

RECEBIDOS DE CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO		NF-e
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	Nº 34203
RECEBIDO POR	CONSORCIO INTERMUN DO SUL DO ESTADO DE ALAGOAS	SÉRIE 0
RCP/CF	ASSINATURA	RS 40.579,65

 Identificação do Emitente CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES FLORENAL RIBEIRO 1551-D QUEDAS DO PALMITAL CHAPECO FONE: 5435232700 SC CEP 89815290 farmaceutica2@centermedi.com.br faturamentos@centermedi.com		DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0 - ENTRADA 1 - SAÍDA Nº 34203 SÉRIE 0 FOLHA 2 / 3	 CHAVE DE ACESSO 4223 0703 6520 3000 0332 5500 0000 0342 0316 1112 1861 Consulta de Autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou site da Sefaz Autorizadora
---	--	--	---

NATUREZA DA OPERAÇÃO	PROTÓCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO
VENDA MERC. ADQ. OU RECEB. TERC. DEST. A NAO CONTRIB / Geral	342230162852781 20/07/2023
INSCRIÇÃO ESTADUAL	CNPJ
260516392	03.652.030/0003-32
DESTINATÁRIO/REMETENTE	
NOME/RAZÃO SOCIAL	CNP/CPF
Consortio Intermun do Sul do Estado de Alagoas Conis - 6396	18.538.208/0001-24
ENDEREÇO	DATA DA EMISSÃO
R Praca Barao de Penedo N. 19	20/07/2023
MUNICÍPIO	BAIRRO/DISTRITO
Penedo	Centro Historico
FONE/FAX	CEP
82 3022-2067	57200000
UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL
AL	ISENTO
	HORA DE SAÍDA
	11:16:48

FATURA
34203/1 19/08/2023 40579,65

CALCULO DO IMPOSTO									
BASE DE CALC. DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE CALC. ICMS ST	VALOR DO ICMS ST	V.IMP/IMPORTAÇÃO	V.ICMS UF REMET.	VALOR DO FCP	VALOR DO PIS	VALOR TOTAL PRODUTOS	
40579,65	1623,19	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	536,64	40.579,65	
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR DO IPI	V.ICMS UF DEST.	VLR TOT. TRIB.	VALOR DA COFINS	VALOR TOTAL DA NOTA	
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	6,086,96	14.019,53	2.471,84	40.579,65	

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS									
RAZÃO SOCIAL	FRETE POR CONTA	CODIGO ANTI	PLACA DO VEICULO	UF	CNP/CPF				
GZ TRANSPORTES LTDA	0 - EMITENTE		MGA0J60	RS	35192812000160				
ENDEREÇO	MUNICÍPIO	UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL						
RUA LUIZ CAVAGNI	ERECHIM	RS	0390183490						
QUANTIDADE	ESPECIE	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO	PESO LIQUIDO				
53	CAIXAS			500,000	475,000				

DADOS DOS PRODUTOS / SERVIÇOS														
COD.FISC.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERVIÇO/LOTES/VALIDADE	NEM/SH	CST	CFOP	UN	QUANTIDADE	V.UNITARIO	V.Liquido	V.TOTAL	BC/ICMS	V.ICMS	V.IPI	ALIQ ICMS	ALIQ IPI
3536	EMBALAGEM PARA ESTERILIZAÇÃO 300MM X 100M ROLO CIEH PAPEL GRAU CIR LOTE 092201ET Fab/Vct. 01/09/2022 - 09/01/2026 - EAN 7899957103475 - Anvisa: ISENT0	48195000	200	6108	RL	20	143,6500	143,6500	2873,0000	2873,00	114,92	0,0000	4	
3270	ESPARADRAPO IMP BRANCO 10CMX4,5M ROLO CIEH FCI: 051F2C7-C0A9-4DA2-BEF6-5175DC332BC5 ESPARADRAPO CIEH LOTE ES131/23-ECCHZ Fab/Vct. 29/06/2023 - 29/06/2025 - EAN 7899957103987 - Anvisa: 03330660275	30051090	300	6108	RL	1600	9,5200	9,5200	15232,0000	15232,00	609,28	0,0000	4	
3531	LAMINA BISTURI AÇO INOXIDAVEL N.11 CX C/ 80UN DESCARPACK LOTE SILKAA001B Fab/Vct. 01/12/2021 - 30/11/2026 - EAN 7898283817596 - Anvisa: 03330660275	90189029	200	6108	CX	15	28,7500	28,7500	431,2500	431,25	17,25	0,0000	4	
3532	LAMINA BISTURI AÇO INOXIDAVEL N.12 CX C/ 100UN DESCARPACK LOTE SILKAA001C Fab/Vct. 01/12/2021 - 30/11/2026 - EAN 7898283817476 - Anvisa: 03330660275	90189029	200	6108	CX	10	29,3900	29,3900	293,9000	293,90	11,76	0,0000	4	
3534	LAMINA BISTURI AÇO INOXIDAVEL N.22 CX C/ 80UN DESCARPACK LOTE SILKAA001G Fab/Vct. 01/12/2021 - 30/11/2026 - EAN 7898283817520 - Anvisa: 03330660275	90189029	200	6108	CX	50	26,7800	26,7800	1339,0000	1339,00	53,56	0,0000	4	
3575	MASCARA DESCARTAVEL TRIPLA C/ ELASTICO PACOTE C/ 50UN MEDIX MASCARA MEDIX LOTE BSA05022FMW-BG Fab/Vct. 23/11/2022 - 23/11/2025 EAN 7898652373183 - Anvisa: 80495519035	63079010	200	6108	PCT	1000	5,7200	5,7200	5720,0000	5720,00	228,80	0,0000	4	

CÁLCULO DO ISSQN Continua na próxima Folha.

INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN
		0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS		VENDEDOR: 24 CENTERMEDI OUTRAS
INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES		RESERVADO AO FISCO
Pedido Interno: 314850 1 Vlr. Aprox. Trib. RS 14.019,53 (34,55%) assim distribuído: União: 17,55% Estado: 17,00% Fonte: IBPT REF. A ARP 03/2023, PE 08/2022, PROGRAMAÇÃO 02/2023 - CORRELATOS, OF: 270/2023, EMP: 2340/2023, FONTE: ATENÇÃO PRIMÁRIA / FEDERAL (MANUTENÇÃO), ENTREGA: Rua Estúgio Lopes, S/N, Santa Luzia, Penedo/AL, Virizina a UPA, CEP: 57200-000, De segunda à sexta-feira, das 07:00h às 11:00h e das 14:00h às 16:00h, RESP TEC Ângelo Barros Mendes		



CONSORCIO INTERMUNICIPAL DO SUL DO ESTADO DE ALAGOAS
 CNPJ: Nº 18.538.208/0001-24

APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 100 UNIDADES.
 Fabril/Marca: UNIGLOVES RMS:81479560007
 Apresentação: EMBALAGEM C/100"

"LUVAS PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO GRANDE - NITRILA, SEM PÓ, AMBIDESTRA, DESCARTÁVEL, HIPOALÉRGICA. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 100 UNIDADES.
 Fabril/Marca: UNIGLOVES RMS:81479560007
 Apresentação: EMBALAGEM C/100"

Atestamos ainda que a empresa cumpre regularmente as entregas, bem como a qualidade do atendimento e dos serviços que nos têm sido prestados, sem nada ter que os desabone, considerando a empresa confiável para o fornecimento dos produtos acima descritos.
 Atenciosamente,

Maceió/AL, 29 de janeiro de 2024.

RAQUEL SANTOS DOS REIS
 Assinado de forma digital por RAQUEL SANTOS DOS REIS
 Dados: 2024.01.29 15:43:41 -03'00'
Raquel Reis
 Gestão de Contratos

Endereço Subsede: Av. Dr. Paulo Falcão, Nº 1.143, Jatiúca, Maceió/AL, CEP. 57.036-390 Tel. (82) 3022-2067 / 68.



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 07/02/2024 09:51:35 que o documento de hash (SHA-256) bob726527c94a20624bd3662803c5a5e5a9eada242b03c9d104d10e5 foi validado em 07/02/2024 09:47:12 através da transação blockchain 0c5affa0b0cd656110693640a30ca45044c16c426342b7784e9958d7bba8461e e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 192652)



Prova de Autenticidade válida até 07/05/2024

091824

Dautin Blockchain
 Rua Dagoberto Nogueira, 100
 Ed. Torre Azul - 11º Andar
 Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 07/05/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

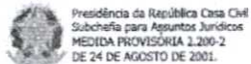
A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental Autenticado e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código bdb7f26f527c94a20624bd3b62d803c85af5aa9ead424b03fc9d1040d10e9 foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID 192652 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "ATESTADO CONISUL", cujo assunto é descrito como "ATESTADO CONISUL", faz prova de que em 07/02/2024 09:47:00, o responsável Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em 07/02/2024 09:51:27 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 0x5affac0bcdf658110693640a3cca5044c18c426342b27784e9958d7bba8461e. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



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

RECEBEMOS DE CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO		NF-e
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	Nº 34203
RECEBIDO POR	R/CPF	SÉRIE 0
	ASSINATURA	RS 40.579,65

		DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0 - ENTRADA 1 1 - SAÍDA Nº 34203 SÉRIE 0 FOLHA 1 / 3	
CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES FLORENAL RIBEIRO 1551 - D QUEDAS DO PALMITAL CHAPECÓ FONE: 5435232700 SC CEP 89815290 farmaceutica@centermedi.com.br farmaceutica@centermedi.com		CHAVE DE ACESSO 4223 0703 6520 3000 0332 5500 0000 0342 0316 1112 1861 Consulta de Autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfc.fazenda.gov.br/portal ou site da Sefaz Autorizadora	

NATUREZA DA OPERAÇÃO	PROTÓCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO	
VENDA MERC. ADQ. OU RECEB. TERC. DEST. A NAO CONTRIB / Geral	342230162852781 20/07/2023	
INSCRIÇÃO ESTADUAL	INSC. EST. SUBS. TRIBUTÁRIO	CNPJ
260516392	240243080	03.652.030/0003-32

DESTINATÁRIO/REMETENTE		CNPJ/CPF	DATA DA EMISSÃO
NOME/RAZÃO SOCIAL Consorcio Intermun do Sul do Estado de Alagoas Conis - 6396		18.538.208/0001-24	20/07/2023
ENDEREÇO R Praca Barao de Penedo N. 19		BARRIO/DISTRITO	DATA DA ENTRADA/SAÍDA
		Centro Historico	20/07/2023
MUNICÍPIO	UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL	HORA DE SAÍDA
Penedo	AL	ISENTO	11:16:48

FATURA		
34203/1	19/08/2023	40579,65

CALCULO DO IMPOSTO								
BASE DE CALC. DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE CALC. ICMS ST	VALOR DO ICMS ST	V.IMP. IMPORTAÇÃO	V. ICMS UF REMET.	VALOR DO PFCP	VALOR DO PIS	VALOR TOTAL PRODUTOS
40579,65	1623,19	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	536,64	40.579,65
VALOR DO FRETE	VALOR DO SIGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR DO IPI	V. ICMS UF DEST.	VL. TOT. TRIB.	VALOR DA COFINS	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	6.086,96	14.019,53	2.471,84	40.579,65

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS								
RAZÃO SOCIAL	FRETE POR CONTA		CODIGO ANTI	PLACA DO VEICULO	UF	CNPJ/CPF		
GZ TRANSPORTES LTDA	0 - EMITENTE			MGA0J60	RS	35192812000160		
ENDEREÇO	MUNICÍPIO		UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL				
RUA LUIZ CAVAGNI	ERECHIM		RS	0390183490				
QUANTIDADE	ESPECIE	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO	PESO LÍQUIDO			
53	CAIXAS			500,000	475,000			

DADOS DOS PRODUTOS / SERVIÇOS														
COD. PROD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERVIÇO/OUTRO VALOR	NUM. SH	CST	CFOP	UN.	QUANTIDADE	V. UNITÁRIO	V. LIQUIDO	V. TOTAL	ICMS	V. ICMS	V. IPI	ALIQ. ICMS	ALIQ. IPI
1524	CATETER 200 INTRAVENOSO UNIDADE DESCARPACK LOTE 2CTPAAD16C Fab/Vct. 01/03/2023 - 28/02/2028 - EAN 7898283816868 - Anvisa: 0330660666	90183929	200	6108	UND	5000	0,6700	0,6700	3350,0000	3350,00	134,00	0,0000	4	
1526	CATETER 220 INTRAVENOSO UNIDADE DESCARPACK LOTE 2CTPAAD16D Fab/Vct. 01/03/2023 - 28/02/2028 - EAN 7898283816875 - Anvisa: 0330660666	90183929	200	6108	UND	5000	0,6700	0,6700	3350,0000	3350,00	134,00	0,0000	4	
3348	EMBALAGEM PARA ESTERILIZAÇÃO 100MM X 100M ROLO CHEX PAPEL GRAU CIRURGICO LOTE 012301ET Fab/Vct. 14/01/2023 - 14/01/2026 - EAN 7899957103840 - Anvisa: ISENTO	48195000	200	6108	RL	28	49,9500	49,9500	1398,6000	1398,60	55,94	0,0000	4	
3348	EMBALAGEM PARA ESTERILIZAÇÃO 100MM X 100M ROLO CHEX PAPEL GRAU CIRURGICO LOTE 042301ET Fab/Vct. 01/04/2023 - 01/04/2027 - EAN 7899957103840 - Anvisa: ISENTO	48195000	200	6108	RL	32	49,9500	49,9500	1598,4000	1598,40	63,94	0,0000	4	
3349	EMBALAGEM PARA ESTERILIZAÇÃO 150MM X 100M ROLO CHEX PAPEL GRAU CIRURGICO LOTE 042301ET Fab/Vct. 01/04/2023 - 01/04/2027 - EAN 7899957103444 - Anvisa: ISENTO	48195000	200	6108	RL	50	72,1500	72,1500	3607,5000	3607,50	144,30	0,0000	4	

CALCULO DO ISSQN			
INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CALCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN
		0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS		VENDEDOR: 24 CENTERMEDI OUTRAS	RESERVADO AO FISCO
INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES		Pedido Interno: 314850	
1 VV Aprox Trib-BS 14.019,53 (34,55%) assim distribuído : União: 17,55%; Estado: 17,00%; Fonte:IBPT REF. A ARP 03/2023, PE 08/2022, PROGRAMAÇÃO 02/2023 - CORRELATOS. OF: 270/2023, EMP: 2346/2023, FONTE: ATENÇÃO PRIMÁRIA / FEDERAL (MANUTENÇÃO), ENTREGA: Bus Estágio Lopes, S/N, Santa Luzia, Penedo/AL, Vizinho a UPA, CEP: 57200-000, De segunda à sexta-feira, das 07:00h às 11:00h e das 14:00h às 16:00h, RESP TEC Ângelo Barros Mendes			

01829810

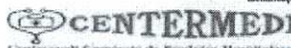
RECIBIDOS DE CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO

DATA DE RECEBIMENTO IDENTIFICACAO E ASSINATURA DO RECEBEDOR R\$ 66.064,16

RECIBIDO POR ROPCF ASSINATURA

NF-e N° 34069 SERIE 0

Identificacao do Emitente DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRONICA



0 - ENTRADA 1 - SAIDA

CHAVE DE ACESSO 4223 0703 6520 3000 8332 5500 0000 0340 6912 0219 8311

Nº 34069

SERIE 0

FOLHA 2 / 2

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

NATUREZA DA OPERACAO VENDA MERC. ADQ. OU RECEB. TERC. DEST. A NAO CONTRIB / Geral

PROTOCOLO DE AUTORIZACAO DE USO 342230161546652 19/07/2023

INSCRICAO ESTADUAL INSCR. EST. SUBS. TRIBUTARIO CNPJ

260516392 240243080 03.652.030/0003-32

DESTINARIO/REMETENTE

NUMERACAO SOCIAL CNPJ CPF DATA DA EMISSAO

Consorcio Internum do Sul do Estado de Alagoas Conis - 6396 18.538.208/0001-24 19/07/2023

ENDERECO R Praca Barao de Penedo N.: 19 BARRIO/DISTRITO Centro Historico CEP 57200000 DATA DA ENTRADA/SAIDA 19/07/2023

MUNICIPIO Penedo FONE/FAX 82 3022-2067 UF AL INSCRICAO ESTADUAL ISENTO HORA DE SAIDA 08:51:31

FATURA 34069/1 18/08/2023 66064,16

CALCULO DO IMPOSTO

BASE DE CALC. DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE CALC. ICMS ST	VALOR DO ICMS ST	V.IMP. IMPORTACAO	V. ICMS UF REMET.	VALOR DO FCF	VALOR DO PIS	VALOR TOTAL PRODUTOS
66064,16	2642,57	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	765,38	66.064,16
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR DO IPI	V. ICMS UF DEST.	VL. TOT. TRIB.	VALOR DA CONFINS	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	9.909,62	21.618,96	3.525,35	66.064,16

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZAO SOCIAL GZ TRANSPORTES LTDA

FRETE POR CONTA 0 - EMITENTE

COEIRO ANTT MGA0J60

PLACA DO VEICULO MGA0J60

UF RS CNPJ/CPF 35192812000160

ENDERECO RUA LUIZ CAVAGNI

MUNICIPIO ERECHIM

UF RS INSCRICAO ESTADUAL 0390183490

QUANTIDADE	ESPECIE	MARCA	NUMERACAO	PESO BRUTO	PESO LIQUIDO
90	CAIXAS			500,000	525,000

DADOS DOS PRODUTOS / SERVIÇOS

CD PROD.	DESCRICAO DO PRODUTO/SERVICO/LOTE/VALIDADE	NCM/SH	CFOP	UN	QUANTIDADE	V. UNITARIO	V. LIQUIDO	V. TOTAL	ICMS	V. ICMS	V. IPI	ALIQ. ICMS	ALIQ. IPI
3534	LAMINA BISTURI ACO INOX/DAVEL N.22 CX C/ 100UN DESCARPAQ. LOTE SILKAA001G Fab/Vct. 01/12/2021 - 30/11/2026 - EAN 78982831817520 - Anvsa: 10330660275	90189029	200 6108 CX	50	26,7000	26,7000	1339,0000	1339,00	53,56	0,0000	4		
3494	TOUCA DESC C/ ELASTICO PACOTE C/ 100UN MEDX TOUCA MEDX LOTE MEDX22002 Fab/Vct. 01/11/2022 - 30/11/2027 - EAN 7898947170114 - Anvsa: 10495510056	63079010	200 6108 PCT	1000	7,7000	7,7000	7700,0000	7700,00	308,00	0,0000	4		

CALCULO DO ISSQN

INSCRICAO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CALCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN
		0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS

VENDEDOR: 24 CENTERMEDI OUTRAS

Pedido Interno: 314667

RESERVADO AO FISCO

INFORMACOES COMPLEMENTARES

(Vlr Aprox. Trib. R\$ 21.618,96 (32,72%) assim distribuido : Uniao: 15,72% Estado: 17,00% Fonte: IBPT REF. A ARP 03/2023, PE 08/2022, PROGRAMACAO 02/2023 - CORRELATOS, OF: 270/2023, EMP: 2340/2023, FONTE: ATENCAO PRIMARIA / FEDERAL (MANUTENCAO), ENTREGA: Centro Integrado de Armazenagem e Distribuicao Municipal (CID) - AL 485 - Rua Jesus Gonzaga de Lima - Distrito Industrial N. 195, Arapiraca/AL. Obs. Antigo produto da Industria Imperiosa por traz da Ind. Coca Cola). Bairro: Guaribas. CEP: 57303-747 - RESP. TEC: Manuela Pereira Cavalcante de Melo, De segunda a quinta-feira, de 8:00h as 12:00h e das 14:00h as 16:00h.

Deposito: Banco do Brasil: Ag.5122-5 CC. 241-0 Bradesco: Ag. 3274-3 CC.0530320-6
Banrisul: Ag.0122 CC.2400892804 Caixa: Ag 4311 CC.00900279-7 Sierredi: Ag 0217 CC 12924-0

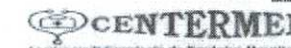
RECIBIDOS DE CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO

DATA DE RECEBIMENTO IDENTIFICACAO E ASSINATURA DO RECEBEDOR R\$ 30.700,00

RECIBIDO POR ROPCF ASSINATURA

NF-e N° 34067 SERIE 0

Identificacao do Emitente DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRONICA



0 - ENTRADA 1 - SAIDA

CHAVE DE ACESSO 4223 0703 6520 3000 8332 5500 0000 0340 6710 7819 7336

Nº 34067

SERIE 0

FOLHA 1 / 2

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

NATUREZA DA OPERACAO VENDA MERC. ADQ. OU RECEB. TERC. DEST. A NAO CONTRIB / Geral

PROTOCOLO DE AUTORIZACAO DE USO 342230161507733 19/07/2023

INSCRICAO ESTADUAL INSCR. EST. SUBS. TRIBUTARIO CNPJ

260516392 240243080 03.652.030/0003-32

DESTINARIO/REMETENTE

NUMERACAO SOCIAL CNPJ CPF DATA DA EMISSAO

Consorcio Internum do Sul do Estado de Alagoas Conis - 6396 18.538.208/0001-24 19/07/2023

ENDERECO R Praca Barao de Penedo N.: 19 BARRIO/DISTRITO Centro Historico CEP 57200000 DATA DA ENTRADA/SAIDA 19/07/2023

MUNICIPIO Penedo FONE/FAX 82 3022-2067 UF AL INSCRICAO ESTADUAL ISENTO HORA DE SAIDA 08:24:32

FATURA 34067/1 18/08/2023 30700,00

CALCULO DO IMPOSTO

BASE DE CALC. DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE CALC. ICMS ST	VALOR DO ICMS ST	V.IMP. IMPORTACAO	V. ICMS UF REMET.	VALOR DO FCF	VALOR DO PIS	VALOR TOTAL PRODUTOS
30700,00	2077,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	30.700,00
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR DO IPI	V. ICMS UF DEST.	VL. TOT. TRIB.	VALOR DA CONFINS	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	3.756,00	9.480,87	0,00	30.700,00

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZAO SOCIAL GZ TRANSPORTES LTDA

FRETE POR CONTA 0 - EMITENTE

COEIRO ANTT MGA0J60

PLACA DO VEICULO MGA0J60

UF RS CNPJ/CPF 35192812000160

ENDERECO RUA LUIZ CAVAGNI

MUNICIPIO ERECHIM

UF RS INSCRICAO ESTADUAL 0390183490

QUANTIDADE	ESPECIE	MARCA	NUMERACAO	PESO BRUTO	PESO LIQUIDO
92	CAIXAS			150,000	142,500

DADOS DOS PRODUTOS / SERVIÇOS

CD PROD.	DESCRICAO DO PRODUTO/SERVICO/LOTE/VALIDADE	NCM/SH	CFOP	UN	QUANTIDADE	V. UNITARIO	V. LIQUIDO	V. TOTAL	ICMS	V. ICMS	V. IPI	ALIQ. ICMS	ALIQ. IPI
681	ANLIDOPINO 10MG CPR GEOLAB BESILAPIN LOTE 2301778 Fab/Vct. 17/02/2023 - 28/02/2025 - EAN 7899995228075 - Anvsa: 154230240086	30049069	500 6108 CPR	46000	0,0600	0,0600	2760,0000	2760,00	193,20	0,0000	7		
681	ANLIDOPINO 10MG CPR GEOLAB BESILAPIN LOTE 2301779 Fab/Vct. 17/02/2023 - 28/02/2025 - EAN 7899995228075 - Anvsa: 154230240086	30049069	500 6108 CPR	154000	0,0600	0,0600	9240,0000	9240,00	646,80	0,0000	7		
122	DIAZEPAM 10MG CPR (B1) SANTISA SANTIAZEPAM LOTE 30402723 Fab/Vct. 01/02/2023 - 31/02/2025 - EAN 7898404220321 - Anvsa: 10186019019	30039074	500 6108 CPR	80000	0,0700	0,0700	5600,0000	5600,00	392,00	0,0000	7		
3095	DIPIRONA 500MG/ML SOL ORAL 20ML FR (G) BRAINFARMA FCI: 8B94E277-71AB-4C01-9365-518683EB9E19 GENERICO LOTE B23B0992 Fab/Vct. 25/02/2023 - 25/02/2025 - EAN 7896714213736 - Anvsa: 1558402800043	30049069	500 6108 FR	939	1,6100	1,6100	1511,7900	1511,79	105,83	0,0000	7		
3095	DIPIRONA 500MG/ML SOL ORAL 20ML FR (G) BRAINFARMA FCI: 8B94E277-71AB-4C01-9365-518683EB9E19 GENERICO LOTE B23C2905 Fab/Vct. 05/05/2023 - 05/05/2025 - EAN 7896714213736 - Anvsa: 1558402800043	30049069	500 6108 FR	4061	1,6100	1,6100	6538,2100	6538,21	457,67	0,0000	7		
296	FLUCONAZOL 150MG CAPS (G) MEDQUIMICA GENERICO LOTE 023945 Fab/Vct. 05/12/2022 - 31/12/2024 - EAN 789862970581 - Anvsa: 109170980031	30039089	500 6108 CPR	5000	0,5300	0,5300	2650,0000	2650,00	185,50	0,0000	7		

CALCULO DO ISSQN

Continua na próxima Folha.

INSCRICAO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CALCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN
		0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS

VENDEDOR: 2 CENTERMEDI ELETRONICOS

Pedido Interno: 314664

RESERVADO AO FISCO

INFORMACOES COMPLEMENTARES

(Vlr Aprox. Trib. R\$ 9.480,87 (30,88%) assim distribuido : Uniao: 13,88% Estado: 17,00% Fonte: IBPT REF. A ARP 04/2023, PE 07/2022, PROGRAMACAO 02/2023 - MEDICAMENTOS, OF: 242/2023, EMP: 2132/2023, FONTE: ASSISTENCIA FARMACEUTICA / FEDERAL (MANUTENCAO) ENTREGA: Rua José Estilido de Lima, 117, Bairro: Jardim esperança, Arapiraca/AL. CEP: 57307-350 De segunda a sexta-feira, das 08:00h as 12:00h e das 13:00h as 17:00h. Manuela Pereira Cavalcante de Melo

Deposito: Banco do Brasil: Ag.5122-5 CC. 241-0 Bradesco: Ag. 3274-3 CC.0530320-6
Banrisul: Ag.0122 CC.2400892804 Caixa: Ag 4311 CC.00900279-7 Sierredi: Ag 0217 CC 12924-0

0818265

RECEBIDOS DE CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDEICADA AO LADO		Nº 34067	NF-e
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBIDOR	RS 30.700,00	SÉRIE 0
RECEBIDO POR	RG/CPF	ASSINATURA	

RECEBIDOS DE CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDEICADA AO LADO		Nº 34069	NF-e
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBIDOR	RS 66.064,16	SÉRIE 0
RECEBIDO POR	RG/CPF	ASSINATURA	

Identificação do Emitente

CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES
 FLORENAL RIBBEIRO 1551 - D
 QUEIDAS DO PALMITAL
 CHIAPECO
 FONE: 5435232700
 SC CEP 89815290
 farmaceutica2@centermedi.com.br | farmaceuticos@centermedi.com

DANFE
 DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA
 0 - ENTRADA
 1 - SAÍDA Nº 34067
 SÉRIE 0
 FOLHA 2 / 2

CHAVE DE ACESSO: 4223 0703 6520 3000 0332 5500 0000 0340 6710 7819 7326

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

Identificação do Emitente

CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES
 FLORENAL RIBBEIRO 1551 - D
 QUEIDAS DO PALMITAL
 CHIAPECO
 FONE: 5435232700
 SC CEP 89815290
 farmaceutica2@centermedi.com.br | farmaceuticos@centermedi.com

DANFE
 DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA
 0 - ENTRADA
 1 - SAÍDA Nº 34069
 SÉRIE 0
 FOLHA 1 / 2

CHAVE DE ACESSO: 4223 0703 6520 3000 0332 5500 0000 0340 6912 0219 8311

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

NATUREZA DA OPERAÇÃO: VENDA MERC. ADQ. OU RECEB. TERC. DEST. A NAO CONTRIB / Geral
 PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO: 342230161507733 19/07/2023

INSCRIÇÃO ESTADUAL: 260516392
 INSCR. EST. SUBS. TRIBUTÁRIO: 240243080
 CNPJ: 03.652.030/0003-32

NATUREZA DA OPERAÇÃO: VENDA MERC. ADQ. OU RECEB. TERC. DEST. A NAO CONTRIB / Geral
 PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO: 342230161546652 19/07/2023

INSCRIÇÃO ESTADUAL: 260516392
 INSCR. EST. SUBS. TRIBUTÁRIO: 240243080
 CNPJ: 03.652.030/0003-32

DESTINATÁRIO/REMETENTE

NOME/RAZÃO SOCIAL: Consorcio Intermun do Sul do Estado de Alagoas Conis - 6396
 CNPJ/CPF: 18.538.208/0001-24
 DATA DA EMISSÃO: 19/07/2023

ENDEREÇO: R Praca Barao de Penedo N.: 19
 BAIRRO/DISTRITO: Centro Historico
 CEP: 57200000
 DATA DA ENTRADA/SAÍDA: 19/07/2023

MUNICÍPIO: Penedo
 FONE/FAX: 82 3022-2067
 UF: AL
 INSCRIÇÃO ESTADUAL: ISENTO
 HORA DE SAÍDA: 08:24:32

DESTINATÁRIO/REMETENTE

NOME/RAZÃO SOCIAL: Consorcio Intermun do Sul do Estado de Alagoas Conis - 6396
 CNPJ/CPF: 18.538.208/0001-24
 DATA DA EMISSÃO: 19/07/2023

ENDEREÇO: R Praca Barao de Penedo N.: 19
 BAIRRO/DISTRITO: Centro Historico
 CEP: 57200000
 DATA DA ENTRADA/SAÍDA: 19/07/2023

MUNICÍPIO: Penedo
 FONE/FAX: 82 3022-2067
 UF: AL
 INSCRIÇÃO ESTADUAL: ISENTO
 HORA DE SAÍDA: 08:51:31

FATURA
 34067/1 18/08/2023 30700,00

FATURA
 34069/1 18/08/2023 66064,16

CÁLCULO DO IMPOSTO

BASE DE CALC. DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE CALC. ICMS ST	VALOR DO ICMS ST	V IMP. IMPORTAÇÃO	V ICMS UF REMET.	VALOR DO PGP	VALOR DO PIS	VALOR TOTAL PRODUTOS
30700,00	2077,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	30.700,00
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR DO IPI	V ICMS UF DEST.	VLR TOT TRIB.	VALOR DA COFIN.	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	3.756,00	9.480,87	0,00	30.700,00

CÁLCULO DO IMPOSTO

BASE DE CALC. DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE CALC. ICMS ST	VALOR DO ICMS ST	V IMP. IMPORTAÇÃO	V ICMS UF REMET.	VALOR DO PGP	VALOR DO PIS	VALOR TOTAL PRODUTOS
66064,16	2642,57	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	765,38	66.064,16
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR DO IPI	V ICMS UF DEST.	VLR TOT TRIB.	VALOR DA COFIN.	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	9.909,62	21.618,96	3.525,35	66.064,16

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZÃO SOCIAL: GZ TRANSPORTES LTDA
 FRETE POR CONTA: 0 - EMITENTE
 CÓDIGO ANTT: MGA0J60
 PLACA DO VEÍCULO: MGA0J60
 UF: RS
 CNPJ/CPF: 35192812000160

ENDEREÇO: RUA LUIZ CAVAGNI
 MUNICÍPIO: ERECHIM
 UF: RS
 INSCRIÇÃO ESTADUAL: 0390183490

QUANTIDADE: 92
 ESPÉCIE: CAIXAS
 MARCA:
 NUMERAÇÃO:
 PESO BRUTO: 150,000
 PESO LÍQUIDO: 142,500

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

RAZÃO SOCIAL: GZ TRANSPORTES LTDA
 FRETE POR CONTA: 0 - EMITENTE
 CÓDIGO ANTT: MGA0J60
 PLACA DO VEÍCULO: MGA0J60
 UF: RS
 CNPJ/CPF: 35192812000160

ENDEREÇO: RUA LUIZ CAVAGNI
 MUNICÍPIO: ERECHIM
 UF: RS
 INSCRIÇÃO ESTADUAL: 0390183490

QUANTIDADE: 90
 ESPÉCIE: CAIXAS
 MARCA:
 NUMERAÇÃO:
 PESO BRUTO: 500,000
 PESO LÍQUIDO: 525,000

DADOS DOS PRODUTOS / SERVIÇOS

COD.FPROD	DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERV.QUANTIDADE/VALIDADE	NCM/SH	CS	CFOP	UN	QUANTIDADE	V.UNITARIO	Vr. Líquido	V. TOTAL	BC/ICMS	V. ICMS	V. IPI	ALIQ. ICMS	ALIQ. IPI
919	SULFATO FERROSO 199,2MG (40MG FE) CPR NUNESFARMA NESH FERRO LOTE T720034 Fab/Vet. 01/01/2022 - 31/12/2024 - EAN 7899302400044 - Anvisa: RDC: 5762021	30049099	200	5108	CPR	80000	0,0300	0,0300	2400,0000	2400,00	96,00	0,0000	4	

DADOS DOS PRODUTOS / SERVIÇOS

COD.FPROD	DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERV.QUANTIDADE/VALIDADE	NCM/SH	CS	CFOP	UN	QUANTIDADE	V.UNITARIO	Vr. Líquido	V. TOTAL	BC/ICMS	V. ICMS	V. IPI	ALIQ. ICMS	ALIQ. IPI
2701	CATETER 20G INTRAVENOSO UNIDADE MEDX CATETER MEDIX ROSA LOTE 21162/112 Fab/Vet. 01/05/2022 - 31/05/2027 - EAN 7898652371493 - Anvisa: 80495510106	90183929	200	5108	JND	8000	0,6700	0,6700	5360,0000	5360,00	214,40	0,0000	4	
2702	CATETER 22G INTRAVENOSO UNIDADE MEDX CATETER MEDIX AZUL LOTE 22278 Fab/Vet. 01/06/2022 - 30/06/2027 - EAN 7898652371509 - Anvisa: 80495510106	90183929	200	5108	JND	1548	0,6700	0,6700	1037,1600	1037,16	41,49	0,0000	4	
2702	CATETER 22G INTRAVENOSO UNIDADE MEDX CATETER MEDIX AZUL LOTE 22277 Fab/Vet. 01/06/2022 - 30/06/2027 - EAN 7898652371509 - Anvisa: 80495510106	90183929	200	5108	JND	8400	0,6700	0,6700	5628,0000	5628,00	225,12	0,0000	4	
9321	EQUIPO NUTRIÇÃO ENTERAL LUER SLIP DESC END DESCARPACK EQUIPO NUTRI ENTERAL LOTE SENUAA0006 Fab/Vet. 01/05/2022 - 30/04/2027 EAN 7898283816554 - Anvisa: 10330660263	90189099	200	5108	JND	4000	1,4300	1,4300	5720,0000	5720,00	228,80	0,0000	4	
9320	ESPARADRAPO IMP BRANCO 10CMx4,5M ROLO ELEX FCI PES 1F2CT-C0A9-4DA2-BEF6-5175DC332BC5 ESPARADRAPO CIEX LOTE ES13123-ECC2 Fab/Vet. 29/06/2023 - 29/06/2025 - EAN 7899957103987 - Anvisa: 10332829010	30051090	300	5108	RL	4000	9,5200	9,5200	38080,0000	38080,00	1523,20	0,0000	4	
9533	LAMINA BISTURI AÇO INOXIDAVEL N.15 CX/ C/ 006UN DESCARPACK. LOTE SILKAA001D Fab/Vet. 01/12/2021 - 30/11/2026 - EAN 7898283817483 - Anvisa: 10330660275	90189029	200	5108	CX	50	24,0000	24,0000	1200,0000	1200,00	48,00	0,0000	4	

CÁLCULO DO ISSQN

INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN
		0,00	0,00

CÁLCULO DO ISSQN Continua na próxima Folha.

INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN
		0,00	0,00

DADOS ADICIONAIS **VENDEDOR: 2 CENTERMEDI ELETRONICOS**

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES: **Pedido Interno: 314664** RESERVADO AO FISCO

(Viz Aprox.Trib.RS 9.480,87 (30,88%) assim distribuído : Uniao: 13,88% Estado: 17,00% Fonte:IBPT REF. A ARP 04/2023, PE 07/2022, PROGRAMAÇÃO 02/2023 - CORRELATOS, OF: 242/2023, EMP.: 2132/2023 - FONTE:ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA / FEDERAL (MANUTENÇÃO)/ENTREGA: Rua José Emídio de Lima, 117, Bairro: Jardim esperança, Aspirança/AL, CEP: 57307-350 De segunda à sexta-feira, das 08:00h às 12:00h e das 13:00h às 17:00h. Manuella Pereira Cavalcante de Melo

DADOS ADICIONAIS **VENDEDOR: 24 CENTERMEDI OUTRAS**

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES: **Pedido Interno: 314667** RESERVADO AO FISCO

(Viz Aprox.Trib.RS 21.618,96 (32,72%) assim distribuído : Uniao: 15,72% Estado: 17,00% Fonte:IBPT REF. A ARP 03/2023, PE 08/2022, PROGRAMAÇÃO 02/2023 - CORRELATOS, OF: 270/2023, EMP.: 2340/2023 - FONTE: ATENÇÃO PRIMÁRIA / FEDERAL (MANUTENÇÃO), ENTREGA: Centro Integrado de Armazenagem e Distribuição Municipal (CIAD) - AL 485 - Rua Inês Gonzaga de Lima - Distrito Industrial N- 195, Aspirança/AL. Obs. Antigo prédio da Indústria Imprensa (por trás da Ind. Coca Cola) Bairro: Guaribus, CEP: 57303-747 - RESP. TEC: Manuella Pereira Cavalcante de Melo. De segunda à quinta-feira, das 8:00h às 12:00h e das 14:00h às 16:00h.



PODER JUDICIÁRIO
TRIBUNAL DE JUSTIÇA
de Santa Catarina

Número do pedido: 1894497
FOLHA: 1 / 1

CERTIDÃO RECUPERAÇÃO JUDICIAL, EXTRAJUDICIAL E FALÊNCIA Nº: 1894497
Comarcas e Turmas Recursais (Primeiro Grau)

CERTIFICAMOS, na forma da lei, que, consultando os sistemas processuais, **NÃO CONSTAM** em tramitação nas comarcas do Estado de Santa Catarina **AÇÕES FALIMENTARES EM GERAL** contra:

NOME: CENTERMEDI - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.

Raiz do CNPJ: 03.652.030

País endereço da sede : BRASIL

Estado endereço da sede : SANTA CATARINA

Município endereço da sede : CHAPECO

Endereço da sede : AC FLORENAL RIBEIRO, 1551 - D

Certidão emitida às 09:25 de 18/03/2024.

a) Os dados que serviram de parâmetro para a realização da busca e para expedição desta certidão são de responsabilidade do(a) solicitante, inexistindo qualquer conexão com a Receita Federal ou outra instituição pública para autenticação das informações prestadas, competindo ao(a) interessado(a) ou destinatário(a) sua conferência.

b) Certidão expedida gratuitamente, nos termos da Resolução CNJ n. 121/2010 e Resolução Conjunta GP/CGJ n. 6/2023.



A confirmação de autenticidade desta certidão estará disponível pelo prazo de 90 dias, contados da emissão do documento, no endereço <https://certidoes.tjsc.jus.br/download>

0
6
182801



Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

BR 480, N° 795
BARÃO DE COTEGIPE – RS CEP: 99740-000
CNPJ: 03.652.030/0001-70 INSC. EST 170/0004449
FONE/FAX: 54 3523 2700
www.centermedi.com.br

NEGATIVA

FALÊNCIA E

CONCORDATA

“Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio.”

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 02/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 **39f466315117bacf9e3dcc349ef821053653ac374ec154cbe24fa9f032d5e34c** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID 196728 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "CONCORDATA", cujo assunto é descrito como "CONCORDATA", faz prova de que em **04/03/2024 13:15:56**, o responsável **Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda (03.652.030/0001-70)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **04/03/2024 13:18:25** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0xe1152d531bc585e590cc69b47a1b8a74a05580152b2a7d4112d166ec6830774e**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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.



COMARCA DE ERECHIM – RS
Cartório da Direção do Foro

CERTIDÃO

Certifico, usando a faculdade que me confere a lei e por haver sido pedido pela parte interessada que, revendo em meu Cartório, verifiquei constar nesta Comarca de Erechim-RS, quatro (04) Cartórios de Protestos de Títulos e de Registros Especiais, sendo um (01) em Erechim; um (01) em Aratiba-RS; um (01) em Jacutinga; um (01) em Campinas do Sul; e, ainda, um (01) Cartório de Distribuição e Contadoria no Foro de Erechim, o qual distribuí todos os feitos, inclusive os de Falências e Concordata. Certifico ainda que, por ora, não há previsão de instalação de outros cartórios de Protestos de Títulos, Registros Especiais e Distribuição e Contadoria. Era o que me cabia certificar. O referido é verdade e dou fé.

Erechim, 04 de março de 2024.


Kátia Garcez Severo

Técnica Judiciária da Direção do Foro

Matrícula 3049183

*Poder Judiciário do Estado do Rio Grande do Sul – Comarca de Erechim
Rua Clementina Rossi, n.º 129 – CEP: 99.700-000 - Erechim – RS
Fone: (54) 3046-9880 – Ramal 1505, 1506 e 1508
Email: frerechimir@tjrs.jus.br*



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 04/03/2024 13:16:23 que o documento de hash (SHA-256)
39f466315117baef9e3d0c349e1821053653ec374ec154cbe24fa9f032d5e34c foi validado em 04/03/2024 13:16:06 através da transação blockchain
0xe1152d531bc585e590cc69b47a1b9a74a05580152b2a764112d166e6830774e e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 196726)



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PODER JUDICIÁRIO

SISTEMA THEMIS

CERTIDÃO JUDICIAL CÍVEL NEGATIVA

À vista dos registros constantes nos sistemas de Informática do Poder Judiciário do Estado do Rio Grande do Sul é expedida a presente certidão por não constar distribuição de ação falimentar, concordatária, recuperação judicial e extrajudicial em tramitação contra a seguinte parte interessada:
CENTERMEDI-COMERCIO DE PRODUTOS *****
Pessoa jurídica inscrita sob o CNPJ n.º 03.652.030/0001-70, estabelecida na ROD BR-480, n.º 795, no município de Barão de Cotagipe-RS.*****

Erechim, 04 de março de 2024, às 12h17min

Assinado eletronicamente por Rio Grande Do Sul Poder Judiciario
Confira autenticidade em <https://www.tjrs.jus.br/verificadocx>, Informando 0001503939360.



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 04/03/2024 13:17:44 que o documento de hash (SHA-256)
bf5ead13485318ae729272a1019aee2e994129e9008a721d60558615e152a4 foi validado em 04/03/2024 13:16:30 através da transação blockchain
0x54f6e13abd5018c688ad64ba5760a1650130964d4738239d3e80bde169a27 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 196730)



Prova de Autenticidade válida até 02/06/2024

Prova de Autenticidade válida até 02/06/2024

0618311

Prova de Autenticidade válida até 02/06/2024

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 02/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 **b6aad134f65318ae729272e1019aec9b9f94129e9008a721d80558fd15e152a4** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **196730** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "FALENCIA", cujo assunto é descrito como "FALENCIA", faz prova de que em **04/03/2024 13:16:22**, o responsável **Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda (03.652.030/0001-70)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **04/03/2024 13:17:45** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x5f4f6e13abdc5018c6d8ac64ba5768a165d130964ad4738239d3e80bde169a27**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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.

Este é um documento eletrônico assinado digitalmente conforme Lei Federal nº 11.419/2006 de 19/12/2006, art. 1º, parágrafo 2º, inciso III.

Para conferência do conteúdo deste documento, acesse, na internet, o endereço <https://www.tjrs.jus.br/verificadocs> e digite o seguinte

número verificador: 0001503939360



2024 03 18 31

FICHA CADASTRAL

DADOS DA EMPRESA

NOME/RAZÃO SOCIAL: CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA – FILIAL SC CNPJ:

03.652.030/0003-32

INSCRIÇÃO ESTADUAL: 260.516.392

INSCRIÇÃO MUNICIPAL: 63942

ENDEREÇO COMPLETO: ACESSO FLORENAL RIBEIRO, 1551-D

BAIRRO: QUEDAS DO PALMITAL

CIDADE: CHAPECÓ ESTADO: SC CEP:

89.815-290

E-MAIL: centermedisc@centermedi.com.br

TELEFONE: (54) 3523 - 2700

ASSINATURA DO CONTRATO:

NOME: VILSON SZYMANSKI

CARGO: SÓCIO GERENTE

ESTADO CIVIL: CASADO

RG: 1021870736 SSP/RS | CPF: 162.522.250-53

ENDEREÇO: AVENIDA ADÃO WELKER, 90

TELEFONE: (54) 3523 - 2700 CIDADE: BARÃO

DE COTEGIPE-RS

PEDIDOS E CONTRATOS:

NOME: VITOR REVERS

TELEFONE: (54) 3523 - 2720

E-MAIL: centermedisc@centermedi.com.br

FINANCEIRO:

NOME: LISIANE WEISHAAPT.

TELEFONE: (54) 3523 – 2711 | E-MAIL: financeiro@centermedi.com.br

RESPONSÁVEL TÉCNICO:

NOME: VERONICA JANESKO

TELEFONE: (54) 3523 – 2700

E-MAIL: farmaceutica2@centermedi.com.br



CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.

RG: 2088025172 | CPF: 027.189.970-01

"Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio."

ACESSO FLORENAL RIBEIRO, N° 1551 D – FILIAL SC
CEP 89815-290, Chapecó – SC, Inscr. Est.: 260.516.392
CNPJ: 03.652.030/0003-32, Fone/Fax: (54) 3523-2700

www.centermedi.com.br

DADOS BANCÁRIOS:



Banco do Brasil (001)
AG 0132-5 CC 12871-6

Caixa Federal (104)
AG 4311 CC 900279-7 OP 003

Banrisul (041)
AG 0122 CC 240089280-4

Bradesco (237)
AG 3274-3 CC 530320-6

Sicredi (748)
AG 0217 CC 12924-0

Cresol (133)
AG 5502-6 CC 19561-8

CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ 03.652.030/0001-70

CHAVES PIX:

BANCO DO BRASIL: 03.652.030/0001-70 | CAIXA FEDERAL: caixa.centermedi@gmail.com

BANRISUL: banrisul.centermedi@gmail.com | BRADESCO: bradesco.centermedi@gmail.com SICREDI:

sicredi.centermedi@gmail.com

Chapecó – SC, 15 de março de 2022.

LUIZ
EDUARDO
RAZZIA
GIACOMEL:
027189970
01

Assinado de
forma digital por
LUIZ EDUARDO
RAZZIA
GIACOMEL-02718
997001
Dados:
2022.03.15
17:24:12 -03'00'

Luiz Eduardo Giacomet
Representante Legal

RG: 2088025172 | CPF: 027.189.970-01

"Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio."

25011833



Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

54 3523-2700

BR 480, 795
Barão de Cotegipe/RS
CEP:99740-000

www.centermedi.com.br

Política Anticorrupção Centermedi

A Centermedi não tolera qualquer prática de corrupção e incentiva todos os funcionários, colaboradores, executivos, representantes, terceirizados, fornecedores e clientes a relatarem qualquer tipo de suspeita de atos ilícitos. Possuímos uma Política Interna Anticorrupção a qual deve ser a base dos nossos negócios, fazendo com que cada atividade seja conduzida com a mais alta integridade.

Sempre que você observar um comportamento que considera inadequado ou que viole os princípios da ética e moralidade, deverá comunicar o fato o mais rápido possível.

Os colaboradores e representantes devem sempre agir de modo transparente e honesto em relação a todos e quaisquer processos ou procedimentos que envolvam licitações ou contratações com a administração pública, em estrita observância à Lei nº 8.666/93.

São expressamente proibidas todas as ações que possam ser caracterizadas como de vantagem indevida ao agente público, especialmente visando, mas não se limitando a influenciá-lo no sentido de:

- Dispensar qualquer licitação quando esta deverá ocorrer;
- Restringir ou frustrar o caráter competitivo de uma licitação;
- Estabelecer tratamento diferenciado a qualquer participante de processo licitatório;
- Patrocinar interesse privado que influencie processos licitatórios ou celebração de contrato;
- Prometer, oferecer ou dar, direta ou indiretamente, vantagem indevida a pessoa Física e/ou pessoa Jurídica ou a terceira pessoa a ele relacionada com a finalidade de obter vantagens frente aos concorrentes.

Os Colaboradores da Centermedi podem manter contato com o Agente Público responsável no decorrer da licitação apenas para esclarecer dúvidas técnicas quanto as regras e documentos que devem ser apresentados.

A suspeita de qualquer atividade realizada em desacordo com os princípios da Política Anticorrupção ou ainda em desacordo com a legislação vigente, deverá ser imediatamente informado pelos Canais de Denúncia:

Internet: www.centermedi.com.br/compliance

E-mail: compliance@centermedi.com.br

Telefone: (54) 3523 2700

Carta: Rod. BR 480, 795, Centro, Barão de Cotegipe, RS | CEP: 99.740-000

Esses canais foram criados para garantir ao manifestante respeito, confidencialidade, sigilo e resposta ao assunto comunicado.

543523-2700

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 26/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 7dc64dabf0eb815039803931578a75daad581535965ee9351955e032378c3b59 foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID 200840 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "CNH LUIZ", cujo assunto é descrito como "CNH LUIZ", faz prova de que em 28/03/2024 10:51:12, o responsável Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em 03/04/2024 13:41:38 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 0x4118b807797aafbf8456bd4590e697f131b8975cf039155c6b6cd7d70f5c2efd. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.206-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



ACESSO FLORENAL RIBEIRO, N° 1551 D – FILIAL SC
CEP 89815-290, Chapecó – SC
Inscr. Est.: 260.516.392 | CNPJ: 03.652.030/0003-32,
Fone/Fax: (54) 3523-2700 www.centermedi.com.br

PROCURAÇÃO

OUTORGANTE: CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA – FILIAL SC, pessoa jurídica de direito privado, com sede na cidade de Chapecó - SC, sito à Acesso Florenal Ribeiro, n°. 1551-D, inscrita no CNPJ 03.652.030/0003-32 e inscrição Estadual n°. 260.516.392, neste ato representado pelo seu Administrador EDIVAR SZYMANSKI, portador da carteira de identidade n°. 5051132966 e CPF n°. 670.481.290-34, brasileiro, casado, residente e domiciliado na Rua José Bonifácio, nº 636, Centro, na cidade de Barão de Cotegipe – RS.

OUTORGADO: Luiz Eduardo Razzia Giacomel, brasileiro, casado, residente e domiciliado na Rua Padre Jose Inácio Werlang, nº 36, Centro na cidade de Barão de Cotegipe – RS, portador do RG n°. 2088025172– SSP/ RS, e CPF n°. 027.189.970-01.

PODERES: Amplos e gerais para o fim especial de representar a outorgante nos processos licitatório, podendo retirar editais, efetuar cadastro, formular ofertas e fazer verbalmente lances de preços, firmar declarações, desistir ou representar as razões de recursos, retificar a própria proposta de preços, participar de reuniões, examinar e visar documentos e propostas de preços, assinar propostas, atas e contratos, recorrer e praticar todos os demais atos necessários e indispensáveis ao bom e fiel desempenho do presente mandato em todas as esferas públicas.

Esta Procuração tem validade até 31 de Dezembro de 2024.

Barão de Cotegipe, 20 de Dezembro de 2023.



Edivar Szymanski
Administrador

RG: 5051132966 | CPF: 670.481.290-34

"Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio."



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 28/03/2024 10:17:32 que o documento de hash (SHA-256)
9cd1dccaab5eacd1c678171be0087add9e0dc408e7630a8c315bd9f9a80d48 foi validado em 28/03/2024 10:16:29 através da transação blockchain
0x8403f0f6e018c1ba5bae187a2aa5f24f8a0963f1916701120b30d19d e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 200830)



Prova de Autenticidade válida até 26/06/2024

091835

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 26/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 **9cd1dcca8b5eacd1c678171be0087add9cedc408e7636a8c315bd9fa8a80d48** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID 200830 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "PROCURAÇÃO LUIZ", cujo assunto é descrito como "PROCURAÇÃO LUIZ", faz prova de que em 28/03/2024 10:16:10, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em 03/04/2024 13:43:06 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x8403fc0fbfe018c1ba64bae187a2aa5f24bfa8f9b3f191fe7f011f20b30d19d**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



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



CNH Digital
Departamento Nacional de Trânsito

QR-CODE



Documento assinado com certificado digital em conformidade com a Medida Provisória nº 2200-2/2001. Sua validade poderá ser confirmada por meio da comparação deste arquivo digital com o arquivo de assinatura (.p7s) no endereço: < <http://www.serpro.gov.br/assinador-digital> >.

SERPRO / DENATRAN

Prova de Autenticidade válida até 26/06/2024



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 28/03/2024 10:55:29 que o documento de hash (SHA-256) 7dc64dab0eb815039803931578a75daad58153595ee9351995e032378c3b59 foi validado em 28/03/2024 10:51:20 através da transação blockchain 0x4118b07797aaf8456bd4590e6971131b8975c039155cb60d7d705c2ef4 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 200840)



DECLARAÇÃO

A empresa Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda – FILIAL SC, inscrita no CNPJ sob o nº. 03.652.030/0003-32, sediada na Acesso Florenal Ribeiro, N° 1551 D, na cidade de Chapeco – SC, por intermédio de seu representante legal o (a) Sr. Luiz Eduardo Giacomet, portador do RG: 2088025172 e CPF: 027.189.970-01 DECLARA:

- a) a ciência e concordância do licitante com as condições contidas no Edital e seus anexos, de que cumpre plenamente as condições e requisitos de participação e de habilitação definidos no Edital e anexos, incluindo os definidos no Termo de Referência, se existirem;
- b) a ciência e concordância do licitante com as obrigações e regras de execução, de recebimento e de pagamento previstas no Edital e no Termo de Referência, assumindo a responsabilidade de cumpri-las;
- c) a ciência de que sobre o valor devido ao Contratado, decorrente da presente contratação, serão retidos os valores referentes aos tributos incidentes, conforme o disposto na legislação.
- d) que o licitante não emprega menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre; de que não emprega menores de 16 (dezesesseis) anos; de que caso a proponente empregar menores de 16 (dezesesseis) anos, estes estão contratados na condição de jovem aprendiz, nos termos do artigo 7º, inciso XXXIII, da Constituição Federal;
- e) que o licitante e os seus sócios e/ou administradores não se encontre(m), ao tempo do processo de contratação, impossibilitado(s) de participar da licitação/contratação em decorrência de sanção de impedimento ou de inidoneidade que lhe foi imposta por qualquer órgão público, de qualquer ente federado;
- f) que o licitante não teve a contratação rescindida unilateralmente pela Administração Pública municipal, no âmbito do processo de contratação anterior para o mesmo objeto, independentemente do esgotamento dos recursos administrativos cabíveis, quando aplicada a medida cautelar administrativa prevista no inciso II do art. 247 da LCM 14/22;
- g) que o licitante não mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com agente político ou dirigente do órgão interessado na contratação ou com agente público que desempenhe função no respectivo processo de contratação ou que atuará na execução, controle ou fiscalização da contratação, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;
- h) que o licitante não integra um grupo econômico, de fato ou de direito, com outro(s) licitante(s) ou contratado(s) deste processo de contratação;
- i) que o licitante, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do edital, não foi condenado judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista.
- j) que inexistem fatos impeditivos para a habilitação do licitante no certame e de que não se enquadra em nenhuma das hipóteses de conflito de interesses previstas na Lei, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores, durante toda a vigência da contratação;
- k) que o orçamento e a proposta comercial apresentados pelo licitante neste processo de contratação foram elaborados de forma independente, se aplicável;

Luiz Eduardo Giacomet
Representante Legal

RG: 2088025172 | CPF: 027.189.970-01

"Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio."

0
60837

l) que o licitante não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do artigo 1º e no inciso III do artigo 5º da Constituição Federal;

m) que NENHUM sócio e/ou administrador do licitante exerce cargo ou função pública impeditiva de relacionamento comercial com a Administração Pública;

n) que o licitante não contratará empregados com incompatibilidade com as autoridades contratantes ou ocupantes de cargos de direção ou de assessoramento, incluindo os respectivos parentes até o terceiro grau, na forma da Súmula Vinculante nº 13 do STF;

o) que o licitante e seu(s) sócio(s) não se encontram em estado de insolvência civil, falência ou recuperação judicial ou extrajudicial;

p) a ciência de que sobre o valor devido ao Contratado, decorrente da presente contratação, serão retidos os valores referentes aos tributos incidentes, conforme o disposto na legislação.

q) ciência de que as vedações indicadas na alínea "e" também são aplicadas:

(i) ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.

(ii) à pessoa jurídica licitante que possua como sócio, administrador ou não, a mesma pessoa física que seja sócia-administradora, ou sócia majoritária, ou sócia exclusiva da pessoa jurídica declarada inidônea ou que for impedida de licitar com a Administração Pública de qualquer ente federado;

(iii) à pessoa jurídica licitante que possua como sócio, administrador ou não, o cônjuge, o companheiro ou os filhos do sócio-administrador, ou do sócio majoritário, ou do sócio exclusivo da pessoa jurídica declarada inidônea ou que for impedida de licitar com a Administração Pública de qualquer ente federado.

