 DE OUTUBRO DE 1999, QUE NÃO EMPREGA MENOR DE DEZOITO ANOS EM TRABALHO NOTURNO, PERIGOSO OU INSALUBRE E NÃO EMPREGA MENOR DE DEZESSEIS ANOS.

RESSALVA: EMPREGA MENOR, A PARTIR DE QUATORZE ANOS, NA CONDIÇÃO DE APRENDIZ, NOS TERMOS DO ART. 7º, INCISO XXXIII, DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL DE 1988.

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023


ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

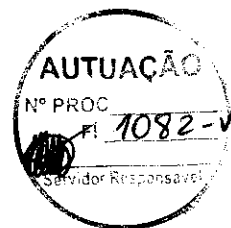
Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681



À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

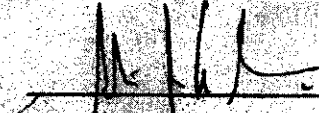
HORÁRIO: 09:00 HORAS

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.

DECLARAÇÃO DANDO CIÊNCIA DE QUE CUMPRE PLENAMENTE OS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO

A R DE ABREU LTDA, INSCRITO NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR **ADALBERTO ROCHA DE ABREU**, PORTADOR (A) DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, DECLARA, PARA EFEITO DO CUMPRIMENTO AO ESTABELECIDO, CONFORME DISPÕE O ARTIGO 4º, INCISO VII, DA LEI FEDERAL Nº 10.520/2002, SOB AS PENALIDADES CABÍVEIS, QUE CUMPRIREMOS PLENAMENTE OS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO EXIGIDOS NESTE EDITAL.

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023



ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

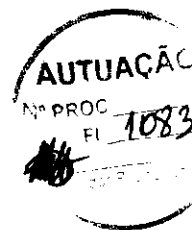
Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681



À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

HORÁRIO: 09:00 HORAS

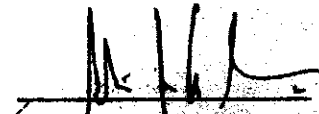
OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTONIO DOS LOPES/MA.

DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO DA HABILITAÇÃO

A R DE ABREU LTDA, INSCRITO NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR. **ADALBERTO ROCHA DE ABREU**, PORTADOR (A) DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, DECLARAMOS PARA OS FINS DE DIREITO, NA QUALIDADE DE PROPONENTE DO PROCEDIMENTO DE LICITAÇÃO, SOB A MODALIDADE PREGÃO ELETRÔNICO, SOB Nº 23/2023 SRP, INSTAURADO PELO MUNICÍPIO DE SANTO ANTONIO DOS LOPES, ESTADO DO MARANHÃO, QUE NÃO FOMOS DECLARADOS INIDÔNEOS PARA LICITAR OU CONTRATAR COM O PODER PÚBLICO, EM QUALQUER DE SUAS ESFERAS E SOB AS PENAS DA LEI, QUE ATÉ A PRESENTE DATA INEXISTEM FATOS IMPEDITIVOS PARA A NOSSA HABILITAÇÃO, E QUE ESTAMOS CIENTES DA OBRIGATORIEDADE DE DECLARAR OCORRÊNCIAS POSTERIORES.

POR SER EXPRESSÃO DA VERDADE, FIRMAMOS A PRESENTE.

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023


ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

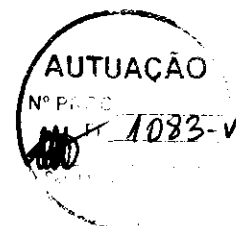
Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681



À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023.

HORÁRIO: 09:00 HORAS

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.

DECLARAÇÃO DE LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO

DECLARO, SOB AS PENALIDADES DA LEI, QUE A EMPRESA A R DE ABREU LTDA, INSCRITO NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR ADALBERTO ROCHA DE ABREU, PORTADOR (A) DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, ESTÁ LOCALIZADA E EM PLENO FUNCIONAMENTO NO ENDEREÇO ABAIXO, SENDO O LOCAL ADEQUADO E COMPATÍVEL PARA O CUMPRIMENTO DO OBJETO, CONFORME FOTOS EM ANEXO DO PRÉDIO E SUAS INSTALAÇÕES.

DECLARO AINDA QUE A EMPRESA DISPÕE DE ESCRITÓRIO DOTADO DE INSTALAÇÕES, RECURSOS HUMANOS E MOBILIÁRIOS PERTINENTES ÀS SUAS ATIVIDADES.