II - Para os fins da presente contratação, indicamos as seguintes informações:

O responsável legal da pessoa jurídica, a sua qualificação completa e a sua função na empresa, em caso de qualquer comunicação futura referente a este processo de contratação, bem como em caso de eventual contratação, **concordo que a comunicação oficial do Município** seja encaminhada de forma eletrônica, para os seguintes endereços e números:

1 - E-mail: comerciaisc@Centermedi.com.br

2 - Telefone: 54 3523 2700

3 - Whats App: 54 99612 4130

4 - Telegram:

c) caso altere os endereços ou números mencionados acima, será protocolizado um pedido de alteração junto ao Município, sob pena de ser considerada validamente intimada conforme os dados anteriormente fornecidos.

Chapecó – SC, 24 de abril de 2024.

Assinado de forma digital por
LUIZ EDUARDO RAZZIA
LUIZ EDUARDO RAZZIA
GIACOMEL:027189970
GIACOMEL:02718997001
01
Dados: 2024.04.24 14:38:50
-03'00'

Luiz Eduardo Giacomet
Representante Legal

RG: 2088025172 | CPF: 027.189.970-01

"Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio."

031833

DECLARAÇÃO

A empresa Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda – FILIAL SC, inscrita no CNPJ sob o nº. 03.652.030/0003-32, sediada na Acesso Florenal Ribeiro, N° 1551 D, na cidade de Chapeco – SC, por intermédio de seu representante legal o (a) Sr. Luiz Eduardo Giacomet, portador do RG: 2088025172 e CPF: 027.189.970-01 DECLARA, sob as penas da Lei, que se obriga a oferecer garantia técnica contratual do objeto da contratação, previsto no Edital do Pregão indicado em epígrafe, conforme descrição dos itens que constam no termo de referência, pelo prazo de 12 meses, contados do recebimento definitivo do objeto e após o escoamento do prazo da garantia legal prevista no CDC, sendo que durante o período de garantia técnica, sempre através de representantes autorizados, realizará as substituições e reparos necessários decorrentes de anomalia, vício ou defeito, bem como falhas ou imperfeições constatadas em suas características operacionais ou estéticas, no prazo de 10 (dez) dias consecutivos da notificação do problema por parte do Fiscal da Contratação ou Secretaria Municipal interessada, sem qualquer ônus para o Município de Capanema.

Chapecó – SC, 24 de abril de 2024.

Assinado de forma digital por
LUIZ EDUARDO RAZZIA
LUIZ EDUARDO RAZZIA
GIACOMEL02718997001
Dados: 2024.04.24 14:41:52
+EWP

Luiz Eduardo Giacomet
Representante Legal

RG: 2088025172 | CPF: 027.189.970-01

"Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio."

06516311

081340

CIAMED
DISTRIBUIDORA
DE
MEDICAMENTOS
LTDA



668664

081841

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

Declaramos para os fins exigidos na legislação, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

Dados do Fornecedor

CNPJ: 05.782.733/0001-49 DUNS®: 679255781
Razão Social: CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.
Nome Fantasia:
Situação do Fornecedor: **Credenciado** Data de Vencimento do Cadastro: 09/10/2024
Natureza Jurídica: **SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA**
MEI: **Não**
Porte da Empresa: **Demais**

Ocorrências e Impedimentos

Ocorrência: **Consta**
Impedimento de Licitar: **Nada Consta**
Ocorrências Impeditivas indiretas: **Nada Consta**
Vínculo com "Serviço Público": **Nada Consta**

Níveis cadastrados:

Automática: a certidão foi obtida através de integração direta com o sistema emissor. Manual: a certidão foi inserida manualmente pelo fornecedor.

I - Credenciamento**II - Habilitação Jurídica****III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal**

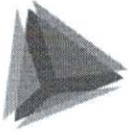
Receita Federal e PGFN	Validade:	18/05/2024	Automática
FGTS	Validade:	13/05/2024	Automática
Trabalhista (http://www.tst.jus.br/certidao)	Validade:	13/10/2024	Automática

IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal

Receita Estadual/Distrital	Validade:	14/06/2024
Receita Municipal	Validade:	18/06/2024

V - Qualificação Técnica**VI - Qualificação Econômico-Financeira**

Validade: 31/05/2025



TCEPR
TRIBUNAL DE CONTAS DO ESTADO DO PARANÁ

03 1842

Consulta de Impedidos de Licitar

CPF: 05782733000149

NENHUM ITEM ENCONTRADO!

CIAMED

CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, 560, SANTO ANTAO, ENCANTADO/RS - CEP: 95960000
 CNPJ: 05.782.733/0001-49 INSCRIÇÃO ESTADUAL: 0370037758
 E-mail/Site: ciamed@ciamedrs.com.br / www.ciamed.com.br
 Fone/Fax: 5137519300

BANCO PARA DEPÓSITO: Banco do Brasil
 AG: 4044-4
 CC: 11867-2

PREFEITURA MUNICIPAL DE CAPANEMA / PR - MODALIDADE: Pregao Eletronico - PE / 014/2024 - Nº PROCESSO: - ABERTURA: 24/04/2024 08:30 - LANCES: 24/04/2024 08:30

LOTE	ITEM	DESCRIÇÃO	EMBALAGEM	QUANTIDADE	UNID.	VLR. TRIBUTADO ICMS	DESONERAÇÃO ICMS	VLR. FINAL PROPOSTA	VLR. TOTAL
	323	ACIDO VALPROICO 250MG (C1)	FRASCO COM 50 CÁPSULAS	40.000,0000	CAP	0,23	0,00	0,23	9.200,00

FABRICANTE: ABBOTT NOME COMERCIAL: DEPAKENE VALOR UNITÁRIO DO ITEM: Vinte e tres centavos
 PROCEDÊNCIA: Nacional VALOR TOTAL DO ITEM: Nove mil duzentos reais
 CLASSIFICAÇÃO: NOVO REGISTRO: 1055303150079

LOTE	ITEM	DESCRIÇÃO	EMBALAGEM	QUANTIDADE	UNID.	VLR. TRIBUTADO ICMS	DESONERAÇÃO ICMS	VLR. FINAL PROPOSTA	VLR. TOTAL
	325	VALPROATO DE SODIO 300MG (C1)	CAIXA COM 25 COMPRIMIDOS REVESTIDOS DE LIBERAÇÃO ENTÉRICA	2.000,0000	CPR	0,75	0,00	0,75	1.500,00

FABRICANTE: ABBOTT NOME COMERCIAL: DEPAKENE VALOR UNITÁRIO DO ITEM: Setenta e cinco centavos
 PROCEDÊNCIA: Nacional VALOR TOTAL DO ITEM: Um mil quinhentos reais
 CLASSIFICAÇÃO: NOVO REGISTRO: 1055303150044

TOTAL DO LOTE: Dez mil setecentos reais TOTAL DO LOTE: 10.700,00
 TOTAL GLOBAL: Dez mil setecentos reais TOTAL GLOBAL: 10.700,00
 PRAZO DE PAGAMENTO: VENDA DEPOSITO 15 DIAS
 ENTREGA: 10 DIAS
 VALIDADE DA PROPOSTA: 90 DIAS

Declaramos que nossos produtos atendem as especificações físico-químicas e microbiológicas previstas para o medicamento/forma farmacêutica, e que estamos de acordo com todas as normas previstas neste edital.

Declaramos que incluí no preço ofertado, de todos os impostos, taxas, transportes, seguro, carga e descarga, bem como, quaisquer outras despesas, diretamente relacionadas com a prestação dos serviços proposto.

Solicitamos gentilmente que o órgão evite pedidos no valor inferior a R\$ 1.000,00 considerando os custos com armazenamento e distribuição (logística).
 NAS SAÍDAS INTERNAS(RS) DAS MERCADORIAS QUE COMPÕEM A CESTA BÁSICA DE MEDICAMENTOS, RELACIONADAS NO APÊNDICE V, JÁ ESTÁ CONSIDERADO O DESCONTO DE 8,55% CFE. DETERMINA A ALÍNEA 4ª DA NOTA 02 DO INCISO VIII DO ART. 23. LIVRO I, RICMS/RS.
 SOLICITAMOS QUE TODOS OS EMPENHOS SEJAM ENVIADOS PARA O E-MAIL EMPENHOS@CIAMEDRS.COM.BR.

CIAMED

ENCANTADO - RS, 24 de abril de 2024

RENATA CASAGRANDE GALIOTTO:48835110068
68
Assinado de forma digital por RENATA CASAGRANDE GALIOTTO:48835110068
Data: 2024.04.24 17:17:51 -03'00'
RENATA CASAGRANDE GALIOTTO
REPRESENTANTE LEGAL
CPF: 488.351.100-68
RG: 8043627945

0 1341

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEPAKENE

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Processo	25351.020622/2004-37	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	01/09/2004
Nome Comercial	DEPAKENE	Registro	105530315	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATMA	1055303150011	XAROPE	01/09/2004	30 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - 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 e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG CAP CT FR PLAS OPC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1055303150028	CAPSULA GELATINOSA MOLE	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

061845

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO 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	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 25 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150036	Cápsula Mole	01/09/2004	24 meses

Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO
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: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos de idade
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <input type="checkbox"/> ATIVA	1055303150044	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Apresentação fracionada	Não				
Nº	10	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 7 [ATMA]	1055303150109	Cápsula Mole	01/09/2004 24 meses
Princípio Ativo		ÁCIDO VALPROÍCO			
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: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNP.J.: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas 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 com retenção de receita			
Restrição de uso		Adulto e Pediatríco acima de 10 anos de idade			
Destinação		Comercial			
Tarja		Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada		Não			
Nº	11	50 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 100 ML + COP [ATMA]	1055303150117	XAROFE	01/09/2004 30 meses
Princípio Ativo		VALPROATO DE sódio			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco de plástico âmbar (Frasco de plástico composto por polietilenoaltobato (PET), na cor âmbar, transparente, capacidade 120ml + tampa composta por polipropileno, na cor branca, com vedante em polietileno de baixa densidade) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () • Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s) 			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNP.J.: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas 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 com retenção de receita			

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: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNP.J.: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas 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 com retenção de receita			
Restrição de uso		Adulto e Pediatríco acima de 10 anos			
Destinação		Comercial			
Tarja		Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada		Não			
Nº	5	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 [ATMA]	1055303150052	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004 24 meses
Princípio Ativo		VALPROATO DE sódio			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNP.J.: - 56.998.701/0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapas 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 com retenção de receita			
Restrição de uso		Adulto e Pediatríco acima de 10 anos			
Destinação		Institucional Comercial			
Tarja		Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada		Não			
Nº	6	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 [ATMA]	1055303150080	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004 24 meses

Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: - 56.998.701.0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: 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 e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 50 ATMA	1055303150079	Cápsula Mole	01/09/2004	24 meses

Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO				
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: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: - 56.998.701.0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - 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 e Pediátrico acima de 10 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATMA	1055303150087	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: - 56.998.701.0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - 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 e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATMA	1055303150095	COMPRIMIDO REVESTIDO	01/09/2004	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: - 56.998.701.0012-79 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - 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 e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ 05.782.733/0001-49
Nome Fantasia CIAMED	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, Nº 560 - SANTO ANTÃO CEP: 95.960-000	Cidade/UF ENCANTADO/RS
Responsável Técnico KERLIN CONZATTI CASANOVA	Responsável Legal RENATA CASAGRANDE GALIOTTO

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
1.05785-3	06/04/2004	<input type="button" value="Ativa"/>
Nº do Processo 25025.082948/2003-79	Cadastro 1 - Medicamento	

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

05782733000149

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ 05.782.733/0001-49
Nome Fantasia CIAMED	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, Nº 560 - SANTO ANTÃO CEP: 95.960-000	Cidade/UF ENCANTADO/RS
Responsável Técnico KERLIN CONZATTI CASANOVA	Responsável Legal RENATA CASAGRANDE GALIOTTO

Dados do Cadastro

Cadastro Nº 8.09839-3 (K245MW565YY0)	Data do Cadastro 07/10/2013	Situação <input type="button" value="Ativa"/>
Nº do Processo <u>25351.339974/2012-71</u>	Cadastro 8 - Produtos para Saúde (Correlatos)	

Atividades / Classes

Armazenar

- Correlatos

Distribuir

- Correlatos

Expedir

- Correlatos

Importar

- Correlatos

0
61851
0281

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ 05.782.733/0001-49
Nome Fantasia CIAMED	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, Nº 560 - SANTO ANTÃO CEP: 95.960-000	Cidade/UF ENCANTADO/RS
Responsável Técnico KERLIN CONZATTI CASANOVA DANIELA MARIA PEDERIVA	Responsável Legal RENATA CASAGRANDE GALIOTTO

Dados do Cadastro

Cadastro Nº 4.03721-3	Data do Cadastro 30/08/2021	Situação <input type="button" value="Ativa"/>
Nº do Processo 25351.116361/2021-51	Cadastro 2 - Cosmético	

Atividades / Classes

Armazenar

- Cosméticos

Distribuir

- Cosméticos

Expedir

- Cosméticos

0613533

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ 05.782.733/0001-49
Nome Fantasia CIAMED	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, Nº 560 - SANTO ANTÃO CEP: 95.960-000	Cidade/UF ENCANTADO/RS
Responsável Técnico KERLIN CONZATTI CASANOVA	Responsável Legal RENATA CASAGRANDE GALIOTTO

Dados do Cadastro

Cadastro Nº 1.21499-5	Data do Cadastro 24/03/2005	Situação <input type="button" value="Ativa"/>
Nº do Processo 25351.139591/2004-97	Cadastro 1 - Medicamento Especial	

Atividades / Classes

- Armazenar
 - Medicamento
- Distribuir
 - Medicamento
- Expedir
 - Medicamento

0
B
R
S
A
N
A

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 196, terça-feira, 16 de junho de 2014

EMPRESA, um empreendimento familiarista sob o regime de administração familiarista, sob o regime de administração familiarista, sob o regime de administração familiarista...

ANEXO

EMPRESA, um empreendimento familiarista sob o regime de administração familiarista, sob o regime de administração familiarista, sob o regime de administração familiarista...

RESOLUÇÃO Nº 2146 DE 9 DE JUNHO DE 2014

CONSTITUIÇÃO DE COMISSÃO DE LICITAÇÃO Nº 001/2014, para a contratação de serviços de manutenção e reparação de veículos automotores...

ANEXO

EMPRESA, um empreendimento familiarista sob o regime de administração familiarista, sob o regime de administração familiarista, sob o regime de administração familiarista...

RESOLUÇÃO Nº 2146 DE 9 DE JUNHO DE 2014

CONSTITUIÇÃO DE COMISSÃO DE LICITAÇÃO Nº 001/2014, para a contratação de serviços de manutenção e reparação de veículos automotores...

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.202-2 de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Serviço Público Federal
Conselho Federal de Farmácia
CERTIDÃO DE REGULARIDADE TÉCNICA



2023

REGISTRO NO CRF 16196	REGIONAL RS	VALIDADE 20/06/2024	REPOSITÓRIO PÚBLICO https://farmasis.crfrs.org.br/crf/rs/2023/16196.pdf
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL Clamed - Distribuidora de Medicamentos Ltda			
TIPO DE ESTABELECIMENTO Distribuidora de medicamentos e outros produtos		NATUREZA DE ATIVIDADE Medicamentos/ produtos para saúde/ higiene e perfumaria/ alimentos/cosméticos/saneantes domissanitários	
ENDEREÇO Rua Severino Augusto Pretto, 560 -			CNPJ 05.782.733/0001-49
BAIRRO Santo Antônio		CIDADE Encantado	
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO			
SEGUNDA 07:32-12:00 13:10-17:30	TERÇA 07:32-12:00 13:10-17:30	QUARTA 07:32-12:00 13:10-17:30	QUINTA 07:32-12:00 13:10-17:30
SEXTA 07:32-12:00 13:10-17:30	SÁBADO	DOMINGO	

RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S)						
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			
1	16346	Kerlin Conzatti Casanova	RESPONSÁVEL TÉCNICO	SÁBADO	DOMINGO	
	SEGUNDA 07:32-12:00	TERÇA 07:32-12:00	QUARTA 07:32-12:00	QUINTA 07:32-09:45	SEXTA 07:32-12:00	
	584533	Suélien de Oliveira dos Santos Rodrigues	ASSISTENTE TÉCNICO	SÁBADO	DOMINGO	
	SEGUNDA 07:32-12:00 13:10-17:30	TERÇA 07:32-12:00 13:10-17:30	QUARTA 07:32-12:00 13:10-17:30	QUINTA 07:32-12:00 13:10-17:30	SEXTA 07:32-12:00 13:10-17:30	
1	13555	Daniela Maria Pederiva	ASSISTENTE TÉCNICO	SÁBADO	DOMINGO	
	SEGUNDA 13:30-17:30	TERÇA 13:30-17:30	QUARTA 13:30-17:30	QUINTA 13:30-17:30	SEXTA 13:30-17:30	

Observação: Assistência conforme Ação Civil Pública nº 2001.71.00.032386-7/RS.
Outras atividades: Distribuição de produtos odontológicos, Transporte de medicamentos.

Porto Alegre - RS, 21 de junho de 2023.

Zelma Machado Padilha
Diretor(a) do CRF/RS



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 registrado neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõem os artigos 22, parágrafo único e 24, da Lei nº 3.820/60 (Título Família e Drogas), verificamos que está regularizado em sua atividade durante os horários estabelecidos pelo(a) Farmacêutico(a) Responsável(is) Técnico(s), de acordo com os artigos 20, 30, Caput, 50, do Anexo I, todos da Lei 13.021/14. Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessado e encaminhado para o respectivo CRF para as devidas alterações. Qualquer alteração da(s) profissional(is) entidade(s) ou assistente(s) Técnico(s) para o estabelecimento acima ou a alteração do horário de funcionamento resultará na imediata perda de validade do presente documento, suplantando as responsabilidades legais cabíveis. Sempre consulte o CRCODE para verificar a validade da presente certidão.



ALVARÁ SANITÁRIO		RENOVAÇÃO
Nro. CEVS: 430680988-464-000012-1-0	Data de Validade: 10/01/2025	
Nro. Protocolo: 23200000918383	Data de Deferimento: 11/01/2024	
Atividades Econômicas CNAE: 4644-3/01 COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO		
Subgrupo: DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA		
Agrupamento: COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS		
Objeto Licenciado: Estabelecimento		
Tipo de Serviço:		
Razão Social: CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.		
CNPJ / CPF: 05.782.733/0001-49	CNPJ Albergante:	
Endereço: RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, 560		
Bairro: SANTO ANTÃO		
Município: ENCANTADO	UF: RS	CEP: 95960-000
CPF: 838.724.770-72	KERLIN CONZATTI CASANOVA	
Conselho Regional: CRF	UF: RS	Nº Inscr. 16346
Responsável Técnico - Atividade principal		
CPF: 488.351.100-68	RENATA CASAGRANDE GALIOTTO	
Conselho Regional:	UF:	Nº Inscr.
Responsável Legal		
Autorização	Número AFE/AE	Data publicação
AE - Medicamentos, insumos farmacêuticos	1.21499.5	10/06/2014
AFE - Medicamentos, insumos farmacêuticos	1.05785.3	14/04/2014

Classe de produtos: MEDICAMENTO - ARMAZENAR | MEDICAMENTO - DISTRIBUIR | MEDICAMENTO - EXPEDIR | MEDICAMENTO DE CONTROLE ESPECIAL - ARMAZENAR | MEDICAMENTO DE CONTROLE ESPECIAL - DISTRIBUIR | MEDICAMENTO DE CONTROLE ESPECIAL - EXPEDIR



PRFEITURA MUNICIPAL DE ENCANTADO
ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
SECRETARIA DA SAÚDE, MEIO AMBIENTE E ASSISTÊNCIA SOCIAL

ALVARÁ SANITÁRIO

INSCRIÇÃO 560

Satisfeitas as exigências da Lei; concede-se licença a: CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MED LTDA.

Para exercer a atividade de: COM. ATAC. DE INSTRUM. E MAT. P/ USO MEDICO, CIRURGICO, HOSP. E DE LABORATORIOS
COMERCIO ATACADISTA DE COSMETICOS E PERFUMARIA / COMERCIO ATACADISTA DE
PRODUTOS ALIMENTICIOS

ENDEREÇO: RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, 560
BAIRRO: BAIRRO SANTO ANTÃO
CIDADE - UF- CEP ENCANTADO - RS - 95960-000

Conforme processo nº 4800, com vencimento em: 20/08/2024

Karoline Crippa

Sec. da Saúde, Meio Ambiente e Assistência Social

Encantado, 26 de Setembro de 2023

Luciana Gonçalves / Kelen Rossini
Fiscal Sanitária



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 27/03/2024 09:54:31 que o documento de hash (SHA-256)
8446353930343173a18c80a33632640c43a29497033463644864 foi validado em 27/03/2024 09:53:21 através da transação blockchain
0x77baa86500327271beaef7447682c468315c43ca3a30ca9f955a895d e pode ser verificado em https://www.dautin.com/FacCheck (NID: 200939)



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 25/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 **8d4c35d3b309334312cbaf8cf0bc338c32d40e243aa294367d3334d08af44f84** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **200609** dentro do sistema.

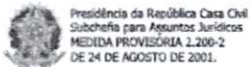
A autenticação eletrônica do documento intitulado "PP", cujo assunto é descrito como "PP", faz prova de que em **27/03/2024 09:53:09**, o responsável **Ciamed - Distribuidora de Medicamentos Ltda (05.782.733/0001-49)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Ciamed - Distribuidora de Medicamentos Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **27/03/2024 09:54:29** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x7e76caa89503a2f267bbeat7f4f4769824d8315c343fc2a0fbc9b9ff355a865d**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

* 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.

061860



PREFEITURA MUNICIPAL DE ENCANTADO
ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL

ALVARÁ DE LICENÇA

INSCRIÇÃO MUNICIPAL 55270	CNPJ/CPF 05.782.733/0001-49	INÍCIO DA ATIVIDADE 27/07/2003
NOME / RAZÃO SOCIAL CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MED LTDA.		
NOME FANTASIA		
ENDEREÇO RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, 560 / BAIRRO SANTO ANTÃO - ENCANTADO - RS -		
ATIVIDADE PRINCIPAL Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano 4644-0/01		
ATIVIDADE SECUNDÁRIA		
Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente		4837-1/99
Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios		4645-1/01
Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia		4645-1/02
Comércio atacadista de produtos odontológicos		4645-1/03
Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria		4646-0/01
Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal		4646-0/02
Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar		4649-4/00
Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada		4650-4/00
Comércio varejista de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios não especificados anteriormente		4729-4/99
Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas		4771-7/01

VISTO: Encantado, 09 de Junho de 2022


JONAS CALVI
Prefeito



v4.0 - Daudin Blockchain certifica em 27/03/2024 09:56:13 que o documento de hash (SHA-256)
7e6d85c21778631525fec291e592c7ac84caaa447022ba65112c93a832 foi validado em 27/03/2024 09:52:51 através da transação blockchain
0x12c1b61283bb3b34ca2f21e1e0f5d8b706cd2b5cdf53249d448cb2471544e e pode ser verificado em <https://www.daudin.com/FileCheck> (NID: 200608)



061861
1981

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 25/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A **Dautin Blockchain** 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 **7e6d85c2177863152efec291e592c7ac8decaad44702f2ba651112c93a83f2** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **200608** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**OI**", cujo assunto é descrito como "**OI**", faz prova de que em **27/03/2024 09:52:29**, o responsável **Ciamed - Distribuidora de Medicamentos Ltda (05.782.733/0001-49)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Ciamed - Distribuidora de Medicamentos Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **27/03/2024 09:55:59** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x12c1b61283bb3b34ca2f21eb1e0f5df87f06cd02b5cdf53249d448cb2471544e**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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.

02.1862



ADMINISTRAÇÃO MUNICIPAL DE ENCANTADO
Estado do Rio Grande do Sul

Rua Monsenhor Scafabrin, 1047 - Encantado / RS- CEP: 95960-000
Fone: 51 3251 0100 - CNPJ: 88.349.238/0001-78 - www.encantado-rs.com.br

DECLARAÇÃO

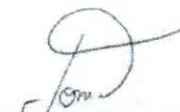
Declaramos para os devidos fins que a Lei 1.810/95 que disciplina o Alvará de Licença em seu artigo 57 prevê:

"O primeiro licenciamento será exigido a taxa de localização e nos demais exercícios é cobrada somente a taxa de fiscalização"

Portanto o município de Encantado RS, a emissão de alvarás se dá sem data de vencimento, sendo o documento emitido de validade permanente, assinado digitalmente e de forma online, sendo a assinatura sem carimbo ou identificação manual qualquer.

Nada mais a declarar assino a presente declaração para que produza seus efeitos legais

Encantado, 28 de Julho de 2021.


MARCIANO ANDRÉ KONRAD
Fiscal Tributário



v4.0 - Dauflin Blockchain certifica em 27/03/2024 10:03:53 que o documento de hash (SHA-256)
95a3282a270099ca6feb46258299c1ba996eb62853e31fa41dc358025c43ca6 foi validado em 27/03/2024 10:02:37 através da transação blockchain
0x8104c7b5654c16c88a02a0421009503ccbc25b7a920518001ac80749eaaaf e pode ser verificado em <https://www.dauflin.com/FileCheck> (NID: 200611)



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 25/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 **95a3282a270f099ca6feb46258299c1ba996eb62653e31fa41dc356025c43ca8** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **200611** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "fe", cujo assunto é descrito como "fe", faz prova de que em **27/03/2024 10:02:21**, o responsável **Ciamed - Distribuidora de Medicamentos Ltda (05.782.733/0001-49)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Ciamed - Distribuidora de Medicamentos Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **27/03/2024 10:03:55** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x8104c7b5654c16c68ac0f2ac44210f09503ccbc25b7a920518001ac80749eaaf**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

* 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.

2024
08 1864



SECRETARIA DE SEGURANÇA PÚBLICA
POLÍCIA CIVIL DO ESTADO DE SÃO PAULO
Departamento de Inteligência da Polícia Civil – DIPOL
Instituto de Identificação Ricardo Gumbielton Daunt – IIRGO

RG DIGITAL DO ESTADO DE SÃO PAULO



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

Esse é um arquivo assinado digitalmente pelo IIRGO (Instituto de Identificação Ricardo Gumbielton Daunt) em conformidade com o padrão de Assinatura Digital ICP Brasil. Caso necessite acesse <http://verificador.rli.gov.br> e faça o upload desse documento para atestar a sua conformidade.

VIDAS
MANTENDO A VIDA EM VIDA

ALTERAÇÃO CONTRATUAL Nº 19 E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL DA SOCIEDADE CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

RENATA CASAGRANDE GALIOTTO, brasileira, casada em regime de comunhão universal de bens, nascida em 09/02/1967, empresária, CPF nº 488.351.100-68, carteira de identidade nº 8043627945, expedida pela SSP-RS, residente e domiciliada à Rua Flores da Cunha, nº 1025, Bairro Centro, na cidade de Encantado/RS, CEP 95960-000, e

PATRICIA CANDIDO FRANCO ROSOLEN, brasileira, casada em regime de comunhão parcial de bens, nascida em 21/02/1972, empresária, CPF nº 115.723.058-00, carteira de identidade nº 231912365, expedida pela SSP-SP, residente e domiciliada à Rua Maria Pereira da Conceição, nº 95, quadra 7, lote 3, Bairro Jardim Residencial Santa Helena, Leme/SP, CEP 13612-102.

únicas sócias componentes da sociedade limitada que tem como nome empresarial **CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, com endereço à Rua Severino Augusto Pretto, nº 560, Bairro Santo Antônio, na cidade de Encantado/RS, CEP 95960-000, inscrita no CNPJ sob nº 05.782.733/0001-49, com contrato social arquivado na JUCISRS sob NIRE nº 43203132010 em 28/07/2003, e com posteriores alterações contratuais sendo a última a de nº 18, arquivada na JUCISRS sob nº 8380691 em 04/08/2022, têm entre si, justo e combinado, alterar e consolidar o contrato social da sociedade, mediante as seguintes cláusulas e condições:

I – DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL:

Cláusula única: É aberta a filial nº 04, que terá sede e endereço à Avenida Independência, nº 1183, sala 1307, Bairro Independência, Porto Alegre/RS, CEP 90035-077, com a atividade de comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano.

II) CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL:

Cláusula 1.ª - A sociedade tem como nome empresarial **CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**.

Cláusula 2.ª - As atividades da sociedade (matriz) são: como atividade principal, o comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, e como atividades secundárias, o comércio atacadista: de cosméticos e produtos de perfumaria, de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, de produtos de higiene pessoal, de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com ou sem atividade de fracionamento e acondicionamento associada, de produtos odontológicos, de próteses e artigos de ortopedia, especializado em outros produtos alimentícios, o comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos, de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal, de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios, de produtos farmacêuticos homeopáticos, de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas, o transporte rodoviário de cargas Intermunicipal, interestadual e internacional, exceto produtos perigosos e mudanças, o

Página | 1

depósito de mercadorias para terceiros, e a participação como quotista ou acionista em outras sociedades.

Cláusula 3.ª - A sociedade (matriz) tem como endereço à Rua Severino Augusto Pretto, nº. 560, Bairro Santo Antônio, na cidade de Encantado/RS, CEP 95960-000.

Cláusula 4.ª - A filial nº 01 da sociedade localiza-se à Rua Antonio Dellai, nº 670, Bairro Vila Santucci, Leme/SP, CEP 13614-165, e está inscrita no CNPJ sob nº 05.782.733/0002-20 e NIRE JUCESP nº 35904353248.

Parágrafo único: A filial nº 01 tem o mesmo objeto social da matriz, ou seja, como atividade principal, o comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, e como atividades secundárias, o comércio atacadista: de cosméticos e produtos de perfumaria, de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, de produtos de higiene pessoal, de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com ou sem atividade de fracionamento e acondicionamento associada, de produtos odontológicos, de próteses e artigos de ortopedia, especializado em outros produtos alimentícios, o comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos, de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal, de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios, de produtos farmacêuticos homeopáticos, de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas, o transporte rodoviário de cargas Intermunicipal, interestadual e internacional, exceto produtos perigosos e mudanças, o depósito de mercadorias para terceiros, e a participação como quotista ou acionista em outras sociedades.

Cláusula 5.ª - A filial nº 02 localiza-se à Rua dos Cisnes, nº 235, Bairro Pedra Branca, na cidade de Palhoça/SC, CEP 88137-300 e está inscrita no CNPJ sob nº 05.782.733/0003-00 e NIRE JUCESC nº 42901245008.

Parágrafo único: A filial nº 02 tem no objeto social, como atividade principal, o comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, e como atividades secundárias, o comércio atacadista: de cosméticos e produtos de perfumaria, de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, de produtos de higiene pessoal, de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, de produtos odontológicos, de próteses e artigos de ortopedia, especializado em outros produtos alimentícios, comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos, de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal, de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios, de produtos farmacêuticos homeopáticos, de produtos farmacêuticos sem manipulação de fórmulas, transporte rodoviário de cargas Intermunicipal, interestadual e internacional, exceto produtos perigosos e mudanças, o depósito de mercadorias para terceiros, participação como quotista ou acionista em outras sociedades.

Cláusula 6.ª - A filial nº 03 localiza-se à Rua Samuel Meira Brasil, nº 394, sala 33, Bairro Taquara II, cidade de Serra/ES, CEP 29167-650 e está inscrita no CNPJ sob nº 05.782.733/0004-91 e NIRE JUCESB nº 32900753613.

Parágrafo único: A filial nº 03 tem no objeto social, como atividade principal, o comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, e como atividades secundárias, o comércio atacadista: de cosméticos e produtos de perfumaria, de instrumentos e

Página | 2

0613657

0 1366

materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, de produtos de higiene pessoal, de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com ou sem atividade de fracionamento e acondicionamento associada, de produtos odontológicos, de próteses e artigos de ortopedia, especializado em outros produtos alimentícios, comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos, de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal, de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios, de produtos farmacêuticos homeopáticos, de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas, transporte rodoviário de cargas intermunicipal, interestadual e internacional, exceto produtos perigosos e mudanças, o depósito de mercadorias para terceiros, participação como quotista ou acionista em outras sociedades.

Cláusula 7ª - A filial nº 04 localiza-se à Avenida Independência, nº 1183, sala 1307, Bairro Independência, Porto Alegre/RS, CEP 90035-077, com a atividade de comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano.

Cláusula 8ª - O capital social de R\$ 3.000.000,00 (três milhões de reais), totalmente integralizado em moeda corrente nacional, dividido em 3.000.000 (três milhões) de quotas, no valor de R\$ 1,00 (um real) cada uma, está distribuído entre os sócios da seguinte forma:

RENATA CASAGRANDE GALIOTTO	2.940.000 QUOTAS	R\$ 2.940.000,00	98%
PATRICIA CANDIDO FRANCO ROSOLEN	60.000 QUOTAS	R\$ 60.000,00	2%
TOTAL	3.000.000 QUOTAS	R\$ 3.000.000,00	100%

Cláusula 9ª - A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas cotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

Cláusula 10ª - As cotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento dos outros sócios, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço direito de preferência para a sua aquisição se postas a venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente.

Cláusula 11ª - O prazo de duração da sociedade é por tempo indeterminado.

Cláusula 12ª - A administração da sociedade cabe a sócia RENATA CASAGRANDE GALIOTTO, com poderes e atribuições de representar a sociedade em todos os seus negócios, ativa e passivamente, judicial e extrajudicialmente, perante terceiros, quaisquer repartições e órgãos públicos, federais, estaduais e municipais, autarquias, sociedades de economia mista e entidades paraestatais, estando autorizada a fazer uso do nome empresarial, nomear procuradores, inclusive onerar ou alienar (dar em garantia) bens imóveis da sociedade, sem a necessidade de autorização do(s) outro(s) sócio(s). A sócia, no exercício da administração, não poderá realizar atividades estranhas ao interesse social previsto neste contrato, bem como assumir obrigações, seja em favor de qualquer sócio cotista ou de terceiros.

Cláusula 13ª - O exercício social coincidirá com o ano civil, encerrando-se em 31 de dezembro, e ao término da cada exercício, os administradores prestarão contas

Justificadas de sua administração, com elaboração do inventário e dos balanços patrimonial e de resultado econômico.

Parágrafo primeiro: A sociedade deliberará em reunião dos sócios, devidamente convocada para este fim, a respeito da distribuição dos resultados, que terá o destino que os sócios houverem por bem determinar, respeitada a proporção de suas quotas no capital social.

Parágrafo segundo: Caso os sócios entenderem que a distribuição dos resultados não deva ser proporcional a participação de suas quotas no capital social, poderão optar pela distribuição desproporcional.

Parágrafo terceiro: A critério dos sócios poderá haver distribuição antecipada de lucros, a qualquer tempo.

Cláusula 14ª - Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, isto é, até 30 de abril, os sócios deliberarão, em reunião, sobre o balanço patrimonial e o resultado econômico e designarão administradores, quando for o caso.

Parágrafo primeiro: A reunião ocorrerá através de convocação 8 (oito) dias de antecedência, por carta com comprovação de seu recebimento, onde haverá a designação do dia, hora, local e ordem do dia. Comprovado o recebimento, bem como o ciente de todos os sócios, ficarão dispensadas as formalidades de convocação previstas no § 3.º do Art. 1152 do Código Civil/2002.

Parágrafo segundo: Fica dispensada a reunião quando todos os sócios assinarem documento escrito contendo os respectivos votos e manifestações sobre assuntos levados a deliberação.

Parágrafo terceiro: Devidamente convocados, as deliberações tomadas vinculam todos os sócios, inclusive o sócio ausente ou dissidente.

Cláusula 15ª - A sociedade poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

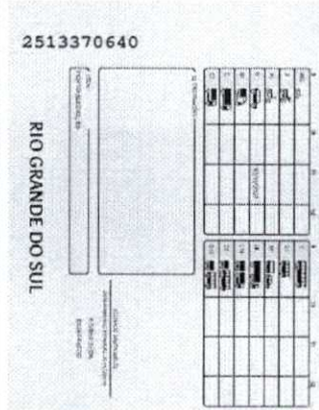
Cláusula 16ª - Os sócios poderão, de comum acordo, fixar uma retirada mensal, a título de "pro labore" para aqueles que exercerem atividades na empresa, observadas as disposições regulamentares pertinentes.

Cláusula 17ª - Falecendo ou interdito qualquer sócio, a sociedade continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou do sócio remanescente, o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, a data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

Parágrafo primeiro: O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolve em relação a seu sócio.

Parágrafo segundo: Até que se ultime, no processo de inventário, a partilha dos bens deixados pelo de cujus, incumbirá ao inventariante, para todos os efeitos legais, a representação ativa e passiva dos interessados perante a sociedade.

Parágrafo terceiro: Os herdeiros, através de seu inventariante ou representante legal, poderão retirar-se da sociedade.



Documento assinado com certificado digital em conformidade com a Medida Provisória nº 2200-2/2001. Sua validade poderá ser confirmada por meio do programa Assinador Sertpro. As orientações para instalar o Assinador Sertpro e realizar a validação do documento digital estão disponíveis em: <http://www.sertpro.gov.br/assinador-digital>.

SERPRO/SENATRAN



QR-CODE





JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL
Registro Digital

Capa de Processo

Identificação do Processo		
Número do Protocolo	Número do Processo Módulo Integrador	Data
22/327.572-7	RSP2200687056	27/09/2022
Identificação do(s) Assinante(s)		
CPF	Nome	Data Assinatura
488.351.100-68	RENATA CASAGRANDE GALIOTTO	27/09/2022
Assinado utilizando o(s) seguinte(s) selo(s) do(s) [] [] []		
Selo Ouro - Certificado Digital		



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

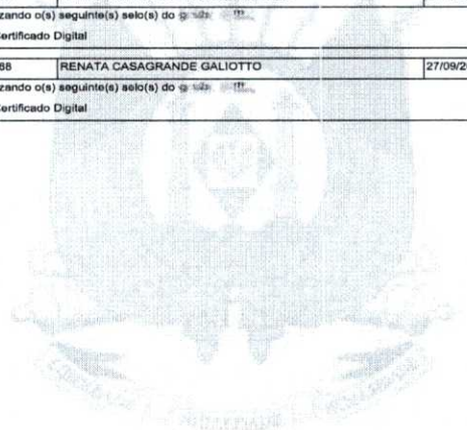


JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL
Registro Digital

Documento Principal

Identificação do Processo		
Número do Protocolo	Número do Processo Módulo Integrador	Data
22/327.572-7	RSP2200687056	27/09/2022
Identificação do(s) Assinante(s)		
CPF	Nome	Data Assinatura
115.723.058-00	PATRICIA CANDIDO FRANCO ROSOLEN	27/09/2022
Assinado utilizando o(s) seguinte(s) selo(s) do(s) [] [] []		
Selo Ouro - Certificado Digital		
488.351.100-68	RENATA CASAGRANDE GALIOTTO	27/09/2022
Assinado utilizando o(s) seguinte(s) selo(s) do(s) [] [] []		
Selo Ouro - Certificado Digital		

Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul



Cláusula 18.ª - Cabe ao sócio que desejar ceder suas cotas ou retirar-se da sociedade comunicar ao remanescente, por escrito, com prazo mínimo de 60 (sessenta) dias, garantindo a este o direito de preferência na aquisição das mesmas.

Parágrafo único: Se o sócio remanescente não usar do direito de preferência, no prazo máximo de 60 (sessenta) dias após o recebimento do aviso de que trata este artigo, tem o sócio cedente a liberdade de transferir a sua cota a terceiros.

Cláusula 19.ª - 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 20.ª - Os casos omissos serão tratados de acordo com o Livro II da Lei n.º 10.406, de 10 de janeiro de 2002 e pela legislação complementar que se aplicar ao caso.

Cláusula 21.ª - Fica eleito o Foro da Comarca de Encantado/RS para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

E por se acharem em perfeito acordo, assinam o presente instrumento.

Encantado/RS, 23 de setembro de 2022.

RENATA CASAGRANDE GALIOTTO.

PATRICIA CANDIDO FRANCO ROSOLEN.

061867

061364

Relatório de Filiais Abertas

Informamos que, do processo 22/327.572-7 arquivado nesta Junta Comercial sob o número 8449583 em 03/10/2022 da empresa 4320513201-0 CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, consta a abertura da(s) seguinte(s) filial(ais).

NIRE	ENDEREÇO
4390216885-7	AVENIDA INDEPENDENCIA 1183 SALA 1307 - BARRIO INDEPENDENCIA CEP 90035-077 - PORTO ALEGRE/RS

3 de out de 2022



TERMO DE AUTENTICAÇÃO - REGISTRO DIGITAL

Certifico que o ato, assinado digitalmente, da empresa CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, de CNPJ 05.782.733.0001-49 e protocolado sob o número 22/327.572-7 em 27/09/2022, encontra-se registrado na Junta Comercial sob o número 8449583, em 03/10/2022. O ato foi deferido eletronicamente pelo examinador Carmen Lucia dos Santos Spiercart.
Certifico o registro, o Secretário-Geral, José Tadeu Jacoby. Para sua validação, deverá ser acessado o site eletrônico do Portal de Serviços / Validar Documentos (<https://portalservicos.juicrs.rs.gov.br/Portal/pages/imagens/Processo/validarDocumento>) e informar o número de protocolo e chave de segurança.

Capa de Processo

CPF	Nome	Assinante(s)	Data Assinatura
488.351.100-68	RENATA CASAGRANDE GALIOTTO		27/09/2022

Assinado utilizando o(s) seguinte(s) selo(s) do Selo Ouro - Certificado Digital

Documento Principal

CPF	Nome	Assinante(s)	Data Assinatura
488.351.100-68	RENATA CASAGRANDE GALIOTTO		27/09/2022
115.723.058-00	PATRICIA CANDIDO FRANCO ROSOLEN		27/09/2022

Assinado utilizando o(s) seguinte(s) selo(s) do Selo Ouro - Certificado Digital

Data de início dos efeitos do registro (art. 36, Lei 8.934/1994): 23/09/2022

Documento assinado eletronicamente por Carmen Lucia dos Santos Spiercart, Servidor(a) Público(a), em 03/10/2022, às 18:02.



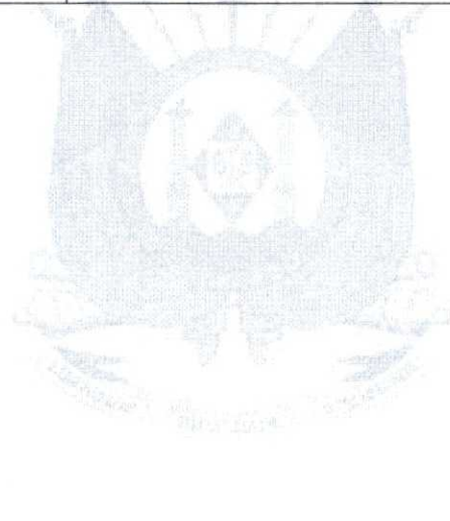
A autenticidade desse documento pode ser conferida no portal de serviços da Juicrs informando o número do protocolo 22/327.572-7.



JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL
Registro Digital

O ato foi assinado digitalmente por :

Identificação do(s) Assinante(s)	
CPF	Nome
054.744.500-87	JOSE TADEU JACOBY



Porto Alegre, segunda-feira, 03 de outubro de 2022

Ministério da Economia Secretaria de Governo Digital Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração Secretaria de Desenvolvimento Econômico e Turismo			Nº DO PROCESSO CUI3 DA JUNTA COMERCIAL
CPF do ato emissor, assinante e assessor (se houver)	Código de Processo	Nº de Registro do Atto	
43205132010	2062		
TITULARIDADE			
ILUMINAÇÃO DE (A) PRESIDENTE DA Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul			
Nome: CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA			
Atividade: Indústria ou do Agronegócio / Comércio			
Número do V.P. e do deliberação da Junta: 03			
			Nº DE CONFERM. 78952289487056
ENCAMINHAMENTO			
Representante Legal de Empresa / Agente Auxiliar do Comércio			
Nome: _____			
Assinatura: _____			
Telefone de Contato: _____			
Data: 27 Setembro 2022			
Estado: _____			
TIPO DE JUNTA COMERCIAL			
REGISTRO REGULAR		REGISTRO COLABORATIVO	
<input type="checkbox"/> Sim		<input type="checkbox"/> Sim	
<input type="checkbox"/> Não		<input type="checkbox"/> Não	
Data: _____		Data: _____	
Responsável: _____		Responsável: _____	
ORIGEM DO REGISTRO			
<input type="checkbox"/> Protocolo em cartório (Vide despacho em folha anexa)		<input type="checkbox"/> Cartório	
<input type="checkbox"/> Protocolo eletrônico, Publicação em o-juicrs.rs.gov.br		<input type="checkbox"/> Empresa	
<input type="checkbox"/> Protocolo eletrônico, Publicação em o-juicrs.rs.gov.br		<input type="checkbox"/> Empresa	
Data: _____		Data: _____	
Responsável: _____		Responsável: _____	
ORIGEM DO REGISTRO			
<input type="checkbox"/> Protocolo em cartório (Vide despacho em folha anexa)		<input type="checkbox"/> Empresa	
<input type="checkbox"/> Protocolo eletrônico, Publicação em o-juicrs.rs.gov.br		<input type="checkbox"/> Empresa	
<input type="checkbox"/> Protocolo eletrônico, Publicação em o-juicrs.rs.gov.br		<input type="checkbox"/> Empresa	
Data: _____		Data: _____	
Responsável: _____		Responsável: _____	
OBSERVAÇÕES:			

Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

Cidadão,

Confira os dados de Identificação da Pessoa Jurídica e, se houver qualquer divergência, providencie junto à RFB a sua atualização cadastral.

A informação sobre o porte que consta neste comprovante é a declarada pelo contribuinte.

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL			
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA			
NUMERO DE INSCRIÇÃO 05.782.733/0001-49 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL		DATA DE ABERTURA 28/07/2003
NOME EMPRESARIAL CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) *****			PORTE DEMAIS
CODIGO E DESCRICAO DA NATUREZA ECONOMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano			
CODIGO E DESCRICAO DAS ATIVIDADES ECONOMICAS SECUNDARIAS 46.37-1-99 - Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente 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 46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar 46.49-4-09 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada 47.29-6-99 - Comércio varejista de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios não especificados anteriormente 47.21-7-01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas 47.21-7-03 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos homeopáticos 47.22-5-00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal 47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, Intermunicipal, Interestadual e Internacional 52.11-7-99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis 64.52-0-00 - Holdings de instituições não-financeiras			
CODIGO E DESCRICAO DA NATUREZA JURIDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada			
TOMADOR DO R SEVERINO AUGUSTO PRETTO		NUMERO 560	COMPLEMENTO *****
CEP 95.900-000	MUNICÍPIO SANTO ANTAO	MUNICÍPIO ENCANTADO	UF RS
ENDEREÇO ELETRÔNICO CIAMED@CIAMEDRS.COM.BR		TELEFONE (51) 3751-0300	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) ****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA			DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 28/07/2003
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 16/04/2024 às 09:49:11 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

[CONSULTAR QSA](#) [VOLTAR](#) [IMPRIMIR](#)

A RFB agradece a sua visita. Para informações sobre política de privacidade e uso, [clique aqui](#).

069186110

Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

Cidadão,

Confira os dados de Identificação da Pessoa Jurídica e, se houver qualquer divergência, providencie junto à RFB a sua atualização cadastral.

A informação sobre o porte que consta neste comprovante é a declarada pelo contribuinte.

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL			
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA			
NUMERO DE INSCRIÇÃO 05.782.733/0001-49 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 28/07/2003	
NOME EMPRESARIAL CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) *****			FORTE DEMAIS
CODIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano			
CODIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDARIAS 46.37-1-89 - Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente 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 produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar 46.49-4-09 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada 47.29-6-89 - Comércio varejista de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios não especificados anteriormente 47.71-7-01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas 47.71-7-43 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos homeopáticos 47.72-3-00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal 47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional 52.11-7-99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis 64.62-0-00 - Holdings de instituições não-financeiras			
CODIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada			
LOGRADOURO R SEVERINO AUGUSTO PRETTO	NUMERO 568	COMPLEMENTO *****	
CEP 95.960-000	BARRIO/DISTRITO SANTO ANTAO	MUNICÍPIO ENCANTADO	UF RS
ENDEREÇO ELETRÔNICO CIAMED@CIAMEDRS.COM.BR		TELEFONE (51) 3751-8300	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 28/07/2003	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL *****			
SITUAÇÃO ESPECIAL *****		DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

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

Emitted no dia 16/04/2024 às 09:49:11 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

CONSULTAR QSA VOLTAR IMPRIMIR

A RFB agradece a sua visita. Para informações sobre política de privacidade e uso, [clique aqui](#).

06
18710

ANEXO – III
DECLARAÇÃO UNIFICADA

À pregoeira e equipe de apoio

Prefeitura Municipal de Capanema, Estado do Paraná

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 014/2024

Pelo presente instrumento e para todos os fins de direito, o CONTRATADO, denominado de Ciamed Distribuidora de Medicamentos Ltda, inscrita no CNPJ sob o nº 05.782.733/0001-49, sediada no seguinte endereço: rua Severino Augusto Pretto, nº560, bairro Santo Antônio, Encantado/RS com o seguinte endereço eletrônico: ciamed@ciamedrs.com.br, e com o seguinte contato telefônico e WhatsApp: 51 3791-9300, neste ato representada pela Sra. Renata Casagrande Galiotto, CPF Nº 488.351.100-68, com função de: Socia administradora, conforme atos constitutivos da empresa OU procuração apresentada nos autos, **DECLARA:**

- a) a ciência e concordância do licitante com as condições contidas no Edital e seus anexos, de que cumpre plenamente as condições e requisitos de participação e de habilitação definidos no Edital e anexos, incluindo os definidos no Termo de Referência, se existirem;
- b) a ciência e concordância do licitante com as obrigações e regras de execução, de recebimento e de pagamento previstas no Edital e no Termo de Referência, assumindo a responsabilidade de cumpri-las;
- c) a ciência de que sobre o valor devido ao Contratado, decorrente da presente contratação, serão retidos os valores referentes aos tributos incidentes, conforme o disposto na legislação.
- d) que o licitante não emprega menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre; de que não emprega menores de 16 (dezesesseis) anos; de que caso a proponente empregar menores de 16 (dezesesseis) anos, estes estão contratados na condição de jovem aprendiz, nos termos do artigo 7º, inciso XXXIII, da Constituição Federal;
- e) que o licitante e os seus sócios e/ou administradores não se encontre(m), ao tempo do processo de contratação, impossibilitado(s) de participar da licitação/contratação em decorrência de sanção de impedimento ou de inidoneidade que lhe foi imposta por qualquer órgão público, de qualquer ente federado;
- f) que o licitante não teve a contratação rescindida unilateralmente pela Administração Pública municipal, no âmbito do processo de contratação anterior para o mesmo objeto, independentemente do esgotamento dos recursos administrativos cabíveis, quando aplicada a medida cautelar administrativa prevista no inciso II do art. 247 da LCM 14/22;
- g) que o licitante não mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com agente político ou dirigente do órgão interessado na contratação ou com agente público que desempenhe função no respectivo processo de contratação ou que atuará na execução, controle ou fiscalização da contratação, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;
- h) que o licitante não integra um grupo econômico, de fato ou de direito, com outro(s) licitante(s) ou contratado(s) deste processo de contratação;
- i) que o licitante, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do edital, não foi condenado judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista.
- j) que inexistem fatos impeditivos para a habilitação do licitante no certame e de que não se enquadra em nenhuma das hipóteses de conflito de interesses previstas na Lei, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores, durante toda a vigência da contratação;
- k) que o orçamento e a proposta comercial apresentados pelo licitante neste processo de contratação foram elaborados de forma independente, se aplicável;

Cuidar das pessoas muda o mundo!

CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA | (51) 3751-9300 | www.ciamed.com.br
MATRIZ: Rua Severino Augusto Pretto, nº 560 - Bairro Santo Antônio - Encantado/RS - CEP: 95060-000
FILIAL SC: Rua dos Cisnes, nº 235 - Bairro Pedra Branca - Palhoça/SC - CEP: 88137-300
FILIAL SP: Rua Antônio Delial, nº 670 - Bairro Vila Santuucci - Leme/SP - CEP: 13.814-166



l) que o licitante não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do artigo 1º e no inciso III do artigo 5º da Constituição Federal;

m) que NENHUM sócio e/ou administrador do licitante exerce cargo ou função pública impeditiva de relacionamento comercial com a Administração Pública;

n) que o licitante não contratará empregados com incompatibilidade com as autoridades contratantes ou ocupantes de cargos de direção ou de assessoramento, incluindo os respectivos parentes até o terceiro grau, na forma da Súmula Vinculante nº 13 do STF;

o) que o licitante e seu(s) sócio(s) não se encontram em estado de insolvência civil, falência ou recuperação judicial ou extrajudicial;

p) a ciência de que sobre o valor devido ao Contratado, decorrente da presente contratação, serão retidos os valores referentes aos tributos incidentes, conforme o disposto na legislação.

q) ciência de que as vedações indicadas na alínea "e" também são aplicadas:

(i) ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.

(ii) à pessoa jurídica licitante que possua como sócio, administrador ou não, a mesma pessoa física que seja sócia-administradora, ou sócia majoritária, ou sócia exclusiva da pessoa jurídica declarada inidônea ou que for impedida de licitar com a Administração Pública de qualquer ente federado;

(iii) à pessoa jurídica licitante que possua como sócio, administrador ou não, o cônjuge, o companheiro ou os filhos do sócio-administrador, ou do sócio majoritário, ou do sócio exclusivo da pessoa jurídica declarada inidônea ou que for impedida de licitar com a Administração Pública de qualquer ente federado.

II - Para os fins da presente contratação, indicamos as seguintes informações:

o(a) responsável legal da pessoa jurídica, a sua qualificação completa e a sua função na empresa;

em caso de qualquer comunicação futura referente a este processo de contratação, bem como em caso de eventual contratação, **concordo que a comunicação oficial do Município** seja encaminhada de forma eletrônica, para os seguintes endereços e números:

1 - E-mail: maristela@ciamedrs.com.br

2 - Telefone: (51) 3751-9339

3 - Whats App: (51) 98058-4301

4 - Telegram: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

c) caso altere os endereços ou números mencionados acima, será protocolizado um pedido de alteração junto ao Município, sob pena de ser considerada validamente intimada conforme os dados anteriormente fornecidos.

Encantado, 24 de abril de 2024.

RENATA CASAGRANDE Assinado de forma digital
por RENATA CASAGRANDE
GALOTTO:488351100 GALOTTO:48835110068
68 Dados: 2024.04.24 17:17:01
-03'00'

RENATA CASAGRANDE GALOTTO
SÓCIA ADMINISTRADORA
RG: 8043627945
CPF: 488.351.100-68

Cuidar das pessoas muda o mundo!

CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA | (51) 3751-9300 | www.ciamed.com.br
MATRIZ: Rua Severino Augusto Pretto, nº 560 - Bairro Santo Antônio - Encantado/RS - CEP: 95960-000
FILIAL SC: Rua dos Cisnes, nº 235 - Bairro Pedra Branca - Palhoça/SC - CEP: 88197-300
FILIAL SP: Rua Antônio Dollat, nº 670 - Bairro Vila Santucci - Leme/SP - CEP: 13.614-165



0 1872
B



CERTIDÃO JUDICIAL CÍVEL NEGATIVA

À vista dos registros constantes nos sistemas de Informática do Poder Judiciário do Estado do Rio Grande do Sul e expedida a presente certidão por não constar distribuição de ação falimentar, concordatária, recuperação judicial e extrajudicial em tramitação contra a seguinte parte interessada:
Clamed Distribuidora de Medicamentos Ltda *****
*CNPJ: 05.782.733/0001-49*****

Encantado, 25 de março de 2024, às 12h43min

0
6
1873

2023 11874

	<p>Este é um documento eletrônico assinado digitalmente conforme Lei Federal nº 11.419/2006 de 19/12/2006, art. 1º, parágrafo 2º, inciso III.</p> <p>Para conferência do conteúdo deste documento, acesse, na internet, o endereço https://www.tjrs.jus.br/verificadocs e digite o seguinte número verificador: 0001507170896</p> 
---	--

0 1876
3

**CRISTALIA PROD.
QUIMICOS
FARMACEUTICOS
LTDA**



942041877

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

Declaramos para os fins exigidos na legislação, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

Dados do Fornecedor

CNPJ: 44.734.671/0022-86 DUNS®: 944972198
Razão Social: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
Nome Fantasia: LABORATORIO CRISTALIA
Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 15/01/2025
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA
MEI: Não
Porte da Empresa: Demais

Ocorrências e Impedimentos

Ocorrência: Nada Consta
Impedimento de Licitar: Nada Consta
Ocorrências Impeditivas indiretas: Nada Consta
Vínculo com "Serviço Público": Nada Consta

Níveis cadastrados:

Automática: a certidão foi obtida através de integração direta com o sistema emissor. Manual: a certidão foi inserida manualmente pelo fornecedor.

I - Credenciamento

II - Habilitação Jurídica

III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal

Receita Federal e PGFN	Validade:	21/09/2024	Automática
FGTS	Validade:	18/05/2024	Automática
Trabalhista (http://www.tst.jus.br/certidao)	Validade:	19/10/2024	Automática

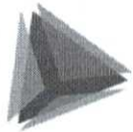
IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal

Receita Estadual/Distrital	Validade:	19/05/2024
Receita Municipal	Validade:	18/05/2024

V - Qualificação Técnica

VI - Qualificação Econômico-Financeira

Validade: 31/05/2024



TCEPR
TRIBUNAL DE CONTAS DO ESTADO DO PARANÁ

0 1878
5

Consulta de Impedidos de Licitar

CNPJ: 447346701186

NENHUM ITEM ENCONTRADO!

Itapira/ SP, 29 de abril de 2024

À
Prefeitura Municipal de Capanema - PR
A/C: Sr. Pregoeiro

Ref.: Pregão Eletrônico N° 90014/2024
Abertura em 24/04/2024 às 08:30 horas

Prezados Srs.

A empresa Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda com sede na Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva KM 46,2 Loteamento Nações Unidas – CEP 13.974-908, CNPJ: 44.734.671/0022-86 - I.E.: 374.076.430.117, neste ato representada por Adriano Gomes dos Santos, Gerente de Licitações, propõe fornecer à Prefeitura Municipal de Capanema, em estrito cumprimento ao previsto no Edital de Pregão Eletrônico nº 90014/2024, conforme abaixo discriminado:

ITENS:

ITEM Nr. 35 --

OFERECEMOS : BIPERIDENO CLOR. 2 MG - COMPRIMIDO
 VALIDADE : 36 MESES
 NOME COMERCIAL : CINETOL 2mg Com. 20bl. X 10
 QUANTIDADE : 36.000 COMPRIMIDOS
 APRESENTACAO : CX. C/ 20 BLISTERES X 10 COMPRIMIDOS
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,2962 (Dois Mil, Novecentos e Sessenta e Dois Decimo de Miliesimo de Real)
 PRECO UNIT. LIQUIDO : R\$ 0,24 (Vinte e Quatro Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 10.663,20 (Dez Mil, Seiscentos e Sessenta e Tres Reais e Vinte Centavos)
 PRECO TOTAL LIQUIDO : R\$ 8.640,00 (Oito Mil, Seiscentos e Quarenta Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0096.004-5
 * VALORES UNITARIO E TOTAL LIQUIDOS ESTAO DESONERADOS DO ICMS/SP DE 19% PREVISTO PELO CONVENIO CONFAZ NR. 87/2002 E ALTERACOES *

MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ADRIANO GOMES DOS SANTOS:28103684813
 84813
Assinado de forma digital por ADRIANO GOMES DOS SANTOS:28103684813
 Dados: 2024.04.29 10:07:58 -03'00'

- Unidade I – Rod. Itapira-Lindóia, Km 14 - Ponte Nova - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3843-9500
- Unidade II – Av. Paoletti, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3863-9500
- Unidade III – Av. Nossa Senhora da Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
- Unidade IV - Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147) km 46,2 – Loteamento Nações Unidas – CEP: 13974-908, Itapira/SP - Tel./Fax: (19) 3813-8720
- Unidade Montes Claros– Av. Osmani Barbosa, 1235 - Bairro JK - Montes Claros/ MG - CEP. 39.404-006 - Tel./Fax: (19) 98278-3231
- Unidade V Rua Tomás Sepe, 489 Jardim da Glória Cotia/SP CEP: 06.711 270 Tel./Fax: (11) 4613 5900
- Unidade VI - Rua Umbu, nº 219, Salas 11,12,13,14,15 e 16, Térreo e Mezanino, Lot. Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP: 13.098-325/ Tel./ Fax: (19) 3790-3800
- Unidade VIII – Av. das Quaresmeiras, 451- Bloco B - Distrito Industrial - Pouso Alegre/MG - CEP: 37.556-833 - Tel./Fax: (35) 3449-2620
- Unidade Norte-Sul - Av. José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, Campinas/ SP - CEP: 13.090-615 - Tel./Fax: (19) 3795-1100/ 3795-1111

08 1330

ITEM Nr. 101 -

OFERECEMOS : IMIPRAMINA CLOR. 25 MG - COMPRIMIDO
VALIDADE : 24 MESES
NOME COMERCIAL : IMIPRA 25mg Com. Rev. 20bl. X 10
QUANTIDADE : 10.000 COMPRIMIDOS
APRESENTACAO : CX. C/ 20 BLISTERES X 10 COMPRIMIDOS
PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,40 (Quarenta Centavos)
PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 4.000,00 (Quatro Mil Reais)
OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0023.013-6

MARCA : CRISTALIA
PROCEDÊNCIA : NACIONAL
FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 106 -

OFERECEMOS : CLORIDRATO DE BENOXINATO (OXIBUPROCAÍNA) 0,4%
VALIDADE : 24 MESES
NOME COMERCIAL : OXINEST 0,4% Sol. Oft. - 1fr. X 10mL
QUANTIDADE : 250 FRASCO
APRESENTACAO : CAIXA COM 1 FRASCO X 10ML
PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 23,59 (Vinte e Tres Reais e Cinquenta e Nove Centavos)
PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 5.897,50 (Cinco Mil, Oitocentos e Noventa e Sete Reais e Cinquenta Centavos)
OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0479.002-0

MARCA : CRISTÁLIA
PROCEDÊNCIA : NACIONAL
FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 121 -

OFERECEMOS : CLORPROMAZINA CLOR. 25 MG COMPR.
VALIDADE : 24 MESES
NOME COMERCIAL : LONGACTIL 25mg Com Rev - 20bl x 10
QUANTIDADE : 35.000 COMPRIMIDOS
APRESENTACAO : CX. C/ 20 BLISTERS X 10 COMPRIMIDOS
PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,27 (Vinte e Sete Centavos)
PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 9.450,00 (Nove Mil, Quatrocentos e Cinquenta Reais)
OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0226.022-9

MARCA : CRISTALIA
PROCEDÊNCIA : NACIONAL
FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 122 -

OFERECEMOS : CLORPROMAZINA CLOR. 40 MG/ML - SOL. ORAL - 20 ML
VALIDADE : 24 MESES
NOME COMERCIAL : LONGACTIL 40 mg/mL Sol. Oral - 10 fr
QUANTIDADE : 200 FRASCOS
APRESENTACAO : CX. C/ 10 FRASCOS X 20 ML
PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 6,99 (Seis Reais e Noventa e Nove Centavos)
PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 1.398,00 (Hum Mil, Trezentos e Noventa e Oito Reais)
OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0226.013-1

MARCA : CRISTALIA
PROCEDÊNCIA : NACIONAL
FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

- Unidade I - Rod. Itapira-Lindóia, Km 14 - Ponte Nova - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3843-9500
- Unidade II - Av. Paoletti, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3863-9500
- Unidade III - Av. Nossa Senhora da Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
- Unidade IV - Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147) km 46,2 - Loteamento Nações Unidas - CEP: 13974-908, Itapira/SP - Tel./Fax: (19) 3813-8720
- Unidade Montes Claros - Av. Osmani Barbosa, 1235 - Bairro JK - Montes Claros/MG - CEP: 39.404-006 - Tel./Fax: (19) 98278-3231
- Unidade V - Rua Tomás Sepe, 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 06.711 270 - Tel./Fax: (11) 4613 5900
- Unidade VI - Rua Umbu, nº 219, Salas 11,12,13,14,15 e 16, Térreo e Mezanino, Lot. Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP: 13.098-325/ Tel./ Fax: (19) 3790-3800
- Unidade VIII - Av. das Quaresmeiras, 451- Bloco B - Distrito Industrial - Pouso Alegre/MG - CEP: 37.556-833 - Tel./Fax: (35) 3449-2620
- Unidade Norte-Sul - Av. José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, Campinas/ SP - CEP: 13.090-615 - Tel./Fax: (19) 3795-1100/ 3795-1111

ADRIANO GOMES DOS SANTOS:28103684813
84813
Assinado de forma digital por ADRIANO GOMES DOS SANTOS:28103684813
Dados: 2024.04.29 10:08:41 -03'00"

ITEM Nr. 124 -

OFERECEMOS : COLAGENASE 0,6 UI + CLORANF. 0,01 G. - POM. DERM. - 30 G.
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : KOLLAGENASE C/ CLORANF 0,6U/g+0,01g/
 QUANTIDADE : 700 BISNAGAS
 APRESENTACAO : CX. C/ 10 BISNAGAS X 30 G.
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 11,56 (Onze Reais e Cinquenta e Seis Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 8.092,00 (Oito Mil, Noventa e Dois Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0505.010-1

MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 125 -

OFERECEMOS : COLAGENASE 0,6 UI - POM. DERMAT. 30 G.
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : KOLLAGENASE 0,6U/g Pom Derm. - 10 bi
 QUANTIDADE : 400 BISNAGAS
 APRESENTACAO : CX. C/ 10 BISNAGAS X 30 G.
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 12,27 (Doze Reais e Vinte e Sete Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 4.908,00 (Quatro Mil, Novecentos e Oito Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0431.009-6

MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 165 -

OFERECEMOS : FENOBARBITAL SODICO - SOL. INJ. 100 MG/ML - 02 ML
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : FENOCRIS 100mg/mL Sol. Inj. - 25amp.
 QUANTIDADE : 200 AMPOLAS
 APRESENTACAO : CX. C/ 25 AMPOLAS X 02 ML
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 2,48 (Dois Reais e Quarenta e Oito Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 496,00 (Quatrocentos e Noventa e Seis Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0016.019-7

MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 166 -

OFERECEMOS : FENOBARBITAL SOD. - SOL. ORAL 40 MG/ML - 20 ML
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : FENOCRIS 40mg/mL Sol. Oral - 10 fr.
 QUANTIDADE : 500 FRASCOS
 APRESENTACAO : CX. C/ 10 FRASCOS X 20 ML
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 4,10 (Quatro Reais e Dez Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 2.050,00 (Dois Mil, Cinquenta Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0016.003-0

MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

- Unidade I - Rod. Itapira-Lindóia, Km 14 - Ponte Nova - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3843-9500
- Unidade II - Av. Paolotti, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3863-9500
- Unidade III - Av. Nossa Senhora da Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
- Unidade IV - Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147) km 46,2 - Loteamento Nações Unidas - CEP: 13974-908, Itapira/SP - Tel./Fax: (19) 3813-8720
- Unidade Montes Claros - Av. Osmani Barbosa, 1235 - Bairro JK - Montes Claros/ MG - CEP. 39.404-006 - Tel./Fax: (19) 98278-3231
- Unidade V - Rua Tomás Sepe, 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 06.711 270 - Tel./Fax: (11) 4613 5900
- Unidade VI - Rua Umbu, nº 219, Salas 11,12,13,14,15 e 16, Térreo e Mezanino, Lot. Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP: 13.098-325/ Tel./ Fax: (19) 3790-3800
- Unidade VIII - Av. das Quaresmeiras, 451- Bloco B - Distrito Industrial - Pouso Alegre/MG - CEP: 37.556-833 - Tel./Fax: (35) 3449-2620
- Unidade Norte-Sul - Av. José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, Campinas/ SP - CEP: 13.090-615 - Tel./Fax: (19) 3795-1100/ 3795-1111

ADRIANO GOMES DOS SANTOS:28103684813
 684813
 Assinado de forma digital por ADRIANO GOMES DOS SANTOS:28103684813
 Dados: 2024.04.29 10:28:55 -03'00'

0 1382
5

ITEM Nr. 175 -

OFERECEMOS : CODEINA FOSFATO 30 MG COMPR.
VALIDADE : 24 MESES
NOME COMERCIAL : CODEIN 30mg Com. 3bl. X 10 (COM VEND
QUANTIDADE : 55.000 COMPRIMIDO
APRESENTACAO : CX. C/ 3 BLISTERES X 10 COMPRIMIDOS
PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 1,2098 (Hum Real e Dois Mil, Noventa e Oito Decimo de Millesimo de Real)
PRECO UNIT. LIQUIDO : R\$ 0,98 (Noventa e Oito Centavos)
PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 66.539,00 (Sessenta e Seis Mil, Quinhentos e Trinta e Nove Reais)
PRECO TOTAL LIQUIDO : R\$ 53.900,00 (Cinquenta e Tres Mil e Novecentos Reais)
OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0199.002-9
* VALORES UNITARIO E TOTAL LIQUIDOS ESTAO DESONERADOS DO ICMS/SP DE 19% PREVISTO PELO CONVENIO CONFAZ NR. 87/2002 E ALTERACOES *
MARCA : CRISTALIA
PROCEDÊNCIA : NACIONAL
FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 183 -

OFERECEMOS : HALOPERIDOL 1 MG - COMPRIMIDO
VALIDADE : 24 MESES
NOME COMERCIAL : HALO 1mg Com. 20bl. X 10
QUANTIDADE : 10.000 COMPRIMIDOS
APRESENTACAO : CX. C/ 20 BLISTERES X 10 COMPRIMIDOS
PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,15 (Quinze Centavos)
PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 1.500,00 (Hum Mil e Quinhentos Reais)
OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0020.022-9
MARCA : CRISTALIA
PROCEDÊNCIA : NACIONAL
FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 184 -

OFERECEMOS : HALOPERIDOL 2 MG/ML - SOL. ORAL - 20 ML
VALIDADE : 36 MESES
NOME COMERCIAL : HALO 2 mg/mL Sol. Oral - 10 fr. X 20
QUANTIDADE : 150 FRASCOS
APRESENTACAO : CX. C/ 10 FRASCOS X 20 ML
PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 4,00 (Quatro Reais)
PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 600,00 (Seiscentos Reais)
OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0020.030-1
MARCA : CRISTALIA
PROCEDÊNCIA : NACIONAL
FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 185 -

OFERECEMOS : HALOPERIDOL 5 MG - COMPRIMIDO
VALIDADE : 24 MESES
NOME COMERCIAL : HALO 5mg Com. 20bl. X 10
QUANTIDADE : 30.000 COMPRIMIDOS
APRESENTACAO : CX. C/ 20 BLISTERES X 10 COMPRIMIDOS
PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,14 (Catorze Centavos)
PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 4.200,00 (Quatro Mil e Duzentos Reais)
OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0020.025-3
MARCA : CRISTALIA
PROCEDÊNCIA : NACIONAL
FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

- Unidade I - Rod. Itapira-Lindóia, Km 14 - Ponte Nova - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3843-9500
- Unidade II - Av. Paoletti, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3863-9500
- Unidade III - Av. Nossa Senhora da Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
- Unidade IV - Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147) km 46,2 - Loteamento Nações Unidas - CEP: 13974-908, Itapira/SP - Tel./Fax: (19) 3813-8720
- Unidade Montes Claros - Av. Osmani Barbosa, 1235 - Bairro JK - Montes Claros/ MG - CEP. 39.404-006 - Tel./Fax: (19) 98276-3231
- Unidade V - Rua Tomás Sepe, 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 06.711 270 - Tel./Fax: (11) 4613 5900
- Unidade VI - Rua Umbu, nº 219, Salas 11,12,13,14,15 e 16, Térreo e Mezanino, Lot. Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP: 13.098-325/ Tel./ Fax: (19) 3790-3800
- Unidade VIII - Av. das Quaresmeiras, 451- Bloco B - Distrito Industrial - Pouso Alegre/MG - CEP: 37.556-833 - Tel./Fax: (35) 3449-2620
- Unidade Norte-Sul - Av. José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, Campinas/ SP - CEP: 13.090-615 - Tel./Fax: (19) 3795-1100/ 3795-1111

ADRIANO
GOMES DOS
SANTOS:2810
3684813

Assinado de forma
digital por ADRIANO
GOMES DOS
SANTOS:28103684813
Dados: 2024.04.29
10:09:58 -03'00"

ITEM Nr. 192 -

OFERECEMOS : HEPARINA SODICA 5.000 UI/ML - SOL. INJ. - 05 ML
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : HEMOFOL 5000UI/mL Sol. Inj. - 25fa X
 QUANTIDADE : 400 FRASCOS
 APRESENTACAO : CX. C/ 25 FRASCOS X 05 ML
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 14,12 (Catorze Reais e Doze Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 5.648,00 (Cinco Mil, Seiscentos e Quarenta e Oito Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0371.001-5
 MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 212 -

OFERECEMOS : LEVODOPA 250 MG + CARBIDOPA 25 MG
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : PARKIDOPA 250mg + 25mg Com.- 20bl. x
 QUANTIDADE : 3.000 COMPRIMIDOS
 APRESENTACAO : CAIXA C/ 20 BLISTERES X 10 COMPRIMIDOS
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,6543 (Seis Mil, Quinhentos e Quarenta e Tres Decimo de Millesimo de Real)
 PRECO UNIT. LIQUIDO : R\$ 0,53 (Cinquenta e Tres Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 1.962,90 (Hum Mil, Novecentos e Sessenta e Dois Reais e Noventa Centavos)
 PRECO TOTAL LIQUIDO : R\$ 1.590,00 (Hum Mil, Quinhentos e Noventa Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0107.004-5
 * VALORES UNITARIO E TOTAL LIQUIDOS ESTAO DESONERADOS DO ICMS/SP DE 19% PREVISTO PELO CONVENIO CONFAZ NR. 87/2002 E ALTERACOES *
 MARCA : CRISTÁLIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 215 -

OFERECEMOS : LEVOMEPRIMAZINA MAL. 25 MG - COMPR.
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : LEVOZINE 25mg Com. Rev. 20bl.X10
 QUANTIDADE : 20.000 COMPRIMIDOS
 APRESENTACAO : CX. C/ 20 BLISTERES X 10 COMPRIMIDOS
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,46 (Quarenta e Seis Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 9.200,00 (Nove Mil e Duzentos Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0028.014-1
 MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 253 -

OFERECEMOS : NALOXONA CLOR. 0,4 MG/ML-S.INJ.01 ML
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : NARCAN 0,4mg/mL Sol. Inj. - 10amp. X
 QUANTIDADE : 100 AMPOLAS
 APRESENTACAO : CX. C/ 10 AMPOLAS X 1ML
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 5,45 (Cinco Reais e Quarenta e Cinco Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 545,00 (Quinhentos e Quarenta e Cinco Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0283.003-3
 MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

- Unidade I - Rod. Itapira-Lindola, Km 14 - Ponte Nova - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3843-9500
- Unidade II - Av. Paoletti, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3863-9500
- Unidade III - Av. Nossa Senhora da Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
- Unidade IV - Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147) km 46,2 - Loteamento Nações Unidas - CEP: 13974-908, Itapira/SP - Tel./Fax: (19) 3813-8720
- Unidade Montes Claros - Av. Osmani Barbosa, 1235 - Bairro JK - Montes Claros/ MG - CEP. 38.404-006 - Tel./Fax: (19) 98278-3231
- Unidade V - Rua Tomás Sepe, 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 06.711 270 - Tel./Fax: (11) 4613 5900
- Unidade VI - Rua Umbu, nº 219, Salas 11,12,13,14,15 e 16, Térreo e Mezanino, Lot. Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP: 13.098-325/ Tel./ Fax: (19) 3790-3800
- Unidade VIII - Av. das Quaresmeiras, 451- Bloco B - Distrito Industrial - Pouso Alegre/MG - CEP: 37.556-833 - Tel./Fax: (35) 3449-2620
- Unidade Norte-Sul - Av. José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, Campinas/ SP - CEP: 13.090-615 - Tel./Fax: (19) 3795-1100/ 3795-1111

ADRIANO
 GOMES DOS
 SANTOS:2810
 3684813

Assinado de forma digital por ADRIANO GOMES DOS SANTOS:28103684813
 Dados: 2024.04.29 10:10:24 -03'00'

ITEM Nr. 282 -

OFERECEMOS : PROMETAZINA CLOR. 25 MG - COMPRIMIDO
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : PAMERGAN 25mg Com. Rev. 20bl.X10
 QUANTIDADE : 15.000 COMPRIMIDOS
 APRESENTACAO : CX. C/ 20 BLISTERES X 10 COMPRIMIDOS
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,10 (Dez Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 1.500,00 (Hum Mil e Quinhentos Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0042.008-3
 MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 315 -

OFERECEMOS : MORFINA SULF. 10 MG COMPR.
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : DIMORF 10mg Com. 5bl. X 10 (COM VEND
 QUANTIDADE : 3.000 COMPRIMIDO
 APRESENTACAO : CX. C/ 5 BLISTERS X 10 COMPRIMIDOS
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 0,6049 (Seis Mil, Quarenta e Nove Decimo de Millesimo de Real)
 PRECO UNIT. LIQUIDO : R\$ 0,49 (Quarenta e Nove Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 1.814,70 (Hum Mil, Oitocentos e Catorze Reais e Setenta Centavos)
 PRECO TOTAL LIQUIDO : R\$ 1.470,00 (Hum Mil, Quatrocentos e Setenta Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0097.042-3
 * VALORES UNITARIO E TOTAL LIQUIDOS ESTAO DESONERADOS DO ICMS/SP DE 19% PREVISTO PELO CONVENIO CONFAZ NR. 87/2002 E ALTERACOES *

MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

ITEM Nr. 316 -

OFERECEMOS : MORFINA SULF. 10 MG/ML - SOL. INJ. - 01 ML
 VALIDADE : 24 MESES
 NOME COMERCIAL : DIMORF 10mg/mL Sol. Inj. - 50amp. X
 QUANTIDADE : 200 AMPOLAS
 APRESENTACAO : CX. C/ 50 AMPOLAS X 01 ML
 PRECO UNIT. BRUTO : R\$ 1,9135 (Hum Real e Nove Mil, Cento e Trinta e Cinco Decimo de Millesimo de Real)
 PRECO UNIT. LIQUIDO : R\$ 1,55 (Hum Real e Cinquenta e Cinco Centavos)
 PRECO TOTAL BRUTO : R\$ 382,70 (Trezentos e Oitenta e Dois Reais e Setenta Centavos)
 PRECO TOTAL LIQUIDO : R\$ 310,00 (Trezentos e Dez Reais)
 OBSERVACOES : REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE: 1.0298.0097.003-2
 * VALORES UNITARIO E TOTAL LIQUIDOS ESTAO DESONERADOS DO ICMS/SP DE 19% PREVISTO PELO CONVENIO CONFAZ NR. 87/2002 E ALTERACOES *

MARCA : CRISTALIA
 PROCEDÊNCIA : NACIONAL
 FABRICANTE : CRISTÁLIA PROD QUIM FARM LTDA.

TOTAL GERAL : R\$ 119.497,00 (Cento e Dezenove Mil, Quatrocentos e Noventa e Sete Reais)

- Unidade I - Rod. Itapira-Lindóia, Km 14 - Ponte Nova - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3843-9500
- Unidade II - Av. Paoletti, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3863-9500
- Unidade III - Av. Nossa Senhora da Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
- Unidade IV - Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147) km 46,2 - Loteamento Nações Unidas - CEP: 13974-908, Itapira/SP - Tel./Fax: (19) 3813-8720
- Unidade Montes Claros - Av. Osmani Barbosa, 1235 - Bairro JK - Montes Claros/ MG - CEP. 39.404-006 - Tel./Fax: (19) 98278-3231
- Unidade V - Rua Tomás Sepe, 489 - Jardim da Glória - Colita/SP CEP: 06.711 270 Tel./Fax: (11) 4613 5900
- Unidade VI - Rua Umbu, nº 219, Salas 11,12,13,14,15 e 16, Térreo e Mezanino, Lot. Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP: 13.098-325/ Tel./ Fax: (19) 3790-3800
- Unidade VIII - Av. das Quaresmeiras, 451- Bloco B - Distrito Industrial - Pouso Alegre/MG - CEP: 37.556-833 - Tel./Fax: (35) 3449-2620
- Unidade Norte-Sul - Av. José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, Campinas/ SP - CEP: 13.090-615 - Tel./Fax: (19) 3795-1100/ 3795-1111

ADRIANO
 GOMES DOS
 SANTOS:281036
 84813

Assinado de forma digital
 por ADRIANO GOMES
 DOS
 SANTOS:28103684813
 Data: 2024.04.29
 10:10:49 -03'00'

A proponente obriga-se a cumprir todos os termos da Nota de Empenho a ser firmada com a vencedora do certame.

A proponente cumpre todos os requisitos de habilitação e sua proposta está em conformidade com as exigências do edital.

• **Condições Gerais da Proposta:**

- Prazo de Validade da proposta: 90 dias conforme item 7.8;
- Entrega em até 10 dias, de acordo com o Anexo I item 5.1.1;
- Prazo / Local para Entrega: de acordo com o do Edital;
- Prazo de Pagamento: em 15 dias de acordo com o item 26.1 do edital;

- **Dados Bancários:** Banco Itaú 341 / Agência: 0011 / Conta 10069-0

• **Identificação da licitante:**

CNPJ: 44.734.671/0022-86 - I.E.: 374.076.430.117

Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva KM 46,2 Loteamento Nações Unidas – CEP 13.974-908 - Fone: (19) 3863 9472 / E-mail: taila.cavallari@crystalia.com.br

Assinado de forma digital por
ADRIANO GOMES DOS
SANTOS:28103684813
Dados: 2024.04.29 10:10:52
-03'00'

- Unidade I – Rod. Itapira-Lindola, Km 14 - Ponte Nova - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3843-9500
- Unidade II – Av. Paoletti, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (19) 3863-9500
- Unidade III – Av. Nossa Senhora da Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
- Unidade IV – Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147) km 46,2 – Loteamento Nações Unidas – CEP: 13974-908, Itapira/SP - Tel./Fax: (19) 3813-8720
- Unidade Montes Claros – Av. Osmani Barbosa, 1235 - Bairro JK - Montes Claros/ MG - CEP. 39.404-006 - Tel./Fax: (19) 98278-3231
- Unidade V Rua Tomás Sepe, 489 Jardim da Glória Cotia/SP CEP: 06.711 270 Tel./Fax: (11) 4613 5900
- Unidade VI - Rua Umbu, nº 219, Salas 11,12,13,14,15 e 16, Térreo e Mezanino, Lot. Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP: 13.098-325/ Tel./ Fax: (19) 3790-3800
- Unidade VIII – Av. das Quaresmeiras, 451- Bloco B - Distrito Industrial - Pouso Alegre/MG - CEP: 37.556-833 - Tel./Fax: (35) 3449-2620
- Unidade Norte-Sul - Av. José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, Campinas/ SP - CEP: 13.090-615 - Tel./Fax: (19) 3795-1100/ 3795-1111

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200010	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200053	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo					

0 1387
5

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE VIDRO AMBARSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.CNPJ: - 44.734.671/0001-51Endereço: ITAPIRA - SP - BRASILEtapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

Princípio Ativo	
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE VIDRO AMBARSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.CNPJ: - 44.734.671/0001-51Endereço: ITAPIRA - SP - BRASILEtapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

0 1888
8

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

Princípio Ativo	
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

0,5138!!
36 meses

9	10 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200096	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo					
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

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

Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa 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				

081390

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800200121	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800200134	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				

08 1391

Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1029800200142	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200156	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				

061392

Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200164	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200172	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				

08-1893

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
18	10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200180	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Princípio Ativo	
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:

Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

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

08 1394

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

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

Princípio Ativo	
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:

Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

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

0 1895
6

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
----------------------------	--

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

061396

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200237	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200245	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				

03 1897

Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200253	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<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: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200261	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses
Princípio Ativo					
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				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

031834

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
27	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA	1029800200271	COMPRESSO SIMPLES	27/10/2000	36 meses
Princípio Ativo					
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				
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
28	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200288	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				

08 189!!

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 E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1029800200296	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

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

0 B1900

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

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

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
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 Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição

08 1901

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200326	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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 FARMACÉUTICOS 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				



081902

0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 490 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 20
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 30
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 70 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 300 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 140 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVC X 10
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 300 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 490 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 210 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 300 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVC X 490 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVC X 70 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.915, DE 19 DE OUTUBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 31 de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 59 e no inciso II do art. 51 do

Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
 PRINCIPIO ATIVO
 CLASS/CAT DESCRIÇÃO
 MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
 DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 NOME COMERCIAL
 ASSUNTO DESCRIÇÃO
 ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.03764-8
 CLORIDRATO DE MIDAZOLAM
 HIPNÓTICOS
 Referência - DORMONID 25351.034034/01-76 05/2018
 1.3764.0079.001-1 24 Meses
 5MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 3ML
 INDUSON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 1.3764.0079.002-1 24 Meses
 5MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 10ML
 INDUSON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A 1.05584-9
 SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA ZÍNICA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS
 Referência - FERID 25351.535282/2011-71 03/2021
 COMERCIAL 1.5584.0315.001-8 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.002-6 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.004-2 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 6 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.005-0 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 12 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.006-9 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 10 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.007-7 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 25 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.008-5 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 50 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.009-3 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 6 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.010-7 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 10 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.011-5 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 12 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.012-3 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 25 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.013-1 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 50 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

GLIBENCLAMIDA
 ANTIDIABETICOS
 GLIONIL 25351.539210/2011-90 04/2021
 COMERCIAL 1.5584.0170.001-0 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0170.002-9 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0170.003-7 24 Meses
 5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 1.04381-0
 CETOCONAZOL + SULFATO DE NEOMICINA + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
 Referência - NOVACORT 25351.192932/2002-91 10/2017
 COMERCIAL 1.4381.0083.001-1 24 Meses
 20 MG /G + 0,64 MG / G + 2,5 MG /G CREM DERM CT BG AL X 30 G
 CIMECORT
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE NEOMICINA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
 Referência - NOVACORT 25351.192932/2002-91 10/2017
 COMERCIAL 1.4381.0083.003-8 24 Meses
 20 MG /G + 0,64 MG / G + 2,5 MG /G CREM DERM CT BG AL X 15 G
 CIMECORT
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 1.00298-1
 FOSFATO DE CODLINA
 ANALGESICOS NARCOTICOS
 CODEIN 25000.031256/96-79 03/2017
 COMERCIAL 1.0298.0199.004-5 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 2 ML
 CODFIN
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
 1.0298.0199.007-1 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML
 CODFIN
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
 BESILATO DE CISATRACÚRIO
 BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
 Referência - NIMBIUM 25351.215614/2009-61 12/2018
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.001-3 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD TRANS X 5 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.002-1 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CX 20 AMP VD TRANS X 5 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.003-1 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD TRANS X 10 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.004-8 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CX 20 AMP VD TRANS X 10 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
 HALOPERIDOL
 NEUROLEPTICOS
 HALO 25992.007918/75 02/2021
 COMERCIAL 1.0298.0020.014-2 36 Meses
 2 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.021-0 24 Meses
 1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.022-9 24 Meses
 1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.024-5 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015102000080

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



HALO
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0298.0020.025-3 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
HALO
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0298.0020.028-8 36 Meses
5 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)
HALO
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0298.0020.029-6 36 Meses
2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML
HALO
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0298.0020.030-1 36 Meses
2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP)
HALO
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
1.0298.0020.031-8 36 Meses
5 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)
HALO
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

EMS SIGMA PHARMA LTDA 1.05369-5
SECNDIAZOL
AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Referência - SECNDIAL 25351.235308/2004-57 01/2020
COMERCIAL 1.3569.0263.001-6 24 Meses
30 MG/ML PO SUS OR CT FR VR AMB X 15 ML + CP MED secnidazol
10134 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
COMERCIAL 1.3569.0263.002-4 24 Meses
30 MG/ML PO SUS OR CT FR VR AMB X 30 ML + CP MED secnidazol
10134 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 1.00043-8
CILOSTAZOL
ANTITROMBOTICO
Referência - CEBRALAT 25351.407530/2006-20 01/2018
COMERCIAL 1.0043.0992.001-7 18 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
CILOSTAZOL
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
COMERCIAL 1.0043.0992.002-5 18 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
CILOSTAZOL
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
COMERCIAL 1.0043.0992.003-3 18 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
CILOSTAZOL
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
COMERCIAL 1.0043.0992.004-1 18 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
CILOSTAZOL
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
COMERCIAL 1.0043.0992.005-1 18 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
CILOSTAZOL
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
COMERCIAL 1.0043.0992.006-8 18 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
CILOSTAZOL
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
COMERCIAL 1.0043.0992.007-6 18 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8
CILOSTAZOL
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
COMERCIAL 1.0043.0992.008-4 18 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8
CILOSTAZOL
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
VALSARTANA + HIDROCLOROTIAZIDA
ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS
Referência - DIOVAN HCT 25351.498485/2012-01 01/2020
1.0043.1106.001-1 24 Meses
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.002-1 24 Meses
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA

10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.003-8 24 Meses
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.004-6 24 Meses
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.005-4 24 Meses
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.006-2 24 Meses
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.007-0 24 Meses
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.008-9 24 Meses
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.009-7 24 Meses
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.010-0 24 Meses
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.011-9 24 Meses
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.012-7 24 Meses
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.013-5 24 Meses
320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.014-3 24 Meses
320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.015-1 24 Meses
320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.016-1 24 Meses
320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.017-8 24 Meses
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.018-6 24 Meses
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.019-4 24 Meses
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
1.0043.1106.020-8 24 Meses
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90
VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA
10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA
GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A 1.05423-2
ANTIGLAUCOMATOSOS
Referência - Betoptique® 25351.215334/2009-71 01/2021
COMERCIAL 1.5423.0168.001-1 24 Meses
5MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT 5ML
cloridrato de betaxolol
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

COMERCIAL 1.5423.0168.002-1 24 Meses
5MG/ML SOL OFT CX 50 FR PLAS OPC GOT 5ML (EMB HOSP)
cloridrato de betaxolol
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5423.0168.003-8 24 Meses
5MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT 10ML
cloridrato de betaxolol
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5423.0168.004-6 24 Meses
5MG/ML SOL OFT CX 50 FR PLAS OPC GOT 10ML (EMB HOSP)
cloridrato de betaxolol
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
ACICLOVIR
ANTIVIRÓTICOS
Referência - zovirax 25351.337767/2005-55 02/2021
COMERCIAL 1.5423.0053.001-6 24 Meses
50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G
aciclovir
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5423.0053.002-4 24 Meses
50 MG/G CREM DERM CX 60 BG AL X 10 G (EMB HOSP)
aciclovir
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00063-7
BROMETO DE ROCURÔNIO
BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
Referência - ESMERON 25351.200564/2005-12 09/2020
1.0006.0197.001-1 24 Meses
10 MG/ML SOL INJ CT 12 FA VD INC X 5ML
ROMERAN
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
LABORATORIOS PFIZER LTDA. 1.00216-6
PARECOXIBE SÓDICO
ANTINFLAMATORIOS
BEXTRA IM/IV 25351.029969/2004-45 04/2017
COMERCIAL 1.0216.0137.005-4 24 Meses
40 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC + SOL DIL 01 AMP VD INC X 02 ML
BEXTRA IM/IV
10135 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
COMERCIAL 1.0216.0137.006-2 24 Meses
40 MG PO LIOF INJ CT 05 FA VD INC + SOL DIL 05 AMP VD INC X 02 ML
BEXTRA IM/IV
10135 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
COMERCIAL 1.0216.0137.007-0 24 Meses
40 MG PO LIOF INJ CT 10 FA VD INC
BEXTRA IM/IV
10135 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
COMERCIAL 1.0216.0137.008-9 24 Meses
40 MG PO LIOF INJ CT 30 FA VD INC
BEXTRA IM/IV
10135 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA
LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.06773-8
NISTATINA + ÓXIDO DE ZINCO
ANTIMICÓTICOS PARA USO TOPICO
DERMOSTATIN 25351.670354/2010-67 03/2021
COMERCIAL 1.6773.0188.001-1 24 Meses
100.000 UI / G + 200 MG / G POM DERM CT BG AL X 60 G
DERMOSTATIN
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.6773.0188.002-8 24 Meses
100.000 UI / G + 200 MG / G POM DERM CT BG AL X 40 G
DERMOSTATIN
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.6773.0188.003-6 24 Meses
100.000 UI / G + 200 MG / G POM DERM CT BG AL X 15 G
DERMOSTATIN
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.6773.0188.004-4 24 Meses
100.000 UI / G + 200 MG / G POM DERM CT BG AL X 10 G
DERMOSTATIN
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
LIBBS FARMACÉUTICA LTDA 1.00033-3
TOPIRAMATO
ANTICONVULSIVANTES
ÉGIDE 25351.376229/2009-17 03/2021
COMERCIAL 1.0033.0158.001-4 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL AL X 30
ÉGIDE
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atomica/diario.html>, pelo código 1010201510200008.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.



08 1905

Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

**DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA
REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS**

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o petitionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.



0 B 1906

Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;



Q 1907
B

Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em quinta-feira, 23 de novembro de 2023 09:33:25 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticacao. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 1002020 CNJ - artigo 22.

2º Tabelião de Notas e Protesto de Letras e Títulos
Rodovia Itapira, 14 - Itapira - SP - CEP: 13.211-100
Tabelião: Mauricio Sabbag Law

Reconheço por semelhança, com valor econômico, as(í) firma(s) de:
MARINE BITTAR STEVANATO GERB. IN. RICARDO SANTOS PACHECO
TAPIRA, 14/11/2023
de verdade.
R: 24,96
Delesta Artífice

CRISTÁLIA
Sempre ao passo à frente

2º Tabelião de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio - Centro - Itapira - SP
AUTENTICAÇÃO por meio de cópia reprografiada
que conferem o original único.

PROCURAÇÃO

Itapira, 27 de NOV 2023
Mauricio Sabbag Law - Escrivão
Angela Z. Francisco - Escrivente
Ezequiel da Silva - Escrivente
Filipe Augusto do Prado de Assunção

OUTORGANTE:

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA., sociedade empresária limitada, com sede na Rodovia Itapira-Lindóia, km 14, inscrita no CNPJ/MF sob o n.º 44.734.671/0001-51 e Inscrição Estadual n.º 374.007.758.117 e filial na Rodovia Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147), Km 46,2 – Loteamento Nações Unidas, inscrita no CNPJ/MF sob o n.º 44.734.671/0022-86, e Inscrição Estadual n.º 374.076.430.117, ambas estabelecidas na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, representada neste ato, na forma de seu Contrato Social, por 02 (dois) Diretores abaixo assinados, nomeia e constitui seu bastante procurador a seguir.

OUTORGADO:

ADRIANO GOMES DOS SANTOS, brasileiro, casado, Gerente de Licitações, residente e domiciliado na cidade de Itapira/SP, na Rua Izidoro Bovo, nº 23 Bairro Nenê Cêga, portador do RG n.º 30.329.399-8, CPF/MF n.º 281.036.848-13 e Carteira Profissional n.º 0073217 Série 00208.

PODERES:

Exclusivamente para o fim de representar a Outorgante nas licitações em suas várias modalidades: concorrências, tomadas de preços, registro de preços, convites e demais formas de licitação, inclusive oferecer lances previstos nas modalidades de pregão presencial e pregão eletrônico, junto às repartições públicas, municipais, estaduais, federais e autarquias, podendo para tanto, assinar recursos, notificações, processos administrativos, contratos, atas de registro de preços e aditamentos junto a órgãos públicos, em especial junto ao Ministério da Saúde, enfim assinar todos os documentos que se fizerem necessários e praticar todos os atos e formalidades legais ao bom, fiel e cabal desempenho do presente mandato, que terá validade até 31.12.2024 (trinta e um de dezembro de dois mil e vinte e quatro), ou até a data do término do vínculo contratual com o Outorgado se este ocorrer antes desse prazo.

Vedado o subestabelecimento.

Itapira/SP, 21 de setembro de 2023.

Marine B. Stevanato
Ricardo Santos Pacheco
Marine B. Stevanato
Ricardo Santos Pacheco

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ: 44.734.671/0001-51
- Unidade I - Rod. Itapira-Lindóia, Km 14 - Posto Nova - Itapira/SP - CEP: 13674-900 - Tel./Fax: (19) 3943-9500
 - Unidade II - Av. Paulista, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13874-900 - Tel./Fax: (19) 2863-9500
 - Unidade III - Av. Nossa Senhora da Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.369-001 - Tel./Fax: (11) 2732-2200
 - Unidade IV - Rod. Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147) km 46,2 - Loteamento Nações Unidas - CEP: 13974-908, Itapira/SP - Tel./Fax: (19) 3746-8224
 - Unidade V - Rta Tomaz Sepa, 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 08.711-370 - Tel./Fax: (11) 4613-5900
 - Unidade VI - Rua Umbu, nº 219, Salas 11, 12, 13, 14, 15 e 16, Térreo e Mezanino, Lot. Alphaville Campinas, Campinas/SP - CEP: 13.098-328/ Tel./ Fax: (19) 3790-3800
 - Unidade VII - Av. das Quaresmeiras, 451-Bloco B - Distrito Industrial - Foz de Iguaçu/MG - CEP: 37.556-833 - Tel./Fax: (35) 3449-2820
 - Unidade VIII - Av. José de Souza Campos, 1256, Chácara de Barra, Campinas/SP - CEP: 13.090-815 - Tel./Fax: (19) 3795-1100/ 3795-1111



CRISTÁLIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CINETOL			
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTD.A	CNPJ 44.734.671/0001- 51	Autorização 1.00.298-1
Processo	25000.01603788	Categoria Regulatória Similar	Data do registro 11/12/2003
Nome Comercial	CINETOL	Registro 102980960010	Vencimento do registro 02/2029
Princípio Ativo	LACTATO DE BIPERIDENO, CLORIDRATO DE BIPERIDENO	Medicamento de referência -	
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS	ATC	
Parceiro Público		Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG COM CT ENV AL PE X 10 [mm]	102980960010	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 3 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG/ML SOL INJ IVIM CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CANCELADA	102980960029	SOLUÇÃO INJETÁVEL	11/12/2003	24 meses

019011
B

Princípio Ativo	LACTATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG COM CX 8 BLAL PLAS TRANS X 10 ATNA	1029800960037	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 3 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

081910



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG COM CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 ATVA	1029800960045	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTESecundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 3 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	2 MG COM CX 4 BL AL PLAS TRANS X 20 ATVA	1029800960053	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE VIDRO AMBARSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				

06/11/23
09:53:11

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 3 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG COM CX 20 ENV AL PE X 10 ATMA	1029800960061	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 3 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATMA	1029800960071	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BIPERIDENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

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 3 anos de idade			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº				
Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960088	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003 24 meses
Princípio Ativo	LACTATO DE BIPERIDENO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()			
Local de Fabricação	• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo			
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº				
Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATVA	1029800960096	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003 24 meses
Princípio Ativo	LACTATO DE BIPERIDENO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

03
31
11

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 QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML [ATVA]	1029800960101	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
Princípio Ativo	LACTATO DE BIPERIDENO				
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 QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 130836317-5
1.2234.0021.001-8 36 Meses
1.233 MG/ML SOL. INJ. CT 5 AMP VD INC X 10 ML
imunoglobulina heteróloga contra veneno de Crotalus sp + imunoglobulina heteróloga contra veneno de Bothrops sp
Soro Antioftoplasma-antígeno 25351.191454.2002-08 02/2018
1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 131813117-9
1.2234.0003.001-1 36 Meses
SOL. INJ. CT 5 AMP VD INC X 10 ML
imunoglobulina heteróloga contra veneno de Micrurus frontalis
Soro Antioftoplasma 25351.191620.2002-60 02/2018
1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 133144617-7
1.2234.0002.002-2 36 Meses
1.5 MG/ML SOL. INJ. CT 7 5 AMP X 10 ML 01
imunoglobulina heteróloga contra veneno de Taraxacum
Soro Antioftoplasma 25351.191625.2002-01 02/2018
1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 135142717-0
1.2234.0006.002-4 36 Meses
1.0 MG/ML SOL. INJ. CT 5 AMP VD INC X 5 ML
imunoglobulina heteróloga contra toxina diftérica
SORO ANTIDIFTERICO 25351.191628.2002-26 02/2018
1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 133028717-1
1.2234.0011.002-1 36 Meses
1000 U/ML SOL. INJ. CT 5 AMP VD INC X 10 ML
Anaxina Teimica
Toxide Teimico 25351.191640.2002-31 02/2018
1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 133160417-9
1.2234.0005.002-9 24 Meses
SUS INJ. CT 50 AMP VD INC X 0,5 ML 02
imunoglobulina heteróloga
SORO ANTIBOTULINICO E 25351.223651.2005-30 11/2020
1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 131918917-6
1.2234.0037.001-5 24 Meses
1.2234.0037.001-5 24 Meses
425 U/ML SOL. INJ. CT 5 AMP VD INC X 20 ML
SORO ANTIBOTULINICO E

JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA 5178046000187
NESIRITIDA
NATRECOR 25351.102598.2005-34 12/2015
652 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO 130739517-8
1.1236.3383.001-2 48 Meses
1.5 MG PO LIOF INJ. CT 1 FA VD INC
1.1236.3383.002-0 48 Meses
1.5 MG PO LIOF INJ. CT 2 FA VD INC
1.1236.3383.003-9 48 Meses
1.5 MG PO LIOF INJ. CT 3 FA VD INC

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.864, DE 13 DE JULHO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, sluado ao disposto no art. 24, I, e 1º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VARLEY DIAS SOUSA

ANEXO

NOME DA EMPRESA (NPJ)
PRINCÍPIOS (ATIVOS)
NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIOS (ATIVOS)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 56998701000116
ÁCIDO VALPRÓICO
DEPAKINE 25351.020222004-37 09/2019
1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO 213875716-5
1.0553.0315.004-4 24 Meses
250 MG CAP CT FR VD AMB X 25
1.0553.0315.007-2 24 Meses
250 MG CAP CT FR VD AMB X 50
ÁCIDO VALPRÓICO
valproato de sódio 25351.512735.2016-66 03/2022
10506 GÊNERICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 050913017-6
(1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO - 213875716-5 - 25351.020222004-37)
1.0553.0315.007-2 24 Meses
250 MG CAP CT FR VD AMB X 25
1.0553.0315.007-2 24 Meses
250 MG CAP CT FR VD AMB X 50

250 MG CAP CT FR VD AMB X 50
ÁCIDO VALPRÓICO
VOSSO 25351.740781.2013-71 06/2021
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 216040716-6
(1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO - 213875716-5 - 25351.020222004-37)
1.0553.0315.007-2 24 Meses
250 MG CAP CT FR VD AMB X 25
1.0553.0315.007-2 24 Meses
250 MG CAP CT FR VD AMB X 50

ATIVUS FARMACÉUTICA LTDA 64088172000141
PASSIFLORA INCARNATA
TENSART 25351.000709.2009-19 07/2019
10619 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO OU INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA 111146015-6
1.1861.0263.001-0 24 Meses
360 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4
1.1861.0263.002-9 24 Meses
360 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8
1.1861.0263.003-7 24 Meses
360 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
1.1861.0263.005-4 24 Meses
100 MG/ML SOL. OR CT FR VD AMB X 30 ML - COP
1.1861.0263.006-1 24 Meses
1.1861.0263.006-1 24 Meses
100 MG/ML SOL. OR CT FR VD AMB X 100 ML - COP
1.1861.0263.008-8 24 Meses
857 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4
1.1861.0263.009-6 24 Meses
857 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8
1.1861.0263.010-4 24 Meses
857 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
1.1861.0263.011-2 24 Meses
857 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

Adis Laboratorios Farmaceuticos S.A 6065946300292
SIMETICONA
FLAGASS 25000.040570.96-24 08/2018
10211 SIMILAR - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO 214903816-2
1.0573.0251.001-9 24 Meses
40 MG COM CT BL AL PLAS INJ X 20

BAXTER HOSPITALAR LTDA 49351786000180
MANITOL
MANITOL BAXTER 25000.013354.94-44 04/2019
1601 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO 266084216-1
1.0683.0090.003-6 12 Meses
200 MG/ML SOL. INJ. IV CX BOLS PLAS (168 X 98 MM) TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
1.0683.0090.004-4 12 Meses
200 MG/ML SOL. INJ. IV CX BOLS PLAS (168 X 98 MM) TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
GLICOSE
BAXTER GLICOSE 25001.060742.86 10/2017
10208 ESPECÍFICO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO 26592816-6
1.0683.0070.028-2 18 Meses
50 MG/ML SOL. INJ. IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 100 ML
1.0683.0070.029-0 18 Meses
50 MG/ML SOL. INJ. IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
1.0683.0070.030-4 18 Meses
50 MG/ML SOL. INJ. IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 500 ML
1.0683.0070.031-2 18 Meses
50 MG/ML SOL. INJ. IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 1000 ML
1.0683.0070.032-0 18 Meses
100 MG/ML SOL. INJ. IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
1.0683.0070.033-9 18 Meses
100 MG/ML SOL. INJ. IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 500 ML
1.0683.0070.037-1 18 Meses
50 MG/ML SOL. INJ. IV CX 72 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 100 ML
1.0683.0070.038-1 18 Meses
50 MG/ML SOL. INJ. IV CX 50 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
1.0683.0070.039-8 18 Meses
90 MG/ML SOL. INJ. IV CX 30 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 500 ML
1.0683.0070.040-1 18 Meses
50 MG/ML SOL. INJ. IV CX 16 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 1000 ML
1.0683.0070.041-1 18 Meses

100 MG/ML SOL. INJ. IV CX 50 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
1.0683.0070.042-8 18 Meses
100 MG/ML SOL. INJ. IV CX 30 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 500 ML

BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA 4947853000106
CIAMOMILLA RECUTITA
AD-MUC 25351.217831.2002-30 01/2018
10759 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO OU INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO COM PRAZO DE ANÁLISE 020845151-5
1.0974.0172.001-0 24 Meses
100 MG/ML POM BUC CT BG AL X 10 G
1.0974.0172.002-9 24 Meses
100 MG/ML POM BUC CT BG AL X 20 G
CLORIDRATO DE PROPAFENONA
SINTOMATIC 25351.336570.2017-52 07/2022
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 120387171-1
(155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 010690714-1 - 25351.078410.2014-52)
1.0974.0236.001-8 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 15
1.0974.0236.002-6 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 10
1.0974.0236.003-4 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 20
1.0974.0236.004-2 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30
1.0974.0236.005-9 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 60
1.0974.0236.006-9 24 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 90 (EMB FRAC)

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 0516106000110
CITRATO DE COLINA + BETAÍNA + DL-METIONINA
FIGLON 25351.300041.2017-09 07/2022
10485 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 106211517-6
(1876 ESPECÍFICO - SOLTICIAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA) - 82050092 - 25351.637612.2009-19)
1.5584.0546.001-4 36 Meses
(100 + 50 + 10)MG/ML SOL. ORAL 4 FLAC PLAS TRANS X 10 ML
1.5584.0546.002-2 36 Meses
(100 + 50 + 10)MG/ML SOL. ORAL 6 FLAC PLAS TRANS X 10 ML
1.5584.0546.003-0 36 Meses
(100 + 50 + 10)MG/ML SOL. ORAL 12 FLAC PLAS TRANS X 10 ML
1.5584.0546.004-0 36 Meses
(100 + 50 + 10)MG/ML SOL. ORAL 60 FLAC PLAS TRANS X 10 ML

PLANTAGO OVATA FORSSK
PLANTACIL 25351.535124.2012-72 11/2020
10699 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 038692015-2
1.5584.0406.001-2 24 Meses
3,25 G GRAN SUS CT 10 ENV AL PLAS X 5 G
1.5584.0406.002-0 24 Meses
3,25 G GRAN SUS CT 20 ENV AL PLAS X 5 G
1.5584.0406.003-9 24 Meses
3,25 G GRAN SUS CT 50 ENV AL PLAS X 5 G
1.5584.0406.004-7 24 Meses
3,25 G GRAN SUS CT 100 ENV AL PLAS X 5 G

CI-FARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA 1796307900169
EXTRATO SECO DE VALERIANA OFFICINALIS L.
Validad 25351.477989.2015-61 07/2022
1697 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 069374415-6
1.1560.0195.001-8 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
1.1560.0195.002-6 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)
1.1560.0195.003-4 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20

CRISTALLA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 447487000151
FOSFATO DE CODEÍNA
CODEIN 25000.031256.96-79 03/2022
1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO 227797516-2
1.0298.0199.001-0 24 Meses
60 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
1.0298.0199.002-9 24 Meses
30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
1.0298.0199.003-7 24 Meses

1700



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

Nº 135, segunda-feira, 17 de julho de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

19



3 MG/ML SOL. OR. CT. FR. VD. AMB X 120 ML 1.0298.0199.004-5 24 Meses 10 MG/ML SOL. INJ. CX. 25 AMP. VD. AMB X 2 ML 1.0298.0199.007-1 24 Meses 30 MG/ML SOL. INJ. CX. 36 AMP. VD. AMB X 2 ML	70 MG COM. CT. BL. AL. PVC. TRANS X 500 1.0043.1216.007-9 24 Meses 70 MG COM. CT. BL. AL. PVC. TRANS X 90 1.0043.1216.008-7 24 Meses 70 MG COM. CT. BL. AL. PVDC. TRANS X 2 1.0043.1216.009-4 24 Meses 70 MG COM. CT. BL. AL. PVDC. TRANS X 4 1.0043.1216.010-9 24 Meses 70 MG COM. CT. BL. AL. PVDC. TRANS X 8 1.0043.1216.011-7 24 Meses 70 MG COM. CT. BL. AL. PVDC. TRANS X 12 1.0043.1216.012-5 24 Meses 70 MG COM. CT. BL. AL. PVDC. TRANS X 200 1.0043.1216.013-3 24 Meses 70 MG COM. CT. BL. AL. PVDC. TRANS X 500 1.0043.1216.014-1 24 Meses 70 MG COM. CT. BL. AL. PVDC. TRANS X 90 ESOMEPRAZOL. MAGNÉSICO ESIO 25351.318508/2017-69 07/2022 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 113082917-4 (155) GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0099660/10-1 - 25351.807552/2016-49 20 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 7 1.0043.1217.002-3 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 10 1.0043.1217.003-1 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 14 1.0043.1217.004-2 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 28 1.0043.1217.005-8 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 30 1.0043.1217.006-6 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 7 1.0043.1217.007-4 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 10 1.0043.1217.008-2 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 14 1.0043.1217.009-0 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 28 1.0043.1217.010-4 24 Meses 20 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 30 1.0043.1217.011-2 24 Meses 60 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 7 1.0043.1217.012-0 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 10 1.0043.1217.013-9 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 14 1.0043.1217.014-7 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 28 1.0043.1217.015-5 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. BL. AL/AL X 30 1.0043.1217.016-3 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 7 1.0043.1217.017-1 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 10 1.0043.1217.018-1 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 14 1.0043.1217.019-8 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 28 1.0043.1217.020-1 24 Meses 40 MG COM. REV. CT. FR. PLAS OPC X 30 1.0043.1217.021-9 24 Meses cloridrato de hidroxizina 25351.343670/2017-15 07/2022 10488 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 124371717-4 (150) SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 40373099-1 - 25351.314522/2009-02 1.0043.1218.001-0 24 Meses 2 MG/ML SOL. OR. CT. FR. PLAS PET. AMB X 100 ML + COP 1.0043.1218.002-9 24 Meses 2 MG/ML SOL. OR. CX. 50 FR. PLAS PET. AMB X 100 ML + 50 COP 1.0043.1218.003-7 24 Meses 2 MG/ML SOL. OR. CT. FR. PLAS PEAD OPC X 100 ML + COP 1.0043.1218.004-5 24 Meses 2 MG/ML SOL. OR. CX. 50 FR. PLAS PEAD OPC X 100 ML + 50 COP 1.0043.1218.005-3 24 Meses 2 MG/ML SOL. OR. CT. FR. PLAS PET. AMB X 120 ML + COP 1.0043.1218.006-1 24 Meses 2 MG/ML SOL. OR. CX. 50 FR. PLAS PET. AMB X 120 ML + 50 COP 1.0043.1218.007-1 24 Meses 2 MG/ML SOL. OR. CT. FR. PLAS PEAD OPC X 120 ML + COP 1.0043.1218.008-8 24 Meses 2 MG/ML SOL. OR. CX. 50 FR. PLAS PEAD OPC X 120 ML + 50 COP 1.0043.1218.009-6 24 Meses FRESENIUS KABI BRASILEIRA LTDA 49324221000104 metonidazol 25351.351683/2016-61 07/2022 10488 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 225246016-7 (132) ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) - 38959167-0 - 25351.301922/2007-74 1.0041.0158.001-9 24 Meses 5 MG/ML SOL. INJ. CX. FR. PLAS. TRANS. SIST. FECH. X 100 ML 1.0041.0158.002-7 24 Meses 5 MG/ML SOL. INJ. CX. 80 FR. PLAS. TRANS. SIST. FECH. X 100 ML
---	--

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/assinatura>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

001918

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CODEIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.031256/9679	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	11/03/1997
Nome Comercial	CODEIN	Registro	102980199	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	60 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1029801990010	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/1999	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1029801990029	COMPRIMIDO SIMPLES	20/12/1999	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML ATIVA	1029801990037	SOLUÇÃO ORAL	20/12/1999	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE VIDRO AMBARSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.CNPJ: - 44.734.671/0001-51Endereço: ITAPIRA - SP - BRASILEtapa 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 acima de 2 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

01921

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	30 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801990045	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA				
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: 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				
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 2 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

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

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	60 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1029801990096	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/1997	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029801990053	COMPRIMIDO SIMPLES	20/06/2002	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA				
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				
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
6	60 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029801990061	COMPRIMIDO SIMPLES	20/06/2002	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DE CODEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

0 1923

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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	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
7	30 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029801990071	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/03/1997	24 meses

Princípio Ativo FOSFATO DE CODEÍNA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Via de Administração INTRAMUSCULAR
SUBCUTÂNEA

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 2 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1029801990088	COMPRESSIDO SIMPLES	11/03/1997	24 meses

Princípio Ativo FOSFATO DE CODEÍNA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIMORF

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970016	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTD. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				

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

0 1925

Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRÁ - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800970032	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				

06 1020



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

05/12/2023, 14:57

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	1 MG/ML SOL INJ CX 50 FAX 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970040	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	-				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FAX 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970059	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	-				

0
1927
6

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>6</td> <td>1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML [ATMA]</td> <td>1029800970064</td> <td>SOLUÇÃO INJETAVEL</td> <td>04/09/1991</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>		Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	6	1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML [ATMA]	1029800970064	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade								
6	1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML [ATMA]	1029800970064	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses								
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO												
Complemento Diferencial da Apresentação	-												
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 												
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 												
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA												
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ												
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"												
Restrição de uso	Adulto												
Destinação	Hospitalar												
Tarja	Preta												
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>7</td> <td>1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML [ATMA]</td> <td>1029800970072</td> <td>SOLUÇÃO INJETAVEL</td> <td>04/09/1991</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>		Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	7	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML [ATMA]	1029800970072	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade								
7	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML [ATMA]	1029800970072	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses								
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO												
Complemento Diferencial da Apresentação	-												
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 												



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

8261028
001028
001028



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATVA	1029800970080	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				

05/12/2023

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 2 ML ATMA	1029800970099	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS 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: 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 10 ML ATMA	1029800970102	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

091030

VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
 castopril 02/2024
 25351042340200318 0590626181

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
 Dermomax 02/2024
 25351689385201829 0549736181

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA
 Crestor 02/2024
 253510298830107 0526638186

EMS SIGMA PHARMA LTDA
 Deposteron 02/2024
 25351592240201091 0569721182
 Veriforin 02/2024
 25351442979200715 0570357183

NOVARTIS BIOCENCIAS S.A
 Certican 02/2024
 25351189500200201 0555957180

WYETH INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
 Olmetec 02/2024
 25351099752201783 0579396183

BLAU FARMACEUTICA S.A.
 Linatron 02/2024
 25351325024201371 0546258184

BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A
 Tiletimo 02/2024
 2535139343201137 0765136188

CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
 Cicomazol 02/2024
 25000029048717 0565975182
 Aliviprese 02/2024
 25351823512010168 0580727181

CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
 Atarab 02/2024
 2500001490188 0585136180
 Hufeman 02/2024
 250000154729794 0594941186
 Cimetal 02/2024
 2500001641788 0584872181
 Dimorf 02/2024
 2500001604188 0711442184
 Trioprepax 02/2024
 250000166388800 0597292182
 Imunen 02/2024
 2500000682885 0595000187

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ
 Farmanguinhos - lamivudina+zidovudina 02/2024
 25000008659965 0605776184
 Farmanguinhos - lamivudina 02/2024
 25000008669928 0605846189

LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
 Aceclo-gran 02/2024
 25351607791200729 0562438180
 Bialudex 02/2024
 2535162819200787 0768362186
 Candemir 02/2024
 25351648291201071 0583255181

SANDÓZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
 Kifolan 02/2024
 25351307188250821 0767155185
 Raxapina 02/2024
 25351486372200828 0556694181

GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A
 MEBENDAZOL 02/2024
 25351612807200804 778303185
 Benatoponta 02/2024
 2535167907320112 0778293184
 GIBENCLAMIDA 02/2024
 25351702494201212 778289186

LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
 HIDROQUINONA + TRETINOINA + FLUOCINOLONA ACETONIDA 02/2024
 25351594258200838 0826550180

MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
 Ranitidina 02/2024
 25351146383200899 0823058187
 CARBOCISTEINA 02/2024
 25351164588200835 0823067186
 HIDROCLOROTIAZIDA 02/2024
 253513949787010125 0823002181

NOVA QUIMICA FARMACEUTICA S/A
 omeprazol 02/2024
 25351128468200874 0784373189
 GLIMEPIRIDA 02/2024
 25351396519201148 0784407187

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
 DORENE TABS 02/2024
 25351596464201212 0781985184

GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACEUTICA LTDA
 PALERXS 02/2024
 2535111574201712 0784672180

MARJAN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
 Vicos 02/2024
 253510198250176 0790567180

UCB BIOPHARMA LTDA
 VIMPRY 02/2024
 2535111656201391 0777848181

WYETH INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA

TERRAMICINA 02/2024
 25351097482201701 836351180

JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA.
 TYLENOL SINUS 02/2024
 25351171076200825 0802079185

BLAU FARMACEUTICA S.A.
 TEKOSTON 02/2024
 25351323714201316 787665186

EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
 NOEX 02/2024
 25351037254200385 0800015188

GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A
 CISTEIL 02/2024
 25351119258200712 0840301185
 Travoptic 02/2024
 25351679549201221 0817746185

INDUSTRIA FARMACEUTICA MELCON DO BRASIL S.A.
 PANTOMIX 02/2024
 25351112690201229 0800891184
 ZELMIN 02/2024
 25351370009201248 0800918180
 DUNIA 35 02/2024
 25351527220201285 0800856186

RESOLUÇÃO-RE Nº 533, DE 28 DE FEVEREIRO DE 2019

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Publicar a destinação a pedido dos expedientes de medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos, radiofarmacos e de insumos farmacêuticos ativos, sob o nº. de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº 9.784, de 1999.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIELA MARRECO CERQUEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL ASSUNTO DA PETIÇÃO DE SISITDA
 NÚMERO DO PROCESSO EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA
 EXPEDIENTE DA PETIÇÃO DE SISITDA

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 14449-MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de indicação Terapêutica Nova no País
 2599100289279 1139922/18-8 055195/09-3
 10957 - RDC 73/2016 - NOVO - Mudança maior de método analítico
 2599202502576 0111393/19-3 0215512/18-5

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA 1489 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do fármaco
 25351068412200349 0099478/19-2 0144641/14-0

BIOSENTÉTICA FARMACEUTICA LTDA 143 - GÊNÉRICO Renovação de Registro de Medicamento
 25351010426200454 1202564/18-0 1103440/18-8
 143 - GÊNÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento
 25351849249201802 1202136/18-9 1125919/18-7

CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 10929 - RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - Mudança de razão social do local de fabricação do fármaco
 25351335477201149 0075862/19-1 042223/19-1

EMS S/A 1971 - SIMILAR - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
 25351652320201188 0037140/19-6 141285/13-0
 10166 - SIMILAR - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
 25351652320201188 0037140/19-6 2134292/16-0
 10202 - SIMILAR - Alteração moderada de excipiente
 25351652320201188 0037161/19-1 330011/14-1
 1993 - SIMILAR - Inclusão no Tamanho do Lote superior a 10 vezes
 25351652320201188 0037162/19-9 091318/14-1
 1454 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão no Tamanho do lote superior a 10 vezes
 25351762354201112 0037139/19-4 097361/14-1
 10165-MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação modificada
 25351762354201112 0037511/19-0 166952/17-4
 10201-MEDICAMENTO NOVO - Alteração moderada de excipiente
 25351762354201112 0037789/19-9 334543/14-2
 10955 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação dos limites de especificação
 250000123959577 0091726/19-5 1120034/18-1
 11117 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova concentração
 250000123959577 0091726/19-5 1133320/18-1
 11115-RDC 73/2016 - GÊNÉRICO - Inclusão de nova concentração
 25351082578700882 0091725/19-7 1047106/18-5

GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A 10148 - SIMILAR - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional
 25351001199200935 0090490/19-2 0727222/12-7

GLENMARK FARMACEUTICA LTDA 1331 - MEDICAMENTO NOVO - Atualização de Especificações e Métodos Analíticos
 253510310020201289 0023539/18-6 0194211/13-5

JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA. 1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
 25351269665200761 0028054/19-2 1162212/18-1
 1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
 25351171076200825 0051068/19-8 1167666/18-3
 1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
 25351178013200868 0050744/19-2 1163632/18-7
 1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
 25351246267200789 0050564/19-1 1163233/18-0
 1446 - MEDICAMENTO NOVO - Cancelamento de Registro do Medicamento por Transferência de Titularidade
 25351384690201397 0051049/19-1 1162916/18-9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970113	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	LC				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				

05/12/2023

Table with 6 columns: Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacéutica, Data de Publicação, Validade. It contains two main rows for registration details, including information for registration 1029800970129 and 1029800970131.