LOCALIZAÇÃO DA EMPRESA:

ENDEREÇO: RUA FIRMINO GONÇALVES PEDREIRAS, Nº 686, BAIRRO CENTRO

CIDADE/ESTADO: TIMON - MA

CEP: 65.631-040

TELEFONE: (99) 3212-0681

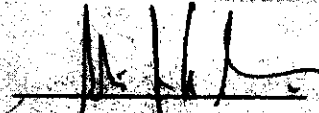
PONTOS DE REFERÊNCIA

DA DIREITA: RESIDÊNCIA

DA ESQUERDA: SEDE PSTU

FRENTE: RUA 04

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023


ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681

À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

HORÁRIO: 09:00 HORAS

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTONIO DOS LOPES/MA.

DECLARAÇÃO DE ELABORAÇÃO INDEPENDENTE DE PROPOSTA

A R DE ABREU LTDA, INSCRITO NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR ADALBERTO ROCHA DE ABREU, PORTADOR (A) DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, DORAVANTE DENOMINADA LICITANTE, PARA FINS DO DISPOSTO DO EDITAL DO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 23/2023 SRP, DECLARA, SOB AS PENAS DA LEI, NOS TERMOS DA INSTRUÇÃO NORMATIVA SLTI/MP Nº 2, DE 16 DE SETEMBRO DE 2009, QUE:

a) A PROPOSTA ANEXA FOI ELABORADA DE MANEIRA INDEPENDENTE (PELO LICITANTE), E QUE O CONTEÚDO DA PROPOSTA ANEXA NÃO FOI, NO TODO OU EM PARTE, DIRETA OU INDIRETAMENTE, INFORMADO A, DISCUTIDO COM OU RECEBIDO DE QUALQUER OUTRO PARTICIPANTE POTENCIAL OU DE FATO DA (PREGÃO ELETRÔNICO Nº 23/2023 SRP), POR QUALQUER MEIO OU POR QUALQUER PESSOA;

b) A INTENÇÃO DE APRESENTAR A PROPOSTA ANEXA NÃO FOI INFORMADA A, DISCUTIDO COM OU RECEBIDO DE QUALQUER OUTRO PARTICIPANTE POTENCIAL OU DE FATO DA (PREGÃO ELETRÔNICO Nº 23/2023 SRP), POR QUALQUER MEIO OU POR QUALQUER PESSOA;

c) QUE NÃO TENTOU, POR QUALQUER MEIO OU POR QUALQUER PESSOA, INFLUIR NA DECISÃO DE QUALQUER OUTRO PARTICIPANTE POTENCIAL OU DE FATO DA (PREGÃO ELETRÔNICO Nº 23/2023 SRP) QUANTO A PARTICIPAR OU NÃO DA REFERIDA LICITAÇÃO;

d) QUE O CONTEÚDO DA PROPOSTA ANEXA NÃO SERÁ, NO TODO OU EM PARTE, DIRETA OU INDIRETAMENTE, COMUNICADO A OU DISCUTIDO COM QUALQUER OUTRO PARTICIPANTE POTENCIAL OU DE FATO DA (PREGÃO ELETRÔNICO Nº 23/2023 SRP) ANTES DA ADJUDICAÇÃO DO OBJETO DA REFERIDA LICITAÇÃO;

e) QUE O CONTEÚDO DA PROPOSTA ANEXA NÃO FOI, NO TODO OU EM PARTE, DIRETA OU INDIRETAMENTE, INFORMADO A, DISCUTIDO COM OU RECEBIDO DE QUALQUER INTEGRANTE DE (ÓRGÃO LICITANTE) ANTES DA ABERTURA OFICIAL DAS PROPOSTAS E

QUE ESTA PLENAMENTE CIENTE DO TEOR E DA EXTENSÃO DESTA DECLARAÇÃO E QUE DETÉM PLENOS PODERES E ATRIBUIÇÕES PARA FIRMÁ-LA.

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023



ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI



À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

HORÁRIO: 09:00 HORAS

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS-VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.