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Suplemento

ISSN 1677-7042

Nº 44, quarta-feira, 6 de março de 2019

ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO
NÚMERO DO REGISTRO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE
CPR INDUSTRIA E COMERCIO DE PLASTICOS LTDA
RESINA PET PCL GRÃO ALIMENTICIO
664.740.001 28/02/2024
25001.101053/2008-39 0490290/18-3

RESOLUÇÃO-RE Nº 526, DE 28 DE FEVEREIRO DE 2019
A Gerente-Geral de Alimentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 126, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:
Art. 1º Indeferir as petições de avaliação relacionadas à Gerência-Geral de Alimentos, conforme anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANEXO

RELATÓRIO DE CONFERÊNCIA DE ALIMENTO PUBLICAÇÃO 115019
NOME DA EMPRESA CNPJ
NOME DO PRODUTO UF
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DE REGISTRO
EMBALAGEM VALIDADE PRODUTO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO VALIDADE REGISTRO
MARCA DO PRODUTO
ASSUNTO PETIÇÃO

UNILEVER BRASIL INDUSTRIAL LTDA 01.615.814/00001-01
TITULA
25351.659076/2017-43 000000000
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES
4109 AVALIAÇÃO DE SEGURANÇA E EFICÁCIA DE PROPRIEDADES FUNCIONAL OU DE SAÚDE DE NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES, EXCETO PROBIÓTICOS E ENZIMAS
GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS
RESOLUÇÃO-RE Nº 532, DE 28 DE FEVEREIRO DE 2019

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:
Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos e dos insumos farmacêuticos ativos (IFA) sob o nº de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não contam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferido o pedido de renovação.
Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/
Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
Lexapras 02/2024
25351009321201000 0227618186
JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA
INTELENCE 02/2024
2535105159200858 0305920181
PHARLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A.
participato 02/2024
25351095159200720 0412543186
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
amoxicilina 02/2024
25351053046200323 0428426187
GRUNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA.
TOPFERMA 02/2024
25351765275201172 0430909180
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
RELVAR ELLIPTA 02/2024
25351730979201307 0393881186
LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA
VASTAREL 02/2024
250000133309818 0399903181
MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA
ARACELI 02/2024
2535307739201403 0428634181
MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
DETALAB 02/2024
250000163929440 0391506189
TOPIREX 02/2024
25351119452200968 0385640182
LABORATÓRIO FARMACÉUTICO DA MARINHA

Apresentação fracionada	Não	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Nº	46	1,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML [Ativa]	1029800970466	24/02/1989
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAHIDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA (I) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNP.J: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNP.J: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 			
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	14	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML [Ativa]	1029800970148	23/08/1996
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAHIDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - OUTRAS (estojo estéril (Sterile pack)) Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA (I) Envoltório - estojo estéril (Sterile pack) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNP.J: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNP.J: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 			
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	15	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML [Ativa]	1029800970156	23/08/1996
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAHIDRATADO			

0 1933
80011

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA I • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0005-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL 										
Local de Fabricação											
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	Adulto										
Destinação	Hospitalar										
Tarja	Preta										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	16	Apresentação	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	Registro	1029800970164	Forma Farmacéutica	CAPSLULA GELATINOSA DUJRA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	Data de Publicação	13/12/1996	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRIDADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	LC										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL 										
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	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	Adulto										
Destinação	Comercial										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0005-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ENDOVENOSA INTRAVENOSA EPIDURAL INTRATECAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	Adulto										
Destinação	Hospitalar										
Tarja	Preta										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	45	Apresentação	10,0 MG/ML SOL INJ CX 30 AMP VD AMB X 1 ML	Registro	1029800970458	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	24/02/1989	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRIDADO										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA I • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0005-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL 										
Local de Fabricação											
Via de Administração	ENDOVENOSA INTRAVENOSA EPIDURAL INTRATECAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	Adulto										
Destinação	Hospitalar										
Tarja	Preta										

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

Restrição de prescrição	Adulto	Comercial	Tarja Preta	Apresentação fracionada	Não	
Restrição de uso	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Não		
Nº	43	30 MG COM CX BL AL AL	1029800970431	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAHIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA (I) • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA 					
Local de Fabricação	CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Restrição de uso	Adulto					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	44	0,2 MG/ML SOL INJ CX 35 AMP VD AMB X 1 ML	1029800970441	SOLUÇÃO INJETÁVEL	24/02/1989	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAHIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA (I) 					

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

Restrição de prescrição	Adulto	Comercial	Tarja Preta	Apresentação fracionada	Não	
Restrição de uso	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Não		
Nº	17	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	1029800970172	CAPSULA GELATINOSA DURAS COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAHIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação	LC					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA 					
Local de Fabricação	CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Restrição de uso	Adulto					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	18	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	1029800970180	CAPSULA GELATINOSA DURAS COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAHIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação	LC					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA 					
Local de Fabricação	CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:					

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	19	Registro	1029800970199	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL
Apresentação	10,0 MG/ML SOL. INJ. CX 5 AMP VD AMB X 1 ML [ATM]	Data de Publicação	15/07/1999	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTÁDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBA • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUISO ALEGRE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	20	Registro	1029800970202	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL
Apresentação	10,0 MG/ML SOL. INJ. CX 25 AMP VD AMB X 1 ML [ATM]	Data de Publicação	15/07/1999	Validade	24 meses

Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	41	Registro	1029800970415	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Apresentação	30 MG COM CX BL AL AL X 200 [ATM]	Data de Publicação	15/05/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTÁDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPERIÁ - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	42	Registro	1029800970423	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Apresentação	10 MG COM CX BL AL AL X 50 [ATM]	Data de Publicação	12/12/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTÁDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPERIÁ - 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				

9336
1936

Nº	39	Apresentação	30 MG COM CT BL AL AL X 20 [ATMA]	Registro	1029800970383	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/08/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/LUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	Adulto										
Destinação	Comercial										
Tarja	Preta										
Apresentação fracionada	Não										

Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRATADO										
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 										
Via de Administração	EPIDURAL INTRATECAL INTRAVENOSA										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	Adulto										
Destinação	Hospitalar										
Tarja	Preta										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	40	Apresentação	10 MG COM CX BL AL AL X 200 [ATMA]	Registro	1029800970407	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	15/05/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/LUMÍNIO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	Adulto										
Destinação	Comercial										

Nº	21	Apresentação	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100	Registro	1029800970210	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	Data de Publicação	29/08/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	LC										
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	Adulto										

01937

Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970229	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

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

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

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

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação LC

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()

Local de Fabricação

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

Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
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	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	10 MG COM CT BL AL AL X 20 ATMA	1029800970385	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses

Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

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

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação fracionada Não

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não
Nº	36
Apresentação	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1029800970369
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERACAO CONTROLADA
Data de Publicação	26/08/2002
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRATADO
Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNP.J.: 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não
Nº	37
Apresentação	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1029800970377
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERACAO CONTROLADA
Data de Publicação	26/08/2002
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRATADO

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não
Nº	24
Apresentação	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 80 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1029800970245
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERACAO CONTROLADA
Data de Publicação	26/08/2002
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRATADO
Complemento Diferencial da Apresentação	LC
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNP.J.: 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não
Nº	25
Apresentação	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1029800970253
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERACAO CONTROLADA
Data de Publicação	26/08/2002
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRATADO

Complemento Diferencial da Apresentação	LC												
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 												
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 												
Via de Administração	ORAL												
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE												
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"												
Restrição de uso	Adulto												
Destinação	Comercial												
Tarja	Preta												
Apresentação fracionada	Não												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacéutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>26</td> <td>30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA</td> <td>1029800970261</td> <td>CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA</td> <td>26/08/2002</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>		Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	26	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970261	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade								
26	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970261	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses								
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO												
Complemento Diferencial da Apresentação	LC												
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 												
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 												
Via de Administração	ORAL												
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE												
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"												
Restrição de uso	Adulto												
Destinação	Comercial												
Tarja	Preta												
Apresentação fracionada	Não												

Destinação	Comercial												
Tarja	Preta												
Apresentação fracionada	Não												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacéutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>34</td> <td>100 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATWA</td> <td>1029800970342</td> <td>CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA</td> <td>26/08/2002</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>		Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	34	100 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATWA	1029800970342	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade								
34	100 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATWA	1029800970342	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses								
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO												
Complemento Diferencial da Apresentação	LC												
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 												
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 												
Via de Administração	ORAL												
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE												
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"												
Restrição de uso	Adulto												
Destinação	Comercial												
Tarja	Preta												
Apresentação fracionada	Não												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacéutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>35</td> <td>100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA</td> <td>1029800970350</td> <td>CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA</td> <td>26/08/2002</td> <td>24 meses</td> </tr> </tbody> </table>		Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	35	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970350	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade								
35	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970350	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses								
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO												
Complemento Diferencial da Apresentação	LC												
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 												
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 												

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800970328	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/09/2002	24 meses
	Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTADRIDATO				
	Complemento Diferencial da Apresentação LC				
	Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I)				
	Local de Fabricação • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
	Via de Administração ORAL				
	Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
	Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
	Restrição de uso Adulto				
	Destinação Comercial				
	Tarja Preta				
	Apresentação fracionada Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800970334	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/09/2002	24 meses
	Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTADRIDATO				
	Complemento Diferencial da Apresentação LC				
	Embalagem • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I)				
	Local de Fabricação • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
	Via de Administração ORAL				
	Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
	Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
	Restrição de uso Adulto				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800970271	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/09/2002	24 meses
	Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTADRIDATO				
	Complemento Diferencial da Apresentação LC				
	Embalagem • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I)				
	Local de Fabricação • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
	Via de Administração ORAL				
	Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
	Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
	Restrição de uso Adulto				
	Destinação Comercial				
	Tarja Preta				
	Apresentação fracionada Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800970288	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/09/2002	24 meses
	Princípio Ativo SULFATO DE MORFINA PENTADRIDATO				
	Complemento Diferencial da Apresentação LC				
	Embalagem • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I)				
	Local de Fabricação • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
	Via de Administração ORAL				
	Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

1941

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Comercial			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	29	Registro	1029800970296	Forma Farmacêutica
Apresentação	60 MG CAP DURA LIB Prol CX BL AL PLAS TRANS X 60 [Ativa]	Data de Publicação	29/08/2002	Validade
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRIDADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	LC			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA (I) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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)			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Comercial			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	30	Registro	1029800970301	Forma Farmacêutica
Apresentação	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 [Cancelada ou cancelada]	Data de Publicação	29/08/2002	Validade
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRIDADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	LC			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 			

0 1942

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Comercial			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	31	Registro	1029800970318	Forma Farmacêutica
Apresentação	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 [Cancelada ou cancelada]	Data de Publicação	29/08/2002	Validade
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTADRIDADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	LC			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Comercial			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			
Nº		Registro		Forma Farmacêutica
Apresentação		Data de Publicação		Validade

20/10/2023, 16:21

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENOCRIS 1.00.298-1

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.071/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25962.0/15473/73	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/01/1997
Nome Comercial	FENOCRIS	Registro	102980016	Vencimento do registro	10/2/208
Princípio Ativo	FENOBARBITAL FENOBARBITAL SÓDICO	Medicamento de referência	GARDENAL	Medicamento de referência	GARDENAL
Classe Terapêutica	ANTICONSULSVANTES	ATC	ANTICONSULSVANTES		ANTICONSULSVANTES
Parceir Público		Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HO/SF) [caixa ou caixa]	1029800160014	Comprimido	14/06/1999	36 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA (I) • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.071/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

01943

9	100 MG COM CX ENV KRAFT POLET X 200 (EMB HOSP) CASCADA ou cascata	10298001600099	COMPRIMIDO SIMPLES	14/06/1999	36 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVEL OPE KRAFT E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA (I) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL, 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
13	100 MG COM CTBL AL PLUS TRANS X 20 [Amn]	10298001600138	COMPRIMIDO SIMPLES	14/06/1999	24 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL, 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				

0 1944

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MG COM CX BLAL PLAS TRANS X 200 <small>ATVA</small>	1029800180121	***** Comprimido Revestido	14/09/1999	24 meses
<p>Tarja Vermelha</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>					
<p>Princípio Ativo FENOBARBITAL</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação -</p> <p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () <p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
<p>Via de Administração ORAL 1</p> <p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"</p> <p>Restrição de uso Adulto</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Tarja Vermelha</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	40MG/ML SOL OR CX 10 FR GOT VD AMB X 20 ML <small>ATVA</small>	1029800160030	SOLUÇÃO ORAL	13/01/1997	24 meses
<p>Princípio Ativo FENOBARBITAL</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação -</p> <p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () <p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
<p>Via de Administração ORAL</p>					

B 0 1945

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML [ATMA]	1029800160111	SOLUÇÃO ORAL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML [ATMA]	1029800160102	SOLUÇÃO INJETÁVEL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB

Diretor-Presidente

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
18	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML [ATVA]	1029800160189	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

06
1947

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATNA	1029800160197	SOLUÇÃO INJETÁVEL	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATNA	1029800160200	COMPRIMIDO SIMPLES	13/01/1997	24 meses
Princípio Ativo	FENOBARBITAL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

01948



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

20/10/2023, 16:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

06
1941

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.007919/75	Categoria Regulatória	Similar	Data de registro	27/10/2000
Nome Comercial	HALO	Registro	102980020	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	HALOPERIDOL	Medicamento de referência		ATC	NEUROLEPTICOS
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	Buário Eletrônico		Acesso aqui	
Parecer Público					
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT FR VD AMB X 200 <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1029800200010	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

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

5 1951

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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

Princípio Ativo

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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

0 052 200011



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018.

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	2 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU GADUCA	1029800200088	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo					
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade

0 6953

9 10 MG COM CT FR VD AMB X 200 1029800200096 COMPRIMIDO SIMPLES 31/10/2001 36 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo	
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

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

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa 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



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800200121	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENOSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDACNPJ: - 44.734.671/0001-51Endereço: ITAPIRA - SP - BRASILEtapa de Fabricação:				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800200134	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADORSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDACNPJ: - 44.734.671/0001-51Endereço: ITAPIRA - SP - BRASILEtapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				

Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATNA	1029800200142	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
15	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200156	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Diário Oficial da União - Suplemento

ASSY 1677-7042

8/

Table with 2 columns: Registration Number and Description. Includes entries for HALO, VALSARTANA, and other pharmaceutical products with their respective registration details and dates.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: http://www.in.gov.br/assintabdef. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.202-2, de 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Table with 2 columns: Registration Number and Description. Continuation of the registration list from the previous table, including various pharmaceutical products and their details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: http://www.in.gov.br/assintabdef. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.202-2, de 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Main table with columns: Nº, Restrição de uso, Destinação, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade. Contains detailed information for various pharmaceutical products, including registration numbers and validity dates.

https://consultas.anvisa.gov.br/informacoes/259520791875?numeroRegistro=1029800200172

Handwritten numbers: 1957



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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
18	10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	102980020180	COMPRI­MIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses	
Princípio Ativo	-					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
Via de Administração	-					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Restrição de uso	-					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
19	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	102980020199	COMPRI­MIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses	
Princípio Ativo	-					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					

0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 400 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE TANFUSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses
0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 20
CLORIDRATO DE TANFUSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses
0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 30
CLORIDRATO DE TANFUSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses
0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 140 (EMB FRAC)
CLORIDRATO DE TANFUSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses
0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE TANFUSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses
0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 490 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE TANFUSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses
0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 20
CLORIDRATO DE TANFUSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses
0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 90
CLORIDRATO DE TANFUSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses
0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 70 (EMB FRAC)
CLORIDRATO DE TANSULOSINA
155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
090000000 24 Meses

RESOLUÇÃO - RE - N.º 2915, DE 19 DE OUTUBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, do Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 31 de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 2º e no inciso II do art. 51 da

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201510200080

Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do inciso I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º Declara públicas relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALFONSO PORTO
ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO CADASTRO - UF
PRINCÍPIO ATIVO
CLASS. CAT. DESCRIÇÃO
MÁRCA OZ REFERENCIAL NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
NOME COMERCIAL
ASSINTO DESCRICAO
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1/07/04-8
CLORIDRATO DE MILDAZOLAM
HIPNOTICOS
REFERENCIA - DORMONID 2551/0340/04/01/76/05/2018
1.3764.0079/001-1/24 Meses
5MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 50ML
INDUSOIN
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
1.3764.0079/002-1/24 Meses
5MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 100ML
INDUSOIN
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
1.05584-9
SULFATO DE NIOMICINA - BACTERICIDA ZINCO
ANTINEFROICOS TORIQUES
Referência - FERID 2551/53282/2011/71/03/2021
COMERCIAL 1.5584/015/001-8/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CT BG AL X 10 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/002-6/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CT BG AL X 15 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/004-2/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CN 6 BG AL X 10 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/005-9/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CN 10 BG AL X 10 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/006-9/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CN 10 BG AL X 10 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/007-7/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CX 25 BG AL X 10 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
COMERCIAL 1.5584/015/009-3/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CN 8 BG AL X 15 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/010-7/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CX 10 BG AL X 15 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/011-5/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CX 12 BG AL X 15 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/012-3/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CX 25 BG AL X 15 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/015/013-1/24 Meses
5,0 MG/G + 250 U/LG POSI DERM CX 50 BG AL X 15 G
sulfato de neomicina + bacitracina zinica
143 GENCERICO - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

GLIBENCLAMIDA
ANTIDIABETICOS
GLORIL 2351/53210/2011/00 04/2021
COMERCIAL 1.5584/015/001-0/24 Meses
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
GLORIL
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/0170/002-9/24 Meses
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS N 500 (EMB HOSP)
GLORIL
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5584/0170/003-7/24 Meses
3 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)
GLORIL
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
CILED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 1.64381-0
CETOCONAZOL - SULFATO DE NIOMICINA - DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
ANTINFECTIVOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Referência - NOVACORT 2551/129212/2002/91/10/2017
COMERCIAL 1.4381/003/001-1/24 Meses
20 MG/G + 0,64 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G
CIMECORT
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
CETOCONAZOL - DIPROPIONATO DE BETAMETASONA - SULFATO DE NIOMICINA
ANTINFECTIVOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Referência - NOVACORT 2551/129212/2002/91/10/2017
COMERCIAL 1.4381/003/003-8/24 Meses
20 MG/G + 0,64 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G
CIMECORT
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA 1.002286
HEMIOPIRIDIOL
NEUROLÉPTICOS
HALO 2992/0079/1875/02/2021
COMERCIAL 1.0298/020/014-2/16 Meses
2 MG ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)
HALO
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0298/020/021-0/24 Meses
1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
HALO
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0298/020/022-9/24 Meses
1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
HALO
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0298/020/024-5/24 Meses
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20

RESOLUÇÃO - RE - N.º 2915, DE 19 DE OUTUBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, do Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 31 de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 2º e no inciso II do art. 51 da

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201510200080

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Apresentação fracionada	Não				
Nº	32	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Apresentação	5 MG/ML SOL. INJ. IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML <small>[Ativa]</small>	102980200235	SOLUÇÃO INJETIVEL	27/10/2000	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA (I) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNP.J.: 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNP.J.: 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	20	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Apresentação	10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) <small>[Cancelada ou cancela]</small>	102980200202	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Princípio Ativo	-				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNP.J.: 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: - 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA SUJEITA A NOTIFICAÇÃO DE RECEITA "A"				
Restrição de prescrição	-				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	21	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Apresentação	1 MG COM CT BL AL PLUS TRANS X 20 <small>[Ativa]</small>	102980200210	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 				

0 19548800

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
22	1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
31	5 MG/ML SOL. INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATVA	1029800200318	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/10/2000	36 meses

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS 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 E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
29	2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML [ANM]	1029800200296	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000
Princípio Ativo	HALOPERIDOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA() Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			
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	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
30	2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML [ANM]	1029800200301	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 [CANCELADA OU CANCELADA]	1029800200237	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA() Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ANM]	1029800200245	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA() Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
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	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				

081961

Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
25	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATMA	1029800200253	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
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: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
26	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200261	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses
Princípio Ativo	-				
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				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
27	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA	1029800200271	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses
Princípio Ativo	-				
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				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
28	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATMA	1029800200288	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses
Princípio Ativo	HALOPERIDOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				

0 1962
6



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HEMOFOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTD.A	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.317406/2008- 35	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	11/05/2009
Nome Comercial	HEMOFOL	Registro	102980371	Vencimento do registro	05/2029
Princípio Ativo	HEPARINA SÓDICA SUÍNA, heparina suína			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES			ATC	-
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqu
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UJ/ML SOL INJ CX 25 FA.VD INC X 5 ML ATMA	1029803710015	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
Princípio Ativo	HEPARINA SÓDICA SUÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

9
1963

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária Fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO., LTD Endereço: NANJING HIGH & NEW TECHNOLOGY DEVELOPMENT ZONE, MA 010-1, NANJING, JIANGSU - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
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	5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD INC X 5 ML [ATRA]	1029803710023	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
Princípio Ativo	HEPARINA SÓDICA SUÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA (I) 				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS 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: Granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - 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: Embalagem primária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária Fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO., LTD Endereço: NANJING HIGH & NEW TECHNOLOGY DEVELOPMENT ZONE, MA 010-1, NANJING, JIANGSU - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	5000 UI/0,25 ML SOL INJ CX 25 AMP VD INC X 0,25 ML ATIVA	1029803710031	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
Princípio Ativo	HEPARINA SÓDICA SUÍNA				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0025-29 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária Fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO., LTD Endereço: NANJING HIGH & NEW TECHNOLOGY DEVELOPMENT ZONE, MA.010-1, NANJING, JIANGSU - CHINA, REPÚBLICA POPULAR Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	SUBCUTANEA				
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
4	5000 UI/ML SOL INJ IV CX 1 EST PLAS X 1 FA VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP) (ATM)	1029803710041	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
Princípio Ativo	HEPARINA SÓDICA SUÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA (I) 				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

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: Granel
- Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - 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: Embalagem primária
- Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0025-29
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granel
- Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0025-29
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária
- Fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO., LTD
Endereço: NANJING HIGH & NEW TECHNOLOGY DEVELOPMENT ZONE, MA 010-1, NANJING, JIANGSU - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Etapa de Fabricação:

Via de Administração SUBCUTÂNEA - 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 Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5000 UI/0,25 ML SOL INJ SC CX 36 AMP VD TRANS X 0,25 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1029803710066	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/05/2009	24 meses
Princípio Ativo heparina suína					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • 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: Granel
- Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0001-51
Endereço: ITAPIRA - SP - 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: Embalagem primária
- Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0025-29
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granel
- Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0008-28
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ: - 44.734.671/0025-29
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária
- Fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO., LTD
Endereço: NANJING HIGH & NEW TECHNOLOGY DEVELOPMENT ZONE, MA 010-1, NANJING, JIANGSU - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Etapa de Fabricação:

Via de Administração SUBCUTÂNEA - 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 Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Suplemento

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.769, DE 3 DE OUTUBRO DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea a do art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos e dos fitosomas Farmacêuticos Ativos (FAs) sob os nºs de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/>

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS
ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NUMERO DO PROCESSO NUMERO DO EXPEDIENTE

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA
Noctal 09/2024
2599100384178 0097680196
- Dapaxene 09/2024
2535102062200437 0116585192
- ACCORD FARMACÉUTICA LTDA
micofenolato de metofila 09/2024
25351374902200624 0143518193
- Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
carvedilol 09/2024
25351693795201874 0196305198
- ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Enable 09/2024
25351170424201303 0050553196
- ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA
Atacand Hct 09/2024
250000112529916 0077544194
- BELFAR LTDA
mebendazol 09/2024
2535185595200802 0279332196
- BLAU FARMACÉUTICA S.A.
Novasulin 09/2024
250000193169982 1214784182
- Anfugine 09/2024
250000193219912 1215805184
- BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
dropropizina 09/2024
25351538603201111 0125335192

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.

- nitrate 09/2024
250000154939238 0071408199
- Srudin 09/2024
250000098869964 0170587193
- Levome 09/2024
4598200854324 0438837196
- Impira 09/2024
2599200854574 0188695199
- ELI LILLY DO BRASIL LTDA
Alimta 09/2024
2535101612200465 1131473187
- Cymbalta 09/2024
25351218227200221 1199215188
- tadalafil 09/2024
25351332947201431 1188041184

EMS S/A

- maltato de dexclorfeniramina 09/2024
25351046512200403 0154872197
- dexametasona 09/2024
2535111725200402 0183909198
- EMS SIGMA PHARMA LTDA
Rohydorm 09/2024
25351671563201076 0274892194

EQUIPEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA

- dióxido de sílica 09/2024
253511949435200213 0154232190
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
Tamiram 09/2024
250000218699912 0166391197

FARMOQUÍMICA S/A

- Glimepil 09/2024
250000143189921 0189090195
- FUNDAÇÃO BAIANA DE PESQ. CIENTÍFICA E DESENV. TECNOLÓGICO, FORNECIMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS-BAHIAFARMA
cloridrato de sevelamer 08/2024
25351740653201369 0073779198
- FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ
Farmangumhos Nomazida+Rifampicina 09/2024
2535167349201140 0236897198

- cloridrato de sevelamer 08/2024
25351126067201367 080863196
- FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP
cloridrato de nrispridona 06/2024
2535117607201463 1129300184
- Furg - Amoxicilina 09/2024
250000054559234 0238223197
- carvedilol 09/2024
25351140793201418 1124775184
- clonazepam 08/2024
25351148929201479 0089017191
- cloridrato de amantiprilina 06/2024
25351175846201491 0194913196
- fenclofidaz 05/2024
25351175921201427 1143509187
- bisulfato de doprogrel 06/2024
25351175998201443 1144680182
- rhizol 07/2024
25351176119201459 1177364182
- d-cloridrato de pramipexol 09/2024
25351388630201433 181547194
- nicofenolato de metofila 09/2024
25351368725201457 182127190
- tucacilimo 09/2024
25351368864201468 181272196
- espirolactona 09/2024
25351371095201406 165367199
- GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
Emubão Scott 09/2024
2599100493678 0150986191
- GLENNMARK FARMACÉUTICA LTDA
levolutat 09/2024
2535144076201225 0155147197
- LABORATÓRIO FARMACÉUTICO DA MARINHA
cloridrato de raloxifeno 09/2024
25351752388201372 0180072199
- cloridrato de nrispridona 09/2024
25351649154201316 0221095199
- LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
hidrocortisona 08/2024
25351786349201057 1193810182
- LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
cloridrato de doxiciclina 09/2024
25351671215201018 0193689193
- lorazepam 09/2024
25351671285201014 0154806199
- desonida 09/2024
25351673783201023 0220854197
- NATIVITA IND. COM. LTDA.
Permetat 09/2024
25351199947200280 0275401191
- NONARTIS BIOCÊNCIAS S.A
Clareth 09/2024
25351660737201285 0196325192
- PHARMA LIMBRO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
citraconina dissódica 09/2024
25351564073201832 0249155199
- PIATI DONADUZZI & CIA LTDA
nitrato de oxiconazol 09/2024
25351079409200431 0153400199
- dipropionato de betametasona + ácido salicílico 09/2024
25351095219200461 011464196
- SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.
acetrolina 09/2024
25351664753201432 1205025183
- pollicresuleno + cloridrato de cinchocina 09/2024
25351688607201420 1205042183
- SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
nistatina 09/2024
25351679444200889 0115961195
- TAKEDA PHARMA LTDA.
Neomaldina 09/2024
25351006769200414 0092891197
- THERASKIN FARMACÉUTICA LTDA.
Vilacid 09/2024
250000208749917 1108535185
- micolamina 09/2024
250000208769934 0115647191
- TORRENT DO BRASIL LTDA
Carvedilol 09/2024
25351762561200817 0188471199
- UCB BIOPHARMA LTDA.
Zyxem 09/2024
25351339403201798 0189114196
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
Ciclohexer 09/2024
250010008262 0040309191
- WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
Lorfen 09/2024
25351087975201709 0170302191
- ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA.
Divisol 08/2024
2599201096973 1210187187

19670

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IMIPRA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTD.A	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008545/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/09/1974
Nome Comercial	IMIPRA	Registro	102980023	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA			Medicamento de referência	TOFRANIL (drágea)
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230041	SOLUÇÃO INJETÁVEL	30/10/1974	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230152	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20 ATMA	1029800230128	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - Cartucho () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	25 MG COM REV CX BL AL PLAS PVDC TRANS X 200 ATMA	1029800230136	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				

9	25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1029800230111	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Proteger da Luz e Umidade				
Destinação	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800230083	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.677/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Proteger da Luz e Umidade				
Destinação	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800230047	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.677/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Proteger da Luz e Umidade				
Destinação	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800230144	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Proteger da Luz e Umidade				
Destinação	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1029800230195	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800230187	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230179	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800230169	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	10 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 20 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230012	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Kollagenase com Cloranfenicol

Nome da Empresa	CRISTÁLIA	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Detentora do Registro	PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.				
Processo	25351.535439/2016-09	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	18/02/2019
Nome Comercial	Kollagenase com Cloranfenicol	Registro	102980505	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	COLAGENASE, CLORANFENICOL			Medicamento de referência	NÃO
Classe Terapêutica	CICATRIZANTES			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,6 UIG + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATMA	1029805050012	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISPAGAS DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,6 UIG + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATMA	1029805050020	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses

06/11/2023

Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATVA	10298050039	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATMA	1029805050047	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATMA	1029805050055	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	0,6 U/G + 0,01 G/G POM GINEC CT BG AL X 30 G + 6 APLIC ATIVA	1029805050063	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	GINO KOLLAGENASE				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS (EMB HOSP) ATIVA	1029805050071	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL
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
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS (EMB HOSP) ATMA	1029805050081	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				

Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL
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
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS (EMB HOSP) ATMA	1029805050098	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	0,5 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS (EMB HOSP) (ATVA)	1029805050101	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacéutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

06/11/2023, 10:16

Consulta - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

11	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS (EMB HOSP) ATMA	1029805050111	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE CLORANFENICOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	NÃO				
Embalagem	• Primária - BSNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CART UCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA VAGINAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

8
12/02/2019

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KOLLAGENASE

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.273544/2015-56	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	25/04/2016
Nome Comercial	KOLLAGENASE	Registro	102980431	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	COLAGENASE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CICATRIZANTES			ATC	CICATRIZANTES
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310010	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

0
1881
0

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310029	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

0610821



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

23/02/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310037	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BSNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

0 1083

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310045	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

1. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

23/02/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310053	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351273544201556/?numeroRegistro=102980431>

5/21

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310061	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.



5 MG/ML SOL OFT CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)
 0000000000 24 Meses
 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 10 ML
 0000000000 24 Meses
 5 MG/ML SOL OFT CX 60 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)
 0000000000 24 Meses
 5 MG/ML SOL OFT CX 100 FR PLAS OPC GOT X 5 ML (EMB HOSP)
 0000000000 24 Meses
 5 MG/ML SOL OFT CX 60 FR PLAS OPC GOT X 5 ML (EMB HOSP)
 0000000000 24 Meses
 5 MG/ML SOL OFT CX 100 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)
 0000000000 24 Meses
 5 MG/ML SOL OFT CX 50 FR PLAS OPC GOT X 5 ML (EMB HOSP)
 0000000000 24 Meses
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
 1022280411-7
 0000000000 24 Meses
 3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 24
 0000000000 24 Meses
 3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 72
 DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL
 DROSPIRENONA+ETINILESTRADIOL
 25351.7876142011-35
 10486 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 1022283911-0
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 1022280411-7 - 25351.7876142011-44)
 0000000000 24 Meses
 3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 24
 0000000000 24 Meses
 3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 24
 0000000000 24 Meses
 ZYDUS NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA
 05254971000181
 ANASTROZOL 25351.1870382012-10
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 02697761249
 0000000000 Anexo)
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC X 30
 ANASTROZOL 25351.1870382012-17
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 02697761249 - 25351.1870382012-10)
 0000000000 24 Meses
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC X 30
 RESOLUÇÃO - RE Nº 1.009, DE 20 DE ABRIL DE 2016

1.2099.0029.004-4 24 Meses
 500 MG + 400 UI COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
 1.2099.0029.005-4 24 Meses
 500 MG + 400 UI COM REV DISP 33 BL AL PLAS INC X 15
 1.2099.0029.006-2 24 Meses
 500 MG + 400 UI COM REV DISP 70 BL AL PLAS INC X 15
 BLAU FARMACÉUTICA S.A. 5843082000160
 METOTREXATO
 MTX 25351.45732/2012-57 04/2021
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 06570712-2
 1.1637.0137.001-7 18 Meses
 25MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML
 1.1637.0137.001-3 18 Meses
 100MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML
 SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
 6123664700116
 ARIPRAZOL 25351.670294/2012-56 04/2021
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 09600342-5
 1.0047.0587.001-2 24 Meses
 15 MG COM CT BL AL/AL X 30
 1.0047.0587.002-4 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/AL X 30
 1.0047.0587.003-9 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL/AL X 30
 1.0047.0587.004-7 24 Meses
 30 MG COM CT BL AL/AL X 30
 UNITED MEDICAL LTDA 4894929000146
 selinto dissoluto pentahidratado
 SELTI 25351.33762/2014-76 04/2021
 1577 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 04641121-4
 1.2576.0023.001-2 24 Meses
 50 MG/CM SOL INJ CT 10 AMP VD TRANS X 2 ML
 SELTI 100
 1.2576.0023.002-0 36 Meses
 50 MG/CM SOL INJ CT 10 FA VD TRANS X 10 ML
 SELTI 500
 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA
 44734671000151
 COLAGENASE
 KOLLAGENASE 25351.27344/2015-56 04/2021
 10370 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO PELA VIA DE DESENVOLVIMENTO INDIVIDUAL 026240721-3
 1.0298.0431.001-4 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.002-9 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.003-7 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.004-5 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.005-3 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.006-1 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.007-1 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.008-4 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.009-4 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.010-1 24 Meses
 0,6 UG POM DERM CT 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.011-4 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.012-6 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.013-4 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.014-2 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.015-0 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.016-0 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.017-7 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.018-5 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS

1.0298.0431.019-3 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS
 1.0298.0431.020-7 24 Meses
 1,2 UG POM DERM CT 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS
 RESOLUÇÃO - RE Nº 1.010, DE 20 DE ABRIL DE 2016
 A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, atendo ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
 Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
 PATRÍCIA FERRARI ANDREOTTI
 ANEXO
 NOME DA EMPRESA CNPJ
 PRINCÍPIOS ATIVOS)
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
 VENCIMENTO DO REGISTRO
 ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NUMERO DE REGISTRO VALIDEZ
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 PRINCÍPIOS ATIVOS)
 COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
 BIONATUS LABORATORIO BOTANICO LTDA
 6802192000151
 COLLECALCIBEROL + CARBONATO DE CALCIO
 DOLOTRAT 25351.282379/2015-17 04/2021
 1577 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 041999415-4
 1.2099.0029.001-1 24 Meses
 600 MG + 400 UI COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
 1.2099.0029.002-1 24 Meses
 600 MG + 400 UI COM REV DISP 33 BL AL PLAS INC X 15
 1.2099.0029.003-8 24 Meses
 600 MG + 400 UI COM REV DISP 70 BL AL PLAS INC X 15

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
----------------------------	--

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310071	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses

Princípio Ativo	COLAGENASE
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atomica/diario>, pelo código: 10102016042560028

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310088	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310207	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310096	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310101	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BSNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310193	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BSNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

019000

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310185	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310118	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310126	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminado 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310177	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Eta de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Eta de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Eta de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804310169	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Eta de Fabricação: Embalagem a granel Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Eta de Fabricação: Produto terminado Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Eta de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804310134	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

0
1993
2003
18601

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310142	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem a granel • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Produto terminado • Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA	1029804310150	POMADA DERMATOLOGICA	25/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	COLAGENASE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.769, DE 3 DE OUTUBRO DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea a) do art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder a reavaliação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos e dos Insumos Farmacêuticos Ativos (IFAs) sob os nºs de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A reavaliação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Art. 3º A reavaliação automática não impedirá a continuação de análise de pedido de renovação de registro requerida, pendendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente reavaliado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos reavaliados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/>

Art. 5º Será considerada a data de reavaliação do registro contada a partir de final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL

NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE

ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA

Noctol 09/2024
2599100384178 0207680196
Depakene 09/2024
2535102062200437 0116585192

ACCORD FARMACÊUTICA LTDA
micofenolato de mofetila 09/2024
2535137490200624 0143518193

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
carvedilol 09/2024
25351693795201874 0196305198

ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
Enablex 09/2024
25351170424201303 0050553196

ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA
Atacand Hct 09/2024
250000112529916 0275544194

BELFAR LTDA
melindazol 09/2024
25351855953200802 0279332196

BLAU FARMACÊUTICA S.A.
Novasutin 09/2024
250000193169982 1214784182
Anfugine 09/2024
250000193219912 1215805184

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A
dropropizina 09/2024
253513880320111 0125335192

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Mifex 09/2024
25000015839238 0071408199
Sevudin 09/2024
25000008409664 0120587193

Levozine 09/2024
2599200854274 0148837196

Wipira 09/2024
2599200854574 0188695199

ELI LILLY DO BRASIL LTDA
Alima 09/2024
25351016112200465 1131473187
Cymbalta 09/2024
2535121827200221 1199215188
tadalafilia 09/2024
25351332947/2014-31 1188041184

EMS S/A
maleato de dexclorfeniramina 09/2024
25351046512200403 0154872197
dexamefasona 09/2024
2535117253200402 0183909198

EMS SIGMA PHARMA LTDA
Rabylonim 09/2024
25351671563201076 0274892194

EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
dipirona sódica 09/2024
25351199435200213 0154232190

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
Tamiram 09/2024
250000218699912 0166391197

FARMOQUÍMICA S/A
Gilmepil 09/2024
250000143189921 0189090195

FUNDAÇÃO BAIANA DE PESQ. CIENTÍFICA E DESENV. TECNOLÓGICO, FORNECIMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS-BAHIAFARMA

cloridrato de sevelamer 08/2024
25351740653201369 0073779198

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ
Farmaguielhos Isolados+Rampicina 09/2024
2535167349201140 0236897198

cloridrato de sevelamer 08/2024
25351126067201367 080863196

FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP

cloridrato de espiridona 06/2024
25351176077201403 1129300184
Furp - Amoxicilina 09/2024
25000004519234 023823197
carvedilol 06/2024
25351149793201418 1124775184
clonazepam 08/2024
25351149929201479 0089017191
cloridrato de amitriptilina 09/2024
25351175846201491 0194913196
fenofibrato 06/2024
25351175921201427 1143509187
bissulfato de diplozyl 06/2024
25351175998201443 1146860182
riluzol 07/2024
25351176119201459 1177364182
diclofenato de potássio 09/2024
25351368630201433 181547194
micofenolato de mofetila 09/2024
25351368725201457 182127190
tacrolimo 09/2024
25351368804201468 181272196
espironolactona 09/2024
25351371095201406 165367199

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
Emuhão Scott 09/2024
2599100493678 0150986191

GLENNMARK FARMACÊUTICA LTDA
Levolukast 09/2024
25351434076201225 0155147197

LABORATÓRIO FARMACÊUTICO DA MARINHA

cloridrato de ralonifeno 09/2024
2535175268201372 0188077190
cloridrato de alprazolam 09/2024
25351649156201316 0221095199

LABORATÓRIO TUTO BRASILEIRO S/A
hidroclorotiazida 08/2024
25351786349201057 1193810182

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

cloridrato de doxiciclina 09/2024
25351671215201018 0193688193
lorazepam 09/2024
25351671285201024 0154806199
desonida 09/2024
25351673783201023 0220854197

NATVITA IND. COM. LTDA.
Permenati 09/2024
25351199947200280 0275401191

NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A
Claroft 09/2024
25351660737201285 0196325192

PHARMA LIMRIO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

cefrtriaxona dissódica 09/2024
25351560732201832 0249155199

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA

nitrito de oxiconazol 09/2024
25351079409200431 0153400199
dipropionato de betametasona + ácido salicílico 09/2024
25351065219200461 0111464196

SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA

acarbosina 09/2024
25351666753201432 1205025183
poliresuleno + cloridrato de cinchocaina 09/2024
25351688607201420 1205042183

SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA

nistatina 09/2024
25351679444200889 0115961195

TAKEDA PHARMA LTDA

Neosalina 09/2024
25351006769200414 0092891197

THERASKIN FARMACÊUTICA LTDA

Vitacid 09/2024
250000208749917 1108535185
micolamina 09/2024
250000208769934 0115647191

TORRENT DO BRASIL LTDA

Carvedilol 09/2024
25351782561200817 0188471199

UCB BIOPHARMA LTDA

Zyken 09/2024
2535139403201798 0189114196

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A

Ciclovaler 09/2024
2500100908282 0040309191

WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

Lorfen 09/2024
25351097975201709 0170302191

ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA

Dioval 08/2024
2599201096993 1210187187

0 1395

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOZINE

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1029800280011	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/06/1997	36 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML <small>ATIVA</small>	1029800280028	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/06/1997	36 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () 				

006180
 006180
 006180

Local de Fabricação	-				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML ATMA	1029800280036	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/06/1997	36 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA				
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	-				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG/ ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATMA	1029800280044	SOLUÇÃO ORAL	13/06/1997	36 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

013997
 20011
 9

Conservação	CONSERRAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
N°	5	25 MG COM CX RR X 200 (CAIXELADA OU CAIXA)	1029800260052	13/06/1997
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	-			
Restrição de prescrição	-			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
N°	6	25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 (CAIXELADA OU CAIXA)	1029800260060	23/11/1990
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA (I) 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERRAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			

Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA CNP.J. - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL • Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. CNP.J. - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERRAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			

MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA

Princípio Ativo

Complemento

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

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

Local de

Fabricação

Via de

Administração

Conservação

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

PROTEGER DA LUZ

Restrição de

prescrição

Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação

fracionada

N°

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de

Publicação

Validade

25 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC

TRANS X 200 (100%)

102980280141

COMPRIMIDO SIMPLES

23/11/1990

24 meses

Princípio

Ativo

Complemento

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

- Primária - BUSTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de

Fabricação

Fabricante: ALTHAIA S.A. INDUSTRIA FARMACEUTICA.

CNPJ: - 48.344.725/0001-23

Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL

Etapa de Fabricação:

- Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA

CNPJ: - 44.734.671/0001-51

Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL

Etapa de Fabricação:

Via de

Administração

Conservação

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

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de

prescrição

Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação

fracionada

N°

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de

Publicação

Validade

100 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC

TRANS X 200 (100%)

102980280151

COMPRIMIDO SIMPLES

23/11/1990

24 meses

Apresentação

fracionada

Não

N°

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de

Publicação

Validade

100 MG COM CX 20 ENV X 10

[CANCELADA OU CADUCA]

102980280070

COMPRIMIDO SIMPLES

23/11/1990

36 meses

Princípio

Ativo

Complemento

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()

Local de

Fabricação

Via de

Administração

Conservação

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de

prescrição

Destinação

Institucional

Tarja

Apresentação

fracionada

N°

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de

Publicação

Validade

1% BASE SOL OR CX 50 FR X 10

[CANCELADA OU CADUCA]

1029800280089

SOLUÇÃO ORAL

13/06/1997

36 meses

Princípio

Ativo

Complemento

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

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

Local de

Fabricação

Via de

Administração

Conservação

PROTEGER DA LUZ

Restrição de

prescrição

Destinação

Institucional

Tarja

Apresentação

fracionada

N°

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de

Publicação

Validade

25 MG COM REV CT BL PLAS PVC

[ATA]

1029800280095

COMPRIMIDO SIMPLES

11/03/1997

24 meses

Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA				
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: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

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

Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	DIETA				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

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

Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA				
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: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

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

Princípio Ativo	LEVOMEPROMAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	40 MG/ ML SOL ORAL CT 10 FR VD AMB X 20 ML [ATNA]	1029800280133	SOLUÇÃO ORAL	23/11/1990	36 meses

25351.545338/2011-41 1905106/21-9 3550622/20-9
10953 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Ampliação dos limites de especificação
25351.545338/2011-41 1905108/21-5 3550720/20-5
11061 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento

EMS S/A
155 - GENÉRICO - Registro de Medicamento
25351.440091/2013-82 2119150/21-6 0623369/13-4

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
155 - GENÉRICO - Registro de Medicamento
25351.730274/2020-20 1843229/21-1 4565115/20-9
11093 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Inclusão de nova apresentação
25351.575657/2009-11 0724351/21-1 4636378/20-5

GILEAD SCIENCES FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA
11306 - MEDICAMENTO NOVO - Registro de Medicamento Novo
25351.602225/2020-06 1332985/21-5 2075650/20-0

HANSEN-CIAG FARMACÊUTICA LTDA
11044 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração maior do processo de produção do medicamento
25992.019576/71 1463015/21-0 1382572/20-1

LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÊUTICO BERGAMO LTDA
11108 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Ampliação do prazo de validade do medicamento
25351.593884/2016-04 1498162/21-9 2388787/20-7
11108 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação do prazo de validade do medicamento
25351.593936/2016-01 1498037/21-1 2388789/20-3

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
11859 - RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão não crítica de testes ou métodos
25351.087182/2007-97 1903959/21-5 1538654/21-6

MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
10110 - SIMILAR - Alteração moderada do processo de produção
25025.02547/2002-00 1644886/21-3 1043039/15-3
10202 - SIMILAR - Alteração moderada de excipiente
25025.02547/2002-00 1645091/21-4 1043031/15-8
1621 - SIMILAR - Cancelamento do Registro de Medicamento
25351.327184/2012-22 2136354/21-4 2098880/21-6

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
10950 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
25351.434605/2007-26 1825882/21-4 1064893/20-3

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
1895 - SIMILAR - Solicitação de Correção de Dados na Base
25351.166173/2002-19 1554091/21-0 1311329/21-1

VITAMEDIC INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
11091 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de nova apresentação
25351.217620/2010-23 1237522/21-5 2403595/20-5

RESOLUÇÃO RE Nº 2.487, DE 24 DE JUNHO DE 2021

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, Substituta, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea 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 Deletar o pedido de Habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica, de acordo com os critérios estabelecidos na Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 67 de 23 de março de 2016.

Art. 2º A presente Habilitação terá validade conforme identificado no ANEXO.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação

PATRICIA KOTT TOMAZETT

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ: FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - 33.781.055/0001-35
DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA: SEFAR - Serviço de Equivalência e Farmacocinética - Vice-Presidência de Produção e Inovação em Saúde - Fundação Oswaldo Cruz
EXPLICANTE: 4076540/20-4 de 19/11/2020
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:
Bioanalítica: Av. Brasil, nº 4305 - Manginhos - Rio de Janeiro - RJ
VALIDADE: 05/06/2023
RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ: Casa Nossa Senhora da Paz Ação Social Franciscana - 33.495.870/0018-86

DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA: Casa De Nossa Senhora Da Paz - Ação Social Franciscana/ UNIFRAG
EXPLICANTE: 4357312/20-5 de 09/12/2020
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:
Clínica e Bioanalítica [Endereço: Av. São Francisco de Assis, 218, Jardim São José - Bragança Paulista - SP]
VALIDADE: 20/06/2023

RESOLUÇÃO RE Nº 2.488, DE 24 DE JUNHO DE 2021

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, Substituta, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea 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 Deletar patches relacionados a Gerência-Geral de Medicamentos, conforme anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA KOTT TOMAZETT

ANEXO

Table with columns: NOME DA EMPRESA, PRINCÍPIO(S) ATIVO(S), NOME DO MEDICAMENTO, NÚMERO DO PROCESSO, VENCIMENTO DO REGISTRO, ASSUNTO DA PETIÇÃO, EXPEDIENTE, NÚMERO DE REGISTRO, VALIDADE, APRESENTAÇÃO DO PRODUTO, PRINCÍPIO(S) ATIVO(S). Rows include: Ache Laboratórios Farmacêuticos S.A., KVRBOLIS, AMGEN BIOTECNOLOGIA DO BRASIL LTDA, carfilizomibe, 10951 RDC 73/2016 - NOVO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU MÉTODO OBSOLETO, 10951 RDC 73/2016 - NOVO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU MÉTODO OBSOLETO, 11041 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTO ESTÉRIL, 11059 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO MAIOR DE TAMANHO DE LOTE DO MEDICAMENTO, 11059 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO MAIOR DE TAMANHO DE LOTE DO MEDICAMENTO, 11107 RDC 73/2016 - NOVO - AMPLIAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE DO MEDICAMENTO, 10951 RDC 73/2016 - NOVO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU MÉTODO OBSOLETO, 10951 RDC 73/2016 - NOVO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU MÉTODO OBSOLETO, 11041 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTO ESTÉRIL, 11059 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO MAIOR DE TAMANHO DE LOTE DO MEDICAMENTO, 11059 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO MAIOR DE TAMANHO DE LOTE DO MEDICAMENTO, 10951 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO RESTRITA AO NÚMERO DE UNIDADES FARMACOTÉCNICAS, 10951 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO RESTRITA AO NÚMERO DE UNIDADES FARMACOTÉCNICAS, 1.2009.0025.001-1, 1.2009.0025.002-8, 1.2009.0025.003-6, 1.2009.0025.004-4, 1.2009.0025.005-0, 1.2009.0025.006-0, 1.2009.0025.007-9, 1.2009.0025.008-7, 1.2009.0025.009-5, 1.2009.0025.010-9, 1.2009.0025.011-7, 1.2009.0025.012-5.

500 MG CAP DURA DISP 18 BL AL PLAS TRANS X 4
1.2009.0025.013-3 30 Meses
500 MG CAP DURA DISP 18 BL AL PLAS TRANS X 15
1.2009.0025.014-1 30 Meses
500 MG CAP DURA DISP 18 BL AL PLAS TRANS X 4
1.2009.0025.015-1 30 Meses
500 MG CAP DURA DISP 70 BL AL PLAS TRANS X 15

CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 44734671000151
CLORIDRATO DE CLORPRIDAZINA 25000.027459/97-23 03/2039
LONGACTIL 142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0831252/18-3
10185 SIMILAR - ALTERACAO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCIPIO DE FUNCIONAMENTO 1229490/16-0
10190 SIMILAR - INCLUSAO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCIPIO DE FUNCIONAMENTO 1219537/16-5
10205 SIMILAR - ALTERACAO MAIOR DE EXCIPIENTE 1229522/16-1
1028 SIMILAR - ALTERACAO DE LOCAL DE FABRICACAO DO FARMACO 1229506/16-0
1971 SIMILAR - ATUALIZACAO DE ESPECIFICACOES E METODOS ANALITICOS 2158843/16-1
1980 SIMILAR - INCLUSAO DE NOVO ACONDICIONAMENTO. 2452855/16-9
1.0298.0226.021-0 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20
1.0298.0226.022-9 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200
1.0298.0226.023-7 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20
1.0298.0226.024-5 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200
142 SIMILAR - RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0831292/18-3
1.0298.0226.024-6 36 Meses
5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML
1.0298.0226.012-1 24 Meses
40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML
1.0298.0226.013-1 24 Meses
40 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML
1.0298.0226.014-8 24 Meses
40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML
1.0298.0226.018-0 36 Meses
5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML

EMS S/A 5707378000365
SIMETICONA + METILBROMETO DE HOMATROPINA
ESPASMO DIMETILV 25351.282287/2016-01 06/2031
10450 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
(1999 SIMILAR - SOLICITACAO DE TRANSFERENCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO [CISAO DE EMPRESA] - 844623/10-7 - 25351.640108/2010-95)
1.0235.1374.001-1 24 Meses
80 MG/ML + 2,5 MG/ML EMU OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML

EUROFARMA LABORATORIOS S.A. 61190096000192
ESTRADOL HEMI-HIDRATADO + DIOSPIRENONA
estradol + drosipirenona 25351.944881/2019-09 06/2031
155 GÉNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 2295288/19-5
1.0043.1335.001-7 12 Meses
(1,0 + 2,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 28
1.0043.1335.002-5 12 Meses
(1,0 + 2,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 84
CLORIDRATO DE BUPROPIONA 06/2031
BUP XL 25351.857367/2018-86 06/2031
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 1211098/18-1
1.0043.1334.001-1 24 Meses
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 7
1.0043.1334.002-1 24 Meses
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30
1.0043.1334.003-8 24 Meses
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60
1.0043.1334.004-6 24 Meses
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 90
1.0043.1334.005-4 24 Meses
150 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS PEAD OPC X 7
1.0043.1334.006-2 24 Meses
150 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS PEAD OPC X 30
1.0043.1334.007-0 24 Meses
150 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS PEAD OPC X 60
1.0043.1334.008-9 24 Meses
300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 7
1.0043.1334.009-7 24 Meses
300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30
1.0043.1334.010-0 24 Meses
300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60
1.0043.1334.011-9 24 Meses
300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 90
1.0043.1334.012-7 24 Meses
300 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS PEAD OPC X 7
1.0043.1334.013-5 24 Meses
300 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS PEAD OPC X 30
1.0043.1334.014-3 24 Meses
300 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS PEAD OPC X 60

FUNDAÇÃO BAIANA DE PESQ. CIENTÍFICA E DESENV. TECNOLÓGICO, FORNECIMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS-BAHIAFARMA 13078518000190
LABERGOLINA 25351.095198/2014-07 03/2029
0941 RDC 73/2016 - GÉNERICO - INCLUSÃO DE NOVO FABRICANTE DO NA 1390939/20-8
0950 RDC 73/2016 - GÉNERICO - EXCLUSÃO DE UM TESTE OU METODO ASSOLETO 1376208/20-7
10956 RDC 73/2016 - GÉNERICO - MUDANÇA MAIOR DE METODO ANALITICO 1376194/20-9
10956 RDC 73/2016 - GÉNERICO - MUDANÇA MAIOR DE METODO ANALITICO 1376194/20-3

10956 RDC 73/2016 - GÉNERICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALITICO 1376203/20-6
10956 RDC 73/2016 - GÉNERICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALITICO 1376205/20-2
10956 RDC 73/2016 - GÉNERICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALITICO 1376212/20-5
10956 RDC 73/2016 - GÉNERICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALITICO 1395821/20-3
11070 RDC 73/2016 - GÉNERICO - ALTERAÇÃO MAIOR DE COMPOSIÇÃO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA DO MEDICAMENTO 0884100/20-4
1.9883.0001.001-0 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 24 Meses
1.9883.0001.002-4 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ 3378105000135
SOMATROPINA + ALCOOL BENZILICO
BIO-MANGUNHOS SOMATROPINA 25351.894424/2020-32 06/2031
10569 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO PELA VIA DE DESENVOLVIMENTO POR COMPARABILIDADE (PARCERIA DE DESENVOLVIMENTO PRODUTIVO) 2955273/20-7
1.1063.0159.001-0 24 Meses
4 UI PO LIOF SOL INI CX 5 FA VD TRANS + 5 FA VD TRANS DIL X 1 ML
1.1063.0159.002-9 24 Meses
4 UI PO LIOF SOL INI CT FA VD TRANS + FA VD TRANS DIL X 1 ML
1.1063.0159.003-3 24 Meses
12 UI PO LIOF SOL INI CT FA VD TRANS + FA VD TRANS DIL X 1 ML
1.1063.0159.004-5 24 Meses
12 UI PO LIOF SOL INI CX 5 FA VD TRANS + 5 FA VD TRANS DIL X 1 ML

GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03485572000104
MACROGOL + PROPILENGLICOL
TEABRIM 25351.723515/2020-95 06/2031
1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 2452664/20-9
1.5423.0320.001-7 24 Meses
4 MG/ML + 3MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PE OPC X 10ML
1.5423.0320.002-5 24 Meses
4 MG/ML + 3MG/ML SOL OFT CX 24 FR GOT PLAS PE OPC X 10ML
1.5423.0320.003-3 24 Meses
4 MG/ML + 3MG/ML SOL OFT CX 50 FR GOT PLAS PE OPC X 10ML
1.5423.0320.004-1 24 Meses
4 MG/ML + 3MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PE OPC X 15ML
1.5423.0320.005-3 24 Meses
4 MG/ML + 3MG/ML SOL OFT CX 24 FR GOT PLAS PE OPC X 15ML
1.5423.0320.006-8 24 Meses
4 MG/ML + 3MG/ML SOL OFT CX 50 FR GOT PLAS PE OPC X 15ML

KLEY HERTZ FARMACÉUTICA S.A 92695691000103
DIOSMINA + HESPERIDINA
DIOPLEX DH 25351.518108/2020-57 06/2031
1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 1810554/20-8
1.0689.0206.001-1 24 Meses
450 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 30
1.0689.0206.002-8 24 Meses
450 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 60

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 17159229000176
CEFALURINA 25351.020858/01-22 08/2027
10956 RDC 73/2016 - GÉNERICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALITICO 1264272/19-0
1412 GÉNERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICACAO DO FARMACO 0351115/20-4
1.0370.0382.001-3 24 Meses
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 8
1.0370.0382.002-1 24 Meses
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40
1.0370.0382.003-8 24 Meses
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400
1.0370.0382.004-6 24 Meses
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80
1.0370.0382.005-4 24 Meses
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200
1.0370.0382.006-2 24 Meses
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500
1.0370.0382.007-0 24 Meses
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10

LABORATÓRIOS PIERRE FABRE DO BRASIL LTDA 33051491000159
BINIMETINIBE
MEKTOVI 25351.287599/2019-45 06/2031
10464 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRONICO DE MEDICAMENTO NOVO 0437530/19-1
1.0102.0355.001-5 24 Meses
15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 84
MERCK S/A 33069212000184
CLORIDRATO DE TEPOTINIBE MONOIDRATADO
TEPMEPRO 25351.997435/2020-63 06/2031
11308 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO 3249196/20-4
1.0089.0414.001-7 36 Meses
250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC/PE/TRANS X 60

PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A. 33009945000123
OCRELIZUMAIBE
OCRELIVUS 25351.195147/2017-23 02/2028
1921 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICACAO DO PRODUTO A GRANUL 2889077/20-9
1923 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICACAO DO PRODUTO EM SUA EMBALAGEM PRIMARIA 2889074/20-4
1.0100.0666.001-3 18 Meses
80 MG/ML SOL DIL INFUS IV CT FA VD TRANS X 10 ML

REKOTT BENCKISER (BRASIL) LTDA 59557124000115
PARACETAMOL + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + PARACETAMOL
NALDECOM MAUI 25351.688312/2020-90 06/2021
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 4480123/20-8
(11200 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITACAO DE TRANSFERENCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (OPERACAO COMERCIAL) - 0040109/17-5 - 25351.012237/2017-01)
1.7390.0012.001-1 24 Meses
(400,0 + 20,0) COM X 12 + 400 MG COM X 12 CT BL AL AL
1.7390.0012.002-4 24 Meses
(400,0 + 20,0) COM X 50 + 400 MG COM X 50 CT BL AL AL
1.7390.0012.003-6 24 Meses
(400,0 + 20,0) COM X 40 + 400 MG COM X 40 CT BL AL AL
1.7390.0012.004-4 24 Meses
(400,0 + 20,0) COM X 4 + 400 MG COM X 4 CT BL AL AL
1.7390.0012.005-2 24 Meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NARCAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25991.002644/80	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	14/09/2001
Nome Comercial	NARCAN	Registro	102980283	Vencimento do Registro	07/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALOXONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO			ATC	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,02 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802830017	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/09/2001	36 meses
Princípio Ativo	NALOXONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	NARCAN NEONATAL				
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,02 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802830025	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/09/2001	36 meses
Princípio Ativo	NALOXONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	NARCAN NEONATAL				
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL				

0 20033005

Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
Conservação	-
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,4 MG/ML SOL INJ IM/SC/IV CX 10 AMP VD TRANS X 1 ML ATVA	1029802830033	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/09/2001	36 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALOXONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE (AMPOLA DE VIDRO TIPO I TRANSPARENTE) Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA 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 Sujeta a Notificação de Receita "A"
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,4 MG/ML SOL INJ IM/SC/IV CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATVA	1029802830041	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/09/2001	36 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALOXONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE (AMPOLA DE VIDRO TIPO I TRANSPARENTE) Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

03/04/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	0,4 MG/ML SOL INJ IM/SC/IV CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML ATMA	1029802830051	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/09/2001	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALOXONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE (AMPOLA DE VIDRO TIPO I TRANSPARENTE)Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASILCRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	0,4 MG/ML SOL INJ IM/SC/IV CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATMA	1029802830068	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/09/2001	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALOXONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE (AMPOLA DE VIDRO TIPO I TRANSPARENTE)Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASILCRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				

0
2005

Apresentação Não
fracionada



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

02/2003
03/2003



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DA DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Nº 141, segunda-feira, 25 de julho de 2016

ORANGE HEALTH / PHYTONUTRE / PRIMEI / SER BEM / SENEY OLIVEIRA / VITERRA 7 / VILA ERVAS / VITAMED V7 / STRAIBER / NUTRACOM / VITA BLEE / NATUREMAXX / GREEN NUTRI / GHE NUTRITION / INFINITY NUTRITION / SAÚDE & SABOR / SEVERAL / NATUBRAS / FLORA NATURES / KFG / CONLIFE / C & S CONCEPT / SOROCAPS / ECORITUS / JP PEREIRA / NUTRASCIENCE / INTEGRALNAT / NUTS / NUTRENDS / KRESS / SAEDRA / MACROPHYTUS / LIFEAPS / DOCTOR BERGER / LUCOFED / MARICI / NUTRITARE / PROZIS FOOD / VITALNUTRI / ISOVITAL / VAL COM TUDO / REVIMED / SAÚDE & VIDA / PROZIS LABS / TAK / HERBAMED / PHYTOMARE / NATUMED / NATUCLIN / HERBARM / BELFARMIA / BIOLIFE / MCG LABORATORIOS / 4045 Registro de Alimentos com Alegação de Propriedade Funcional e ou de Saúde - NACIONAL / Em anexo com a Legislação vigente / GLEO DE PEIXE EM CAPSULAS SABOR CEREJA SOROCALASAP / 25351.744014.2015-99.00000000 / METALCA 24 Meses / PLASTICA 24 Meses / TELLOSICA 24 Meses / VIBRO 24 Meses / ALIMENTOS C/ ALEGAÇÕES DE PROPRIEDADES FUNCIONAL / F. O. U. DE SAUDE / AMER / CATARENSE / CENTRALORA / DOVALLE / HTORANT / HERBANUTRI / INTORALMEDICA / JP PEREIRA / KRESS / LIFEAPS / LOCKMEDI / MARICI / NASCI / NUTRITARE / ORANGE HEALTH / PHYTONUTRE / PRIMEI / SAEDRA / SER BEM / SENEY OLIVEIRA / TAK / VITERRA 7 / VILA ERVAS / VITALNUTRI / VITAMED / V7 / HERBAMED / PHYTONUTRE / PROZIS LABS / STRAIBER / NUTRACOM / NUTRACOM / NATUCLIN / VITA BLEE / NATUREMAXX / HERBARM / GREEN NUTRI / DOCTOR BERGER / GHE NUTRITION / NUTRASCIENCE / INTEGRALNAT / INFINITY NUTRITION / SAÚDE & SABOR / SEVERAL / NATUBRAS / FLORA NATURES / KFG / MACROPHYTUS / BELFARMIA / BIOLIFE / MCG LABORATORIOS / KRESS / SOROCAPS / ECORITUS / ISOVITAL / VAL COM TUDO / REVIMED / SAÚDE & VIDA / C & S CONCEPT / NUTRENDS / SOROCAPS / 4045 Registro de Alimentos com Alegação de Propriedade Funcional e ou de Saúde - NACIONAL

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.987, DE 21 DE JULHO DE 2016
A Gerente-Geral de Toxicologia substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrofitos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.
Art. 2º A publicação do extrato desta informe de avaliação toxicológica não exige a requerimento do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
DANIELLE CRISTINE DE SOUZA FILADELFO
ANEXO
GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GOTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CORPO DE ASSUNTO
25351.54211.2006-10
AGROVANT COMERCIO DE PRODUTOS AGRICOLAS LTDA.
05.830.454.0001-03
FORTUNA 800 W/P
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTIVARAS, EXPEDIENTE 176165016-6

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/act.html>, pelo código 10102016072506011

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

11



DOW AGROSCIENTES INDUSTRIAL LTDA.
47.180.625.9001-46
PULSOR 240 SC
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FORMULAÇÃO, EXPEDIENTE 094092215-0
CLASSE II - ALTAMENTE TÓXICO
250601009515-95-61
SYNGENTA PROTEÇÃO DE CULTIVOS LTDA.
SPECTRO
60.744.463.0001-90
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FORMULAÇÃO, EXPEDIENTE 069147115-3
CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO
RESOLUÇÃO - RE Nº 1.988, DE 21 DE JULHO DE 2016
A Gerente-Geral de Toxicologia substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Reprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrofitos, componentes e afins, identificados no anexo com o respectivo resultado da análise.
Art. 2º A publicação do extrato desta informe de avaliação toxicológica não exige a requerimento do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
DANIELLE CRISTINE DE SOUZA FILADELFO
ANEXO
GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GOTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CORPO DE ASSUNTO
25001.00153-87
RAGE S.A.
48.539.407.0001-18
TRICINA
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FORMULAÇÃO, EXPEDIENTE 092073414-4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.989, DE 21 DE JULHO DE 2016
A Gerente-Geral de Toxicologia substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Aprovar, no âmbito da Anvisa, a avaliação de resultados dos produtos agrofitos, componentes e afins, conforme relação anexo.
Art. 2º A publicação do extrato desta informe de avaliação toxicológica não exige a requerimento do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
DANIELLE CRISTINE DE SOUZA FILADELFO
ANEXO
GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GOTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CORPO DE ASSUNTO, EXPEDIENTE
25351.54211.2006-10
AGROVANT COMERCIO DE PRODUTOS AGRICOLAS LTDA.
05.830.454.0001-03
FORTUNA 800 W/P
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTIVARAS, EXPEDIENTE 176165016-6
RESOLUÇÃO - RE Nº 1.986, DE 21 DE JULHO DE 2016
A Gerente-Geral de Toxicologia substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrofitos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 9925-11.2016.4.011.3460, que determinou que a Anvisa procedesse a avaliação toxicológica do produto FIRMEXA.
DANIELLE CRISTINE DE SOUZA FILADELFO
ANEXO
GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GOTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CORPO DE ASSUNTO, EXPEDIENTE
25351.54211.2006-10
AGROVANT COMERCIO DE PRODUTOS AGRICOLAS LTDA.
05.830.454.0001-03
FORTUNA 800 W/P
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTIVARAS, EXPEDIENTE 176165016-6

Art. 2º A publicação do extrato desta informe de avaliação toxicológica não exige a requerimento do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
DANIELLE CRISTINE DE SOUZA FILADELFO
ANEXO
GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GOTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CORPO DE ASSUNTO
25351.738877/2011-16
FIARABRAS S.A. INDUSTRIA QUIMICAS
61.422.550.001-30
FIRMEXA
5000 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM INFEREDIENTE ATIVO JA REGISTRADO NO PAIS
CLASSE I - EXTREMAMENTE TÓXICO
RESOLUÇÃO - RE Nº 1.986, DE 21 DE JULHO DE 2016
A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Differir petições relacionadas a Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
PATRICIA FERRARI ANDRIGOTTI
ANEXO
NOAB: DA EMPRESA CNPJ
PRUCIPROS ATIVACS
NOAB: DO MEIO AMBIENTE NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRUCIPROS ATIVACS
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
Labs Laboratórios Farmacêuticos S.A 606594600292
COLECALTEBRA
SANY D 25351.548447.2015-66.11.2020
10594 ESPECIFICO - MODIFICACAO POS-REGISTRO - CLONE
132677016-1
(10228 ESPECIFICO - ALTERAÇÃO DE POSOLOGIA - 124971816-5 - 25351.310692/2013-12)
10594 ESPECIFICO - MODIFICACAO POS-REGISTRO - CLONE
110672215-5
(1886 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL - 04264814-5 - 25351.310692/2013-12)
1.0573.0481.011.7.24 Meses
7000 U1 COM REV CT BL AL PLAS BCO X 4
SANY D 7000
10594 ESPECIFICO - MODIFICACAO POS-REGISTRO - CLONE
132677016-1
(10228 ESPECIFICO - ALTERAÇÃO DE POSOLOGIA - 124971816-5 - 25351.310692/2013-12)
1.0573.0481.005-2.24 Meses
5000 U1 COM REV CT BL AL PLAS BCO X 8
SANY D 5000
1.0573.0481.006-0.24 Meses
5000 U1 COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30
SANY D 5000
1.0573.0481.007-0.24 Meses
7000 U1 COM REV CT BL AL PLAS BCO X 8
SANY D 7000
1.0573.0481.008-7.24 Meses
7000 U1 COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30
SANY D 7000
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. 33150764000112
TELMABARTANA + HIBROCLOROTIAZIDA. 25351.649521.2015-48.0201
155 ONSERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 092759515-3
1.0492.0236.001-4.24 Meses
80 MG - 25 MG COM CT BL AL X 15
1.0492.0236.002-2.24 Meses
80 MG - 25 MG COM CT BL AL X 30
1.0492.0236.003-0.24 Meses
80 MG - 25 MG COM CT BL AL X 60
1.0492.0236.004-9.24 Meses
80 MG - 25 MG COM CT BL AL X 90
1.0492.0236.005-7.24 Meses

08007



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB

Diretor-Presidente

1 G PÓ SOL INI CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 17159229000176
LAMOFTRIGNA
LAMOFTRIL 25351.745894/2014-15 08/2020
1.0087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 1037438/18-8
1.0370.0639.001-8 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 20
1.0370.0639.002-6 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 30
1.0370.0639.003-4 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 60
1.0370.0639.004-2 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 90
1.0370.0639.005-0 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP)
1.0370.0639.006-9 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP)
1.0370.0639.007-7 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 20
1.0370.0639.008-5 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 30
1.0370.0639.009-3 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 60
1.0370.0639.010-1 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 90
1.0370.0639.011-5 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 200 (EMB HOSP)
1.0370.0639.012-3 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 500 (EMB HOSP)
SUN FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA 05025244000123
LAMOFTRIGNA
LAMOFTRIL 25351.295161/2017-79 07/2022
1.0087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 1024188/18-4
1.4682.0056.001-8 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
1.4682.0056.002-6 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
1.4682.0056.003-4 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
1.4682.0056.004-2 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
1.4682.0056.005-0 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
1.4682.0056.006-9 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA 07986222000174
RETAINTERFERONA IA
Avenex 25351.176509/2007-58 01/2023
1613 PRODUTO BIOCÓDIGO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 048677/18-1
1.6993.0001.001-2 24 Meses
30 MG/MG/ML PÓ LIOF INI CT 4 ENV C/ KIT FA BIO SET + SER DIL X 1 ML + AGU
1.6993.0001.002-0 36 Meses
60 MG/MG/ML SOL INI CT 4 BL C/ SER PREENCH X 0,5 ML + AGU

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.027, DE 1º DE NOVEMBRO DE 2018
O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.
RAPHAEL SANCHES PEREIRA
ANEXO
NOME DA EMPRESA (CNPJ)
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 44734671000151
PILOCAN 25351.650995/2018-32 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0902985/18-1
1.0298.0478.001-7 24 Meses
20 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML
1.0298.0478.002-5 24 Meses
40 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML
1.0298.0478.003-3 24 Meses
20 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
1.0298.0478.004-1 24 Meses
40 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
Cloridrato de Oxibuprocaina
OXIMEST 25351.650997/2018-21 06/2022
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0902990/18-7
1.0298.0479.001-2 24 Meses
4 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0479.002-0 24 Meses
4 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML

CICLOMORFIN 25351.651020/2018-21 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0903049/18-2
1.0298.0480.001-8 24 Meses
10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
1.0298.0480.002-6 24 Meses
10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML
ACETATO DE PREDNISONA
OPTFRED 25351.653838/2018-80 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0906991/18-7
1.0298.0481.001-3 24 Meses

10 MG/ML SUS OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
CLORETO DE BRENZALCÔNIO + ÁCIDO BÓRICO
HIGLICER 25351.653840/2018-58 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0906993/18-3
1.0298.0482.001-9 24 Meses
1 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML
ACETATO DE FLUORIMETOLONA
FLUTRINO 25351.653932/2018-76 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 090707/18-0
1.0298.0483.001-4 24 Meses
1 MG/ML SUS OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0483.002-2 24 Meses
1 MG/ML SUS OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
DEXTRANO + HIPROMELOSE
LACRIBELL 25351.656993/2018-57 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0911486/18-6
1.0298.0484.001-1 24 Meses
(1,0 + 3,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML
1.0298.0484.002-9 24 Meses
(1,0 + 3,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 15 ML
1.0298.0484.003-6 24 Meses
(1,0 + 3,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
DILFENACOL SÓDICO
MAXILERG 25351.651084/2018-22 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0903142/18-1
1.0298.0485.001-5 24 Meses
1 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO + DESAMETASONA
MAXIFLOX D 25351.651087/2018-66 06/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0903153/18-7
1.0298.0486.001-0 24 Meses
(3,5 + 1) MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
1.0298.0486.002-9 24 Meses
(3,5 + 1) MG/ML SUS OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
CARBOMETILCELULOSE SÓDICA
ECOFILM 25351.653836/2018-90 01/2023
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0906989/18-5
1.0298.0487.001-6 24 Meses
5,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0487.002-4 24 Meses
5,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML
NITRATO DE NAFAZOLINA + SULFATO DE ZINCO
MARIBELL 25351.653902/2018-21 10/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 090707/18-9
1.0298.0488.001-1 24 Meses
(0,5 + 4,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 24 ML
1.0298.0488.002-1 24 Meses
(0,5 + 4,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0488.003-8 24 Meses
(0,5 + 4,0) MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO
MAXIFLOX 25351.653911/2018-12 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 090708/18-7
1.0298.0489.001-7 24 Meses
3,5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0489.002-5 24 Meses
3,5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
1.0298.0489.003-3 24 Meses
3,5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
CICLOLATO 25351.653916/2018-45 01/2022
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0907093/18-1
1.0298.0490.001-2 24 Meses
10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
MIDRIACO
CLORIDRATO DE LEVORBUNOLOL
B-TABLOCK 25351.654007/2018-24 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0907206/18-3
1.0298.0491.001-8 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
1.0298.0491.002-6 24 Meses
5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML
OFLOXACINO
NOSTIL 25351.656851/2018-90 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0911268/18-5
1.0298.0492.001-3 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML
ACETATO DE RETINOL + AMINOACIDOS + METIONINA (11 C) + CLORAFENICOL
REGENCEL 25351.657000/2018-64 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0911525/18-1
1.0298.0493.001-9 24 Meses
10.000 UI/G + 25 MG/G + 5 MG/G + 5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
TOBRAMICINA
TOBRACIN 25351.657003/2018-71 08/2021
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0911560/18-9
1.0298.0494.001-4 24 Meses
3 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
1.0298.0494.002-2 24 Meses
3 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML
MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA 45987013000134
fosfato de tedrolidina
Sivetro 25351.646898/2018-45 12/2022
11200 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (OPERAÇÃO COMERCIAL) 0897162/18-5
1.0029.0021.001-5 36 Meses
200 MG PO LIOF SOL INI IV CT FA VD TRANS
fosfato de tedrolidina
Sivetro 25351.646967/2018-11 12/2022
11200 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (OPERAÇÃO COMERCIAL) 0897314/18-8
1.0029.0021.001-1 24 Meses
200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6
MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 17440261000125
SECNIDAZOL

06/20011

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXINEST

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.650997/2018-21	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/11/2018
Nome Comercial	OXINEST	Registro	102980479	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	Cloridrato de Oxibuprocaina			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS			ATC	ANESTESICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML ATIVA	1029804790012	SOLUÇÃO OFTALMICA	05/11/2018	24 meses
Princípio Ativo	Cloridrato de Oxibuprocaina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	OFTALMOLOGICA				



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item 1 do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ				
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
2	4 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1029804790020	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	05/11/2018	24 meses
Princípio Ativo	Cloridrato de Oxibuprocaina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADORSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	OFTALMOLOGICA				
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

06/2011

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



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

00
2012



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.089, DE 25 DE ABRIL DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alíneo ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Publicar a aprovação condicional das petições secundárias de medicamentos similares, genéricos e novos, sob os números de expedientes constantes no anexo desta Resolução, nos termos do art. 17-A, §§ 3º e 4º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, alterada pelos arts. 2º e 4º da Lei nº 13.411, de 28 de dezembro de 2016, e arts. 4º, 7º e 16, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.

Art. 2º Este ato administrativo decorre do atendimento integral pelas empresas detentoras dos registros, ao disposto no art. 7º e seus incisos, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.

Art. 3º A aprovação condicional das petições secundárias objeto desta resolução e restrita ao assunto protocolado, não resultando em manifestação diversa da peticionada, e considera estritamente a condição já registrada, não aprovando nenhuma alteração da condição registrada que possa estar informada nos documentos que instruem a petição secundária.

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

- NOME DA EMPRESA
NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO
EXPEDIENTE DA PETIÇÃO SECUNDÁRIA ASSUNTO DA PETIÇÃO SECUNDÁRIA
[ASSUNTO PETIÇÃO MATRIZ - EXPEDIENTE MATRIZ - PROCESSO MATRIZ]
- BAYER S.A.
ICADEN 2535101003720115
1077206185 NOVO - Ampliação dos limites de especificação
1077171389 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
1077208183 NOVO - Mudança maior da forma e dimensão da embalagem primária do medicamento
1180107187 NOVO - Mudança maior de método analítico
1085096184 NOVO - Inclusão de local de fabricação de medicamento de liberação convencional
- CATALENT BRASIL LTDA.
CAPSIFEN 25351597103201481
1035143184 NOVO - Mudança maior de método analítico
- COSEMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.
ALIVUM 25351261802201560
0153758190 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1035143184 - 25351597103201481]
- EMS S/A
CELERGIN 25351213647200211
1052845188 SIMILAR - Mudança maior de método analítico
drosipirenona + etiletilstradiol 25351565273201091
1052651180 GENÉRICO - Mudança maior de método analítico
ELÓ 2535170289201417
1121486184 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091]
- EMS SIGMA PHARMA LTDA
DALYNE 2535157698201570
1121466180 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091]
- GERMED FARMACÉUTICA LTDA
drosipirenona + etiletilstradiol 25351156151201557
1121496181 GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091]
LUANA 253511574201541
1121846181 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091]
- LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
drosipirenona + etiletilstradiol 25351157786201571
1121861184 GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091]
PREVYASIM 25351157960201586
1121868181 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091]
- NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A
drosipirenona + etiletilstradiol 25351184786201544
1121883185 GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091]
FUCSIA FEM 25351184852201586
1121876182 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 1052651180 - 25351565273201091]
- JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA
SPORANOX 2500001100987
1052404185 NOVO - Mudança maior de método analítico
- PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A.
R0ACJUTAN 2500100651883
104423185 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
- SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
DILCLAC 2500000229905
1065974189 SIMILAR - Ampliação dos limites de especificação

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.089, DE 25 DE ABRIL DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alíneo ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Publicar a aprovação condicional das petições secundárias de medicamentos similares, genéricos e novos, sob os números de expedientes constantes no anexo desta Resolução, nos termos do art. 17-A, §§ 3º e 4º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, alterada pelos arts. 2º e 4º da Lei nº 13.411, de 28 de dezembro de 2016, e arts. 4º, 7º e 16, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.

Art. 2º Este ato administrativo decorre do atendimento integral pelas empresas detentoras dos registros, ao disposto no art. 7º e seus incisos, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.

Art. 3º A aprovação condicional das petições secundárias objeto desta resolução e restrita ao assunto protocolado, não resultando em manifestação diversa da peticionada, e considera estritamente a condição já registrada, não aprovando nenhuma alteração da condição registrada que possa estar informada nos documentos que instruem a petição secundária.

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

- NOME DA EMPRESA
NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO
EXPEDIENTE DA PETIÇÃO SECUNDÁRIA ASSUNTO DA PETIÇÃO SECUNDÁRIA
EXPERIÊNCIA PETIÇÃO CLONE ASSUNTO PETIÇÃO CLONE
[ASSUNTO PETIÇÃO MATRIZ - EXPEDIENTE MATRIZ - PROCESSO MATRIZ]
APRESENTAÇÕES M.S.
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
meloxicam 25351035897200394
0763651182 GENÉRICO - Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento
7,5 MG COM CT BL AL AL X 10 100430039000
7,5 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1004300390104
7,5 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1004300390112
7,5 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1004300390120
15 MG COM CT BL AL AL X 10 1004300390129
15 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1004300390147
15 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1004300390155
15 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1004300390163
MELOCOR 2535171135620427
0817937189 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento - 0763651182 - 25351035897200394]
7,5 MG COM CT BL AL AL X 10 1004311520098
7,5 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1004311520101
7,5 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1004311520111
7,5 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1004311520128
15 MG COM CT BL AL AL X 10 1004311520136
15 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1004311520144
15 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1004311520152
15 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1004311520160
- GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A
meloxicam 25351089737201480
0851559180 GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Inclusão de novo tipo de embalagem primária do medicamento - 0763651182 - 25351035897200394]
7,5 MG COM CT BL AL AL X 10 1542302330091
7,5 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1542302330103
7,5 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1542302330111
7,5 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1542302330121
15 MG COM CT BL AL AL X 10 1542302330138
15 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) 1542302330146
15 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) 1542302330154
15 MG COM CT BL AL AL X 120 (EMB FRAC) 1542302330162

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.090, DE 25 DE ABRIL DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alíneo ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos e dos insumos Farmacêuticos Ativos (IFAs) sob o nº de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos dos arts. 9º e 10º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo de ofício ou de pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: <https://consulta.anvisa.gov.br/medicamentos/>.

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

- RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO VALIDADO DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE
- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA
Betaseric 04/2024
25351256792201175 791044184
- Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
Duo-decadron 04/2024
25351023792200346 0865383188
Alestra 04/2024
25000003539791 0896729186
Decadron 04/2024
25351023792200392 0885491182
Decadron nasal 04/2024
25351057957200320 0885486186
Decadron injetável 04/2024
25351057963200387 088533181
Decadron colírio 04/2024
253510579692003154 0885492181
Cordarone 04/2024
2535168503201850 0943008183
Meritor 04/2024
25351308145200781 0863637181
- ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
Dinil 04/2024
2500100006984 0855905188
- BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.
Micardis 04/2024

0 P 2013

2500019928958 060388187
Eloidia 04/2024
25351148976200879 0912184186

BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A
Necocflan 04/2024
25351563842701127 0851948180
Neolefrin 04/2024
2535138558201112 09569289180
Nemetrolazol 04/2024
253515466171201193 0959363182

CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
metomidazol 04/2024
25351530325200829 0896710185

COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A
Quadriderm 04/2024
25351268861201542 0852016180
Dipregenta 03/2025
25351261628201949 1053178185

CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA.
Ibuprofen 04/2024
2500002745483761 0870014181
Pamergan 04/2025
2599200854074 1030640184

EMS S/A
nitrito de isocanazol 04/2024
25351021142200477 0954805180
fumarato de cetotifeno 04/2024
25351062344200312 0843299184
cloridrato de ambronda + hidrocortiozida 04/2024
25351071136200304 0954818181
cloridrato de dorzolamida+maleato de timolol 04/2024
25351372287200881 0912107182
ciclopirox olamina 04/2024
25351630175200852 0900803189
terconazol 04/2024
25351754900200840 0904996187
fenofibrato 04/2024
25351384541200896 0855974181
cloridrato de clomipramina 04/2024
2535104165200369 0978527182
Eudroff 04/2024
25000066389754 0974563187
Emgrip 04/2024
25000011979340 0912103180

EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
cloridrato de norfina 04/2024
25351043629200346 0849197186
arilromicina 04/2024
2535105007200374 0896805185
valerato de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + cloquimol 04/2024
25351054603200323 0919938181
valerato de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + cloquimol 04/2024
25351054606200367 0919893188

FARMOLQUIMICA S/A
Orapromo 04/2024
25351016356200448 0852275188

Fundação Oswaldo Cruz
Farmanguinhos Zidovudina 05/2023
25000009349803 2150504177

FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP
Furp-Gilbenclâmida 06/2021
253510070880322 1020803158
Furp-Metronidazol 02/2023
25351173126200213 486769171

GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A
dipirona sódica 04/2024
25351158103200611 0979299186
Tartarato de bromonidina 04/2024
25351500821200858 0999404181
tenoxicam 04/2024
25351782334201169 0999208181
Sivax 03/2023
2535104776200323 0351736195

GERMED FARMACEUTICA LTDA
fenofibrato micronizado 04/2024
25351385310200808 0950388189
ciclopirox olamina 04/2024
25351630247200861 0950828185
terconazol 04/2024
25351754758200832 0904999181
cloridrato de hidroclorizina 04/2024
25351754920200883 0954841186

HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
maleato de dexclorfeniramina 04/2024
25351052883200365 860892180
clonazepam 04/2024
25351211961200854 8618186184
amoflina 04/2024
25351552748200719 0861841181
Novosil 04/2024
250000133958884 0861847180

IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA
Ploetina 03/2024
250250493098 766060180

INSTITUTO BIOQUIMICO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
Lagim 04/2024
250000113159926 0937124189

JANSSEN-CILAG FARMACEUTICA LTDA
Pariet 04/2024
250000287109894 0561682184

KLEY HERTZ FARMACEUTICA S.A
Antimalis séptico 04/2024
250000362469864 0962781182

LABORATORIO FARMACEUTICO DA MARINHA
IIm-Bromexina 0,08% 04/2024
250000364819692 0814918186

LABORATORIO GLOBO LTDA
Betrix 04/2024
25351088124200841 0844338186
ticconazol + tinidazol 04/2024
25351064661200870 814873182
cloridrato de loxeramide 04/2024
25351212375200827 0814838184
antromicina 04/2024
2535128059200888 0815618182
nistatina + óxido de zinco 04/2024
25351384780200812 0814895183

LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A
aminofilina 04/2024
25351020080200311 0462072181
Mevamox 04/2024
25000045909759 0509316183
valerato de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + cloquimol 04/2024
2535123927000661 0553814189
valerato de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + cloquimol 04/2024
2535124073200630 0553851181
Dexason 04/2024
250000141898 0605806186

LABORATORIOS SERVIER DO BRASIL LTDA
Valokan 03/2024
25351209856200693 497478186
25351209856200693 497478186

LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
Fenofibrato Micronizado 04/2024
25351388719200878 910044180
ciclopirox olamina 04/2024
25351627523200812 0996191817

LIBBS FARMACEUTICA LTDA
Docelibbs 04/2024
25351024457200310 0883481184

MARHOL INDUSTRIAL LTDA
dipirona sódica 04/2024
25351326630200656 0950123181

MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.
Deltametrol 04/2024
25000040909801 0889025184
Floxiomed 04/2024
25000040919866 0889032187
Novarilox 04/2024
25351064670200861 1033149182

NATIVITA IND. COM. LTDA
cloridrato de ambronal 04/2024
25351276135200851 0968462182

NOVA QUIMICA FARMACEUTICA S/A
cloridrato de liofenofedina 04/2024
25351035231200336 0974533185

PHARMASCIENCE INDUSTRIA FARMACEUTICA EIRELI
aztromicina 04/2024
25351290080200891 0973857186

PRATI DONAGUZZI & CIA LTDA
clotrimazol + acetato de dexametasona 04/2024
2535105091200368 083172182
estolato de entromicina 04/2024
25351470367200801 0929397183

SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
Tilioxan 04/2024
250000058249884 0943065182

TEVA FARMACEUTICA LTDA.
Seasonique 04/2024
25351619833201229 0863409182

UNIÃO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A
Folban 04/2024
25000012749917 0802036181
Hebrin 04/2024
250000127829937 0840585189
Vobol 04/2024
250000127839968 0787574186
Flurstein 04/2024
250000260539723 0881158180

BEALFOUR IPSEN FARMACEUTICA LTDA - 07.718.721/0001-80
DySpord 04/2024
25351037503/2008-47 0851966/18-8

MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA - 45.987.013/0001-34
PNEUMOVAX 23 04/2024
2500008006/98-42 0856055/18-2

EMS S/A - 57.507.378/0001-65
REPOFOL 04/2024
250000009/97-56 0978533/18-7

BAKTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80
TISSEI 04/2024
25351142344/2012-92 0994306/18-4

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.092, DE 25 DE ABRIL DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, e tendo em vista o disposto no art. 229-C da Lei nº 9.279, de 15 de maio de



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017;





Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o posicionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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
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 Fabricante: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0008-28 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	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
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição					
Destinação Comercial					
Tarja					
Apresentação fracionada Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800420032	DRAGEA SIMPLES	19/10/2000	36 meses
Princípio Ativo CLORIDRATO DE PROMETAZINA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 					
Local de Fabricação					
Via de Administração IMPLANTE OSSEO					
Conservação PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição					
Destinação Comercial					
Tarja					
Apresentação fracionada Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	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
Princípio Ativo					



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	-
Via de Administração	-
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	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

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO
Conservação	-
Restrição de prescrição	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	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

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

B
01/2017

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	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

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML [ATIVA]	1029800420156	SOLUÇÃO INJETÁVEL	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 <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária <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: Embalagem secundária <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 LUZ				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
16	25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML [ATIVA]	1029800420164	SOLUÇÃO INJETÁVEL	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 <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária <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: Embalagem secundária <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - 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 LUZ				

0301880

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARKIDOPA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.006177/8973	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	29/08/2002
Nome Comercial	PARKIDOPA	Registro	102980107	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	CARBIDOPA, LEVODOPA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS			ATC	ANTIPARKINSONIANOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG + 25 MG COM CX FR VD AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029801070019	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
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 sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG + 25 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029801070027	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	-				

5 020100000

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
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 30 ATMA	1029801070034	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses

Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA
-----------------	-----------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
---	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()
-----------	--

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:
---------------------	--

Via de Administração	ORAL 1
----------------------	--------

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

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
-------------------------	-----------------------------

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

Tarja	-
-------	---

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) ATMA	1029801070045	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses

Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA
-----------------	-----------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
---	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()
-----------	--

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:
---------------------	--

Via de Administração	ORAL 1
----------------------	--------

09/2020

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

B
2021



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

X - os §§ 3º e 4º do art. 10 e o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 238, de 25 de julho de 2018;

Art. 13. Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

0071052191 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220415183 - 25351653311200947]
DORONA CAPI 2535198415001570
0071059198 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220415183 - 25351653311200947]
FENILMED 25351379191201447
0071051319 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220318181 - 25351268780201542]
MICROELAX 2535165408201564
1220419186 SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto
PARACETAMOL + ÁCIDO ACETILSALICÍLICO - CAFENA 25351370607201671
0071042183 GÊNÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220321181 - 25351555217701222]
TORSILAX 25351539304201199
1220320183 SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.
APRACLUR DE 2535105122520161
0071058190 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220415183 - 25351653311200947]
CARLUSADOR 25351653311200947
1220415183 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
CORUSTINA D 25351268780201542
1220318181 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
DORIL 25351637563200922
1220417180 SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto
DORIL DC 500 2535166892201711
0071060191 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220415183 - 25351653311200947]
DORIL ENXADUÇA 25351555217701222
1220321181 SIMILAR - Exclusão de um teste ou método obsoleto
ENDOV 25351543877200975
1220418188 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
MELHORAL 25351638423200932
1220317183 NOVO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
MGRANEX 25351812643201615
0071056183 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220321181 - 25351555217701222]
MIOFLEX A 25351614292201506
0071055193 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Exclusão de um teste ou método obsoleto - 1220320183 - 25351539304201199]
MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
DORSANOL 2502505277200
0088938195 SIMILAR - Mudança maior de método analítico
MULTIGRIP DOR E FEBRE 25351248246201887
0184916196 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 0088938195 - 2502505277200]
PARACETAMOL 2535170562201460
0186118192 GÊNÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
[Mudança maior de método analítico - 0088938195 - 2502505277200]
PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.
VALIUM 2599201792962
0061359192 NOVO - Mudança maior de método analítico
UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
PARACETAMOL 25351055070200313
0084039194 GÊNÉRICO - Exclusão de um teste ou método obsoleto
RESOLUÇÃO-RE Nº 1.645, DE 19 DE JUNHO DE 2019
O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:
Art. 1º Publicar o cancelamento de registro da apresentação a pedido dos medicamentos similares, genéricos e novos, sob o nº de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº 9.784 de 1999.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS
ANEXO
RAZÃO SOCIAL CNPJ
MARCA COMERCIAL N° PROCESSO EXPEDIENTE CANCELAMENTO M.S.
BAYER S.A. 18.459.628/0001.15
Cipro 2535121250608709 0442481198 1705601030282; 1705601030790; 1705601030304; 1705601030371; 1705601030381
BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA 53.162.095/0001.06
Mevilato de codelgerrina 25351650640200791 0497810192 1121304070038; 1121304070046
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA. 40.831.658/0001-77
Sifrol 250000399649741 0488157195 1036701070184
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61.190.096/0001-92
Cloridrato de rinitocano 25351009968200301 0442785198 1004308910026
Pamidronato dissódico 25351037967200349 049222191 1004300300032; 1004300300091
Oxalato de escitalopram 2535102277201664 0507395192 1004311860026; 1004311860042
Esc. 25351022424201641 0507412196 1004311900028; 1004311900044
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP - 43.640.754/0001-19
Cloridrato de fluoxetina 25351724384201412 0507699194 1103902110108; 1103902110116; 1103902110124; 1103902110132; 1103902110140; 1103902110159; 1103902110167; 103902110175; 103902110183
Cloridrato de fluoxetina 2535137101201449 0507867199 1103901860091; 1103901860103; 1103901860111; 1103901860121; 1103901860138; 1103901860146; 1103901860154; 103901860162
GEOLAB INDUSTRIA FARMACÊUTICA S/A 03.485.572/0001-04
Dipirona sódica 25351086739200645 0497857199 1542300890012; 1542300890020
Oxalato de escitalopram 25351298384201138 0497831195 1542302060002; 1542302060041
Clonazepam 25351417891201656 0497762199 1542302550014; 1542302550022
Dipirin 25351070990200345 0497807192 1542300460018; 1542300460026
Escip 253514752990201142 0497861199 15423000042; 15423000048
Ibuprofeno 25351735030200925 0497712192 1542301750011; 1542301750079
GERMED FARMACÊUTICA LTDA 45.992.062/0001-65
Cloridrato de fluoxetina 25351134473200492 0367105194 1058303800191; 1058303800205; 1058303800213; 1058303800221; 1058303800231; 1058303800248; 1058303800256; 1058303800264; 1058303800272

Cloridrato de fluoxetina 2535116952200443 0395128196 1058303760173; 1058303760181; 1058303760191; 1058303760203; 1058303760211; 1058303760221; 1058303760238; 1058303760246
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33.747.743/0001-10
Clavulin 2599100616181 0436889192 1010700760531; 1010700760604
HALEX ISLAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. 01.521.702/0001-98
Metronidazol 25351004792200393 0495409190 1031101190018; 1031101190056
Fluconazol 25351176341002076 0492156199 1031101180034; 1031101180099; 1031101190018; 1031101190034
Levofloxacino hemi-hidratado 25351460645200561 0492175199 1031101290018; 1031101290034
Miconazol 250000147499932 0492068196 1031100730049; 1031100730103
Midazolol 25351734044201734 0507962194 1031101480011; 1031101480021; 1031101480031; 1031101480041; 1031101480051; 1031101480061
LABORATIL FARMACÊUTICA LTDA 47.100.862/0001-50
Midazolol 2599202069276 0380409197 1057700700000
LABORATÓRIOS FERREIR LTDA 74.232.034/0001-48
Pentasa 250000232169518 0393164191 1287600020197; 1287600020210
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 05.044.984/0001-26
cloridrato de fluoxetina 25351397967201518 0507591192 1677304760090; 1677304760104; 1677304760112; 1677304760120; 1677304760138; 1677304760147; 1677304760155; 1677304760163
Bronzolox 25351681897201071 0496766192 1677301840018; 1677301840026
NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A. 56.994.502/0001-30
Sinvastatina 25351916068201629 0508421495 1006811240015; 1006811240023; 1006811240031; 1006811240041; 1006811240051; 1006811240171; 1006811240181; 1006811240198; 1006811240201
PHARMASCIENCE INDUSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI 25.773.037/0001-83
Risedrelil 250000162539877 0481405193 1171700100041; 1171700100051; 1171700100068
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 73.856.593/0001-66
Amoxicilina 2535112705200613 0494792194 1256801560113; 1256801560121; 1256801560199; 1256801560210; 1256801560218; 1256801560229; 1256801560237; 1256801560245
Duzimicin 25351770127201444 0504232191 1256802510055; 1256802510063; 1256802510071; 1256802510081; 1256802510098; 1256802510101; 1256802510111; 1256802510128
SANDOE DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 61.286.647/0001-16
Sinvastatina 2535137852200816 0448627198 1004704270025; 1004704270033; 1004704270041; 1004704270049; 1004704270054; 1004704270062; 1004704270070
SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. 10.588.595/0010-92
Flagyl 253510035301096 0446411197 1130000780158
UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A 60.665.981/0001-18
Unitidazin 25351166173200219 0440064190 1049712300021

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.646, DE 19 DE JUNHO DE 2019

O Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 130, alínea ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:
Art. 1º Conceder a reavaliação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos e dos Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA), sob os nºs de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 2º A reavaliação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 3º A reavaliação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente reavaliado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
Art. 4º Os medicamentos reavaliados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/
Art. 5º Será considerada a data de reavaliação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

GUSTAVO MENDES LIMA SANTOS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NUMERO DO PROCESSO NUMERO DO EXPEDIENTE
ACCORD FARMACÊUTICA LTDA
Penitryx 06/2024
25351254405201394 1033479182
ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A
acebrofilina 06/2024
25351849309701849 1072227185
oxalato de escitalopram 06/2024
25351849319201814 1090806184
cloridrato de ambróxol 06/2024
2535186632001803 1090003189
Exodus 06/2024
25351475299200869 1090004187
carboxetina 06/2024
25351014590201916 1201155180
ALTHANA S.A. INDUSTRIA FARMACÊUTICA
Vincy 06/2024
25351695684201191 0989006188
APSEN FARMACÊUTICA S/A
Misanol 06/2024
25351294142200753 1047191187
Kwell 06/2024
25351024849201708 1148217189
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA
Vannair 06/2024
25351032189209794 1009940189
AURORINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA
cloridrato de paroxetina 06/2024
25351020503200816 1141000181

002022



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Art. 9º Os prazos de validade de registro concedidos anteriormente à vigência desta Resolução ficam automaticamente prorrogados para 10 (dez) anos, contados a partir da concessão do registro ou da última renovação.

Parágrafo único. Excluem-se do disposto no *caput* os medicamentos registrados mediante Termo de Compromisso, que seguirão os prazos previstos no art. 3º.

Art. 10. As petições de renovação de registro já protocoladas e pendentes de decisão da Anvisa serão avaliadas nos termos desta Resolução.

Art. 11. O item I do art. 12 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 68, de 28 de março de 2003, passa a vigorar com a seguinte alteração:

" Art. 12.

I. nos momentos da solicitação de registro ou isenção de registro de produtos na ANVISA;

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

I - os itens 18, 19, 23 e 24.4 do capítulo II e o item 5 do capítulo III do Anexo da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 323, de 10 de novembro de 2003;

II - o § 4º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 199, de 26 de outubro de 2006, alterada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 107, de 5 de setembro de 2016;

III - o art. 37 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 64, de 18 de dezembro de 2009;

IV - os arts. 48 e 49 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 24, de 14 de junho de 2011;

V - os arts. 118 e 119 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 49, de 20 de setembro de 2011;

VI - o art. 36 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 50, de 20 de setembro de 2011;

VII - os arts. 35, 37 e 45 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 26, de 13 de maio de 2014;

VIII - os incisos II e V e o parágrafo único do art. 18 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 31, de 29 de maio de 2014;

IX - o art. 47 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n° 200, de 26 de dezembro de 2017;

BAYER S.A.
Primosiston 06/2024
25351093764200813 0994930185
Flanax 06/2024
25351306028200567 1198630181

BELFAR LTDA
Bietacortazol 06/2024
250000141679947 1185598183

BIO LAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA
Plaketar 06/2024
250000130099961 1110001180
Ablok Plus 06/2024
250000209279974 1090059184
Coronar 06/2024
250000127859925 0022687194

BIAU FARMACÉUTICA S.A.
diclofenaco sódico 06/2024
25351323737201337 1112788181

BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
Arenisina 06/2024
2599100647978 0901795180

BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
propionato de clobetazol 06/2024
25351534983201165 1053163187
nitrato de miconazol 06/2024
25351535158201132 1053207182
Ateneum 06/2024
25351561407201152 1053146187
propionato de clobetazol 06/2024
25351535451201112 1135823188
Nevolaren 06/2024
25351566118201176 1090756184

CELLERA FARMACÉUTICA S.A.
Mestinen 06/2024
2535113165201719 0821711184
Cetobeta 06/2024
25351126136201708 0950500188

CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA
Dexaden 06/2024
250000043509915 1067769181
Aginthron 06/2024
250000044799933 1144991188

CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
cloridrato de propranolol 06/2024
25351647860200818 1103784189

COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.
macrodermatol 06/2025
25351268937201566 1053262185

CRISTINA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
Desodor 08/2023
25351038322001776 1131363183
Parkidopa 06/2024
250000061778974 1081839181
Sopacem 06/2024
2500100371186 1112853184
Quinacra 06/2024
2500100439286 1187493187

DIFFUCAP - CHEMOBRAS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
Pronazol 06/2024
250000076929310 1089757187

DIL REDDYS FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
Deprasil 06/2024
25351070545201861 1130820186

EMS S/A
desonda 06/2024
25351056656200389 1071510180
cloridrato de paroxetina 06/2024
25351508153200815 1135861181
cloridrato de ciclobenzaprina 06/2024
25351527838200852 1130752188
Binaffin 06/2024
25351564857200860 1131369182
Flucocin 08/2023
250000078819627 2299913172

maleato de dexclorfeniramina + sulfato de pseudofedrina + guaifenesina 06/2024
25351033184200477 1198142183
estradiol+acetato de noretisterona 06/2024
25351136617201257 1159180182
Ibidul 06/2024
25351052278200880 1185186184
Destadin 06/2024
25351254894200862 1185069188

EMS SIGMA PHARMA LTDA
pantoprazol sódico sésqui-hidratado 06/2024
253514542020189 0978539181
hidroquinona 06/2024
25351378415200801 0999571184
cloridrato de verapamil 06/2024
25351003796200435 1113420188
Lanz 06/2024
250000195669940 1203266182

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
nimesulida 06/2024
25351051981200355 1053039188
Soletiv 06/2024
2535100523201366 1031335184

FARMOQUÍMICA S/A
Lidoparin 06/2024
2535133320201215 1052170184

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ
atorvastatina cálcica 06/2024
25351668471201321 1067330189

GALDERMA BRASIL LTDA
Clon-X 06/2024
25351029741200706 1040401185
Clon-X 06/2024
250000201589931 1040387185

GERMED FARMACÉUTICA LTDA
espironolactona 06/2024
25351019329200146 1042009186
cloridrato de clomipramina 06/2024
25351042703200215 1041071183
Drenatan 06/2024
25351129567200873 1012955183
cloridrato de tramadol 06/2024
25351018696200372 1094452184
cloridrato de verapamil 06/2024
25351024489200315 1113257184
Lorazepam 06/2024
25351025053200335 1130799184
fumarato de cetotifenol 06/2024
2535106237200311 1085863181

diclofenaco resinato 06/2024
25351073632200394 1130566185
cloridrato de paroxetina 06/2024
25351512192200817 1135910182
cloridrato de ciclobenzaprina 06/2024
253515266820080 1130797187
ibuprofeno 06/2024
25351641146200816 1113354186
Muscucon 06/2024
253515728200815 1131395181
acetilcisteína 06/2024
25351026781200322 1193020189
valerato de betametasona 06/2024
25351030516200381 1198133184
diclofenaco dietilamônio 06/2024
25351045597200313 1187488181
lansoprazol 06/2024
25351053194200348 1203238187

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
Paxil Cr 06/2024
25351044195200482 0849796186
Seretide 06/2024
2535117303200401 0879360183
Stelazine 06/2024
250000300459980 0898480188

HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA
cloridrato de bupivacaína + glicose 06/2024
25351630981200862 1126255189
carbonato de lítio 06/2024
2535169599520080 1055307180
cloridrato de malbúfina 06/2024
25351822839201011 1055402185
Noradren 08/2023
25000008589902 1126275183

IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA
Delta - Ifal 06/2024
25351658761200971 1105702185

INSTITUTO BIOQUÍMICO INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
cloridrato de cefepima 06/2024
25351129859200814 1089862180

JANSSEN-Cilag FARMACÉUTICA LTDA
System 06/2024
250000178449229 0863256181
Miconal 06/2025
2599100490780 0863290181

LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA
Ciprofar 06/2024
250000194899810 1128999186

LABORATÓRIO GLOBO LTDA
Respiran 06/2024
25351398128200647 1030675187

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
montelucaste de sódio 06/2024
25351806649201033 0914231182
Muller 06/2024
25351798455201061 0914276182
acetato de hidrocortisona 06/2024
2535110382200893 0976509183

LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
tremetamol cetorolaco 06/2024
25351668335201061 1031865183
cloridrato de paroxetina 06/2024
2535151107200852 1135903180
cloridrato de ciclobenzaprina 06/2024
25351528130200816 1131387181
ibuprofeno 06/2024
2535163024200857 1113250183
Mefibrac 06/2024
25351540132200886 1130783188
lansoprazol 06/2024
25351668325201049 1203347182
maleato de dexclorfeniramina + sulfato de pseudofedrina + guaifenesina 06/2024
25351671230201016 1187484188
Neocortin 08/2023
25351656971201048 2299970171

06/2023
S. S. S. S.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 317, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

(Publicada no DOU nº 206, de 23 de outubro de 2019)

Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 15, III e IV, aliado ao art. 7º, III, e IV da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução estabelece os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos.

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 2º Fica estabelecido o prazo de 10 (dez) anos para o registro de medicamentos.

Art. 3º Para os medicamentos que tenham o registro concedido mediante anuência de Termo de Compromisso, fica estabelecido o prazo de validade inicial do registro de 3 (três) anos.

Parágrafo único. Para os medicamentos citados no *caput* deste artigo, o registro passará a ter validade de 5 (cinco) anos após a primeira renovação e de 10 (dez) anos após a segunda renovação.

Art. 4º Os medicamentos sujeitos à notificação são isentos de registro e sua notificação está dispensada de renovação.

Art. 5º A manutenção da regularização dos medicamentos isentos de registro e sujeitos à notificação fica vinculada ao cumprimento dos requisitos técnicos desta Resolução, das normas específicas que estabelecem a notificação de medicamentos e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia de efetivação da notificação do medicamento junto à Anvisa.

§1º O interesse na continuidade da comercialização dos medicamentos notificados deverá ser declarado no sistema eletrônico da Anvisa, nos últimos 6 (seis) meses do decênio de regularização.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

§2º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resultará no cancelamento da regularização do produto.

§3º O responsável pela regularização de medicamentos notificados que pretender não mais comercializá-los deverá proceder com o cancelamento de suas regularizações junto ao sistema eletrônico da Anvisa.

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

Art. 6º A petição de renovação de registro de medicamentos deve ser instruída com os seguintes documentos:

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

II - Comprovante de pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária - TFVS e respectiva Guia de Recolhimento da União - GRU, ou isenção, quando for o caso;

III - Comprovante de comercialização do medicamento, por forma farmacêutica e concentração, durante pelo menos os dois terços finais do período de validade do registro expirado;

IV - Para os medicamentos citados no parágrafo único do art. 3º, comprovante de protocolização do envio da documentação comprobatória do atendimento aos compromissos concluídos ou justificativa da sua ausência.