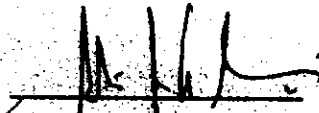
DECLARAÇÃO QUE A EMPRESA NÃO POSSUI EM SEU QUADRO SERVIDOR PÚBLICO

A R DE ABREU LTDA INSCRITO NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR ADALBERTO ROCHA DE ABREU, PORTADOR (A) DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, DECLARA PARA FINS DO DISPOSTO NA LEGISLAÇÃO, QUE NÃO POSSUI NO SEU QUADRO DE PESSOAL SERVIDORES PÚBLICOS DO MUNICÍPIO, EXERCENDO FUNÇÕES DE GERÊNCIA, ADMINISTRAÇÃO, TOMADA DE DECISÃO OU ACESSORAMENTO, NA FORMA DO ART. 9º, INCISO III, DA LEI Nº 8.666/93, PARA FINS A QUE VENHA IMPEDIR DE PARTICIPAR DE LICITAÇÕES EM ÓRGÃOS DA ADMINISTRAÇÃO PÚBLICA LICITANTE.

POR SER EXPRESSÃO DA VERDADE, FIRMA-SE A PRESENTE DECLARAÇÃO.

POR SER EXPRESSÃO DA VERDADE, FIRMAMOS A PRESENTE.

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023


ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681

À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

HORÁRIO: 09:00 HORAS

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTONIO DOS LOPES/MA.

DECLARAÇÃO DAS CONDIÇÕES DA LICITAÇÃO E EXECUÇÃO DO CONTRATO


A R DE ABREU LTDA, INSCRITO NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR **ADALBERTO ROCHA DE ABREU**, PORTADOR (A) DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, DECLARA:

- a) ENCONTRA-SE CIENTE DAS CONDIÇÕES DA LICITAÇÃO E TEM CONHECIMENTO DE TODAS AS INFORMAÇÕES, DAS CONDIÇÕES LOCAIS PARA O CUMPRIMENTO DAS OBRIGAÇÕES OBJETO DA LICITAÇÃO E OBTVEU TODOS OS ESCLARECIMENTOS NECESSÁRIOS À FORMULAÇÃO DA PROPOSTA;
- b) ASSUME INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA AUTENTICIDADE DE TODOS OS DOCUMENTOS APRESENTADOS, OBSERVANDO O DISPOSTO NOS NORMATIVOS VIGENTES;
- c) QUE FORNECERÁ QUAISQUER INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES SOLICITADAS PELA PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES/MA;
- d) COMPROMETE-SE EXECUTAR OS SERVIÇOS DE ACORDO COM AS ESPECIFICAÇÕES DA PREFEITURA MUNICIPAL, INCLUSIVE PRAZOS, DISPONIBILIZANDO OS RECURSOS MATERIAIS E HUMANOS NECESSÁRIOS E QUE TOMARÁ TODAS AS MEDIDAS PARA ASSEGURAR A QUALIDADE DOS SERVIÇOS.

POR SER EXPRESSÃO DA VERDADE, FIRMA-SE A PRESENTE DECLARAÇÃO.

POR SER EXPRESSÃO DA VERDADE, FIRMAMOS A PRESENTE

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023



ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

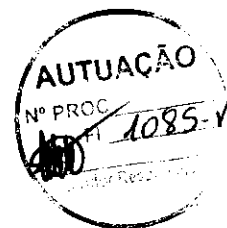
Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681



À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

HORÁRIO: 09:00 HORAS

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTONIO DOS LOPES/MA.

DECLARAÇÃO DE PESSOA JURÍDICA DE NÃO TER EMPREGADOS EXECUTANDO TRABALHODEGRADANTE OU FORÇADO

A R DE ABREU LTDA, INSCRITA NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, SEDIADA NA RUA FIRMINO GONÇALVES PEDREIRAS, Nº 686, BARRIO CENTRO, CIDADE DE TIMON-MA, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR. **ADALBERTO ROCHA DE ABREU**, PORTADOR DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, DECLARA, PARA FINS DO DISPOSTO NOS INCISOS III E IV, DO ART. 1º, E INCISO III, DO ART. 5º DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL DE 1988, QUE NÃO POSSUI, EM SUA CADEIA PRODUTIVA, EMPREGADOS EXECUTANDO TRABALHO DEGRADANTE OU FORÇADO.

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023

ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

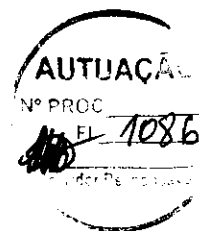
Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681



À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

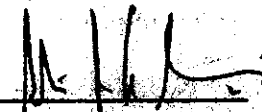
HORÁRIO: 09:00 HORAS

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTONIO DOS LOPES/MA.