§1º No caso de laboratórios oficiais e empresas que comercializem o medicamento exclusivamente sob demanda pública, poderá ser apresentada justificativa de não comercialização no período.

§2º No caso de medicamentos que tiveram a sua fabricação descontinuada durante o período previsto no inciso III, devidamente notificada na Anvisa, a empresa deve apresentar documento com manifestação de interesse em manter o registro e justificativa técnica.

Art. 7º A Anvisa poderá, a seu critério, a qualquer momento do período de validade da regularização e mediante justificativa técnica, exigir provas adicionais e requerer novos estudos para comprovação de qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos.

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 8º Os prazos e procedimentos para o peticionamento da renovação do registro de medicamentos estão estabelecidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, e suas atualizações.



189

**73ª ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL DO
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
CNPJ n.º 44.734.671/0001-51
NIRE 35.201.149.612

Escritório de Notas - Mauricio Sabbag Law
Rua Bandeira, 331 - Centro - 13402-24 - SP
AUTENTICO e disponível para autenticação
em qualquer cidade do Brasil.

Itapira, 25 OUT. 2022
Regras: Nota - Escritório
Nota Angela L. Francisco - Escrivão
Renata Vitorino Passaro - Escrivão
Vilaine Tomazini de Saes da Azevedo

Por este instrumento, as Partes adiante designadas e qualificadas, a saber:

I. **JMS Participações Ltda.**, sociedade empresária limitada, com sede na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, na Rodovia Itapira-Lindóia, km 14, Ponte Nova, CEP 13970-970, devidamente inscrita no CNPJ sob o n.º 07.440.149/0001-30 e com seus atos constitutivos arquivados na Junta Comercial do Estado de São Paulo ("**JUCESP**") sob o NIRE 35.219.248.175 ("**JMS**"), neste ato representada de acordo com seu Contrato Social, por seus sócios e administradores (i) **Iris Scussel Stevanatto**, brasileira, viúva, empresária, portadora da Cédula de identidade RG n.º 4.583.298-5 SSP/SP e inscrita no CPF (MF) sob n.º 132.504.898-85, residente e domiciliada no Parque Juca Mulato n.º 11, Centro, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, CEP 13970-340, ("**Iris**"); (ii) **Espôlio de Luiz Stevanatto Neto**, brasileiro, casado sob regime de separação total de bens, industrial, portador da cédula de identidade RG n.º 9.249.616-7 SSP/SP e inscrito no CPF/MF sob o n.º 865.890.838-00, residente e domiciliado na Avenida Brasil, n.º 12, Parque da Felicidade, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, CEP 13973-255; ("**Luiz**"), neste ato representado por sua inventariante **Karime Bittar Stevanatto Gerolin**; (iii) **Andréa Stevanatto**, brasileira, divorciada, industrial, portadora da cédula de identidade RG n.º 13.760.512-2 SSP/SP e inscrita no CPF/MF sob o n.º 107.939.238-67, residente e domiciliada na Rua Vila Rica, n.º 94, Bela Vista Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, CEP 13970-000; ("**Andréa**"); (iv) **Thiago Stevanatto Sampaio**, brasileiro, casado sob o regime de comunhão parcial de bens, farmacêutico, portador da cédula de identidade RG n.º 33.065.268-0 SSP/SP e inscrito no CPF/MF sob o n.º 346.731.198-94, residente e domiciliado na Rua Padre Ferraz, 818, apto. 902, Santo Antônio, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, CEP 13970-347 ("**Thiago**"); (v) **Felipe Stevanatto Sampaio**, brasileiro, solteiro, médico, portador da cédula de identidade RG n.º 33.065.267-9 SSP/SP, inscrito no CPF/MF sob o n.º 356.579.328-70, residente e domiciliado na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Rua Leopoldo Bulhões, n.º 35, apto. 806, Vila Clementino, CEP 04022-020 ("**Felipe**"); (vi) **Karime Bittar Stevanatto Gerolin**, brasileira, casada sob o regime de comunhão parcial de bens, farmacêutica, portadora da cédula de identidade RG n.º 33.065.169-9 SSP/SP e inscrita no CPF/MF sob o n.º 221.011.758-51, residente e domiciliada na Rua Abiurana, n.º 116, Loteamento Alphaville Campinas, na Cidade de Campinas, Estado de São Paulo, CEP 13098-358; ("**Karime**"); e, (vii) **Léia Bittar Stevanatto**, brasileira, solteira, nascida em 10 de agosto de 1985, empresária, portadora da cédula de identidade RG n.º 33.065.160-2 SSP/SP e inscrita no CPF/MF sob o n.º 346.771.848-52, residente e domiciliada na Rua



1º Tabelão de Notas e Protesto de Letras e Títulos
Escritório de Notas - Mauricio Sabbag Law
Rua Bandeira, 331 - Centro - 13402-24 - SP
AUTENTICO e disponível para autenticação em qualquer cidade do Brasil.

Recebeu por semelhança, com valor econômico, a(s) firma(s) de: **ANGELA ANIELA ZAZERA FRANCISCA - ESCRIVÃO**
NIRE 35.201.149.612
CNPJ 44.734.671/0001-51
Itapira, 25/10/2022
Em test. de verificação
45,60
Regras: Nota - Escritório
Nota Angela L. Francisco - Escrivão
Renata Vitorino Passaro - Escrivão
Vilaine Tomazini de Saes da Azevedo

2º Tabelão de Notas e Protesto de Letras e Títulos
Escritório de Notas - Mauricio Sabbag Law
Rua Bandeira, 331 - Centro - 13402-24 - SP
AUTENTICO e disponível para autenticação em qualquer cidade do Brasil.

Recebeu por semelhança, com valor econômico, a(s) firma(s) de: **ANGELA ANIELA ZAZERA FRANCISCA - ESCRIVÃO**
NIRE 35.201.149.612
CNPJ 44.734.671/0001-51
Itapira, 25/10/2022
Em test. de verificação
45,60
Regras: Nota - Escritório
Nota Angela L. Francisco - Escrivão
Renata Vitorino Passaro - Escrivão
Vilaine Tomazini de Saes da Azevedo

3º Tabelão de Notas e Protesto de Letras e Títulos
Escritório de Notas - Mauricio Sabbag Law
Rua Bandeira, 331 - Centro - 13402-24 - SP
AUTENTICO e disponível para autenticação em qualquer cidade do Brasil.

Recebeu por semelhança, com valor econômico, a(s) firma(s) de: **ANGELA ANIELA ZAZERA FRANCISCA - ESCRIVÃO**
NIRE 35.201.149.612
CNPJ 44.734.671/0001-51
Itapira, 25/10/2022
Em test. de verificação
45,60
Regras: Nota - Escritório
Nota Angela L. Francisco - Escrivão
Renata Vitorino Passaro - Escrivão
Vilaine Tomazini de Saes da Azevedo

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
Rua Bandeira, 331 - Centro - 13402-24 - SP
AUTENTICO e disponível para autenticação em qualquer cidade do Brasil.

Itapira, 25 OUT. 2022
Regras: Nota - Escritório
Nota Angela L. Francisco - Escrivão
Renata Vitorino Passaro - Escrivão
Vilaine Tomazini de Saes da Azevedo



Handwritten signatures and initials: RSP, 9, KASS, Lera, and other illegible marks.

05/2025

06/2020
O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em segunda-feira, 12 de dezembro de 2022 13:40:11 GMT-03:00, CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no "Tabelionato de Notas - artpo 2020 CNJ - artigo 22."

JUCESP
05/01/22

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
E. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICA a presente cópia eletrônica
que coincide com o original. Data:

Maio, 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,25

Raphael Preto - Escritor
 Maria Angéla Z. Franco - Escritor
 Maria Virginia Riquelme - Escritor
Val do sistema de notas



Padre Ferraz, nº 818, Santo Antonio, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, CEP 13970-347;

II. **OCP Participações Ltda.**, sociedade empresária limitada, com sede na cidade de Itapira, Estado de São Paulo, na Rodovia Itapira-Lindóia, km 14, Ponte Nova, CEP 13970-970, devidamente inscrita no CNPJ sob o nº 07.440.155/0001-98 e com seus atos constitutivos arquivados na JUCESP sob o NIRE 35.220.484.987 ("OCP"), neste ato representada por **Dr. Ogari de Castro Pacheco**, brasileiro, divorciado, industrial, portador da Cédula de Identidade RG nº 2.101.379-2 SSP/SP e inscrito no CPF/MF sob o nº 014.645.078-72, residente e domiciliado na Cidade de Jaguariúna, Estado de São Paulo, Rua Um, s/nº, Condomínio Fazenda Duas Marias, Alameda dos Rosedais s/nº G15, CEP 13916-410 ("Pacheco");

III. **Ogari de Castro Pacheco**, acima qualificado,

IV. **Ricardo Santos Pacheco**, brasileiro, casado sob o regime de separação total de bens, industrial, portador da Cédula de Identidade RG nº 18.329.899-8 SSP/SP e inscrito no CPF/MF sob o nº 184.309.758-37, residente e domiciliado no Município de Campinas, Estado de São Paulo, na Rua Tapcreba, nº 512, Alphaville, CEP 13098-327 ("Ricardo");

V. **Renata Santos Pacheco**, brasileira, divorciada, industrial, portadora da Cédula de Identidade RG nº 22.897.552-9 SSP/SP e inscrita no CPF/MF sob o nº 158.634.408-05, residente e domiciliada na Capital do Estado de São Paulo, na Rua Tamanás, nº 238, Vila Madalena, CEP 05444-010 ("Renata");

VI. **Rogério Santos Pacheco**, brasileiro, separado judicialmente, industrial, residente e domiciliado na Cidade de Campinas, Estado de São Paulo, na Rua Marfim, nº 95, Alphaville, CEP 13098-354, portador da Cédula de Identidade RG nº 25.366.962-5 SSP/SP e inscrito no CPF/MF sob o nº 191.122.338-03, ("Rogério");

VII. **Íris Scussel Stevanatto**, acima qualificada;

VIII. **Thiago Stevanatto Sampaio**, acima qualificado;

IX. **Felipe Stevanatto Sampaio**, acima qualificado, e

X. **Andrés Stevanatto**, acima qualificada;

XI. **Karime Bittar Stevanatto Gerolin**, acima qualificada; e

XII. **Léia Bittar Stevanatto**, acima qualificada;

Página 2 de 22

Handwritten notes and signatures: "Raf", "9", "KBSG", "Léia", "JP", "OF", "M", "d", "P"

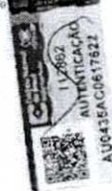
O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em segunda-feira, 12 de dezembro de 2022 13:40:11 GMT-03:00, CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no "Tabelionato de Notas - artpo 2020 CNJ - artigo 22."

JUCESP
05/01/22

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
E. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICA a presente cópia eletrônica
que coincide com o original. Data:

Maio, 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,25

Raphael Preto - Escritor
 Maria Angéla Z. Franco - Escritor
 Maria Virginia Riquelme - Escritor
Val do sistema de notas



CONTINUAÇÃO DAS ASSINATURAS DA 73ª ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL DO CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA., DE 01 DE NOVEMBRO DE 2021

Andrés Stevanatto [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
ANDRÉS STEVANATTO

Íris Scussel Stevanatto [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
ÍRIS SCUSSEL STEVANATTO

Felipe Stevanatto Sampaio [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
FELIPE STEVANATTO SAMPAIO

Ogari de Castro Pacheco [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
OGARI DE CASTRO PACHECO

Thiago Stevanatto Sampaio [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
THIAGO STEVANATTO SAMPAIO

Ricardo Santos Pacheco [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
RICARDO SANTOS PACHECO

Rogério Santos Pacheco [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
ROGÉRIO SANTOS PACHECO

Renata Santos Pacheco [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
RENATA SANTOS PACHECO

Karime B.S. Gerolin [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
KARIME BITTAR STEVANATTO GEROLIN

Léia Bittar Stevanatto [Handwritten signature] [Stamp] [Stamp]
LEIA BITTAR STEVANATTO

Testemunhas:
1. *Larissa Tartarini* [Handwritten signature] [Stamp]
Nome: Larissa Tartarini
CPF: 416.047.278-83
RG n.º: 46.837.435-5 SSP/SP
CPF:

2. *Camilla G. Ranzatto* [Handwritten signature] [Stamp]
Nome: Camilla G. Ranzatto
CPF: 415.931.573-04
RG n.º: 48.510.223-3



2º Tabelão de Notas e Protesto de Letras e Títulos
Rua José Bonifácio, 231 - Centro - SP - CEP: 05033-150 - Fone: (11) 2503-4101 - 13 N.º 1973
Tabelião: Maurício Sabbag Law

Reconheço por semelhança, com valor econômico, a(s) firma(s) de: MARIA STEFANATO, IRIS SCUSSEL STEFANATO, LEILA BEZERRA STEFANATO, TATIANO STEFANATO SAMPALÃO, inscrita(s) no CNPJ nº 18/04/2002. Em test. de 25/08/2022.

R\$ 25,00 MARIA ANGELA ZAZERA FRANCISCO - Escrivente
CNPJ nº 44104762 de 44104762

2º Tabelão de Notas e Protesto de Letras e Títulos
Rua José Bonifácio, 231 - Centro - SP - CEP: 05033-150 - Fone: (11) 2503-4101 - 13 N.º 1973
Tabelião: Maurício Sabbag Law

Reconheço por semelhança, com valor econômico, a(s) firma(s) de: MARCELO BASTIAN STEFANATO GEROLIM, FELIPE STEFANATO SAMPALÃO, MARCELO BASTIAN STEFANATO GEROLIM, inscrita(s) no CNPJ nº 18/04/2002. Em test. de 25/08/2022.

R\$ 74,20 MARIA ANGELA ZAZERA FRANCISCO - Escrivente
CNPJ nº 44104762 de 44104762

2º Tabelão de Notas e Protesto de Letras e Títulos
Rua José Bonifácio, 231 - Centro - SP - CEP: 05033-150 - Fone: (11) 2503-4101 - 13 N.º 1973
Tabelião: Maurício Sabbag Law

Reconheço por semelhança, com valor econômico, a(s) firma(s) de: SAMI DE CASTRO FACCHINI, inscrita(s) no CNPJ nº 18/04/2002. Em test. de 25/08/2022.

R\$ 11,40 MARIA ANGELA ZAZERA FRANCISCO - Escrivente
CNPJ nº 44104762 de 44104762

112862
C20435AA0104763
C20435AA0104764

2º Tabelão de Notas - Maurício Sabbag Law
R. José Bonifácio, 231 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICADO a presente copia magnetica
deu validade com o original. DDD 11.

Itapira, 25 OUT. 2022. Preço: R\$ 4,35

Reconheço por semelhança, com valor econômico, a(s) firma(s) de: MARIA ANGELA Z. FRANCISCO - Escrivente
Ressam Vilcinus Rosário - Escrivente
Valido somente no caso de Autenticidade



2º Tabelão de Notas - Maurício Sabbag Law
R. José Bonifácio, 231 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICADO a presente copia magnetica
deu validade com o original. DDD 11.

Itapira, 25 OUT. 2022. Preço: R\$ 4,35

Reconheço por semelhança, com valor econômico, a(s) firma(s) de: MARIA ANGELA Z. FRANCISCO - Escrivente
Ressam Vilcinus Rosário - Escrivente
Valido somente no caso de Autenticidade



sócios representando a totalidade do capital social da sociedade empresária limitada denominada "Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.", com sede na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, na Fazenda Estância Cristália, na Rodovia Itapira-Lindóia, km 14, Ponte Preta, CEP 13974-900, inscrita no CNPJ sob o nº 44.734.671/0001-51, com seus atos constitutivos devidamente arquivados na JUCESP sob o NIRE 35.201.149.612 em sessão de 20 de abril de 1972 ("Sociedade"); têm entre si, justo e contratado alterar o Contrato Social da Sociedade, mediante as seguintes cláusulas e condições:

I - ALTERAÇÃO DE ATIVIDADE DA UNIDADE MONTES CLAROS.

I.I. Os sócios decidem por unanimidade alterar as atividades da UNIDADE MONTES CLAROS, que passa a ser: produção, fabricação, armazenagem, distribuição, comercialização, importação, exportação e transporte de (i) medicamentos, (ii) produtos para saúde, (iii) insumos farmacêuticos, (iv) produtos de higiene e cosméticos, (v) produtos químicos e farmacêuticos, (vi) alimentos e suplementos nutricionais e/ou alimentos, e (vii) saneantes hospitalares.

I.II. Em decorrência do quanto disposto acima, os sócios resolvem alterar a Cláusula 1ª do contrato social, que passa a vigorar com a seguinte redação:

"CLÁUSULA 1ª - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. é uma sociedade empresária limitada, com sede na Fazenda Estância Cristália, na Rodovia Itapira-Lindóia, KM 14, no Município de Itapira, neste Estado de São Paulo, mantendo as seguintes filiais e sucursais:

UNIDADE I: Itapira/SP - Rodovia Itapira-Lindóia, KM 14 - Itapira/SP - CEP: 13.974-900, CNPJ: 44.734.671/0001-51 - Inscrição Estadual: 374.007.758.117 - Jucesp: 607.038 de 20/04/72. NIRE 35201149612.
Atividades: fabricação, industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, importação e exportação de produtos químicos, farmacêuticos, veterinários, odontológicos, higiene e limpeza, cosméticos, perfumes, saneantes domissanitários em geral, produtos para a saúde (correlatos), gráfica, embalagens plásticas em geral e prestação de serviços nas áreas de medicamentos, farmacêuticos e veterinários.

UNIDADE II: Itapira/SP - Avenida Paoletti nº 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13.974-900, CNPJ: 44.734.671/0004-02 - Inscrição Estadual: 374.016.640.119 - Jucesp: 980.157 de 09/07/90. NIRE 35900373520.
Compreende, para os efeitos do artigo 127, inciso II, do Código Tributário Nacional e artigo 75, IV do Código Civil, as seguintes atividades: fabricação, industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, importação e exportação de produtos químicos, farmacêuticos, veterinários, odontológicos, higiene e limpeza, cosméticos, perfumes, saneantes domissanitários em geral, produtos para saúde

Handwritten signatures and notes: RSN, HBSA, 06/2022, and other scribbles.



(correlatos), gráfica, embalagens plásticas em geral e prestação de serviços nas áreas de medicamentos, farmacêuticos e veterinários.

UNIDADE III: São Paulo/SP - Avenida Nossa Senhora da Assunção nº 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001, CNPJ: 44.734.671/0008-28 - Inscrição Estadual: 112.149.557.118 - Juceesp: 195.934/95-7 de 30/11/95 NIRE 35900373520.

Atividades: industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, importação e exportação, fabricação de produtos farmacêuticos, químicos, odontológicos e saneantes domissanitários em geral, produtos para saúde (correlatos), e prestação de serviços nas áreas de medicamentos, farmacêuticos e veterinários.

UNIDADE IV: Itapira/SP - Rodovia Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147), km 46,2 - Loteamento Nações Unidas, Itapira/SP - CEP.: 13974-908, CNPJ. 44.734.671/0022-86 - Inscrição Estadual: 374.076.430.117 - JUCESP: 494.007/15-1 de 27/11/2015 - NIRE 35904998656.

Atividade: fabricação, industrialização, manipulação, armazenagem, comercialização, distribuição e transporte de produtos químicos, farmacêuticos, veterinários, odontológicos, higiene e limpeza, cosméticos, perfumes, saneantes domissanitários em geral, produtos para a saúde (correlatos), produtos gráficos e embalagens plásticas em geral.

UNIDADE V: Cotia/SP - Rua Tornês Sepc, nº 489 - Jardim da Glória, Cotia/SP CEP.: 06711-270. CNPJ: 44.734671/0023-67 - Inscrição Estadual: 278.609.907.112 - JUCESP: 559.961/16-1 de 27/12/2016 - NIRE: 35905238159

Atividades: industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, importação e exportação, fabricação de produtos farmacêuticos, químicos, odontológicos e saneantes domissanitários em geral, produtos para saúde (correlatos), e prestação de serviços nas áreas de medicamentos, farmacêuticos e veterinários.

UNIDADE VI: Campinas/SP - Rua Umbu, n.º 219, Salas 11, 12, 13, 14, 15, 16, térreo e mezanino, Loteamento Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP 13098-325, CNPJ: 44.734.671/0819-42 - Inscrição Estadual: 244.630.066.114 - JUCESP: 440.721/14-3 - NIRE: 359011668141

Atividades: Desenvolvimento de estudos e pesquisas, serviços analíticos e estatísticos para os setores farmacêuticos, domissanitários, veterinários, alimentícios e de biotecnologia, realização de ensaios físicos, físico-químicos e microbiológicos para desenvolvimento, controle de qualidade e equivalência farmacêutica de formas farmacêuticas cápsulas e não cápsulas, sólidas, semissólidas, líquidas e para produtos citostáticos.

UNIDADE MONTES CLAROS: Montes Claros/MG, situado na Avenida Osmani Barbosa, 1235, CEP.: 39404-006, CNPJ: 44.734.671/0027-90 - NIRE: 31920053969.

Atividade: produção, fabricação, armazenagem, distribuição, comercialização, importação, exportação e transporte de (i) medicamentos, (ii) produtos para saúde, (iii) insumos farmacêuticos, (iv) produtos de higiene e cosméticos, (v) produtos químicos e farmacêuticos, (vi) alimentos e suplementos nutricionais e/ou alimentos, e (vii) saneantes hospitalares.

Página 4 de 22

KBSG
q R
RSD

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICADO e garantido digitalmente pelo Tabelionato de Notas de Itapira - SP.

Itapira, 25 OUT. 2022
Proto: 114435

Assinado: Prater, Expresidente
Maurício Sabbag Law - Expresidente
Maurício Sabbag Law - Expresidente
Maurício Sabbag Law - Expresidente



financeiro nacional, contra as normas de defesa da concorrência, contra relações de consumo, a fé pública ou a propriedade.

DO FORO

Fica eleito o foro da Comarca de Itapira, Estado de São Paulo, para dirimir quaisquer dúvidas sobre o presente instrumento, excluindo-se qualquer outro por mais privilegiado que seja.

Este instrumento é assinado em 3 (três) vias

Itapira (SP), 01 de novembro de 2021.

JMS PARTICIPAÇÕES LTDA.

Andréa Stevanatto
Iris Scussel Stevanatto
Léia Bittar Stevanatto
Thiago Stevanatto Sampaio
Karime B.S. Gerolin
Felipe Stevanatto Sampaio

Karime B.S. Gerolin
Espólio de Luiz Stevanatto Neto
p. Karime Bittar Stevanatto Gerolin
Inventariante

OCP PARTICIPAÇÕES LTDA.

Ogari de Castro Pacheco

AS ASSINATURAS PROSEGUEM NA PRÓXIMA PÁGINA

Página 21 de 22

q RSD

Parágrafo Sexto - A sociedade poderá creditar e pagar juros sobre capital próprio aos sócios, sendo, entretanto, os respectivos valores apropriados à conta da distribuição obrigatória de lucros prevista no parágrafo 1º supra".

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

CLÁUSULA 21ª - Responderá pela mora o sócio que deixar de integralizar as quotas subscritas na Sociedade nos 30 (trinta) dias seguintes à data da notificação pela Sociedade. Nesse caso, os sócios representando 2/3 (dois terços) do capital social poderão transferir para si ou para terceiros as quotas do sócio remisso, excluindo-se da Sociedade, mediante a devolução do que eventualmente já houver pago, deduzidos os juros de mora e despesas. A exclusão do sócio remisso só se dará quando for ele titular apenas de quotas subscritas e não integralizadas.

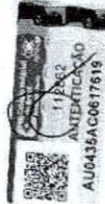
CLÁUSULA 22ª - Aos casos omissos no presente contrato aplicar-se-ão as disposições legais vigentes pertinentes à matéria e, subsidiariamente, no que couber, as disposições da Lei das Sociedades Anônimas.

CLÁUSULA 23ª - Nos termos da Cláusula 5ª do contrato social, os sócios, por unanimidade, ratificam a nomeação: a) para o Conselho Diretor os senhores: 1) para Presidente o senhor **RICARDO SANTOS PACHECO**, já qualificado; 2) para Vice-Presidente a senhora **KARIME BITTAR STEVANATTO GEROLIN**, brasileira, casada sob o regime de comunhão parcial de bens, natural de Itapira/SP, farmacêutica, portadora da cédula de identidade RG n° 33.065.169-9-SSP/SP, inscrita no CPF/MF sob o n° 221.011.758-51, residente e domiciliada na cidade de Campinas, Estado de São Paulo, na Rua Abiurana, n° 116, Loteamento Alphaville Campinas, na Cidade de Campinas, Estado de São Paulo, CEP 13098-358. b) para a Diretoria da Sociedade os senhores: 1) para Diretor Geral o senhor **RICARDO SANTOS PACHECO**, já qualificado; 2) para Diretores sem designação especial os (as) senhores (as): i) **ANDRÉA STEVANATTO**, ii) **THIAGO STEVANATTO SAMPAIO**, iii) **RICARDO SANTOS PACHECO**, iv) **RENATA SANTOS PACHECO**, v) **ROGÉRIO SANTOS PACHECO**, vi) **FELIPE STEVANATTO SAMPAIO**, vii) **KARIME BITTAR STEVANATTO GEROLIN**, viii) **LÉIA BITTAR STEVANATTO**, todos já qualificados neste instrumento. c) os demais membros do Conselho Diretor serão nomeados nos termos do Parágrafo 1º da Cláusula 5ª.

Parágrafo Único - Os sócios quotistas, os membros do Conselho Diretor e Diretores declaram, sob as penas da lei, que não estão impedidos de exercer a administração da Sociedade, por norma constitucional ou lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por encontrarem-se sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; por crime falimentar, de prevaricação, peita, ou suborno, concussão, peculato; ou contra a economia popular, contra o sistema

RSD
qu
KB56
Sia
S
M

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - TABOÃO - SP
AUTENTICAÇÃO a presença física obrigatória
que coincide com o original, válida.



RSD
qu
KB56
Sia
S
M

UNIDADE INDUSTRIAL: Pouso Alegre/MG, situada na Avenida das Quaresmeiras, n° 451 - Bloco B, Distrito Industrial, CEP.: 37556-833, CNPJ: 44.734.671/0025-29.
Atividades: produção, fabricação, armazenagem, distribuição, comercialização, importação, exportação e transporte de (i) medicamentos, (ii) produtos para saúde, (iii) insumos farmacêuticos, (iv) produtos de higiene e cosméticos, (v) produtos químicos e farmacêuticos, (vi) alimentos e suplementos nutricionais e/ou alimentos, e (vii) saneantes hospitalares.

Escritório Administrativo: Rio de Janeiro/RJ - Rua do Ouvidor, n° 121 - 10º Pavimento, Centro - Rio de Janeiro/RJ - CEP: 20.040-030, CNPJ: 44.734.671/0005-85 - Juceesp: 124.503/00-7 de 04/07/00 - Jucerj: 1103388 de 19/09/2000. NIRE 33.9.000.9294-4.
Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Belo Horizonte/MG - Avenida Raja Gabaglia n° 1.710 - 6º andar - Salas 601, 603, 605 e 607 - Santa Lúcia - Belo Horizonte/MG - CEP: 30.380-457, CNPJ: 44.734.671/0009-09 - Juceesp: 147.558/02-5 de 17/07/2002. - Jucemg: 2.819.521 de 05/09/2002. NIRE provisória n° 31.999.054.061.
Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Porto Alegre/RS - Avenida Iguazu n° 525 - sala 604 - Petrópolis - Porto Alegre/RS - CEP: 90.470-430, CNPJ: 44.734.671/0011-23 - Jucepar: 17.787/99-3 de 08/02/99 - Jucers: 43900930191 de 31/01/2002. NIRE 43.9.0093019-1.
Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Curitiba/PR - Avenida Presidente Kennedy, n° 3115, 1º andar, sala 11 - Edifício Tetris Business Center, Bairro Água Verde, na Cidade de Curitiba/PR, CEP 80610-010, CNPJ: 44.734.671/0012-04 - Jucepar: 275.533/13-0 de 15/08/13 - Jucepar: 1570978 de 13/07/2000. NIRE provisória n° 41999037637.
Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Salvador/BA - Avenida Tancredo Neves, n° 1.283 - Sala 701 - Edifício Empresarial Omega - Caminho das Árvores - Salvador/BA - CEP: 41.820-020, CNPJ: 44.734.671/0013-95 - Juceesp: 225.732/99-3 de 25/11/99 - Juceb: 95.233.333 de 25/02/2000. NIRE provisória n° 29999004799.
Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Fortaleza/CE - Avenida Desembargador Moreira n° 2.120 - Salas 405 e 406 - Aldeota - Fortaleza/CE - CEP: 60.170-002, CNPJ: 44.734.671/0016-38 - Juceesp: 152.550/96-3 de 01/08/1996. - Jucec: 23.900.252.676 de 22/07/1997. NIRE 23.9.0025267-6.
Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - TABOÃO - SP
AUTENTICAÇÃO a presença física obrigatória
que coincide com o original, válida.

Mapa: 25 OUT. 2022
Pelo: RY 213

Requiere Fidejussão - Escrivão
Mário Ângelo Z. Francisco - Escrivão
Rafael Vinícius Passos - Escrivão
Validade somente no Tabelão de Autenticação



06/2022

032031
O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em segunda-feira, 12 de dezembro de 2022 13:40:11 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor n° 1002020 CNJ - artigo 22.

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio, 311 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICO a presente cópia digitalizada que contém o original. Pág. 6

Itapira, 25 OUT. 2022 Hora: 09:43

Raphael P. de - Escrevente
 Maria Angéla Z. Francisco - Escrevente
 Renan Vitorino Santos - Escrevente
VALIDO somente no caso de Autenticação



Escritório Administrativo: São Paulo/SP - Rua Padre Eugênio Lopes, 361 - Vila Progressor, na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo - CEP: 05615-010, CNPJ: 44.734.671/0021-03 - Juceesp: 186.915/08-1 de 08/07/2008. NIRE 35.9.0336461-1.
Atividade: Escritório administrativo.

Escritório Administrativo: Campinas/SP - Avenida José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, na Cidade de Campinas, Estado de São Paulo, CEP 13090-615.
Atividade: Escritório administrativo.

Depósito Fechado: Itapira/SP - Rod. SP 147 s/n - KM 41,2 - B. Macucos - Itapira/SP - CEP: 13.970-970, CNPJ: 44.734.671/0020-14 - Juceesp: 147.558/02-05 de 17/07/2002. NIRE 35902591389.
Atividade: Depósito fechado.

Parágrafo Único - A sociedade poderá abrir outras filiais, agências e/ou escritórios, em qualquer ponto do território nacional ou exterior.*

II - ALTERAÇÃO DE ENDEREÇO

II.1 - Os sócios decidem por unanimidade alterar o endereço da sócia **KARIME BITTAR STEVANATTO GEROLIN**, cujo o endereço para a ser:

II.2 - Em virtude de mudança de endereço a sócia **KARIME BITTAR STEVANATTO GEROLIN**, passa a residir na Rua Abiurana, nº 115, Loteamento Alphaville Campinas, na Cidade de Campinas, Estado de São Paulo, CEP 13098-358;

III - CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL.

III.1 Por fim, resolvem os sócios, por unanimidade, consolidar as cláusulas do contrato social da Sociedade, já incorporadas as alterações indicadas acima. Consequentemente, as cláusulas do contrato social da Sociedade passam a vigorar com a seguinte redação:

***CONTRATO SOCIAL CONSOLIDADO
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**

CNPJ nº 44.734.671/0001-51
NIRE 35.201.149.612

ITAPIRA-SP

Página 6 de 22

RSN
KBSG
S
S
S
S
S

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em segunda-feira, 12 de dezembro de 2022 13:40:11 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor n° 1002020 CNJ - artigo 22.

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio, 311 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICO a presente cópia digitalizada que contém o original. Pág. 6

Itapira, 25 OUT. 2022 Hora: 09:43

Raphael P. de - Escrevente
 Maria Angéla Z. Francisco - Escrevente
 Renan Vitorino Santos - Escrevente
VALIDO somente no caso de Autenticação



DISTRIBUIÇÃO DE LUCROS

CLÁUSULA 20ª - O exercício social terá início em 1º de janeiro e término em 31 de dezembro de cada ano. Ao fim de cada exercício social serão levantados balanços patrimoniais e preparadas as demonstrações de resultado para apuração de haveres e prejuízos, os quais serão divididos ou suportados pelos sócios, na proporção de suas participações no capital social. Entretanto, poderão os sócios determinar o levantamento de balanços semestrais ou em períodos menores, com base nos quais poderão ser distribuídos lucros, bem como a constituição de quaisquer reservas ou fundos de provisões que julgarem necessários.

Parágrafo Primeiro - Os sócios farão jus, em cada exercício social, a distribuição mínima de 10% (dez por cento) do lucro líquido do período, depois de deduzidos os prejuízos acumulados e as provisões para pagamento de tributos e contribuições e as demais autorizadas em lei e pelos princípios de contabilidade geralmente aceitos.

Parágrafo Segundo - Do remanescente do lucro líquido de cada exercício social, serão destinados:

- a) 10% (dez por cento) para a constituição de uma reserva de lucro, designada como "Reserva para Distribuição Futura de Lucros", que somente será utilizada para assegurar a distribuição mínima de lucro prevista no parágrafo 1º supra, nos exercícios sociais nos quais o lucro líquido seja insuficiente, e,
- b) 50% (cinquenta por cento) para a constituição de uma reserva de lucro, designada como "Reserva para Expansão", que somente será utilizada para financiar a expansão das atividades da Sociedade, mediante capitalização do valor correspondente.

Parágrafo Terceiro - A constituição das reservas de lucros previstas nas alíneas do parágrafo 2º supra deixará de ser obrigatória quando seu total superar o valor do capital social e dos lucros acumulados.

Parágrafo Quarto - Os prejuízos apurados em cada exercício social serão deduzidos, na seguinte ordem, dos saldos de lucros acumulados, da Reserva para Expansão e da Reserva para Futura Distribuição de Lucros.

Parágrafo Quinto - A Sociedade poderá realizar distribuição dos lucros de forma diversa da estabelecida no caput desta cláusula, ou seja, de forma desproporcional à participação de cada um no capital social, desde que, aprovada por todos os sócios em reunião devidamente convocada para este fim.

Página 19 de 22

RSN
KBSG
S
S
S
S
S

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbaog Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICO A presente cópia protográfica
que contém o(s) seguinte(s) item(s):

Itapira, 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,35

Ruyhagi Peres - Escrivão de
Nota Angela Z. Franco - Escrivente
Renan Vinícius Riosário - Escrivente
Valido somente em caso de Autenticidade



desde que a decisão seja aprovada por sócios representando, pelos menos, 2/3 (dois terços) do capital social, excluídos os votos dos sócios cujas participações societárias devam ser alienadas, tais participações deverão ser adquiridas pela própria Sociedade, à conta de lucros acumulados e reservas de lucros, sem redução do capital social, mas com redução do número de quotas em que o mesmo se divide, e canceladas. Para efeito da aquisição das quotas da Sociedade por ela própria, prevalecerão as mesmas condições pretendidas pelos sócios ofertantes.

Parágrafo Terceiro - Caso as sócias OCP PARTICIPAÇÕES LTDA. e JMS PARTICIPAÇÕES LTDA., antes qualificadas, deixem de exercer seus direitos de preferência, no todo ou em parte, esse direito será, automaticamente, transferido aos sócios dessas sociedades na proporção das participações societárias de cada um deles nas referidas sociedades, o que deverá ser comprovado à Sociedade. Da mesma maneira, caso qualquer dos sócios das mencionadas sociedades deixe de exercer, no todo ou em parte, seus direitos sub-rogados de preferência, estes passarão, também automaticamente, aos demais sócios de cada uma das ditas sociedades, na proporção das respectivas participações societárias nas sociedades em questão. As regras de preferência previstas neste Parágrafo Terceiro precedem às contempladas no "caput" desta cláusula.

DA DISSOLUÇÃO E LIQUIDAÇÃO DA SOCIEDADE, RETIRADA DE SÓCIOS E APURAÇÃO DOS HAVERES

CLÁUSULA 17ª - A Sociedade entrará em liquidação nos casos previstos em lei ou por deliberação de sócios representando, pelos menos, 2/3 (dois terços) do capital social.

CLÁUSULA 18ª - A retirada, morte ou exclusão de qualquer dos sócios não dissolverá a Sociedade, que prosseguirá com os sócios remanescentes.

CLÁUSULA 19ª - Os haveres dos sócios retirantes ou excluídos serão calculados com base na situação patrimonial da Sociedade à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado e serão pagos a quem de direito em 24 (vinte e quatro) parcelas iguais, mensais e sucessivas, vencendo-se a primeira 60 (sessenta) dias após o evento.

Parágrafo Único - No caso de falecimento de qualquer sócio, fica facultado aos herdeiros do sócio falecido o direito de ingressarem na Sociedade. Não havendo interesse dos herdeiros do falecido em ingressarem na Sociedade, os haveres do sócio falecido serão apurados em balanço especialmente levantado e serão pagos em 24 (vinte e quatro) parcelas mensais e consecutivas, vencendo-se a primeira em 60 (sessenta) dias contados da data do trânsito em julgado da homologação do respectivo formal de partilha.

DO EXERCÍCIO SOCIAL, APURAÇÃO DE RESULTADO E

Página 18 de 21

BSA
9
KBS55
deia
SP
SP

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbaog Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICO A presente cópia protográfica
que contém o(s) seguinte(s) item(s):

Itapira, 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,35

Ruyhagi Peres - Escrivão de
Nota Angela Z. Franco - Escrivente
Renan Vinícius Riosário - Escrivente
Valido somente em caso de Autenticidade



DA DENOMINAÇÃO SOCIAL, SEDE E FORO

CLÁUSULA 1ª - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. é uma sociedade empresária limitada, com sede na Fazenda Estância Cristália, na Rodovia Itapira-Lindóia, KM 14, no Município de Itapira, neste Estado de São Paulo, mantendo as seguintes filiais e sucursais:

UNIDADE I: Itapira/SP - Rodovia Itapira-Lindóia, KM 14 - Itapira/SP - CEP: 13.974-900, CNPJ: 44.734.671/0001-51 - Inscrição Estadual: 374.007.758.117 - Jucesp: 607.038 de 20/04/72. NIRE 35201149612.

Atividades: fabricação, industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, importação e exportação de produtos químicos, farmacêuticos, veterinários, odontológicos, higiene e limpeza, cosméticos, perfumes, saneantes domissanitários em geral, produtos para a saúde (correlatos), gráfica, embalagens plásticas em geral e prestação de serviços nas áreas de medicamentos, farmacêuticos e veterinários.

UNIDADE II: Itapira/SP - Avenida Paoletti nº 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13.974-900, CNPJ: 44.734.671/0004-02 - Inscrição Estadual: 374.016.640.119 - Jucesp: 980.157 de 09/07/90. NIRE 35900373520.

Compreende, para os efeitos do artigo 127, inciso II, do Código Tributário Nacional e artigo 75, IV do Código Civil, as seguintes atividades: fabricação, industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, importação e exportação de produtos químicos, farmacêuticos, veterinários, odontológicos, higiene e limpeza, cosméticos, perfumes, saneantes domissanitários em geral, produtos para saúde (correlatos), gráfica, embalagens plásticas em geral e prestação de serviços nas áreas de medicamentos, farmacêuticos e veterinários.

UNIDADE III: São Paulo/SP - Avenida Nossa Senhora da Assunção nº 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001, CNPJ: 44.734.671/0008-28 - Inscrição Estadual: 112.149.557.118 - Jucesp: 195.934/95-7 de 30/11/95 NIRE 35900373520.

Atividades: industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, importação e exportação, fabricação de produtos farmacêuticos, químicos, odontológicos e saneantes domissanitários em geral, produtos para saúde (correlatos), e prestação de serviços nas áreas de medicamentos, farmacêuticos e veterinários.

UNIDADE IV: Itapira/SP - Rodovia Monsenhor Clodoaldo de Paiva (SP 147), km 46,2 - Loteamento Nações Unidas, Itapira/SP - CEP.: 13974-908, CNPJ. 44.734.671/0022-86 - Inscrição Estadual: 374.076.430.117 - JUCESP: 494.007/15-1 de 27/11/2015 - NIRE 35904998656.

Página 7 de 21

BSA
9
KBS55
deia
SP
SP
02031

02032

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio, 731 - Centro - Itapira - SP
AUTENTICO e PROTESTO digital registrado
no Tabelionato de Notas de Itapira - SP

Itapira, 12 de OUT. 2022

Reprograf Presente Escrevente
Prestar Angela Z. Francisco - Escrevente
Prestar Marcos Rogério - Escrevente
Valido somente no caso de Autenticidade



Atividade: fabricação, industrialização, manipulação, armazenagem, comercialização, distribuição e transporte de produtos químicos, farmacêuticos, veterinários, odontológicos, higiene e limpeza, cosméticos, perfumes, saneantes domissanitários em geral, produtos para a saúde (correlatos), produtos gráficos e embalagens plásticas em geral.

UNIDADE V: Cotia/SP - Rua Tomás Sepe, nº 489 - Jardim da Glória, Cotia/SP CEP.: 06711-270. CNPJ: 44.734671/0023-67 - Inscrição Estadual: 278.609.907.112 - JUCESP: 550.961/16-1 de 27/12/2016 - NIRE: 35905238159

Atividade: industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, importação e exportação, fabricação de produtos farmacêuticos, químicos, odontológicos e saneantes domissanitários em geral, produtos para saúde (correlatos), e prestação de serviços nas áreas de medicamentos, farmacêuticos e veterinários.

UNIDADE VI: Campinas/SP - Rua Umbu, n.º 219, Salas 11, 12, 13, 14, 15, 16, térreo e mezanino, Loteamento Alphaville Campinas, Campinas/SP, CEP 13098-325. CNPJ: 44.734.671/0010-42 - Inscrição Estadual: 244.630.066.114 - JUCESP: 440.721/14-3 - NIRE: 359011668141

Atividades: Desenvolvimento de estudos e pesquisas, serviços analíticos e estatísticos para os setores farmacêuticos, domissanitários, veterinários, alimentícios e de biotecnologia, realização de ensaios físicos, físico-químicos e microbiológicos para desenvolvimento, controle de qualidade e equivalência farmacêutica de formas farmacêuticas estéreis e não estéreis, sólidas, semissólidas, líquidas e para produtos citostáticos.

UNIDADE MONTES CLAROS: Montes Claros/MG, situado na Avenida Osmani Barbosa, 1235, CEP.: 39404-006, CNPJ: 44.734.671/0027-90 - NIRE: 31920053969.

Atividade: produção, fabricação, armazenagem, distribuição, comercialização, importação, exportação e transporte de (i) medicamentos, (ii) produtos para saúde, (iii) insumos farmacêuticos, (iv) produtos de higiene e cosméticos, (v) produtos químicos e farmacêuticos, (vi) alimentos e suplementos nutricionais e/ou alimentos, e (vii) saneantes hospitalares.

UNIDADE INDUSTRIAL: Pouso Alegre/MG, situado na Avenida das Quaresmeiras, nº 451 - Bloco B, Distrito Industrial, CEP.: 37556-833, CNPJ: 44.734.671/0025-29.

Atividades: produção, fabricação, armazenagem, distribuição, comercialização, importação, exportação e transporte de (i) medicamentos, (ii) produtos para saúde, (iii) insumos farmacêuticos, (iv) produtos de higiene e cosméticos, (v) produtos químicos e farmacêuticos, (vi) alimentos e suplementos nutricionais e/ou alimentos, e (vii) saneantes hospitalares.

Handwritten signatures and initials: KBSA, qu, RSN, etc.

2º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio, 731 - Centro - Itapira - SP
AUTENTICO e PROTESTO digital registrado
no Tabelionato de Notas de Itapira - SP

Itapira, 12 de OUT. 2022

Reprograf Presente Escrevente
Prestar Angela Z. Francisco - Escrevente
Prestar Marcos Rogério - Escrevente
Valido somente no caso de Autenticidade



CLÁUSULA 10ª - A convocação das assembleias extraordinárias dos sócios será feita por sócios que representem, no mínimo, 2/3 (dois terços) do capital, com 8 (oito) dias de antecedência, por meio de carta com aviso de recebimento, dirigida aos demais sócios, com especificação da matéria constante da ordem do dia, horário e local da reunião.

CLÁUSULA 11ª - Fica dispensada a publicação de convocação, quando todos os sócios comparecerem ou se declararem, por escrito, cientes do local, data e ordem do dia para a realização da assembleia.

CLÁUSULA 12ª - As assembleias serão presididas e secretariadas por sócios escolhidos entre os presentes.

CLÁUSULA 13ª - A assembleia dos sócios instalar-se-á com a presença de titulares de, no mínimo, 2/3 (dois terços) do capital social, podendo o sócio ser representado por outro sócio ou por procurador, mediante outorga de mandato com prazo de um (1) ano.

CLÁUSULA 14ª - As assembleias de sócios são dispensáveis quando todos os sócios decidirem, por escrito, sobre a matéria que seria objeto de deliberação dessas assembleias.

DA CESSÃO DE QUOTAS

CLÁUSULA 15ª - Nenhum dos sócios poderá onerar, de qualquer forma, suas quotas sem o prévio consentimento, por escrito, de quotistas remanescentes que representem, no mínimo, 2/3 (dois terços) de capital social.

CLÁUSULA 16ª - O sócio que desejar ceder, transferir, vender ou alienar, total ou parcialmente suas quotas deverá notificar, por escrito, os sócios remanescentes, informando-os do preço e condições da negociação por ele pretendidas. Dentro dos 30 (trinta) dias subsequentes à notificação, os sócios remanescentes terão preferência para a aquisição das quotas ofertadas, na proporção do número de quotas de que sejam titulares, valendo seu silêncio como renúncia, caso em que referidas quotas poderão ser oferecidas a terceiros, nas mesmas condições ofertadas aos demais sócios.

Parágrafo Primeiro - Fica assegurado às sócias OCP PARTICIPAÇÕES LTDA. e JMS PARTICIPAÇÕES LTDA., antes qualificadas, o direito de transferirem a seus sócios, quotas do capital da Sociedade, com isenção do direito de preferência assegurado aos demais sócios nos termos do "caput" desta cláusula.

Parágrafo Segundo - Com precedência sobre o direito de preferência previsto no "caput" desta cláusula, mas sem prejuízo da sub-rogação estabelecida no parágrafo seguinte, e

Handwritten signatures and initials: RSN, KBSA, etc.

termos do ajustado no Parágrafo §2º, da Cláusula Quinta do Contrato Social da Sociedade.

Conseqüentemente, desde a referida data, [fica o atual Presidente do Conselho Diretor, [nome], destituído de seu respectivo cargo, não cabendo a ele qualquer prerrogativa inerente ao cargo] OU, CONFORME O CASO [o atual Presidente do Conselho Diretor, Sr. [nome], passa a ocupar o cargo de Vice-Presidente do Conselho Diretor, com a destituição do então Vice-Presidente do Conselho Diretor, Sr. [nome], não cabendo a ele qualquer prerrogativa inerente ao cargo. Em virtude de sua destituição]*

CLÁUSULA 6ª - O Conselho Diretor e os Diretores reunir-se-ão sempre que julgarem necessário ou mediante convocação de sócios que representem, no mínimo, 2/3 (dois terços) do capital, com 5 (cinco) dias de antecedência e especificando o dia, hora e local da reunião, bem como a ordem do dia, e só sobre ela poderá haver deliberação, a menos que todos acordem diferentemente. Salvo decisão em contrário da maioria dos Conselheiros eleitos, haverá reuniões ordinárias mensais do Conselho Diretor.

DAS ASSEMBLEIAS DOS SÓCIOS

CLÁUSULA 7ª - A assembleia é um órgão de deliberação dos sócios quotistas.

CLÁUSULA 8ª - As assembleias dos sócios serão ordinárias e extraordinárias. A assembleia ordinária deverá realizar-se uma vez por ano, dentro dos quatro meses seguintes ao término do exercício social, a fim de:

- tomar as contas dos administradores e deliberar sobre o balanço patrimonial e o de resultado econômico do exercício;
- nomear os administradores, quando for o caso; e
- deliberar sobre outros assuntos da ordem do dia.

CLÁUSULA 9ª - Sem prejuízo do disposto nas demais cláusulas deste contrato social e na legislação vigente, cujo "quórum" de aprovação deverá ser observado, as matérias abaixo relacionadas dependerão sempre de aprovação dos sócios representando, pelo menos, 2/3 (dois terços) do capital social:

- a aprovação das demonstrações financeiras e distribuição de lucros;
- a fixação da remuneração global dos membros do Conselho Diretor e dos Diretores;
- a nomeação e destituição de liquidantes e a apreciação de suas contas; e,
- a decisão sobre recuperação judicial ou extrajudicial e falência que envolva a Sociedade.

Página 16 de 22

2ª Tabelião de Notas - Maurício Sabbag Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - JARDIM - SP
AUTENTICO e presente cuja reprodução
que incorre em multa de R\$ 4,38

Itapira, 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,38

Raphael Prete - Extravente
 Maria Angela Z. Franco - Extravente
 Renato Virgílius Rosário - Extravente
Valores somente crédito de Autenticidade



Escritório Administrativo: Rio de Janeiro/RJ - Rua do Ouvidor, nº 121 - 10º Pavimento, Centro - Rio de Janeiro/RJ - CEP: 20.040-030, CNPJ: 44.734.671/0005-85 - Jucesp: 124.503/00-7 de 04/07/00 - Jucerja: 1103388 de 19/09/2000. NIRE 33.9.000.9294-4.

Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Belo Horizonte/MG - Avenida Raja Gabaglia nº 1.710 - 6º andar - Salas 601, 603, 605 e 607 - Santa Lúcia - Belo Horizonte/MG - CEP: 30.380-457, CNPJ: 44.734.671/0009-09 - Jucesp: 147.558/02-5 de 17/07/2002. - Jucemg: 2.819.521 de 05/09/2002. NIRE provisório nº 31.999.054.061.

Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Porto Alegre/RS - Avenida Iguazu nº 525 - sala 604 - Petrópolis - Porto Alegre/RS - CEP: 90.470-430, CNPJ: 44.734.671/0011-23 - Jucesp: 17.787/99-3 de 08/02/99 - Jucers: 43900930191 de 31/01/2002. NIRE 43.9.0093019-1.

Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Curitiba/PR - Avenida Presidente Kennedy, nº 3115, 1º andar, sala 11 - Edifício Tetris Business Center, Bairro Água Verde, na Cidade de Curitiba/PR, CEP 80610-010, CNPJ: 44.734.671/0012-04 - Jucesp: 275.533/13-0 de 15/08/13 - Jucepar: 1570978 de 13/07/2000. NIRE provisório nº 41999037637.

Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Salvador/BA - Avenida Tancredo Neves, nº 1.283 - Sala 701 - Edifício Empresarial Omega - Caminho das Árvores - Salvador/BA - CEP: 41.820-020, CNPJ: 44.734.671/0013-95 - Jucesp: 225.732/99-3 de 25/11/99 - Juceb: 96.233.333 de 25/02/2000. NIRE provisório nº 29999004799.

Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: Fortaleza/CE - Avenida Desembargador Moreira nº 2.120 - Salas 405 e 406 - Aldeota - Fortaleza/CE - CEP: 60.170-002, CNPJ: 44.734.671/0016-38 - Jucesp: 152.550/96-3 de 01/08/1996. - Jucecc: 23.900.252.676 de 22/07/1997. NIRE 23.9.0025267-6.

Atividade: Escritório administrativo para agenciamento de pedidos.

Escritório Administrativo: São Paulo/SP - Rua Padre Eugênio Lopes, 361 - Vila Progredior, na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo - CEP: 05615-010, CNPJ: 44.734.671/0021-03 - Jucesp: 186.915/08-1 de 08/07/2008. NIRE 35.9.0336461-1.

Atividade: Escritório administrativo.

Página 9 de 22

2ª Tabelião de Notas - Maurício Sabbag Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - JARDIM - SP
AUTENTICO e presente cuja reprodução
que incorre em multa de R\$ 4,38

Itapira, 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,38

Raphael Prete - Extravente
 Maria Angela Z. Franco - Extravente
 Renato Virgílius Rosário - Extravente
Valores somente crédito de Autenticidade



062033

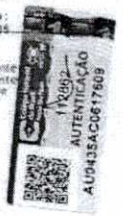
O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em segunda-feira, 12 de dezembro de 2022 13:40:11 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TITULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelação de Notas. Provedor n.º 100/2020 CNJ - artigo 22.

2º TABELÃO DE NOTAS - Município Sabbag Law
R. José Bonifácio, 311 - Centro - TABOÃO - SP
AUTENTICO a qualquer época reprodutiva
sem alteração de original. Data:

2º TABELÃO DE NOTAS - Município Sabbag Law
R. José Bonifácio, 311 - Centro - TABOÃO - SP
AUTENTICO a qualquer época reprodutiva
sem alteração de original. Data:

Página: 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,35

Rafael Pinheiro - Escrivão
Marla Angéla T. Francisco - Escrivente
Renata Vilcinus Rosário - Escrivente
Validamente o selo de Autenticidade



Escritório Administrativo: Campinas/SP - Avenida José de Souza Campos, 1358, Chácara da Barra, na Cidade de Campinas, Estado de São Paulo, CEP 13090-615.
CNPJ: 44.734.671/0026-00 - Jucesp: 551.590/20-8 de 29/12/2020 NIRE 35.9.0614448-4.
Atividade: Escritório administrativo.

Depósito Fechado: Itapira/SP - Rod. SP 147 s/n - KM 41,2 - B. Macucos - Itapira/SP - CEP: 13.970-970, CNPJ: 44.734.671/0020-14 - Jucesp: 147.558/02-05 de 17/07/2002. NIRE 35902591389.
Atividade: Depósito fechado.

Parágrafo Único - A sociedade poderá abrir outras filiais, agências e/ou escritórios, em qualquer ponto do território nacional ou exterior

DO OBJETO SOCIAL

CLÁUSULA 2ª - O objeto da Sociedade consiste em:

- I.- Fabricação, industrialização, manipulação, comercialização, distribuição, representação, transporte, prestação de serviços, importação e exportação de:
 - a) produtos químicos e farmacêuticos;
 - b) produtos alimentícios e nutrientes em geral;
 - c) produtos de higiene, limpeza, cosméticos, perfumes e saneantes domissanitários;
 - d) produtos homeopáticos em geral;
 - e) produtos odontológicos em geral e correlatos;
 - f) produtos e defensivos agrícolas, animais e vegetais;
 - g) artigos e materiais plásticos para embalagem e acondicionamento, impresso ou não;
 - h) produtos químicos e matérias-primas para a indústria farmacêutica; e,
 - i) exploração e aproveitamento de jazidas minerais no território nacional, exploração, industrialização e comércio de águas minerais.
- II.- Desenvolvimento de estudos e pesquisas, serviços analíticos e estatísticos para os setores farmacêuticos, domissanitários, veterinários, alimentícios e de biotecnologia;
- III.- Realização de ensaios físicos, físico-químicos e microbiológicos para desenvolvimento, controle de qualidade e equivalência farmacêutica de formas farmacêuticas estéreis e não estéreis, sólidas, semissólidas, líquidas e para produtos citostáticos.

Parágrafo Único - A Sociedade poderá ainda desenvolver atividade de:

Página 18 de 22
RSM
9
WBSB
Sina
A
I

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em segunda-feira, 12 de dezembro de 2022 13:40:11 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TITULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelação de Notas. Provedor n.º 100/2020 CNJ - artigo 22.

2º TABELÃO DE NOTAS - Município Sabbag Law
R. José Bonifácio, 311 - Centro - TABOÃO - SP
AUTENTICO a qualquer época reprodutiva
sem alteração de original. Data:

2º TABELÃO DE NOTAS - Município Sabbag Law
R. José Bonifácio, 311 - Centro - TABOÃO - SP
AUTENTICO a qualquer época reprodutiva
sem alteração de original. Data:

Página: 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,35

Rafael Pinheiro - Escrivão
Marla Angéla T. Francisco - Escrivente
Renata Vilcinus Rosário - Escrivente
Validamente o selo de Autenticidade



- b) sem prejuízo do previsto na alínea precedente, mediante o voto favorável da maioria absoluta dos Conselheiros eleitos: I - quaisquer propostas a serem submetidas à deliberação dos sócios pelo Presidente ou Vice Presidente do Conselho Diretor; II - quaisquer atos que envolvam a aquisição, oneração ou alienação de direitos de propriedade industrial e direitos autorais ou que obriguem a Sociedade ou exonerem terceiros de obrigações para com ela de valor individual igual ou superior a R\$ 20.000,00 (vinte mil reais) ou que, em conjunto e durante 30 (trinta) dias corridos, tenham valor igual ou superior a R\$ 100.000,00 (cem mil reais); III - fixação da remuneração dos Diretores, inclusive o Diretor Presidente Executivo, bem como de empregados e prestadores de serviços cuja remuneração mensal ou total seja superior a R\$ 10.000,00 (dez mil reais); e IV - escolha de Diretores, empregados ou prestadores de serviços que sejam parentes dos Diretores ou dos empregados; V - aquisição, oneração, alienação ou compromissos que envolvam bens móveis de valor individual igual ou superior a R\$ 50.000,00 (cinquenta mil reais) ou bens imóveis da Sociedade de qualquer valor; VI - aquisição, oneração, alienação ou compromissos que envolvam direitos relativos a registros de produtos junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA - ou órgãos equivalentes no exterior e a tecnologias e pesquisas referentes ao desenvolvimento de novos produtos; e VII - outorga de procuração com poderes para a prática dos atos especificados nos itens anteriores.

Parágrafo 7º - Os sócios realizarão reunião de sócios com o objetivo único de esclarecer a data de retorno do Dr. Ogari de Castro Pacheco ao cargo de Presidente do Conselho Diretor, caso assim ele venha a manifestar interesse, em período no qual não esteja empossado no cargo de Senador do Estado do Tocantins, seja antes ou após eventual posse, contendo os seguintes textos:

"Os sócios esclarecem que em [data] haverá Reunião Extraordinária de Sócios, ocasião em que sócio fundador, Dr. Ogari de Castro Pacheco, brasileiro, divorciado, industrial, portador da cédula de identidade RG: n.º 2101.379-2 SSP/SP, inscrito no CPF/MF sob o n.º 014.645.078-72, residente e domiciliado no Município de Campinas, Estado de São Paulo, na Rua Araçá, n.º 2.293, Alphaville, CEP 13098379, manifestou interesse em retornar ao cargo de Presidente do Conselho Diretor da Sociedade, tendo a referida manifestação considerada o imediato exercício da exclusiva e personalíssima prerrogativa de sócio fundador e, portanto, retorno ao cargo de Presidente do Conselho Diretor da Sociedade. O retorno ao cargo de Presidente do Conselho Diretor pelo Dr. Ogari de Castro Pacheco, com a sua nomeação e posse, neste ato, é deliberada com a concordância do próprio sócio fundador, acompanhada da concordância dos representantes da OCP Participações Ltda. e da JMS Participações Ltda., nos

Página 15 de 22
RSM
9
WBSB
Sina
A
I

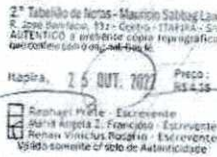
terceiros, especialmente os órgãos de administração pública federal, estadual, municipal e suas autarquias, observando o disposto nos incisos seguintes;

c) Será necessária a assinatura do Diretor Geral, em conjunto com outro Diretor, para a validade de atos que importem: I - aquisição, oneração, alienação ou compromissos que envolvam bens móveis de valor individual igual ou superior a R\$ 50.000,00 (cinquenta mil reais) ou bens imóveis da Sociedade de qualquer valor; II - aquisição, oneração, alienação ou compromissos que envolvam direitos relativos a registros de produtos junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA - ou órgãos equivalentes no exterior e a tecnologias e pesquisas referentes ao desenvolvimento de novos produtos; III - outorga de procuração com poderes para a prática dos atos especificados nos incisos anteriores; IV - representação da Sociedade em Juízo, ativa e passivamente; V - constituição de mandatários.

Parágrafo 5º - As procurações outorgadas em nome da Sociedade o serão exclusivamente por 2 (dois) Diretores, e, além de mencionarem expressamente os poderes conferidos, deverão, com exceção daquelas para fins judiciais, conter prazo de vigência determinado de, no máximo, 2 (dois) anos.

Parágrafo 6º - Os seguintes atos dependerão, para serem praticados pelos Diretores, da prévia aprovação do Conselho Diretor, observado o quórum determinado para a deliberação como a seguir:

a) enquanto apenas o Senhor Dr. OGARI DE CASTRO PACHECO for Conselheiro, mediante deliberação que conte com o voto favorável deste Conselheiro; durante o período de afastamento temporário do Dr. OGARI DE CASTRO PACHECO estabelecido no Parágrafo 6º, mediante deliberação que conte com o voto favorável da maioria absoluta dos Conselheiros: I - quaisquer propostas a serem submetidas à deliberação dos sócios; II - quaisquer atos que envolvam a aquisição, oneração ou alienação de direitos de propriedade industrial e direitos autorais ou que obriguem a Sociedade ou exponerem terceiros de obrigações para com ela de valor individual igual ou superior a R\$ 20.000,00 (vinte mil reais) ou que, em conjunto e durante 30 (trinta) dias corridos, tenham valor individual igual ou superior a R\$ 20.000,00 (vinte mil reais) ou que, em conjunto e durante 30 (trinta) dias corridos, tenham valor igual ou superior a R\$ 100.000,00 (cem mil reais); III - fixação da remuneração dos Diretores, inclusive o Diretor Presidente Executivo, bem como de empregados e prestadores de serviços cuja remuneração mensal ou total seja superior a R\$ 10.000,00 (dez mil reais); e IV - escolha de Diretores, empregados ou prestadores de serviços que sejam parentes dos Diretores ou dos empregados;



- a) florestamento e/ou reflorestamento, bem como a administração de projetos de florestamento e/ou reflorestamento;
- b) impressão de material escolar e/ou didático; e
- c) material para uso industrial e comercial para propaganda e outros fins, inclusive litografados.

DO PRAZO DE DURAÇÃO

CLÁUSULA 3ª - O prazo de duração da Sociedade é por tempo indeterminado.

DO CAPITAL SOCIAL

CLÁUSULA 4ª - O capital social, totalmente subscrito e integralizado, em moeda corrente nacional, é de R\$ 900.000.000,00 (novecentos milhões de reais), dividido em 900.000.000 (novecentos milhões) de quotas, com valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, assim distribuídas entre os sócios:

Sócios	Nº de quotas	Valor em R\$	%
JMS PARTICIPAÇÕES LTDA.	449.760.000	449.760.000,00	49,97333%
OCP PARTICIPAÇÕES LTDA.	449.760.000	449.760.000,00	49,97333%
RICARDO SANTOS PACHECO	60.000	60.000,00	0,00667%
OGARI DE CASTRO PACHECO	60.000	60.000,00	0,00667%
RENATA SANTOS PACHECO	60.000	60.000,00	0,00667%
ROGERIO SANTOS PACHECO	60.000	60.000,00	0,00667%
IRIS SCUSSEL STEVANATTO	60.000	60.000,00	0,00667%
KARIME BITTAR STEVANATTO GEROLIN	30.000	30.000,00	0,00333%
LÉIA BITTAR STEVANATTO	30.000	30.000,00	0,00333%
THIAGO STEVANATTO SAMPAIO	30.000	30.000,00	0,00333%
FELIPE STEVANATTO SAMPAIO	30.000	30.000,00	0,00333%
ANDRÉA STEVANATTO	60.000	60.000,00	0,00667%
TOTAIS	900.000.000,00	900.000.000,00	100,00

Parágrafo 1º - A responsabilidade de cada sócio é limitada ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização total do capital social, na forma da lei.

Parágrafo 2º - Os sócios terão direito de preferência para participar do aumento do capital da Sociedade, na proporção das quotas de que sejam titulares, até 30 (trinta) dias contados da data da deliberação do aumento. Findo este prazo, os sócios terão um prazo adicional de 10 (dez) dias para manifestarem sua intenção em subscrever ou não as sobras do aumento do capital. Decorrido este prazo, as quotas resultantes das sobras



2035

poderão ser subscritas por terceiros, desde que com a anuência, por escrito, de todos os sócios.

DA ADMINISTRAÇÃO DA SOCIEDADE

CLÁUSULA 5ª - A Sociedade será gerida e administrada por Conselheiros integrantes do Conselho Diretor, em número de até 7 (sete), e Diretores, em número de até 7 (sete), sendo um deles o Diretor Geral e os demais diretores sem designação específica. Os Diretores e membros do Conselho Diretor serão eleitos em ato separado. Os Diretores, responsáveis pelas ações executivas e pela gestão cotidiana da Sociedade prestarão contas e se reportarão ao Conselho Diretor. Salvo no caso do Dr. OGARI DE CASTRO PACHECO, caso ocupe o cargo de Presidente do Conselho Diretor, cujo período de gestão perdurará até a sua renúncia, perda definitiva de capacidade civil ou morte, os demais Conselheiros e Diretores serão eleitos para períodos de até 2 (dois) anos de gestão, permitida a reeleição. A indicação, eleição, substituição e destituição dos Conselheiros e Diretores será levada a efeito pelos sócios com observância das normas e condições estabelecidas nesta Clausula 5ª e seus parágrafos. Eventual afastamento voluntário e temporário ao cargo de Presidente do Conselho Diretor, em hipótese alguma, significa renúncia à prerrogativa ou a qualquer direito ou poder do DR. OGARI DE CASTRO PACHECO de retornar ao cargo de Presidente do Conselho Diretor por prazo indeterminado.

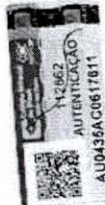
Parágrafo 1º - 2 (dois) Conselheiros serão designados pela sócia JMS PARTICIPAÇÕES LTDA., antes qualificada; igual número pela sócia OCP PARTICIPAÇÕES LTDA., antes qualificada e 3 (três) Conselheiros serão designados em conjunto por Sócios representando 2/3 (dois terços) do capital social. O Conselho Diretor terá a competência a ele atribuída neste Contrato Social. Um dos Conselheiros eleitos pela sócia OCP PARTICIPAÇÕES LTDA., antes qualificada, e um dos Conselheiros eleitos pela sócia JMS PARTICIPAÇÕES LTDA., antes qualificada, deverão ser, respectivamente, os sócios fundadores Dr. OGARI DE CASTRO PACHECO e JOÃO MARIA STEVANATTO, ou os respectivos descendentes consanguíneos destes. Dentre os Conselheiros eleitos pelas sócias OCP PARTICIPAÇÕES LTDA. e JMS PARTICIPAÇÕES LTDA., serão eleitos o Presidente e o Vice-Presidente, cujos cargos deverão ser **obrigatoriamente** ocupados por membros descendentes consanguíneos do Dr. OGARI DE CASTRO PACHECO e do JOÃO MARIA STEVANATTO, incluindo a possibilidade de ser eleita a Sra. Iris Scussel Stevanatto. Inexistindo consenso entre as sócias OCP PARTICIPAÇÕES LTDA. e JMS PARTICIPAÇÕES LTDA. na escolha do Presidente e do Vice-Presidente do Conselho Diretor, será adotado o rodízio nas escolhas, levando em conta o último preenchimento dos referidos cargos efetivados por consenso.

Página 12 de 22

2ª Tabela de Notas - Mauricio Sabbag Law
E. José Maurício, 331 - Centro - ITAPORA - SP
AUTENTICO a presente cópia eletrônica
que corresponde ao original físico.

Expira: 25 OUT. 2022

Requisitos preenchidos:
Mário Angelo L. Francisco - Escrevente
Renata Valéria Rosário - Escrevente
Válido somente para atos de Autenticidade



Parágrafo 2º - Durante o afastamento voluntário e temporário do sócio fundador Dr. Ogari de Castro Pacheco do cargo de Presidente do Conselho Diretor, em decorrência dos efeitos do art. 54, inciso II, alínea "a", da Constituição da República Federativa do Brasil de 1988, o representante da OCP PARTICIPAÇÕES LTDA. no Conselho Diretor será o sócio Ricardo Santos Pacheco. A partir da posse do Dr. Ogari de Castro Pacheco ao cargo de Senador pelo Estado de Tocantins, é nomeado como Presidente do Conselho Diretor Ricardo Santos Pacheco, sócio e descendente consanguíneo do Dr. Ogari de Castro Pacheco. Para garantia do pleno exercício da prerrogativa do Dr. Ogari de Castro Pacheco em retornar ao cargo vitalício de Presidente do Conselho Diretor da Sociedade, quando nesse sentido manifestar interesse, em período no qual não esteja empossado no cargo de Senador do Estado do Tocantins, seja antes ou após eventual posse, as sócias OCP PARTICIPAÇÕES LTDA. e JMS PARTICIPAÇÕES LTDA. deverão acompanhar e votar em conjunto com o sócio fundador Dr. Ogari de Castro Pacheco na nomeação e posse do Dr. Ogari de Castro Pacheco como Presidente do Conselho Diretor da Sociedade, por prazo indeterminado, e em substituição a quem quer que esteja ocupando tal cargo.

Parágrafo 3º - Os Diretores serão indicados aos sócios pelos membros do Conselho Diretor. O Diretor Geral será designado pela sócia OCP PARTICIPAÇÕES LTDA., antes qualificada e pela sócia JMS PARTICIPAÇÕES LTDA., antes qualificada, de comum acordo. Inexistindo consenso entre as referidas sócias na escolha do Diretor Geral, o Conselho Diretor deverá decidir sobre a escolha por maioria dos Conselheiros. No caso de vacância do Diretor Geral, tanto o Presidente do Conselho Diretor como o Vice-Presidente do Conselho Diretor poderão praticar os atos de competência do Diretor Geral, até que outro seja nomeado para o cargo. Persistindo, por qualquer razão, a impossibilidade de escolha ser decidida no Conselho Diretor, o cargo deverá ficar vacante até que os quotistas desta Sociedade decidam sobre o tema, por votos correspondentes a 2/3 (dois terços) do seu Capital Social. Os Diretores poderão ser também nomeados para o cargo de Conselheiros.

Parágrafo 4º - Observada a competência do Conselho Diretor, competirá aos Diretores a prática de todos os atos de gestão e administração da Sociedade, observado o seguinte:

- O Diretor Geral orientará a atividade societária e os Diretores sem designação específica exercerão as atividades que lhes forem atribuídas pelo Conselho Diretor, em reunião especial;
- A Sociedade deverá ser representada perante terceiros por 2 (dois) Diretores, independentemente da designação, em todas as atividades rotineiras de administração societária e na prática dos atos de gestão de natureza fiscal, trabalhista e previdenciária, assim como os de relacionamento ordinário com

Página 13 de 22

2ª Tabela de Notas - Mauricio Sabbag Law
E. José Maurício, 331 - Centro - ITAPORA - SP
AUTENTICO a presente cópia eletrônica
que corresponde ao original físico.

Expira: 25 OUT. 2022

Requisitos preenchidos:
Mário Angelo L. Francisco - Escrevente
Renata Valéria Rosário - Escrevente
Válido somente para atos de Autenticidade



 REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA			
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 44.734.671/0022-86 FILIAL	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL		DATA DE ABERTURA 27/11/2015
NOME EMPRESARIAL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) LABORATORIO CRISTALIA			PORTE DEMAIS
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 21.21-1-01 - Fabricação de medicamentos alopatícos para uso humano			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada			
LOGRADOURO ROD MONSENHOR CLODOALDO DE PAIVA KM 46,2	NÚMERO S/N	COMPLEMENTO SP 147	
CEP 13.974-908	BAIRRO/DISTRITO LOTEAMENTO NACOES UNIDAS	MUNICÍPIO ITAPIRA	UF SP
ENDEREÇO ELETRÔNICO SANDRO.ROZA@CRISTALIA.COM.BR		TELEFONE (19) 3863-9500	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 27/11/2015	
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 19/04/2024 às 14:55:18 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1



19/04/2024

0074796671

PODER JUDICIÁRIO
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DE SÃO PAULO
CERTIDÃO ESTADUAL DE DISTRIBUIÇÕES CÍVEIS

CERTIDÃO Nº: 266120

FOLHA: 1/1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada pela internet no site do Tribunal de Justiça.

A Diretoria de Serviço Técnico de Informações Cíveis do(a) Comarca de São Paulo - Capital, no uso de suas atribuições legais,

CERTIFICA E DÁ FÉ que, pesquisando os registros de distribuições de **PEDIDOS DE FALÊNCIA, CONCORDATAS, RECUPERAÇÕES JUDICIAIS E EXTRAJUDICIAIS**, anteriores a 18/04/2024, verificou **NADA CONSTAR** como réu/requerido/interessado em nome de: *****

CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA, CNPJ: 44.734.671/0022-86, conforme indicação constante do pedido de certidão.*****

Esta certidão não aponta ordinariamente os processos em que a pessoa cujo nome foi pesquisado figura como autor (a). São apontados os feitos com situação em tramitação já cadastrados no sistema informatizado referentes a todas as Comarcas/Foros Regionais e Distritais do Estado de São Paulo.

A data de informatização de cada Comarca/Foro pode ser verificada no Comunicado SPI nº 22/2019.

Esta certidão considera os feitos distribuídos na 1ª Instância, mesmo que estejam em Grau de Recurso.

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 com o CPF/CNPJ. A conferência dos dados pessoais fornecidos pelo pesquisado é de responsabilidade exclusiva do destinatário da certidão.

A certidão em nome de pessoa jurídica considera os processos referentes à matriz e às filiais e poderá apontar feitos de homônimos não qualificados com tipos empresariais diferentes do nome indicado na certidão (EIRELI, S/C, S/S, EPP, ME, MEI, LTDA).

Esta certidão só tem validade mediante assinatura digital.

Esta certidão é sem custas.

São Paulo, 19 de abril de 2024.

PEDIDO Nº: 0074796671



0920338



CERTIDÃO DE REGULARIDADE

Nome do Estabelecimento:		Reg N°: 72047
LAB CRISTALIA		CNPJ: 44734671002286
Razão Social:		
CRISTALIA PROD QUIM FARM LTDA		
Endereço:		
ROD MONS CLODOALDO PAIVA SP-147 KM 46,2 LOT NAÇ UN		
Município:	Ramo de Atividade:	
ITAPIRA - SP	IND. FARMACEUTICA	
Horário de Funcionamento do Estabelecimento:		
Rotina: (Seg - Ter - Qua - Qui - Sex) Das 08:30h às 17:30		
Responsável Técnico		
Dr. MARCOS DAVID GOMES DE LIMA	FARMACÊUTICO	CRF: 31599
Horário de Assistência:		
Rotina: (Seg - Ter - Qua - Qui - Sex) Das 08:30h às 17:30 (Intervalo Das 13:00h às 14:00h)		
Farmacêutico(s) Substituto(s)		
Dra. JOICE ALESSANDRA VICENTE	FARMACÊUTICO	CRF: 31603
Horário de Assistência:		
Rotina: (Seg - Ter - Qua - Qui - Sex) Das 08:30h às 17:30 (Intervalo Das 12:00h às 13:00h)		

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 dispõem 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.

Essa certidão foi expedida em 5 DE JANEIRO DE 2023

A validade dessa certidão deve ser consultada no portal www.crfsp.org.br.

SÃO PAULO, 5 DE JANEIRO DE 2023



Assinatura do Presidente do CRF
Dr. Marcelo Polacow Blisson
CRF-SP: 13573

Certidão de Regularidade (CR)

SITUAÇÃO DA CERTIDÃO DE REGULARIDADE DE
PESSOA JURÍDICA PERANTE O CRF-SP

O estabelecimento abaixo identificado está com a Certidão de Regularidade **VÁLIDA** nesta data (18/04/2024) perante o CRF-SP.

SITUAÇÃO NESTA
DATA:

Válida

CRFSP:

31599

CNPJ:

44.734.671/0022-86

CRFPJ:

72047

RAZÃO SOCIAL:

CRISTALIA PROD QUIM FARM LTDA

NOME FANTASIA:

LAB CRISTALIA

ENDEREÇO:

ROD MONS CLODOALDO PAIVA SP-147 KM 46,2 LOT NAÇ
UN

CIDADE:

ITAPIRA -SP

RAMO DE ATIVIDADE:

IND. FARMACEUTICA

DATA DE EXPEDIÇÃO:

05/01/2023 07:23:27

Consulta realizada em 18/04/2024 às 09:11:41 - válida apenas acompanhada da Certidão de Regularidade.

Este documento foi gerado para consulta, é válido somente para o dia 18/04/2024, não substituindo o documento original e perderá sua validade se o estabelecimento sofrer qualquer alteração de dados.

© 2024 - Conselho Regional de Farmácia do Estado de São Paulo CRF-SP.

Ao utilizar o sistema você está de acordo com os Termos de Uso

Chat Atendimento (<http://chat.crfsp.org.br/chat/login>)

02040

RESOLUÇÃO-RE Nº 545, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde às empresas constantes no anexo.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO
ANEXO

Fabricante: Arcomed AG
Endereço: Staimachstrasse 29, Kloten, 8302 - Suíça
Solicitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda
CNPJ: 09.117.476/0001-81
Autorização de Funcionamento: 8068636 Expediente: 0703708/23-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeções anteriores e abordagem baseada em risco.

Fabricante: Humeda Co. Ltd.
Endereço: 17, Bio Valley 2-Ro, Jecheon-Si, Chungcheongbuk-Do, 27159 - Coreia do Sul
Solicitante: Echapera Distribuidora de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 57.912.214/0001-51
Autorização de Funcionamento: 8151534 Expediente: 1037093/23-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

Fabricante: Minnetronix Inc.
Endereço: 1635 Energy Park Drive, St. Paul, MN, 55108 - Estados Unidos da América
Solicitante: Emergo Brazil Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda. CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8021758 Expediente: 1405127/23-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeções anteriores e abordagem baseada em risco.

Fabricante: PRP Science Co., Ltd.
Endereço: 8B 81-54, Yuram-gil, Paltan-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, 18530 - Coreia do Sul
Solicitante: Cimad Indústria S.A. CNPJ: 02.814.497/0001-07
Autorização de Funcionamento: 8131363 Expediente: 0842567/23-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

Fabricante: PRP Science Co., Ltd.
Endereço: 81-54, Yuram-gil, Paltan-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, 18530 - Coreia do Sul
Solicitante: Prataia Dermo Soluções Ltda-ME. CNPJ: 82.466.434/0001-46
Autorização de Funcionamento: 8162107 Expediente: 5084369/22-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

Fabricante: Samnina - SC (Shenzhen) Ltd.
Endereço: No.1, Nanling Road, Xiner Community, Xinqiao Street, Baolan District, Shenzhen - Guangdong Province, 518125 - China
Solicitante: Terumo Medical do Brasil Ltda. CNPJ: 03.129.105/0001-33
Autorização de Funcionamento: 8001228 Expediente: 1206751/23-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeções anteriores e abordagem baseada em risco.

Fabricante: Tianjin Walkman Biomaterial Co., Ltd.
Endereço: No.19, Technology Road, South District, Jinghai Economic Development Zone, Jinghai County, Tianjin, 301009 - China
Solicitante: Dybster Importação e Exportação Ltda - ME CNPJ: 1319791/0001-28
Autorização de Funcionamento: 8136144 Expediente: 0153671/22-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Implantes ortopédicos.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

RESOLUÇÃO-RE Nº 546, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO
ANEXO

Empresa: Teclature Indústria e Comércio de Produtos Cirúrgicos Ltda - EPP CNPJ: 00.496.270/0001-35
Endereço: Rua Jorge Pimentel nº 2.550, Vila Engler, Bauri - SP CEP: 17047-010
Autorização de Funcionamento: 8019751 Expediente: 4989720/22-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

RESOLUÇÃO-RE Nº 552, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO
ANEXO

EMPRESA: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1009744
ENDEREÇO: AVENIDA PAULO AYRES, Nº 280
MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0642566/23-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semicólidos não estereis; Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: GECOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 03.485.572/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1054232
ENDEREÇO: VP 18, QUADRA 08 B, LOTES 01 A 08
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0559267/23-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: DAICHI SANKYO EUROPE GMBH
ENDEREÇO: LUITPOLDSTRASSE 1, 85276 PFAFFENHOFEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000177
EMPRESA SOLICITANTE: DAICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 60.874.187/0001-84
AUTORIZ/MS: 1048548 - EXPEDIENTE(S): 0837186/23-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA
ENDEREÇO: INDUSTRIAL PARK SAPES, RODOPI PREFECTURE, BLOCK NO 5, RODOPI 69300 - PAÍS: GREGIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000976
EMPRESA SOLICITANTE: ACHÉ LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A - CNPJ: 60.659.463/0009-92
AUTORIZ/MS: 1000739 - EXPEDIENTE(S): 0763275/23-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis; Cápsulas; Comprimidos Revestidos

RESOLUÇÃO-RE Nº 553, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder às Empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO
ANEXO

EMPRESA: CIFARMA CIENTIFICA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 17.562.075/0001-69 - AUTORIZ/MS: 1015601
ENDEREÇO: RODOVIA BR 153 KM 5,5
MUNICÍPIO: GOUÁRIA - UF: GO - EXPEDIENTE: 0843262/23-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis (Embalagem secundária)

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1002981
ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRÁ LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRÁ - UF: SP - EXPEDIENTE: 0649168/23-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis; Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Granulados; Póis; Implantes

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1002981
ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRÁ LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRÁ - UF: SP - EXPEDIENTE: 0649156/23-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Géis com Esterilização Terminal; Géis com Preparação Asséptica; Pomadas com Esterilização Terminal; Pomadas com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1002981
ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRÁ LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRÁ - UF: SP - EXPEDIENTE: 0649426/23-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estereis; Emulsões; Óleos; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1002981
ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRÁ LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRÁ - UF: SP - EXPEDIENTE: 0648829/23-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semicólidos não estereis; Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: DROXTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA - CNPJ: 05.000.043/0001-29 - AUTORIZ/MS: 1056659
ENDEREÇO: RUA VIGÁRIO TAQUILIS BITENCOURT, 258
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0854447/23-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis; Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: FARMABRAZ BETA ATALIA FARMACÊUTICA LTDA. - CNPJ: 33.474.289/0001-30 - AUTORIZ/MS: 1003420
ENDEREÇO: R. CONDOMINADOR JOAO C DE ALMEIDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0866416/23-4

08 2041

ANEXO

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28 - AUTORIZ/MS: 1002981
ENDERECO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNCAO
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0739631/23-3
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Emulsoes Parenterais de Pequeno Volume com Esterilizacoe Terminal; Emulsoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica; Solucoes Parenterais de Grande Volume com Esterilizacoe Terminal; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Esterilizacoe Terminal; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica; Suspensoes Parenterais de Pequeno Volume com Esterilizacoe Terminal; Suspensoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica

EMPRESA: INSTITUTO BIOQUIMICO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03 - AUTORIZ/MS: 1000643
ENDERECO: RUA ANTONIO JOAO, PREDIOS 168, 194 e 218
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 1031939/23-7
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis (cefalosporinicos); Pos com Preparacao Asséptica
Produtos estereis (Carbapenemicos); Pos com Preparacao Asséptica

EMPRESA: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707
ENDERECO: VP 70 QUADRA 13 - MODULO 11
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0804148/23-6
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: semissolidos nao estereis; Cremes; Geis; Pomadas

EMPRESA: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707
ENDERECO: VP 70 QUADRA 13 - MODULO 11
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0804152/23-3
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis (Penicilinos); Pos com Esterilizacoe Terminal; Pos com Preparacao Asséptica; Pos Liofilizados
Produtos estereis: Pos Liofilizados; Solucoes com Preparacao Asséptica; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Esterilizacoe Terminal; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica; Suspensoes com Preparacao Asséptica
Suspensoes Parenterais de Pequeno Volume com Esterilizacoe Terminal; Suspensoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica
Produtos estereis (Cefalosporinicos); Pos com Preparacao Asséptica; Pos Liofilizados

EMPRESA: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707
ENDERECO: VP 70 QUADRA 13 - MODULO 11
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0804146/23-3
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Solidos nao estereis (Fenolicos); Capsulas; Comprimidos; Pos Solidos nao estereis (Cefalosporinicos); Comprimidos; Pos Solidos nao estereis: Capsulas; Capsulas Moles; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707
ENDERECO: VP 70 QUADRA 13 - MODULO 11
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0827516/23-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Liquidos nao estereis; Emulsoes; Solucoes; Suspensoes; Xampus; Xaropes
Liquidos nao estereis (Embalagem secundaria)

EMPRESA: VIDFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 1060268/23-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Liquidos nao estereis; Suspensoes; Xaropes

EMPRESA: VIDFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 1060267/23-3
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Semissolidos nao estereis; Geles

EMPRESA: VIDFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 1060257/23-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Solidos nao estereis (Embalagem primaria; Embalagem secundaria); Capsulas Moles; Solidos nao estereis: Capsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.
ENDERECO: HALOL BARODA HIGHWAY, HALOL-389 350 DIST: PANCHMAHAL, GUJARAT STATE - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.000601
EMPRESA SOLICITANTE: SUN FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 05.035.244/0001-23
AUTORIZ/MS: 1046820 - EXPEDIENTE(S): 0993320/23-6
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Solidos nao estereis: Capsulas; Capsulas Moles; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Pos

EMPRESA FABRICANTE: AESICA PHARMACEUTICALS GMBH
ENDERECO: ALFRED-NOBEL-STRA 10 UND MITTELSTR. 15 - 40789 MONHEIM AM RHEIN, NORTH RHINE - WESTPHALIA - PAIS: ALEMANHIA - CODIGO UNICO: A.000591
EMPRESA SOLICITANTE: RECORDATI RARE DISEASES COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME - CNPJ: 53.056.057/0001-79
AUTORIZ/MS: 1171267 - EXPEDIENTE(S): 094824/23-4
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Solidos nao estereis (Embalagem primaria; Embalagem secundaria); Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: EUROFARMA COLOMBIA S.A.S.
ENDERECO: AVENIDA CARRERA 68 NRO. 17-64, BOGOTA, CUNDINAMARCA, COLOMBIA - PAIS: COLOMBIA - CODIGO UNICO: A.001270
EMPRESA SOLICITANTE: EUROFARMA LABORATORIOS S.A. - CNPJ: 61.190.096/0001-92
AUTORIZ/MS: 1000438 - EXPEDIENTE(S): 0992141/23-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Solidos nao estereis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: NATCO PHARMA LIMITED
ENDERECO: NAGARIUMASAGAR, VIJAYAPURI NORTH (V), PEDDAVOORAM, MALCONAD(DIST.) - 508202, TELANGANA, INDIA - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.001477

EMPRESA SOLICITANTE: NATCOFARMA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 08.157.293/0001-27
AUTORIZ/MS: 1002621 - EXPEDIENTE(S): 999906/23-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis: Pos Liofilizados; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Esterilizacoe Terminal; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico:
http://www.in.gov.br/autorizacoes.html, pelo código 05125040806026

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.304, DE 4 DE ABRIL DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPECÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 545, de 10 de dezembro de 2021.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Art. 1º - Conceder (a)l(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Art. 2º - A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURELIO MIRANDA DE ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0023-24 - AUTORIZ/MS: 2200003
ENDERECO: AV PRESIDENTE WILSON, 5874
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0871782/23-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primaria); Gas

EMPRESA: Air Liquide Brasil Ltda - CNPJ: 00.331.788/0046-10 - AUTORIZ/MS: 2200003
ENDERECO: Avenida Mangunhos, 3331, QUADRA XI, LOTE 7
MUNICIPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE: 0967044/23-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primaria); Gas

EMPRESA: Blau Farmacéutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZ/MS: 1016377
ENDERECO: R. Adherbal Stresser, 84
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0986491/23-3
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Semissolidos nao estereis; Cremes; Pomadas

EMPRESA: Blau Farmacéutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZ/MS: 1016377
ENDERECO: R. Adherbal Stresser, 84
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0986479/23-3
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis (Penicilinos); Pos com Preparacao Asséptica
Produtos estereis (Cefalosporinicos); Pos com Preparacao Asséptica
Produtos estereis: Pos com Preparacao Asséptica; Pos Liofilizados; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Esterilizacoe Terminal; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica

EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.820.448/0054-48 - AUTORIZ/MS: 2200001
ENDERECO: RUA OSWALDO ARANHA,N.100
MUNICIPIO: LONDRINA - UF: PR - EXPEDIENTE: 0931881/23-4
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primaria); Gas

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG
ENDERECO: EISENBAHNSTRASSE 2-4, LANGENARGEN, 88085 - PAIS: ALEMANHIA - CODIGO UNICO: A.000626
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15
AUTORIZ/MS: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 0780944/23-2
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis (Embalagem primaria); Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ANDERSONBRECON (UK) LIMITED
ENDERECO: UNITS 2-7, WYE VALLEY BUSINESS PARK, BRECON ROAD, HAY-ON-WYE, HEREFORD, HR3 5PG - PAIS: REINO UNIDO - CODIGO UNICO: A.000884
EMPRESA SOLICITANTE: EOLIAS HEALTH COMERCIO E IMPORTACAO LTDA - CNPJ: 15.759.838/0001-98
AUTORIZ/MS: 1142658 - EXPEDIENTE(S): 1430587/23-7
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis (Embalagem secundaria)

EMPRESA FABRICANTE: RAFA LABORATORIES LTD.
ENDERECO: 3 ZE'EV LEV ST., HAR HOTZVIM IND. ZONE, JERUSALEM - PAIS: ISRAEL - CODIGO UNICO: A.001118
EMPRESA SOLICITANTE: MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MEDICOS E FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 15.127.898/0001-30
AUTORIZ/MS: 1091981 - EXPEDIENTE(S): 0943786/23-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Esterilizacoe Terminal

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG
ENDERECO: EISENBAHNSTRASSE 2-4, LANGENARGEN, 88085 - PAIS: ALEMANHIA - CODIGO UNICO: A.000626
EMPRESA SOLICITANTE: BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 07.986.222/0001-74
AUTORIZ/MS: 1089938 - EXPEDIENTE(S): 0981573/23-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis (Granel); Solucoes Parenterais de Pequeno Volume com Preparacao Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ADARE PHARMACEUTICALS INC.
ENDERECO: 845 CENTER DRIVE VANDALIA, OHIO 45377 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA - CODIGO UNICO: A.000709
EMPRESA SOLICITANTE: ADUM S.A. - CNPJ: 55.980.684/0001-27
AUTORIZ/MS: 1022141 - EXPEDIENTE(S): 0982201/23-9
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Solidos nao estereis (Granel); Capsulas

EMPRESA FABRICANTE: UNICHEM LABORATORIES LIMITED
ENDERECO: N. 15, 16, 17, 17A & 18 - PILERNE INDUSTRIAL ESTATE - PILERNE - BARDEZ - GOA - 403511 - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.000602
EMPRESA SOLICITANTE: UNICHEM FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 05.399.786/0001-85
AUTORIZ/MS: 1056494 - EXPEDIENTE(S): 1073478/23-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Solidos nao estereis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: NEXTPHARMA SAS
ENDERECO: 17 ROUTE DE MEULAR 78520 LIMAY - PAIS: FRANÇA - CODIGO UNICO: A.000989
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14
AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 0981774/23-7

2043

ENDEREÇO: RR CIBAUD ROAD, NORSTEN, GQBERHA, 6020 - PAÍS: AFRICA DO SUL...

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis...

EMPRESA FABRICANTE: SOHO FLOORS INTERNATIONAL SWITZERLAND SA...

EMPRESA FABRICANTE: TEIKOKU SEIYAKU CO., LTD. ENDEREÇO: 567 SANBONMATSU...

EMPRESA FABRICANTE: GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A. ENDEREÇO: STRADA PROVINCIALE...

EMPRESA FABRICANTE: HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC. ENDEREÇO: TASHIRO DAIKAN-MACHI...

EMPRESA FABRICANTE: HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC. ENDEREÇO: TASHIRO DAIKAN-MACHI...

EMPRESA FABRICANTE: EMCURE PHARMACEUTICALS LIMITED ENDEREÇO: PLOT NO P-2, I.T.B.T. PARK...

EMPRESA FABRICANTE: EMCURE PHARMACEUTICALS LIMITED ENDEREÇO: PLOT NO P-2, I.T.B.T. PARK...

EMPRESA FABRICANTE: AUROBINDO PHARMA LIMITED - UNIDADE VI ENDEREÇO: SURVEY NO 329/38...

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI AB ENDEREÇO: RAIPSGATAN 7, 751 74, UPPSALA...

EMPRESA FABRICANTE: MEDISPRAY LABORATORIES PVT. LTD. ENDEREÇO: PLOT NO 344/345...

EMPRESA FABRICANTE: AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA ENDEREÇO: VIA VECCHIA DEL PINOCOLLO...

EMPRESA FABRICANTE: INVENTIA HEALTHCARE LIMITED ENDEREÇO: F11/21/1-7/51, ADDITIONAL AMBERNATH...

EMPRESA FABRICANTE: BEXIMCO PHARMACEUTICALS LIMITED ENDEREÇO: 126 KATHALIA, AUCHPARA...



CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA., sociedade empresária limitada, estabelecida na pessoa jurídica de direito privado...

A empresa esclarece que as atividades exercidas por esta filial - Cristália Unidade IV (CNPJ 44.734.671/0022-86), caracterizam esta unidade como Depósito Fechado no qual se armazenam medicamentos alopatícos para uso humano...

i. CAPÍTULO I - DAS DEFINIÇÕES Art. 2º X- Depósito Fechado: unidade da empresa que realiza atividade de armazenamento de produtos próprios...

ii. Que tais atividades estão compreendidas no CNAE 2121-1-01 - Fabricação de Medicamentos Alopatícos para uso humano...

Assim, dado esta ser uma extensão da Matriz (CNPJ 44.734.671/0001-51), as atividades exercidas pela Unidade IV estão contempladas no CBPF da matriz...

Atenciosamente, RESP. LEGAL Anasilvia Costa Palmieri CPF 822.023.624-87 ASSINATURA: ANASILVIA COSTA PALMIERI:82202362487

DATA DE 03 / 04 / 2023

- Unidade I - Rod. Itaipira-Lindóia, Km 14 - Ponta Nova - Itaipira/SP - CEP: 13974-900 - Tel./Fax: (18) 3843-0500
Unidade II - Av. Pacífico, 283 - Nova Itaipira - Itaipira/SP - CEP: 13974-600 - Tel./Fax: (18) 3843-9500
Unidade III - Av. Nossa Senhora de Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05.359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250



Sistema Estadual de Vigilância Sanitária
Prefeitura Municipal de ITAPIRA

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA	
Nº CEVS: 352260401-212-00002-1-3	DATA DE VALIDADE: 16/02/2025
Nº PROCESSO: 000876/96	DATA DO PROTOCOLO: 25/01/2024
Nº PROTOCOLO: 0088/2024	
SUBGRUPO: FABRIL	
AGRUPAMENTO: INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE: 2121-1/01 FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO	
OBJETO LICENCIADO: ESTABELECIMENTO	
DETALHE:	
RAZÃO SOCIAL: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA: LABORATÓRIO CRISTÁLIA	
CNPJ / CPF: 44.734.671/0001-51	
LOGRADOURO: Rodovia ITAPIRA/LINDOIA	NÚMERO: S/N
COMPLEMENTO: KM 14	
BAIRRO: FAZ. ESTANCIA CRISTÁLIA	
MUNICÍPIO: ITAPIRA	
CEP: 13974-900	UF: SP
PÁGINA DA WEB: WWW.CRISTALIA.COM.BR	
RESPONSÁVEL LEGAL: ANASILVIA COSTA PALMIERI	
CPF: 82202362487	CONSELHO REGIONAL: N/A
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 25509	UF: SP
RESPONSÁVEL TÉCNICO: JOSÉ CARLOS MÓDOLO	
CPF: 07310467817	CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 10446	UF: SP
RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: LUCAS BALDISSIN SCHOLZ	
CPF: 28874899840	CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 103867	UF: SP
RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: MISHELLE SIVELI SILVA LIMA	
CPF: 07948065628	CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 91431	UF: SP
RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: PAULA FERREIRA MAGALHÃES DE SOUZA	
CPF: 26684092846	CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 27.280	UF: SP
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESAS (AFE)	
Medicamentos	1002981
Descrição	Número AFE
IMPORTAR, TRANSPORTAR, EMBALAR, DISTRIBUIR, EXPORTAR, ARMAZENAR, PRODUZIR, REEMBALAR	
Atividades Licenciadas	
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL DE EMPRESAS (AE)	
Medicamentos, insumos farmacêuticos, precursores	120065-9
Descrição	Número AE
ARMAZENAR, EXPORTAR, DISTRIBUIR, EMBALAR, TRANSPORTAR, IMPORTAR, FABRICAR	
Atividades Licenciadas	

02047

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 352260401-212-000002-1-3

DATA DE VALIDADE: 16/02/2025

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

MEDICAMENTO

EXPORTAR
FABRICAR
IMPORTAR PARA USO PRÓPRIO
TRANSPORTE PRÓPRIO

MEDICAMENTO SUJEITO AO CONTROLE ESPECIAL

EXPORTAR
FABRICAR
IMPORTAR PARA USO PRÓPRIO
TRANSPORTE PRÓPRIO

CATEGORIA: ANTIBIÓTICOS

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

CATEGORIA: CONTROLE ESPECIAL

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS
SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS		

CATEGORIA: DEMAIS CATEGORIAS

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

CATEGORIA: HEMODERIVADOS

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

CATEGORIA: ONCOLÓGICOS / CITOSTÁTICOS

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

CATEGORIA: SPGV - SOLUÇÃO PARENTERAL DE GRANDE VOLUME

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 352260401-212-000002-1-3

DATA DE VALIDADE: 16/02/2025

O(A) EDIMARA LAZARI-CHEFE DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE ITAPIRA CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU(S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME(M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRÍ-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO(S) AO CANCELAMENTO DESTES DOCUMENTOS. ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

ITAPIRA

16/02/2024

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

Codigo de Validação: 1708119255346

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>

012044

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA	
Nº CMVS: 355030801-212-000017-1-6	DATA DE VALIDADE: 17/01/2026
Nº PROCESSO:	
Nº PROTOCOLO: 6018.2023/0109578-0	DATA DO PROTOCOLO: 13/11/2023
SUBGRUPO: FABRIL	
AGRUPAMENTO: INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE: 2121-1/01 FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO	
OBJETO LICENCIADO: ESTABELECIMENTO	
DETALHE:	
RAZÃO SOCIAL: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA: LABORATORIO CRISTALIA	
CNPJ / CPF: 44.734.671/0008-28	
LOGRADOURO: AV NSRA DA DA ASSUNCAO	NÚMERO: 574
COMPLEMENTO:	
BAIRRO: VILA BUTANTA	
MUNICÍPIO: SÃO PAULO	
CEP: 05359-000	UF: SP
PÁGINA DA WEB:	
RESPONSÁVEL LEGAL: ANASILVIA COSTA PALMIERI	
CPF: 82202362487	CONSELHO REGIONAL: N/A
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 25509	UF: SP
RESPONSÁVEL TÉCNICO: PATRICIA SOARES GUAZZELLI DE LAZZARI	
CPF: 22176017846	CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 43267	UF: SP
RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: DANIELA CRISTINA BATISTA	
CPF: 32567034889	CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 81614	UF: SP
RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: ODAIR DE SOUZA JUNIOR	
CPF: 15261326800	CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 14.070	UF: SP

8220411

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CMVS: 355030801-212-000017-1-6

DATA DE VALIDADE: 17/01/2026

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

INSUMO FARMACÊUTICO

ARMAZENAR EM DEPÓSITO FECHADO
EXPORTAR
IMPORTAR PARA USO PRÓPRIO
TRANSPORTE PRÓPRIO

INSUMO FARMACÊUTICO SUJEITO AO CONTROLE ESPECIAL

ARMAZENAR EM DEPÓSITO FECHADO
EXPORTAR
FABRICAR
IMPORTAR PARA USO PRÓPRIO
TRANSPORTE PRÓPRIO

MEDICAMENTO

ARMAZENAR EM DEPÓSITO FECHADO
EXPORTAR
FABRICAR
TRANSPORTE PRÓPRIO

MEDICAMENTO SUJEITO AO CONTROLE ESPECIAL

ARMAZENAR EM DEPÓSITO FECHADO
EXPORTAR
FABRICAR
TRANSPORTE PRÓPRIO

CATEGORIA:

INSUMOS FARMACÊUTICOS

INSUMOS FARMACÊUTICOS SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

CATEGORIA: CONTROLE ESPECIAL

SPPV COM ESTERILIZAÇÃO FINAL	SPPV SEM ESTERILIZAÇÃO FINAL	EMULSÃO PARENTERAL PEQ. VOL C/EST. FINAL
------------------------------	------------------------------	--

CATEGORIA: DEMAIS CATEGORIAS

SPPV COM ESTERILIZAÇÃO FINAL	SPPV SEM ESTERILIZAÇÃO FINAL	SUSPENSÃO PARENTERAL PEQ VOL S/EST.FINAL
------------------------------	------------------------------	--

CATEGORIA: ENTORPECENTES

SPPV COM ESTERILIZAÇÃO FINAL	SPPV SEM ESTERILIZAÇÃO FINAL
------------------------------	------------------------------

CATEGORIA: PSICOTRÓPICOS

SPPV COM ESTERILIZAÇÃO FINAL	SPPV SEM ESTERILIZAÇÃO FINAL
------------------------------	------------------------------

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CMVS: 355030801-212-000017-1-6

DATA DE VALIDADE: 17/01/2026

O(A) AUTORIDADE SANITÁRIA DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE SÃO PAULO CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU(S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME(M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRÍ-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO(S) AO CANCELAMENTO DESTES DOCUMENTOS. ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

SÃO PAULO

17/01/2024

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

Codigo de Validação: 1705530872711

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>

0 2050



Sistema Estadual de Vigilância Sanitária
Prefeitura Municipal de ITAPIRA

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA	
Nº CEVS: 352260401-212-000005-1-5	DATA DE VALIDADE: 07/07/2024
Nº PROCESSO: 2633/2016	DATA DO PROTOCOLO: 04/07/2023
Nº PROTOCOLO: 1290/2023	
SUBGRUPO: FABRIL	
AGRUPAMENTO: INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE: 2121-1/01 FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO	
OBJETO LICENCIADO: ESTABELECIMENTO	
DETALHE:	
RAZÃO SOCIAL: CRISTÁLIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	
CNPJ / CPF: 44.734.671/0022-86	
LOGRADOURO: Rodovia MONSENHOR CLODOALDO DE PAIVA (SP 147)	NÚMERO: S/N
COMPLEMENTO: KM 46,2	
BAIRRO: LOTEAMENTO NAÇÕES UNIDAS	
MUNICÍPIO: ITAPIRA	UF: SP
CEP: 13974-632	
PÁGINA DA WEB:	
RESPONSÁVEL LEGAL: ANASILVIA COSTA PALMIERI	CONSELHO REGIONAL: n/A
CPF: 82202362487	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 25509	
RESPONSÁVEL TÉCNICO: MARCOS DAVID GOMES DE LIMA	CONSELHO REGIONAL: CRF
CPF: 27237296809	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 31599	
RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: JOICE ALESSANDRA VICENTE	CONSELHO REGIONAL: CRF
CPF: 25113752819	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 31603	
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESAS (AFE)	
Medicamentos	1002981
Descrição	Número AFE
IMPORTAR, TRANSPORTAR, EMBALAR, DISTRIBUIR, EXPORTAR, ARMAZENAR, PRODUIR, REEMBALAR	
Atividades Licenciadas	
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL DE EMPRESAS (AE)	
Medicamentos, insumos farmacêuticos, precursores	116418-0
Descrição	Número AE
TRANSPORTAR, DISTRIBUIR, EXPORTAR, ARMAZENAR	
Atividades Licenciadas	

032051

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 352260401-212-000005-1-5

DATA DE VALIDADE: 07/07/2024

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

MEDICAMENTO

EXPORTAR
FABRICAR
TRANSPORTAR

MEDICAMENTO SUJEITO AO CONTROLE ESPECIAL

EXPORTAR
FABRICAR
TRANSPORTAR

CATEGORIA: ANTIBIÓTICOS

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

CATEGORIA: CONTROLE ESPECIAL

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS
SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS		

CATEGORIA: DEMAIS CATEGORIAS

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

CATEGORIA: HEMODERIVADOS

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

CATEGORIA: ONCOLÓGICOS / CITOSTÁTICOS

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

CATEGORIA: SPGV - SOLUÇÃO PARENTERAL DE GRANDE VOLUME

LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS	PRODUTOS ESTÉREIS CITOTÓXICOS
SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS CITOTÓXICOS

O(A) RESPONSÁVEL TÉCNICA EDIMARA LAZARI DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE ITAPIRA CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRÍ-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTES DOCUMENTOS. ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

ITAPIRA

07/07/2023

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

Codigo de Validação: 1689007343475



GOVERNO DO ESTADO DE MINAS GERAIS

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE

Núcleo de Vigilância Sanitária URSPOU

Alvará NUVISA/SRS/POU nº 022/2022

Validade: 25/03/2025

A Coordenadora do Núcleo de Vigilância Sanitária (NUVISA) da Superintendência Regional de Saúde de Pouso Alegre, do Estado de Minas Gerais, de acordo com a legislação vigente e tendo em vista a regularidade do processo "IF510", em que é interessado **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - LABORATÓRIO CRISTÁLIA**, CNPJ: **44.734.671/0025-29**, resolve conceder-lhe a renovação do Alvará Sanitário, pelo período de três anos da data da sua inspeção, que o (s) habilita (m) a manter a (s) atividade (s) abaixo à **Avenida das Quaresmeiras, número 451 - Bloco B, Distrito Industrial**, no município de **Pouso Alegre/MG** sob a responsabilidade técnica de **Fábio Antônio Soares**, Inscrição nº **CRF/MG 37.681**.

ATIVIDADES CADASTRADAS E LICENCIADAS:

21.21-1-01: Fabricação de medicamentos alopáticos para uso humano.

Atividades Licenciadas: fabricar, embalar, reembalar, importar, exportar, armazenar, expedir, distribuir e transportar medicamentos;

armazenar, expedir, distribuir, embalar, reembalar, fracionar e importar insumos farmacêuticos;

armazenar, expedir, distribuir, embalar, reembalar, importar e exportar produtos para a saúde;

armazenar, expedir, distribuir, embalar, reembalar, importar, exportar e transportar cosméticos e alimentos;

Atividades sujeitas ao controle especial: armazenar, distribuir, embalar, expedir, fabricar, reembalar, importar e transportar medicamentos;

armazenar, expedir, distribuir, embalar, reembalar, fracionar e importar insumos farmacêuticos.

Linhas produtivas: produtos estéreis.

Pouso Alegre, 31 de maio de 2022

Lizziane Felizardo dos Santos - MASP 1169284-5

Coordenadora do Núcleo de Vigilância Sanitária

Superintendência Regional de Saúde de Pouso Alegre



Documento assinado eletronicamente por **Lizziane Felizardo dos Santos**, Coordenador(a), em 31/05/2022, às 11:36, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do Decreto nº 47.222, de 26 de julho de 2017.

A autenticidade deste documento pode ser conferida no site

http://sei.mg.gov.br/sei/controlador_externo.php?

06/2022



acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **47389885** e o código CRC **FB5A8004**.

Esta licença não dispensa nem substitui a obtenção, pelo requerente, de certidões, alvarás, licenças ou autorizações, de qualquer natureza, exigidos pela legislação Federal, Estadual ou Municipal. Esta licença restringe-se a rotas inseridas nos limites do Estado de Minas Gerais

Referência: Caso responda este Ofício, indicar expressamente o Processo nº 1320.01.0009915/2022-10

SEI nº 47389885

B-2054



Prefeitura Municipal de Itapira

Secretaria de Fazenda

CNPJ: 45.281.144/0001-00

Rua João de Moraes, Nº 490- Centro

ALVARÁ DE FUNCIONAMENTO 2024

Nº da inscrição*	Nº do alvará*	Emissão*	Validade*
80472	28/2024	08/01/2024	31/12/2024

Contribuinte

Nome: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA

CPF/CNPJ: 44.734.671/0022-86

Endereço

logradouro ROD. MONSENHOR CLODOALDO DE PAIVA KM 46,2

Nº: S/N

Complemento: SP 147

Cep: 13974-908

Bairro: SANTA BÁRBARA

Cidade: ITAPIRA

Estado: SP

Atividade

FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO;

HORÁRIO ESPECIAL

Horário de funcionamento

00:01 às 00:00

Observações

ALVARÁ REFERENTE AO PROCESSO Nº 3892/2023.

LAUDOS:

LAUDO DE VISTORIA DE LOCALIZAÇÃO (LVL) - 2609/2023;

LAUDO DE VISTORIA DA VIGILANCIA SANITARIA (LVVS) - 2570/2023;

LAUDO DE ADEQUAÇÃO AS NORMAS AMBIENTAIS (LANA) - 22/2024;

LAUDO DE ADEQUAÇÃO AO CÓDIGO DE POSTURAS (LACP) - 41/2024

DURANTE VINTE E QUATRO HORAS, DE SEGUNDA-FEIRA A DOMINGO, CONFORME ARTIGO 210 DA LEI 2477/1992 E ARTIGO 10 DA LEI 5604/2017 DE 05/06/2017.

Estabelecimento autorizado a exercer a atividade supra por período, sujeitando-se a fiscalização da Prefeitura.

Divisão de Tributação

ANTONIO HELIO NICOLAI
(PREFEITO DE ITAPIRA)

AFIXAR EM LOCAL VISÍVEL NO ESTABELECIMENTO

08 2055



Prefeitura Municipal de Itapira

Secretaria de Fazenda

CNPJ: 45.281.144/0001-00

Rua João de Moraes, Nº 490- Centro

ALVARÁ DE FUNCIONAMENTO 2024

Nº da inscrição*	Nº do alvará*	Emissão*	Validade*
02592	29/2024	08/01/2024	20/12/2024

Contribuinte

Nome: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

CPF/CNPJ: 44.734.671/0001-51

Endereço

logradouro	ROD ITAPIRA - LINDOIA	Nº:	00000
Complemento:	KM 14	Cep:	13970-000
Bairro:	PONTE PRETA		
Cidade:	ITAPIRA	Estado:	SP

Atividade

FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO; OUTRAS ATIVIDADES DE SERVIÇOS PRESTADOS PRINCIPALMENTE ÀS EMPRESAS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE; PESQUISA E DESENVOLVIMENTO EXPERIMENTAL EM CIÊNCIAS FÍSICAS E NATURAIS; TESTES E ANÁLISES TÉCNICAS.

HORÁRIO ESPECIAL

Horário de funcionamento

00:01 às 00:00

Observações

ALVARÁ REFERENTE AO PROCESSO Nº 3932/2023.

LAUDOS:

LAUDO DE VISTORIA DE LOCALIZAÇÃO(LVL) - 2777/2023;

LAUDO DE VISTORIA DA VIGILANCIA SANITARIA(LVVS) - 2648/2023.

LAUDO DE ADEQUAÇÃO AS NORMAS AMBIENTAIS(LANA) - 23/2024;

LAUDO DE ADEQUAÇÃO AO CODIGO DE POSTURAS(LACP) - 42/2024.

DURANTE VINTE E QUATRO HORAS, DE SEGUNDA-FEIRA A DOMINGO, CONFORME ARTIGO 310 DA LEI 2477/1992 E ARTIGO 10 DA LEI 5604/2017 DE 05/06/2017.

Estabelecimento autorizado a exercer a atividade supra por período, sujeitando-se a fiscalização da Prefeitura.