DECLARAÇÃO DE PESSOA JURÍDICA DE SERVIÇO PRESTADO POR EMPRESA COM COMPROVAÇÃO DE CUMPRIMENTO DE RESERVA

A **R DE ABREU LTDA**, INSCRITA NO CNPJ Nº 10.464.744/0001-10, SEDIADA NA RUA FIRMINO GONÇALVES PEDREIRAS, Nº 686, BAIRRO CENTRO, CIDADE DE TIMON-MA, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL O SR. **ADALBERTO ROCHA DE ABREU**, PORTADOR DA CARTEIRA DE IDENTIDADE Nº 990.863 SSP PI E DO CPF Nº 398.279.333-53, DECLARA, PARA FINS DO DISPOSTO NO ART. 93 DA LEI Nº 8.213/1991, QUE OS SERVIÇOS SÃO PRESTADOS POR EMPRESAS QUE COMPROVEM CUMPRIMENTO DE RESERVA DE CARGOS PREVISTOS EM LEI PARA PESSOAS COM DEFICIÊNCIA, OU PARA REABILITADOS DA PREVIDÊNCIA SOCIAL E QUE ATENDAM ÀS REGRAS DE ACESSIBILIDADE PREVISTAS NA RESPECTIVA LEGISLAÇÃO.

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023


ADALBERTO ROCHA DE ABREU
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681



À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DOS LOPES-MA

PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 023/2023 SRP

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

ABERTURA: 24 DE OUTUBRO DE 2023

HORÁRIO: 09:00 HORAS

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS VISANDO FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE PESSOA(S) JURÍDICA(S) PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, PELO PRAZO DE 12 (DOZE) MESES, EM ATENDIMENTO ÀS NECESSIDADES HOSPITALARES E EM UNIDADES VINCULADAS À SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE E SANEAMENTO DO MUNICÍPIO DE SANTO ANTÔNIO DOS LOPES/MA.

A EMPRESA COCAIS DISTRIBUIDORA (COM RAZÃO SOCIAL A R DE ABREU LTDA), SEDIADA NA RUA FIRMINO GONÇALVES PEDREIRAS, Nº 686, BAIRRO CENTRO, TIMON-MA, CEP 65.631-040, INSCRITA NO CNPJ SOB O Nº 10.464.744/0001-10, INSCRIÇÃO ESTADUAL Nº 123088240, NÃO OPTANTE PELO SIMPLES NACIONAL, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL INFRA-ASSINADO, SR ADALBERTO ROCHA DE ABREU, BRASILEIRO, SOLTEIRO, SÓCIO EMPRESÁRIO, PORTADOR DA CÉDULA DE IDENTIDADE/RG Nº 990.863 SSP-PI E INSCRITO NO CPF SOB O Nº 398.279.333-53, RESIDENTE E DOMICILIADO LT TERRAS ALPHAVILLE, S/N, QD AN, LT 22, CEP: 64073-650, BAIRRO NOVO URUGUAI, TERESINA-PI, DECLARA QUE O REGIME TRIBUTÁRIO DA LICITANTE É: LUCRO PRESUMIDO.

DECLARA QUE A LICITANTE (PESSOA JURÍDICA) POSSUI COMO SÓCIO(S) MAJORITÁRIO(S) O SR ADALBERTO ROCHA DE ABREU, BRASILEIRO, SOLTEIRO, SÓCIO EMPRESÁRIO, PORTADOR DA CÉDULA DE IDENTIDADE/RG Nº 990.863 SSP-PI E INSCRITO NO CPF SOB O Nº 398.279.333-53, RESIDENTE E DOMICILIADO LT TERRAS ALPHAVILLE, S/N, QD AN, LT 22, CEP: 64073-650, BAIRRO NOVO URUGUAI, TERESINA-PI, E, SOB AS PENALIDADES DA LEI, QUE A EMPRESA ESTÁ LOCALIZADA E EM PLENO FUNCIONAMENTO NO ENDEREÇO ABAIXO, SENDO O LOCAL ADEQUADO E COMPATÍVEL PARA O CUMPRIMENTO DO OBJETO.

INFORMO, QUE A EMPRESA DISPÕE DE ESCRITÓRIO DOTADO DE INSTALAÇÕES, RECURSOS HUMANOS E MOBILIÁRIOS PERTINENTES ÀS SUAS ATIVIDADES.

- ENDEREÇO: RUA FIRMINO GONÇALVES PEDREIRAS; Nº 686
- CIDADE/ESTADO: TIMON-MA
- CEP: 65.631-040
- TELEFONE: (99)98414-3081
- E-MAIL: COCAIS.DISTRIBUIDORA@HOTMAIL.COM

DECLARO, QUE A LICITANTE/EMPRESA É ENQUADRADA COMO EMPRESA DE PEQUENO PORTE – EPP E QUE ESTOU CIENTE E CONCORDO COM AS CONDIÇÕES CONTIDAS NO EDITAL E SEUS ANEXOS, BEM COMO DE QUE CUMPRE PLENAMENTE OS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO DEFINIDOS NO EDITAL.

DECLARO SOB AS PENAS DA LEI, QUE ATÉ A PRESENTE DATA INEXISTEM FATOS IMPEDITIVOS PARA A MINHA HABILITAÇÃO NO PRESENTE PROCESSO LICITATÓRIO CIENTE DA OBRIGATORIEDADE DE DEBEM OCORRÊNCIAS POSTERIORES.

DECLARO PARA FINS DO DISPOSTO NO INCISO V DO ART. 27 DA LEI Nº 8.666 DE 21 DE JUNHO DE 1993, REVISADO PELA LEI Nº 9.854, DE 27 DE OUTUBRO DE 1999, QUE NÃO EMPREGO MENOR DE 18 (DEZOITO) ANOS EM TRABALHO NOTURNO, PERIGOSO OU INSALUBRE E NÃO EMPREGO MENOR DE 16 (DEZESSEIS) ANOS MENOR, A PARTIR DE 14 (CATORZE) ANOS, NA CONDIÇÃO DE APRENDIZ, NOS TERMOS DO INCISO III DO ART. 73 DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL.

DECLARO QUE A EMPRESA NÃO FOI CRIADA PARA ESSA LICITAÇÃO E NÃO ELABORADA DE MANEIRA INDEPENDENTE PARA O OBJETO, COMO PRECISADO NA INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 2 DE 16 DE SETEMBRO DE 2009 DA SECRETARIA DE ECONOMIA FEDERAL.

DECLARO DE QUE NÃO POSSUO NENHUMA CADEIA PRODUTIVA EMPREGADOS EXECUTANDO TRABALHO DEGRADANTE OU FORÇADO, COMO O DISPOSTO NOS INCISOS III E IV DO ART. 1º E NO INCISO III DO ART. 5º DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL.

DECLARO QUE, CONFORME DISPOSTO NO ART. 93 DA LEI Nº 8.213, DE 24 DE JULHO DE 1991,

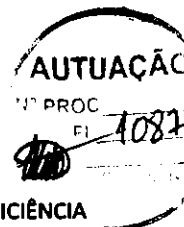
Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma

CNPJ: 10.464.744/0001-10

Inscrição Estadual: 12.308824-0

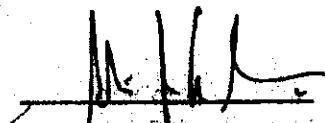
E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com

Fone: (99) 3212 - 0681



ESTOU CIENTE DO CUMPRIMENTO DA RESERVA DE CARGOS PREVISTA EM LEI PARA PESSOA COM DEFICIÊNCIA OU PARA REABILITADO DA PREVIDÊNCIA SOCIAL E QUE, SE APLICADO AO NÚMERO DE FUNCIONÁRIOS DA MINHA EMPRESA, ATENDO ÀS REGRAS DE ACESSIBILIDADE PREVISTAS NA LEGISLAÇÃO; DECLARAMOS, AINDA, ESTAR CIENTE DAS SANÇÕES QUE LHE PODERÃO SER IMPOSTAS, CONFORME DISPOSTO NO RESPECTIVO EDITAL E NO ART. 299 DO CÓDIGO PENAL, NA HIPÓTESE DE FALSIDADE DA PRESENTE DECLARAÇÃO.

TIMON (MA), 24 DE OUTUBRO DE 2023



ADALBERTO ROCHA DE AZEVEDO
SÓCIO ADMINISTRADOR
RG 990.863 SSP PI

Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro – Timon – Ma
CNPJ: 10.464.744/0001-10
Inscrição Estadual: 12.308824-0
E-mail: cocais.distribuidora@hotmail.com
Fone: (99) 3212 - 0681