Divisão de Tributação

ANTONIO HELIO NICOLAI
(PREFEITO DE ITAPIRA)

AFIXAR EM LOCAL VISÍVEL NO ESTABELECIMENTO

0
p
2025



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.238, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.239, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.240, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.241, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.242, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.243, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.238, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.239, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.240, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.241, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.242, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.243, DE 24 DE AGOSTO DE 2017
Atividade: Classe
Atividade: Classe
Atividade: Classe

NR DO PROCESSO	NR DA AUTORIZAÇÃO	NOME DA FÁRMA	NR DO PROCESSO	NR DA AUTORIZAÇÃO	NOME DA FÁRMA
8174/77	310	SOCIEDADE FARMACÉUTICA CIVIL LTDA	00216/78	331	COULTER ELECTRONICS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA.
11356/77	309	ARMES QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.	11105/77	330	HARVEY QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA.
11367/77	308	PETROLASOR INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.	12255/77	329	INSTITUTO FARMACÉUTICO PERFECT LIMITEDA.
11078/77	307	LABORATÓRIOS VAN ROOSMALEN DO BRASIL S/A.	6007/77	329	SANTA CASA DE HIGIENIZAÇÃO DE LOBOS NA HOSPITAL CONDE DE NERESITA LTDA.
11076/77	306	PRODUTOS QUÍMICOS ETILAGE LTDA.	12470/77	349	LABORATÓRIO GOSAR LTDA.
10216/77	305	LABORATÓRIO KAZEN LTDA.	7652/77	348	LABORATÓRIO HOMOTERAPÊUTICA S/A.
1239/77	304	LABORATÓRIO VEGETHON LTDA.	4863/77	347	LABORATÓRIO GIPTONI LTDA.
1233/77	303	A NATUREZA PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA.	10675/77	346	BEKER PRODUTOS FARMACO-HOSPITALARES LTDA.
1232/77	302	VISTUS INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA.	12515/77	345	LABORATÓRIOS BRINSEAU S/A.
1568/77	301	LABORATÓRIO DEMAFARMA LIMITADA.	12300/77	344	NEOTOGUÍMICA ZAPPA S/A.
1596/77	300	LABORATÓRIO HARVARD DO BRASIL LTDA.	06917/77	343	HERALD'S DO BRASIL LIMITADA.
9156/77	299	LABORATÓRIO WESP LTDA.	06421/77	342	LABORATÓRIO BETA ATALAJA LTDA.
1591/77	298	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS LTDA.	07765/77	341	SUKREZ INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.
9426/77	297	LABORATÓRIO FARMACÉUTICO PAGE LTDA.	07774/77	340	LABORATÓRIO INDOLENA LTDA.
2519/77	296	LABORATÓRIO MORGAL LTDA.	07146/77	339	INSTITUTO DE MEDICAMENTOS E ALERGIA INA LTDA.
3179/77	295	LABORATÓRIO CENTROPOLINA LTDA.	06380/77	338	QUÍMICA S/A. - QUÍMICA INDUSTRIAL SANTO AMARO.
4445/77	294	LABORATÓRIO DUCTO S/A. INDUSTRIA FARMACÉUTICA.	07172/77	337	MAXIMUS DO BRASIL PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA.
3412/77	293	LABORATÓRIO PELOS LTDA.	06915/77	336	CINQUÊDIMA S.A. PRODUTOS MÉDICO-QUÍMICOS.
2635/77	292	INSTITUTO QUÍMICO DE BIOLOGIA ALMAS LTDA.	07866/77	335	QUÍMICO PRODUTOS QUÍMICOS COMÉRCIO E INDUSTRIA S.A.
1134/77	291	LABORATÓRIO SANSEA DO NORDESTE LIMITADA.	12522/77	330	IMPOBQUENGA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.
05214/77	290	REBELEI-INDUSTRIA QUÍMICO FARMACÉUTICA LTDA.	0738/77	351	QUÍMICA FARMACÉUTICA GASPAR VIANA S/A.
6172/77	289	FARMÉPS LABORATÓRIO QUÍMICO E FARMACÉUTICO LTDA.	12154/77	352	THEODORO F. SOBRAL & CIA.
5170/77	288	LABORATÓRIO PREVIAN LTDA.	12383/77	353	FLOROS - PRODUTOS FARMACÉUTICOS E COSMÉTICOS LTDA.
9058/77	287	LABORATÓRIO QUOTERADICO BRASIL S/A.	6245/77	354	G. LIMA & CIA.
11444/77	286	LABORATÓRIO LANAS LTDA.	12246/77	355	CONFEITARIA COLOMBO, COMÉRCIO E INDUSTRIA S/A.
12078/77	285	ALMAS-INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS E HOSPITALARES LIMITADA.	12246/77	356	TRANSPORTADORA PAMPA S/A.
6460/77	284	KILLER INDUSTRIA FARMACÉUTICA LIMITADA.	12249/77	357	WIKASALAN ENCOMENDAS URGENTES LTDA.
6539/77	283	AIRWICK INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA.	12245/77	358	TRANSPORTE RISTAR S/A.
0555/77	282	FARMACIA E LABORATÓRIO HOMOTERAPÊUTICO ALMEIDA PRADO LTDA.	02272/77	359	HEAD JOHNSON S/A. INDUSTRIA E COMÉRCIO.
7136/77	280	LABORATÓRIO CICERO DENIS S.A.	6143/77	360	INSTITUTO MEDICAMENTA FORTOIM S.A.
7535/77	279	LANE & CIA. LTDA.	4695/77	361	CRONOQUÍMICA LTDA.
5427/77	278	FARMANEX S/A.	7706/77	396	CIFAMA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÉUTICA DE SOROCABA LTDA.
6244/77	277	SARIL INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA.	02447/77	357	PRODUTOS FARMACÉUTICOS MILLET ROUJ LTDA.
6697/77	276	LABORATÓRIO E QUIR S/A - LABORATÓRIOS	07896/77	398	RECOPARMA S/A. INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA.
6950/77	275	LABORATÓRIO VAN DO BRASIL LTDA.	06825/77	399	LABORATÓRIO EUTHERAPICO LEN LTDA.
6305/77	311	LABORATÓRIO BALEX IOTAN LTDA.	0216/77	400	INDÚSTRIAS QUÍMICAS DO NORTE S/A. QUÍMICA NOROESTE
10570/77	334	SECTOS DICKINSON INDUSTRIAS QUÍMICAS S/A.	6757/77	2*	2.º Tabelão de Notas - INDUSTRIA QUÍMICA NOROESTE S/A. CIA. LTDA.
07153/77	333	LABORATÓRIO INDUSTRIAL DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE SANTA MARIA.	4939/77	2*	2.º Tabelão de Notas - INDUSTRIA QUÍMICA NOROESTE S/A. CIA. LTDA.
11789/77	332	COINVENTEX INDUSTRIA E COMÉRCIO DE EXTRATOS ANIMAIS E VEGETAIS LTDA.			

199802
AUTENTICAÇÃO
AU0435AC0617629

Supra, 25 OUT. 2012
Rafaela Prette - Escrivente
Marle Angéla Z. Francioso - Escrivente
Roman Vinícius Rosário - Escrivente
Cidando sanção em c/c de Autenticidade

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2.º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.comad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade

CERTIFICADO

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESA Nº. 1002981

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como no Decreto nº 3.029,

de 16 de abril de 1999, certificamos que a empresa abaixo identificada está autorizada a funcionar em todo território nacional para o exercício das atividades a seguir discriminadas:

CNPJ: 44.734.671/0001-51 Razo Social: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA

Autorização concedida por publicação em DOU por meio da Resolução: S/N

Autorização/MS: 1002981 Data Publicação: 29/03/1978

Endereço: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N

Bairro: PONTE PRETA

Município: ITAPIRA

UF: SP

CEP: 13970-000

Validade do Certificado: INDETERMINADO

CLASSE E ATIVIDADES:

Insumos Farmacêuticos: Armazenar, Distribuir, Embalar, Exportar, Importar, Produzir, Reembalar, Transportar.
Medicamento: Armazenar, Distribuir, Embalar, Exportar, Importar, Produzir, Reembalar, Transportar.

Brasília, 26 de fevereiro de 2013

[Assinatura]

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade

S.L.A. Trecho 05, Área Especial 57, Bloco B / Brasília (DF) - CEP 71.205-050 - <http://www.anvisa.gov.br>.
Este Certificado somente será válido quando apresentar o selo seco da ANVISA

2.º Tabelão de Notas - Mauricio Sabbag Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPIRA - SP
AUTENTICO e presença digital registrada
nos conformes com o original. (100) 58

Supra, 25 OUT. 2012
Rafaela Prette - Escrivente
Marle Angéla Z. Francioso - Escrivente
Roman Vinícius Rosário - Escrivente
Cidando sanção em c/c de Autenticidade

AUTENTICAÇÃO
AU0435AC0617629

062053

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2.º TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.comad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



09 2058



112862
AUTENTICAÇÃO
AU0435AC0617627

2º Tabelião de Notas - Mauricio Saabag Law
R. José Bonifácio, 331 - Centro - ITAPURUA - SP.
AUTENTICO a presente cópia eletrônica
que coincide com o original. Pág. 06.

Itapica, 25 OUT. 2022 Preço: R\$ 4,35

Raphael Prestes - Escrevente
Marta Angela Z. Frangionato - Escrevente
Renan Vinícius Rosário - Escrevente
Válido somente se o original for autenticado.



M.R.E. SLRC

26. OFÍCIO DE NOTAS E PROTESTO
AV. SUIA 60, 701 BR. OL. LJ 24 TERRA
BOBIS CHATEAUBRIAND - BRAGILIA/DF
CEP: J/HF 00.518.421/0001-80

RECONHECIDO e dou fei por SENELIANDA
Afirmado des
ELISA CARVALHO BRUNO GONCALVES AMARDO RIZO

Em Itapicuruva, 25 de outubro de 2022, às 14 horas, compareceu a este Tabelião de Notas, para a autenticação de uma cópia eletrônica de um documento, o Sr. RENAN VINÍCIUS ROSÁRIO, brasileiro, solteiro, residente e domiciliado na Rua das Palmeiras, nº 123, Jd. Primavera, Itapicuruva/SP. O documento em questão é uma cópia eletrônica de um documento assinado digitalmente por MAURICIO SAABAG LAW, em terceira-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00, CNS: 11.286-2 - 2º TABELIÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TITULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cnsad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas, Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

RENAN VINÍCIUS ROSÁRIO - ESC. NOT. AUT. RITA OLIVEIRA BAIÃO FERREIRA - ESC. NOT. AUT. RAYUI.
RAYLTON NASCIMENTO BERNARDO - ESC. NOT. AUT.

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SAABAG LAW, em terceira-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00, CNS: 11.286-2 - 2º TABELIÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TITULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cnsad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas, Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Dispensar o Agente Administrativo, cargo SA-801-40 - Sirlipotes Soares, da função de substituto eventual do Chefe do Setor de Pessoal Civil, código 02-0241-11.1 - Mai Bril do Ar. Situação: Método de Correção

PORTARIA Nº 24-DAOPAB/SR-205 DE 20 DE MARÇO DE 1978

O Diretor de Administração da Prefeitura, usando da competência que lhe foi delegada pelo Parágrafo Único do artigo 1º da Portaria Municipal nº 24-0241-11.1, de 15 de março de 1978, aprovando pelo Decreto nº 25-0241-11.1, de 15 de março de 1978, e de acordo com os artigos 1º, 2º, 3º e 4º do artigo 1º, do Plano Municipal nº 193-83, resolveu nomear para Agente Administrativo, código SA-801-40 - Sr. Soma Lourenço, para substituir eventual de Secretária Administrativa de Diretor de Administração do Pessoal, código 02-0241-11.1 - Mai Bril do Ar. Situação: Método de Correção.

DEPARTAMENTO DE AVIAÇÃO CIVIL

DESPACHOS DO DIRETOR-GERAL

No processo nº 07-01-1.223-78 em que a empresa "VALDO", S. A. (VALDO Aviação Intercontinental) apresentou pedido para transferir ações de seu capital, o Sr. Diretor-Geral, em data de 8 de março de 1978, emitiu o seguinte despacho: "Autorizar".

No processo nº 07-01-1.215-78, em que a empresa, Serviços Aeroespaciais Unidos Cruzeiro do Sul S. A., requer autorização para licitar, a Cruzeiro Viad Aero S. A. de acordo com o seguinte despacho: "Autorizar".

No processo nº 07-01-1.217-78, em que a empresa Viação Aérea São Paulo S. A. - VASP requer aprovação da Ata da Assembleia Geral Extraordinária, realizada em 18 de fevereiro de 1978, o Sr. Diretor-Geral, em data de 19 de março de 1978, emitiu o seguinte despacho: "Aprovar".

No processo nº 07-01-1.214-78 em que a empresa S. A. de Aviação Agrícola requer aprovação da Ata da Assembleia Geral Extraordinária de 30 de dezembro de 1977 e de 18 de março de 1978, emitiu o seguinte despacho: "Aprovar".

No processo nº 07-01-1.223-78, em que a empresa "VALDO", S. A. (VALDO Aviação Intercontinental) apresentou pedido para transferir ações de seu capital, o Sr. Diretor-Geral, em data de 8 de março de 1978, emitiu o seguinte despacho: "Autorizar".

SECRETARIA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA

PORTARIA Nº 26 DE 17 DE MARÇO DE 1978

O SECRETARIO NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA, em uso das atribuições que lhe confere o art. 42, item VIII, do Regulamento Ministerial nº 903-82, de 25 de março de 1977,

RESOLVE designar, para exercer a função de Fiscal de Controle da Categoria Funcional de Nutricionista, código NS-053-1, classe "C" nº 10, do Posto de Pessoal desta Secretaria, lotado nesta Secretaria, para compor o pessoal do Setor de Documentação Técnica da Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Alimentos, o Sr. Luiz Carlos Borzato de Souza

PORTARIA Nº 27 DE 17 DE MARÇO DE 1978

O SECRETARIO NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA, em uso das atribuições que lhe confere o art. 42, item VIII, do Regulamento Ministerial nº 903-82, de 25 de março de 1977,

RESOLVE designar, a Sra. Inez Fagundes, nutricionista, inscrita no Conselho Nacional de Nutricionistas, código NS-053-1, classe "C" nº 10, do Posto de Pessoal desta Secretaria, lotado nesta Secretaria, para compor o pessoal do Setor de Documentação Técnica da Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Alimentos, o Sr. Luiz Carlos Borzato de Souza

PORTARIA Nº 28 DE 17 DE MARÇO DE 1978

O SECRETARIO NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA, em uso das atribuições que lhe confere o art. 42, item VIII, do Regulamento Ministerial nº 903-82, de 25 de março de 1977,

RESOLVE designar, a Sra. Inez Fagundes, nutricionista, inscrita no Conselho Nacional de Nutricionistas, código NS-053-1, classe "C" nº 10, do Posto de Pessoal desta Secretaria, lotado nesta Secretaria, para compor o pessoal do Setor de Documentação Técnica da Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Alimentos, o Sr. Luiz Carlos Borzato de Souza

O SECRETARIO NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA, em uso das atribuições que lhe confere o art. 42, item VIII, do Regulamento Ministerial nº 903-82, de 25 de março de 1977,

RESOLVE designar, a Sra. Inez Fagundes, nutricionista, inscrita no Conselho Nacional de Nutricionistas, código NS-053-1, classe "C" nº 10, do Posto de Pessoal desta Secretaria, lotado nesta Secretaria, para compor o pessoal do Setor de Documentação Técnica da Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Alimentos, o Sr. Luiz Carlos Borzato de Souza

O SECRETARIO NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA, em uso das atribuições que lhe confere o art. 42, item VIII, do Regulamento Ministerial nº 903-82, de 25 de março de 1977,

RESOLVE designar, a Sra. Inez Fagundes, nutricionista, inscrita no Conselho Nacional de Nutricionistas, código NS-053-1, classe "C" nº 10, do Posto de Pessoal desta Secretaria, lotado nesta Secretaria, para compor o pessoal do Setor de Documentação Técnica da Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Alimentos, o Sr. Luiz Carlos Borzato de Souza

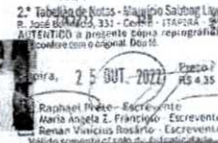
O SECRETARIO NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA, em uso das atribuições que lhe confere o art. 42, item VIII, do Regulamento Ministerial nº 903-82, de 25 de março de 1977,

RESOLVE designar, a Sra. Inez Fagundes, nutricionista, inscrita no Conselho Nacional de Nutricionistas, código NS-053-1, classe "C" nº 10, do Posto de Pessoal desta Secretaria, lotado nesta Secretaria, para compor o pessoal do Setor de Documentação Técnica da Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Alimentos, o Sr. Luiz Carlos Borzato de Souza

Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos, Produtos Dietéticos e Correlatos

CONCESSÃO DE AUTORIZAÇÃO PARA FUNCIONAMENTO DE EMPRESA

Nº DO PROCESSO	Nº DA AUTORIZAÇÃO	NOME DA EMPRESA
7127/77	327	LONG PRODUTOS OFICINAIS LTDA.
11673/77	326	METALIMIN S/A. - PRODUTOS QUÍMICOS.
6202/77	325	LABORATÓRIO ALVIN I FREITAS S.A.
11846/77	324	APEL DO BRASIL - INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.
11924/77	323	GENO LABORATÓRIOS LTDA.
11712/77	322	INCISA PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA.
11773/77	321	LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS BORGES LTDA.
11618/77	320	INSTITUTO BIQUÍMICO MARAGLIARO LTDA.
11794/77	319	SOCIOPAR BRASLACINGS, INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA.
11619/77	318	RICHARDSON MERRELL-MUNDA BRASIL S/A. QUÍMICA E FARMACÊUTICA.
12152/77	317	ACECIL - CENTRAL DE ESTABILIZAÇÃO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA.
6303/77	316	LABORATÓRIOS AERIAL CIPAV DO BRASIL LTDA.
11857/77	315	PETROFARMA - INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.
11904/77	314	ALGOM INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA.
4264/77	313	BASFARMA S.A. INDÚSTRIA E COMÉRCIO.
10593/77	312	LABORATÓRIO MENIOTOMICO LTDA.
7696/77	274	ARMOPLAST S/A PRODUTOS HOSPITALARES E PLÁSTICOS
7504/77	273	D. BARREDO S.A. COMÉRCIO E INDÚSTRIA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS
12070/77	272	INDÚSTRIAS GRASY LEVER LTDA.
2730/77	271	LABORATÓRIO VELAPAR LTDA.
7112/77	269	LABORATÓRIO TERAPÊUTICA PAULISTA S/A.
4714/77	268	INSTITUTO NACIONAL DE QUIMIOTERAPIA LTDA.
7755/77	268	LABORIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.
7587/77	267	REUFARMA S.A. - PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS.
4834/77	267	S/A. FARMACÊUTICA BRASILEIRA - FARMASIBEL.
4884/77	266	LABORATÓRIO SAÚDE LTDA.
6247/77	265	LABORATÓRIOS GEMELLA LTDA.
6248/77	264	LABORATÓRIO FROS-ROSA LTDA.
5965/77	263	ELCS QUÍMICA INDUSTRIAIS LTDA.
7143/77	263	ANDREAZ & FILIOS LTDA.
5726/77	261	LABORATÓRIO ENTRELA LTDA.
4493/77	260	ULTRACÁMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO S.A.
4676/77	260	INDÚSTRIAS QUÍMICAS LECHEIN LTDA.
7517/77	259	LABORATÓRIOS REGISFARMA LTDA.



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SAABAG LAW, em terceira-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00, CNS: 11.286-2 - 2º TABELIÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TITULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cnsad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas, Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



MINISTÉRIO DA SAÚDE

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Gerência Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade

CERTIFICADO

AUTORIZAÇÃO ESPECIAL DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESA Nº. 1200659

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como no Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, certificamos que a empresa abaixo identificada está autorizada a funcionar em todo território nacional para o exercício das atividades a seguir discriminadas:

CNPJ: 44.734.671/0001-51 Razão Social: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA
Autorização concedida por publicação em DOU por meio da Resolução: S/N
Autorização/MS: 1200659 Data Publicação: 26/06/1979
Endereço: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N
Bairro: PONTE PRETA
Município: ITAPIRA UF: SP
CEP: 13970-970
Validade do Certificado: INDETERMINADO

CLASSE E ATIVIDADES:

Insumo: Armazenar, Distribuir, Embalar, Exportar, Fabricar, Importar, Outras, Produzir, Transformar.
Medicamento: Armazenar, Distribuir, Embalar, Exportar, Fabricar, Importar, Outras, Produzir, Transformar.
Precusores de Entorp e/ou Psico: Armazenar, Distribuir, Embalar, Exportar, Fabricar, Importar, Outras, Produzir, Transformar.

Brasília, 11 de abril de 2013

Assinatura manuscrita e rubrica do Bruno Gonçalves Araújo Rios

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

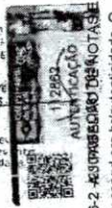
Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade

S.I.A. Trecho 05, Área Especial 57, Bloco B / Brasília (DF) - CEP 71.205-050 - http://www.anvisa.gov.br. Este Certificado somente será válido quando apresentar o selo seco da ANVISA

2.º Tabelião de Notas - Maurício Sabh R. José Bonfácio, 331 - Centro - ITAPIRA - SP. AUTÊNTICO a presente cópia reprogr que compare com o original. Data de

Itapira, 25 OUT. 2022

Raphael Pretz - Escrevente Maria Ângela Z. Franciso - Escrevente Renan Vinícius Rosário - Escrevente Válido somente of selo de Autenticidade.



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00, CNS: 11.286-2-433PROTESTO DE LETRAS E TITULOS/SP. O presente documento digital pode ser confirmado no endereço eletrônico www.cenid.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº-100/2020 CNJ - artigo 22

0120659

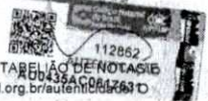
2061



40. OFFICINA DE NOTAS DE BRASILEIA
 W/3 NORTE DO SOL - ED. ANDRÉIA - FERRÃO
 BRASILEIA-DF - FONE: (0800) 13326-5234
 (REDEMIÇÃO e dev. fe por SEMELHANCAS)
 (SITIO) 1794151-067
 1703359703-68400 GONCALVES ANAÍDA RIZOS...
 Em testemunho da verdade,
 BRASILEIA, 30 de OUT de 2022
 Selo: 17072013300000952100
 Disponível no site www.ksol.com.br
 067-WASHINGTON RODRIGUES SANTOS FERREIRA
 ESPECIALISTE AUTORIZADA
 LRF h073 da 1195530: 11:14:46

MINISTÉRIO DAS RELAÇÕES EXTERIORES
 Ministério-Geral das Relações Exteriores - MARE
 Rua do Lagoa Sul, 363 - Brasília - DF
 CEP: 71200-900 - Fone: (61) 3440-1234
 02 MAI 2022

2ª Tabela de Notas - Manual SABBAG Law
 R. Noroeste 311 - Centro Sudoeste
 AUTENTICAÇÃO a presente cópia fotográfica
 que contém o original. Brasília, DF
 Brasília, 25 OUT 2022 PISCO
 R\$ 4,35
 Rápido e seguro
 Maria Angélica Z. Figueiredo
 R. Vinte e Nove de Abril, 100 - Fátima
 Brasília - DF - CEP: 70150-000
 Tabela SABBAG de Notas de Autenticação



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00, CNS: 11.286-2 - 2ª TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

ADVOCACIA-GERAL DA UNIÃO
 BIBLIOTECA
 Esta reprodução do Diário Oficial e/ou Diário da Justiça
 e/ou Coleção das Leis da República Federativa do Brasil
 confiere com o original.
 Brasília-DF, 03/11/2022
 Sélustiane César Cabral da Costa - MARE: 44234



112862
 AUTENTICAÇÃO
 A04435A.C0617538
 Brasília, 25 OUT 2022 PISCO
 R\$ 4,35
 Rápido e seguro
 Maria Angélica Z. Figueiredo
 R. Vinte e Nove de Abril, 100 - Fátima
 Brasília - DF - CEP: 70150-000
 Tabela SABBAG de Notas de Autenticação

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00, CNS: 11.286-2 - 2ª TABELÃO DE NOTAS E DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Table with 4 columns: Nº, Descrição, Valor, and another column. It lists various items and their associated values.

Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Medicamentos

DESPACHOS DO DIRETOR
Processo nº 1.386-24. Empresa: Casa Graciano, Laboratório e Drogaria S.A.
Processo nº 1.704-10. Empresa: Laboratório Casaribeiras S.A.
Processo nº 1.212-43. Empresa: Sintocelulosos Produtos Químicos e Farmacológicos Ltda.
Processo nº 1.699-44. Empresa: Biva-Proteins Indústria Farmacológica Ltda.
Processo nº 1.321-46. Empresa: Laboratórios-Estrela S.A.
Processo nº 1.329-47. Empresa: Alcon Laboratórios do Brasil Ltda.
Processo nº 1.310-49. Empresa: Alplex S.A. Laboratórios de Hipodermia.
Processo nº 1.428-54. Empresa: Produtos Farmacológicos Simoes do Brasil S.A.
Processo nº 1.2510-54. Empresa: Laboratório Lepetit S.A.
Processo nº 1.118-58. Empresa: Monteluzon Farmacologia S.A.
Processo nº 1.482-58. Empresa: Monteluzon Farmacologia S.A.

Processo nº 21.674-73. Empresa: Zurich Laboratório Farmacológico Ltda.
Processo nº 1.124-78. Empresa: Produtos Farmacológicos Simoes do Brasil S.A.
Processo nº 1.633-73. Empresa: Riodel-Zabala Produtos Químicos e Farmacológicos S.A.
Processo nº 1.674-73. Empresa: Merck S.A. Industrias Químicas.
Processo nº 1.101-73. Empresa: Laboratórios Pharmat S.A.
Processo nº 1.431-73. Empresa: Industrias Farmacológicas Fencoura-Wreth S.A.
Processo nº 1.517-73. Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacológicos.
Processo nº 1.758-73. Empresa: Cel-Conercial Exportadora Industrial Ltda.
Processo nº 1.245-73. Empresa: Allergan-Lok Produtos Farmacológicos Ltda.
Processo nº 1.864-73. Empresa: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.
Processo nº 1.186-73. Empresa: Sintocelulosos Produtos Químicos Farmacológicos Ltda.
Processo nº 1.104-82. Empresa: Hoechst do Brasil - Química e Farmacologia S.A.
Processo nº 1.842-82. Empresa: Laboratório Farmacológico Faria Ltda.
Processo nº 1.841-82. Empresa: Instituto De Angelo Produtos Farmacológicos Ltda.
Processo nº 11.114-81. Empresa: Newall Indústria Farmacológica Ltda.
Processo nº 15.614-71. Empresa: Instituto Lorenzini S.A. Produtos Transplantes Biológicos.

CONCESSÃO DE AUTORIZAÇÃO ESPECIAL PARA FUNCIONAMENTO DE EMPRESA

Table with 3 columns: Número do Processo, Número da Autorização, Nome da Empresa. Lists authorized companies like Indústria Química Resende S.A., Indústria Química Comércio Indústria, Importação e Exportação Ltda., Cristalia Produtos Químicos e Farmacológicos Ltda., Laboratórios Produtos Químicos Indústria e Comércio Ltda., and Instituto Medicamentos Fencoura S.A.

CONCESSÃO DE AUTORIZAÇÃO PARA FUNCIONAMENTO DE EMPRESA

Table with 3 columns: Número do Processo, Número da Autorização, Nome da Empresa. Lists companies like 2ª Tabelião de Notas - Maurício Sabbag Le R. José Botelho, 374 - Centro - Itapira - AURÉLIO A presente copia registrada que contém o original. Douls.

AUTENTICAÇÃO AU0435AC0617635

Este documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E PROTESTO DE LETRAS E TITULOS/ISP, nos termos de medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cnsd.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelião de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



MINISTÉRIO DA SAÚDE SECRETARIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

AUTORIZAÇÃO PARA FUNCIONAMENTO DE EMPRESA

VISTO

Nº 065

Handwritten signature: J. M. V. Diretor da Divisão

Conforme despacho do Diretor da Divisão Nacional de Vigilância Sanitária de Medicamentos, publicado no Diário Oficial da União de 26 de junho de 1979 - Processo n.º 01.728/79 com fundamento no parágrafo 3º do art. 2º da Lei n.º 6.368, de 21 de outubro de 1976 e no art. 12 do Decreto n.º 78.992, de 21 de dezembro de 1976, é concedida autorização à Empresa CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. com sede à Rodovia Itapira - Lindóia Km 14 - Fazenda Estância Cristália Cidade Itapira, Estado São Paulo, para o exercício da atividade de EXPORTAR - IMPORTAR - REEXPORTAR - PRODUIZIR - TRANSPORTAR - COMPRAR e COMERCIALIZAR, de substâncias entorpecentes ou que determinem dependência física ou psíquica.

DIMED 7 SE, 18.07.79 Local e data

Handwritten signature: Noy Vazconcelos Vasquez. Farmacêutico - N.º 5.693 Mat. Kola n.º 2.208.661

2º Tabelião de Notas - Maurício Sabbag Le R. José Botelho, 374 - Centro - Itapira - AURÉLIO A presente copia registrada que contém o original. Douls.

Vertical text on the right edge: O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00. CNS: 11.286-2 - 2º TABELÃO DE NOTAS E PROTESTO DE LETRAS E TITULOS/ISP, nos termos de medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cnsd.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelião de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

2062



2ª Tabelião de Notas - Mauricio Sabbag Law, Autentico e Assinado Digitalmente.

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO Nº 11, DE 13 DE OUTUBRO DE 1999

O Diretor Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições...

ANEXO

CONTEÚDO DE ATRIBUIÇÕES PARA FARMACIA

Table with columns for state abbreviations (e.g., AC, AL, AP, AM, BA, CE, DF, ES, GO, MA, MT, MS, PA, PB, PE, PI, RJ, RN, RR, RS, SC, SE, SP, TO) and corresponding agency names and addresses.

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO Nº 11, DE 13 DE OUTUBRO DE 1999

O Diretor Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições...

ANEXO

CONTEÚDO DE ATRIBUIÇÕES PARA FARMACIA

Table with columns for state abbreviations (e.g., AC, AL, AP, AM, BA, CE, DF, ES, GO, MA, MT, MS, PA, PB, PE, PI, RJ, RN, RR, RS, SC, SE, SP, TO) and corresponding agency names and addresses.



2ª Tabelião de Notas - Mauricio Sabbag Law, Autentico e Assinado Digitalmente.

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO Nº 11, DE 13 DE OUTUBRO DE 1999

O Diretor Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições...

ANEXO

CONTEÚDO DE ATRIBUIÇÕES PARA FARMACIA

Table with columns for state abbreviations (e.g., AC, AL, AP, AM, BA, CE, DF, ES, GO, MA, MT, MS, PA, PB, PE, PI, RJ, RN, RR, RS, SC, SE, SP, TO) and corresponding agency names and addresses.

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO Nº 11, DE 13 DE OUTUBRO DE 1999

O Diretor Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições...

ANEXO

CONTEÚDO DE ATRIBUIÇÕES PARA FARMACIA

Table with columns for state abbreviations (e.g., AC, AL, AP, AM, BA, CE, DF, ES, GO, MA, MT, MS, PA, PB, PE, PI, RJ, RN, RR, RS, SC, SE, SP, TO) and corresponding agency names and addresses.

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00, CNS: 11286-2 - 2ª TABELIÃO DE NOTAS DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provisório nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MAURICIO SABBAG LAW, em terça-feira, 25 de outubro de 2022 15:20:14 GMT-03:00, CNS: 11286-2 - 2ª TABELIÃO DE NOTAS DE PROTESTO DE LETRAS E TÍTULOS/SP, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provisório nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

CERTIDÃO SIMPLIFICADA

CERTIFICAMOS QUE AS INFORMAÇÕES ABAIXO CONSTAM DOS DOCUMENTOS ARQUIVADOS NESTA JUNTA COMERCIAL E SÃO VIGENTES NA DATA DE SUA EXPEDIÇÃO.

SE HOUVER ARQUIVAMENTOS POSTERIORES, ESTA CERTIDÃO PERDERÁ SUA VALIDADE.

A AUTENTICIDADE DESTA CERTIDÃO E A EXISTÊNCIA DE ARQUIVAMENTOS POSTERIORES, SE HOUVER, PODERÃO SER CONSULTADAS NO SITE WWW.JUCESPONLINE.SP.GOV.BR, MEDIANTE O CÓDIGO DE AUTENTICIDADE INFORMADO AO FINAL DO DOCUMENTO.

EMPRESA							
NIRE	REGISTRO	DATA DA CONSTITUIÇÃO	INÍCIO DAS ATIVIDADES	PRAZO DE DURAÇÃO			
35201149612		20/04/1972	01/03/1972				
NOME COMERCIAL						TIPO JURÍDICO	
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA.						SOCIEDADE LIMITADA	
C.N.P.J		ENDEREÇO		NÚMERO	COMPLEMENTO		
44.734.671/0001-51		RODOVIA ITAPIRA-LINDOIA, KM 14		S/N			
BARRIO		MUNICÍPIO	UF	CEP	MOEDA	VALOR CAPITAL	
PONTE PRETA		ITAPIRA	SP	13974-970	R\$	900.000.000,00	

OBJETO SOCIAL
FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO PESQUISA E DESENVOLVIMENTO EXPERIMENTAL EM CIÊNCIAS FÍSICAS E NATURAIS TESTES E ANÁLISES TÉCNICAS OUTRAS ATIVIDADES DE SERVIÇOS PRESTADOS PRINCIPALMENTE ÀS EMPRESAS NÃO ESPECIFICADAS ANTERIORMENTE

DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025					
NOME					
FELIPE STEVANATTO SAMPAIO					
ENDEREÇO			NÚMERO	COMPLEMENTO	
RUA LEOPOLDO DE BULHOES			35	AP 806	
BARRIO	MUNICÍPIO		UF	CEP	RG
VILA CLEMENTINO	SAO PAULO		SP	04022-020	330652679
CPF	CARGO				QUANTIDADE COTAS
356.579.328-70	DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025				30.000,00

SÓCIO					
NOME					
JMS PARTICIPACOES LTDA					
ENDEREÇO			NÚMERO	COMPLEMENTO	
ROD. ITAPIRA-LINDOIA, KM 14			S/N		
BARRIO	MUNICÍPIO		UF	CEP	
PONTE NOVA	ITAPIRA		SP	13974-970	
DOCUMENTO	CARGO				QUANTIDADE COTAS
00000000001	SÓCIO				449.760.000,00

SÓCIO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025	
NOME	
KARIME BITTAR STEVANATTO GEROLIN	

02064

ENDEREÇO RUA ABIURANA		NÚMERO 116	COMPLEMENTO		
BARRIO LOTEAMENTO ALPHAVIL	MUNICÍPIO CAMPINAS	UF SP	CEP 13098-358	RG 330651699	
CPF 221.011.758-51	CARGO SÓCIO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025	QUANTIDADE COTAS 30.000,00			

SÓCIO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025					
NOME LEIA BITTAR STEVANATTO					
ENDEREÇO RUA PADRE FERRAZ		NÚMERO 818	COMPLEMENTO AP 301		
BARRIO SANTA CRUZ	MUNICÍPIO ITAPIRA	UF SP	CEP 13974-366	RG 330651602	
CPF 346.771.848-52	CARGO SÓCIO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025	QUANTIDADE COTAS 30.000,00			

SÓCIO					
NOME OCP PARTICIPACOES LTDA					
ENDEREÇO RODOVIA ITAPIRA-LINDOIA, KM 14		NÚMERO S/N	COMPLEMENTO		
BARRIO PONTE NOVA	MUNICÍPIO ITAPIRA	UF SP	CEP 13974-970	RG	
DOCUMENTO 00000000002	CARGO SÓCIO	QUANTIDADE COTAS 449.760.000,00			

DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025					
NOME RENATA SANTOS PACHECO					
ENDEREÇO RUA DOS TAMANAS		NÚMERO 238	COMPLEMENTO		
BARRIO VILA MADALENA	MUNICÍPIO SAO PAULO	UF SP	CEP 05444-010	RG 228975529	
CPF 158.634.408-05	CARGO DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025	QUANTIDADE COTAS 60.000,00			

DIRETOR PRESIDENTE, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025					
NOME RICARDO SANTOS PACHECO					
ENDEREÇO RUA COPAIBA		NÚMERO 634	COMPLEMENTO		
BARRIO LOTEAMENTO ALPHAVIL	MUNICÍPIO CAMPINAS	UF SP	CEP 13098-347	RG 183298998	
CPF 184.309.758-37	CARGO DIRETOR PRESIDENTE, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025	QUANTIDADE COTAS 60.000,00			

EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 60.000,00.

ELEIÇÃO/REELEIÇÃO/ALTERAÇÃO DOS DADOS CADASTRAIS DE FELIPE STEVANATTO SAMPAIO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA, CPF: 356.579.328-70, RG/RNE: 33065267-9 - SP, RESIDENTE À RUA LEOPOLDO DE BULHOES, 35, AP 806, VILA CLEMENTINO, SAO PAULO - SP, CEP 04022-020, COMO DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO E ADMINISTRADOR, ASSINANDO PELA EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 30.000,00.

ALTERAÇÃO DOS DADOS CADASTRAIS DE KARIME BITTAR STEVANATTO GEROLIN, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA, CPF: 221.011.758-51, RG/RNE: 33065169-9 - SP, RESIDENTE À RUA PADRE FERRAZ, 818, AP 301, SANTA CRUZ, CAMPINAS - SP, CEP 13098-358, NA SITUAÇÃO DE SÓCIO, ASSINANDO PELA EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 30.000,00.

ALTERAÇÃO DOS DADOS CADASTRAIS DE LEIA BITTAR STEVANATTO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA, CPF: 346.771.848-52, RG/RNE: 33065160-2 - SP, RESIDENTE À RUA PADRE FERRAZ, 818, AP 301, SANTA CRUZ, ITAPIRA - SP, CEP 13974-366, NA SITUAÇÃO DE SÓCIO, ASSINANDO PELA EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 30.000,00.

REMANESCENTE OGARI DE CASTRO PACHECO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: BRANCA, CPF: 014.645.078-72, RG/RNE: 21013792, RESIDENTE À RUA UM, S/N, QUADRA 20, CONDOMÍNIO FAZENDA, JAGUARIUNA - SP, CEP 13916-410, NA SITUAÇÃO DE SÓCIO E REPRESENTANTE, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 60.000,00. (REPRESENTANTE DA OCP PARTICIPACOES LTDA.)

REMANESCENTE JMS PARTICIPACOES LTDA, DOCUMENTO: 00000000001, SITUADA À ROD. ITAPIRA-LINDOIA, KM 14, S/N, PONTE NOVA, ITAPIRA - SP, CEP 13974-970, NA SITUAÇÃO DE SÓCIO, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 449.760.000,00.

REMANESCENTE OCP PARTICIPACOES LTDA, DOCUMENTO: 00000000002, SITUADA À RODOVIA ITAPIRA-LINDOIA, KM 14, S/N, PONTE NOVA, ITAPIRA - SP, CEP 13974-970, NA SITUAÇÃO DE SÓCIO, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 449.760.000,00.

REMANESCENTE IRIS SCUSSEL STEVANATTO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA., CPF: 152.504.898-85, RG/RNE: 4583298, RESIDENTE À PARQUE JUCA MULATTO, 11, CENTRO, ITAPIRA - SP, CEP 13974-349, REPRESENTANDO JMS PARTICIPACOES LTDA, NA SITUAÇÃO DE SÓCIO, ASSINANDO PELA EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 60.000,00.

FIM DAS INFORMAÇÕES PARA NIRE: 35201149612
DATA DA ÚLTIMA ATUALIZAÇÃO DA BASE DE DADOS: 05/04/2024



Certidão Simplificada. Documento certificado por MARIA CRISTINA FREI, Secretária Geral da Jucesp. A Junta Comercial do Estado de São Paulo, garante a autenticidade deste documento quando visualizado diretamente no portal www.jucespnetline.sp.gov.br sob o número de autenticidade 235454480, sexta-feira, 5 de abril de 2024 às 18:31:45.

ENDEREÇO RUA TOMAS SEPE		NÚMERO 489	COMPLEMENTO SALA A
BARRIO JARDIM DA GLORIA	MUNICÍPIO COTIA	UF SP	CEP 06711-270
NIRE 31920001969		CNPJ 44.734.671/0025-29	
ENDEREÇO AV DAS QUARESMEIRAS		NÚMERO 451	COMPLEMENTO BLOCO B
BARRIO DISTRITO INDUSTRIAL	MUNICÍPIO POUSO ALEGRE	UF MG	CEP 37556-833
NIRE 35906144484		CNPJ 44.734.671/0026-00	
ENDEREÇO AVENIDA JOSE DE SOUZA CAMPOS		NÚMERO 1358	COMPLEMENTO
BARRIO CHACARA DA BARRA	MUNICÍPIO CAMPINAS	UF SP	CEP 13090-615
NIRE 31920053969		CNPJ 44.734.671/0027-90	
ENDEREÇO AVENIDA OSMANI BARBOSA		NÚMERO 1235	COMPLEMENTO
BARRIO CONJUNTO RESIDENCIA	MUNICÍPIO MONTES CLAROS	UF MG	CEP 39404-006

ÚLTIMO DOCUMENTO ARQUIVADO	
DATA 28/03/2024	NÚMERO 114.190/24-0
ALTERAÇÃO DE SOCIOS/TITULAR/DIRETORIA : , DATADA DE: 27/05/2023.	
ALTERAÇÃO DOS DADOS CADASTRAIS DE ANDREA STEVANATTO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA, CPF: 107.939.238-67, RG/RNE: 13760512-2 - SP, RESIDENTE À RUA VILA RICA, 94, BELA VISTA, ITAPIRA - SP, CEP 13970-000, COMO REPRESENTANTE, DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO E ADMINISTRADOR, ASSINANDO PELA EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 60.000,00.	
ELEIÇÃO/REELEIÇÃO/ALTERAÇÃO DOS DADOS CADASTRAIS DE THIAGO STEVANATTO SAMPAIO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA, CPF: 346.731.198-94, RG/RNE: 33065268-0 - SP, RESIDENTE À RUA PROFESSOR MAURO GOMES FERREIRA, 35, PARQUE SANTA BARBAR, ITAPIRA - SP, CEP 13977-262, COMO DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO E ADMINISTRADOR, ASSINANDO PELA EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 30.000,00.	
ELEIÇÃO/REELEIÇÃO/ALTERAÇÃO DOS DADOS CADASTRAIS DE RICARDO SANTOS PACHECO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA, CPF: 184.309.758-37, RG/RNE: 18329899-8 - SP, RESIDENTE À RUA COPAIBA, 634, LOTEAMENTO ALPHAVIL, CAMPINAS - SP, CEP 13098-347, COMO DIRETOR PRESIDENTE E ADMINISTRADOR, ASSINANDO PELA EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 60.000,00.	
ELEIÇÃO/REELEIÇÃO/ALTERAÇÃO DOS DADOS CADASTRAIS DE RENATA SANTOS PACHECO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA, CPF: 158.634.408-05, RG/RNE: 22897552-9 - SP, RESIDENTE À RUA DOS TAMANAS, 238, VILA MADALENA, SAO PAULO - SP, CEP 05444-010, COMO DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO E ADMINISTRADOR, ASSINANDO PELA EMPRESA, COM VALOR DE PARTICIPAÇÃO NA SOCIEDADE DE \$ 60.000,00.	
ELEIÇÃO/REELEIÇÃO/ALTERAÇÃO DOS DADOS CADASTRAIS DE ROGERIO SANTOS PACHECO, NACIONALIDADE BRASILEIRA, RAÇA/COR: NÃO DECLARADA, CPF: 191.122.338-03, RG/RNE: 25366962-5 - SP, RESIDENTE À RUA MARFIM, 95, LOTEAMENTO ALPHAVIL, CAMPINAS - SP, CEP 13098-354, COMO DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO E ADMINISTRADOR, ASSINANDO PELA	

DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025				
NOME ROGERIO SANTOS PACHECO				
ENDEREÇO RUA MARFIM		NÚMERO 95	COMPLEMENTO	
BARRIO LOTEAMENTO ALPHAVIL	MUNICÍPIO CAMPINAS	UF SP	CEP 13098-354	RG 253669625
CPF 191.122.338-03	CARGO DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025			QUANTIDADE COTAS 60.000,00

DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025				
NOME THIAGO STEVANATTO SAMPAIO				
ENDEREÇO RUA PROFESSOR MAURO GOMES FERREIRA		NÚMERO 35	COMPLEMENTO	
BARRIO PARQUE SANTA BARBAR	MUNICÍPIO ITAPIRA	UF SP	CEP 13977-262	RG 330652680
CPF 346.731.198-94	CARGO DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025 E ADMINISTRADOR, COM TÉRMINO DE MANDATO EM 27/07/2025			QUANTIDADE COTAS 30.000,00

REPRESENTANTE, DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, ADMINISTRADOR				
NOME ANDREA STEVANATTO				
ENDEREÇO RUA VILA RICA		NÚMERO 94	COMPLEMENTO	
BARRIO BELA VISTA	MUNICÍPIO ITAPIRA	UF SP	CEP 13970-000	RG 137605122
CPF 107.939.238-67	CARGO REPRESENTANTE, DIRETOR SEM DESIGNAÇÃO, ADMINISTRADOR			QUANTIDADE COTAS 60.000,00

SÓCIO, REPRESENTANTE				
NOME IRIS SCUSSEL STEVANATTO				
ENDEREÇO PARQUE JUCA MULATTO		NÚMERO 11	COMPLEMENTO	
BARRIO CENTRO	MUNICÍPIO ITAPIRA	UF SP	CEP 13974-349	RG 4583298
CPF 152.504.898-85	CARGO SÓCIO, REPRESENTANTE			QUANTIDADE COTAS 60.000,00

SÓCIO, REPRESENTANTE		
NOME OGARI DE CASTRO PACHECO		
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO

RUA UM		S/N	QUADRA 20		
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP	RG	
CONDOMINIO FAZENDA	JAGUARIUNA	SP	13916-410	21013792	
CPF	CARGO	QUANTIDADE COTAS			
014.645.078-72	SÓCIO, REPRESENTANTE	60.000,00			

FILIAIS					
NIRE	CNPJ				
35900373520					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
AV. NOSSA SRA. DA ASSUNCAO	574				
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
BUTANTA	SAO PAULO	SP	05359-001		
NIRE	CNPJ				
43999025428					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
AV PALMEIRA	18	CJ 604/605			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
PETROPOLIS	PORTO ALEGRE	RS	90470-320		
NIRE	CNPJ				
31999054061	44.734.671/0009-09				
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
AVENIDA DO CONTORNO	3861	SALAS 701/702			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
SANTA EFIGENIA	BELO HORIZONTE	MG	30110-090		
NIRE	CNPJ				
35901668141	44.734.671/0010-42				
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
RUA UMBU,SLS 11 A 16,TERREO E MEZANINO	219				
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
ALPHAVILLE	CAMPINAS	SP	13098-325		
NIRE	CNPJ				
41999037637	44.734.671/0001-51				
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
AVENIDA PRESIDENTE KENNEDY	3115	1 ANDAR-SALA			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
AGUA VERDE	CURITIBA	PR	80610-010		
NIRE	CNPJ				
29999004799					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
AV. ANTONIO CARLOS MAGALHAES	1034	SALA 412			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
ITAIGUARA	SALVADOR	BA	41850-900		
NIRE	CNPJ				
26999010559					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			

RUA ESTADO DE ISRAEL		334	CJ. 403		
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
ILHA DO LEITE	RECIFE	PE	50070-420		
NIRE	CNPJ				
23999005587					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
AV. SANTOS DUMONT	2849	SALA 402			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
ALDEOTA	FORTALEZA	CE	60150-161		
NIRE	CNPJ				
33999055591					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
AV RIO BRANCO	26	4 PAV			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
CENTRO	RIO DE JANEIRO	RJ	20090-033		
NIRE	CNPJ				
52999012366					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
RUA C - 210	410				
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
JD. AMERICA	GOIANIA	GO	74270-230		
NIRE	CNPJ				
15999005017					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
RUA DOS PARIQUIS	3001	SL. 1106			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
CREMACAO	BELEM	PA	66040-320		
NIRE	CNPJ				
35902591389					
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
RODOVIA SP 147 KILOMETRO 41,2	S/N	CHACARA			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
MACUCOS	ITAPIRA	SP	13970-000		
NIRE	CNPJ				
35903364611	44.734.671/0001-51				
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
RUA PADRE EUGENIO LOPES	361				
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
VILA PROGREDIOR	SAO PAULO	SP	05615-010		
NIRE	CNPJ				
35904998656	44.734.671/0022-86				
ENDEREÇO	NÚMERO	COMPLEMENTO			
RODOVIA MONSENHOR CLODOALDO DE PAIVA	SN	SP147, KM46,2			
BARRIO	MUNICÍPIO	UF	CEP		
	ITAPIRA	SP	13974-908		
NIRE	CNPJ				
35905238159	44.734.671/0023-67				

**DIMASTER -
COMERCIO DE
PRODUTOS
HOSPITALARES
LTDA.**



2411-2 0 2069
6

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

Declaramos para os fins exigidos na legislação, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

Dados do Fornecedor

CNPJ: 02.520.829/0001-40 DUNS®: 904953007
Razão Social: DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.
Nome Fantasia: DIMASTER
Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 31/07/2024
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA
MEI: Não
Porte da Empresa: Demais

Ocorrências e Impedimentos

Ocorrência: Consta
Impedimento de Licitar: Nada Consta
Ocorrências Impeditivas indiretas: Nada Consta
Vínculo com "Serviço Público": Nada Consta

Níveis cadastrados:

Automática: a certidão foi obtida através de integração direta com o sistema emissor. Manual: a certidão foi inserida manualmente pelo fornecedor.

I - Credenciamento

II - Habilitação Jurídica

III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal

Receita Federal e PGFN	Validade:	08/10/2024	Automática
FGTS	Validade:	10/05/2024	Automática
Trabalhista (http://www.tst.jus.br/certidao)	Validade:	08/10/2024	Automática

IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal

Receita Estadual/Distrital	Validade:	24/05/2024
Receita Municipal	Validade:	28/08/2024

V - Qualificação Técnica

VI - Qualificação Econômico-Financeira

Validade: 31/05/2024



08 2070

Consulta de Impedidos de Licitar

CNPJ: 02520829000140

1 Itens encontrados

Relação de Processos Compra

Município	CNPJ/CPF	Nome/Razão Social	Data Início	Data fim	Tipo Sanção	Situação
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS	02.520.829/0001-40	DIMASTER COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	18/04/2012	18/10/2012		Expirado

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS
CNPJ: 02.520.829/0001-40 - I.E.: 170/0004112 - I.M.: 450
Rod BR 480 180 - Centro
Barão de Cotegipe - RS
CEP: 99740-000
Telefone: (54) 3523-2600
E-mail: dimaster@dimaster.com.br
<https://www.dimaster.com.br>

Barão de Cotegipe - RS, 24 de Abril de 2024

À
MUNICIPIO DE CAPANEMA - PR (MUNICIPIO DE CAPANEMA)
AV PARIGOT DE SOUZA 1080 - CENTRO
CEP: 85760000
CAPANEMA - PR

Referência : Pregão Eletrônico N° 14/2024
Data de Abertura dia 24/04/2024 às 08:30

Proposta : 6482

Prezados Senhores,

Atendendo a licitação em referência apresentamos a seguir nossa proposta.

Condições gerais da proposta:

Declaramos e nos obrigamos a cumprir todos os termos da contratação indicadas nos documentos que compõem o processo de contratação.

A validade da proposta definitiva de preços é pelo prazo de 1 (um) ano, ou outro prazo indicado nos documentos que compõem o processo de contratação, contado da data da apresentação da proposta definitiva de preços.

A validade da proposta inicial não será inferior a 90 (noventa) dias, a contar da data de sua apresentação.

Prazo máximo de fornecimento dos produtos/prestação dos serviços, respeitando-se o disposto no Termo de Referência.

Declaramos que preços ofertados já estão inclusos os tributos, fretes, taxas, seguros, encargos sociais, trabalhistas e todas as demais despesas necessárias à execução do objeto da contratação.

Validade dos Medicamentos: 12 (doze) meses, a contar da data de entrega dos produtos.

Prazo de Entrega: 10 (dez) dias úteis.

Pagamento: 15 (quinze) dias, contados da data de recebimento definitivo dos produtos.

Validade do Contrato: 12 (doze) meses.

Banco(s) para depósito:

Banco do Brasil *** Agência: 5122-5 *** Conta Corrente: 7468-3
Bradesco *** Agência: 03274 *** Conta Corrente: 46001-0

Dados do Representante Legal para Assinatura do Contrato:

Nome: Suema Tussi Brunelo RG. 1038690028 - SSP/RS CPF. 448.443.280-34

Data de Nascimento: 19/01/1969 Nacionalidade: Brasileira Estado civil: Casada

Função na empresa: Procuradora End. Residencial: Rua Augusto Berton - 66 - Centro Barão de Cotegipe - RS CEP: 99740-000

E-mail Licitação: pregao@dimaster.com.br

062071



E-mail Contratos: licitacao2@dimaster.com.br/contratos@dimaster.com.br
 E-mail Pedido/Empenho: faturamento@dimaster.com.br

0001						
Item	Nosso Código	Qtde	Und	Descrição / Descrição Técnica / Observação	Preço Unitário R\$	Total Item R\$
0002	269	4.000	BN	ACETATO DE DEXAMETASONA CREME 1MG/GR 10GR ACETATO DE DEXAMETASONA 1MG/G CREME (TUBO COM 10 G) (BR0267643) - -Unidade: BSN Código do Produto - 54843 Emb. Primária:TB C/ 10 G Emb. Secundária: CX C/ 100 Marca:PRATI DONADUZZI Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA - PRATI, DONADUZZI - F100 - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO Apresentação: Emb. Primária:TB C/ 10 G Emb. Secundária: CX C/ 100 Acondicionamento: BSNAGA DE ALUMINIO Registro M.S.: 1256801260020 Cód. Barras: 7898148294602 Cód. GGREM: 528524002160110 Cód. BR: BR0267643	1,49	5.960,00
Preço Unitário: UM REAL E QUARENTA E NOVE CENTAVOS						
Total Item: CINCO MIL, NOVECENTOS E SSESSENTA REAIS						
0044	191	1.500	AP	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA+DIPIRONA INJ 5ML BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA + DIPIRONA MONOIDRATADA 4MG/ 500 MG/ML (AMPOLA COM 5 ML) (BR0270621) - -Unidade: AMP Código do Produto - 68074 Emb. Primária:AMP C/ 5 ML Emb. Secundária: CX C/ 100 Marca:FARMACE Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico (4 + 500) MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD AMB X 5 ML Fabricante: FARMACE-INDUSTRIA QUIMICO FARMACEUTICA CEARENSE LTDA - FARMACE-INDUSTRIA QUIMICO FARMACEUTICA CEARENSE LTDA - F113 - 06.628.333/0001-46 - BARBALHA Apresentação: Emb. Primária:AMP C/ 5ML Emb. Secundária: CX C/ 100 Acondicionamento: AMPOLA DE VIDRO AMBAR Registro M.S.: 1108500260033 Cód. Barras: 7898166040670 Cód. GGREM: 508302501158119 Cód. BR: BR0267282	1,31	1.965,00

0.2072
 B

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Preço Unitário: UM REAL E TRINTA E UM CENTAVOS						
Total Item: UM MIL, NOVECENTOS E SESENTA E CINCO REAIS						
0111	464	60.000	CP	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL 40MG COMPRIMIDO CLORIDRATO DE PROPRANOLOL 40 MG (BR0267772) - -Unidade: COMP Código do Produto - 68102 Emb. Primária:BL C/ 20 Emb. Secundária: CX C/ 500 Marca:OSORIO DE MORAES Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Item desonerado de ICMS de acordo com o Convênio 87/02 e alterações. Fabricante: LABORATORIOS OSORIO DE MORAES LTDA - LABORATORIOS OSORIO DE MORAES LTDA - F126 - 19.791.813/0001-75 - CONTAGEM Apresentação: Emb. Primária:BL C/ 20 Emb. Secundária: CX C/ 6000 Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PVC Registro M.S.: 1050400510040 Cód. Barras: 7898089301087 Cód. GGREM: 522123090007506 Cód. BR: BR0267772	0,029	1.740,00
Preço Unitário: VINTE E NOVE MILÉSIMOS DE REAL						
Total Item: UM MIL, SETECENTOS E QUARENTA REAIS						
0145	767	250	FR	BECLOMETASONA 50MCG SPRAY ORAL DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA, 50 MCG/DOSE, AEROSOL BUCAL, FRASCO DOSEADOR C/ BOCAL AEROGADOR (BR0346586) - -Unidade: FRAS Código do Produto - 68118 Emb. Primária:FR C/200DOSES Emb. Secundária: CX C/ 1 Marca:GLENMARK Nome Comercial:GENERICO Origem:INDIA Tipo:Genérico Item desonerado de ICMS de acordo com o Convênio 87/02 e alterações. Fabricante: GLENMARK FARMACEUTICA LTDA - GLENMARK FARMACEUTICA LTDA - F4563 - 44.363.661/0001-57 - SÃO PAULO Apresentação: Emb. Primária:FR C/200DOSES Emb. Secundária: CX C/ 1 Acondicionamento: TUBO DE ALUMINIO PRESSURIZADO Registro M.S.: 1101302940014 Cód. Barras: 7897473206090 Cód. GGREM: 521922070021206 Cód. BR: BR0346586-2	19,50	4.875,00
Preço Unitário: DEZENOVE REAIS E CINQUENTA CENTAVOS						
Total Item: QUATRO MIL, OITOCENTOS E SETENTA E CINCO REAIS						

05/2073



0146	177	300	FR	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 250MCG SPRAY ORAL 200 DOSES DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA, SPRAY ORAL, 250MCG/DOSE, FRASCO DOSEADOR COM BOCAL AEROGADOR (BR0267581) - -Unidade: FRAS Código do Produto - 68119 Emb. Primária:FR C/200DOSES Emb. Secundária: CX C/ 1 Marca:GLENMARK Nome Comercial:GENERIC Origem:INDIA Tipo:Genérico Item desonerado de ICMS de acordo com o Convênio 87/02 e alterações. Fabricante: GLENMARK FARMACEUTICA LTDA - GLENMARK FARMACEUTICA LTDA - F4563 - 44.363.661/0001-57 - SÃO PAULO Apresentação: Emb. Primária:FR C/200 DOSES Emb. Secundária: CX C/ 1 Acondicionamento: TUBO DE ALUMINIO PRESSURIZADO Registro M.S.: 1101302770011 Cód. Barras: 7897473207103 Cód. GGREM: 521915120019406 Cód. BR: BR0346586	22,80	6.840,00
Preço Unitário: VINTE E DOIS REAIS E OITENTA CENTAVOS						
Total Item: SEIS MIL, OITOCENTOS E QUARENTA REAIS						
0161	881	32.000	CS	EXTRATO SECO DE GLYCINE 150MG EXTRATO MEDICINAL, GLYCINE MAX (L.) MERRIL, 150 MG (MÍNIMO 60 MG DE ISOFLAVONA DE SOJA) (BR0395620) - Unidade: COMP/CAPS Código do Produto - 68123 Emb. Primária:BL C/ 10 Emb. Secundária: CX C/ 30 Marca:PHARMASCIENCE Nome Comercial:SOYNATI Origem:BRASIL Tipo:Fitoterápico Fabricante: PHARMASCIENCE LABORATORIOS LTDA - PHARMASCIENCE LABORATORIOS LTDA - F165 - 25.773.037/0001-83 - BETIM Apresentação: Emb. Primária: Emb. Secundária: CX C/ 30 Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1171700620029 Cód. Barras: 7898014561890 Cód. GGREM: 528120060015807 Cód. BR: BR0395620	0,369	11.808,00
Preço Unitário: TREZENTOS E SESSENTA E NOVE MILÉSIMOS DE REAL						
Total Item: ONZE MIL, OITOCENTOS E OITO REAIS						

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: valproato de sódio

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.262829/2006-96	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/12/2006
Nome Comercial	valproato de sódio	Registro	113430142	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	VALPROATO DE SÓDIO	Medicamento de referência		DEPAKENE	
Classe Terapêutica		ATC			
Parêcer Público		Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301420013	XAROPE	26/12/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301420021	XAROPE	26/12/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301420031	XAROPE	26/12/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS PET AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301420048	XAROPE	26/12/2006	24 meses

Princípio Ativo	VALPROATO DE SÓDIO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA (I)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

0176	327	125.000	CP	FUROSEMIDA 40MG COMPRIMIDO FUROSEMIDA 40 MG (BR0267663) - -Unidade: COMP Código do Produto - 68132 Emb. Primária:BL C/ 20 Emb. Secundária: CX C/ 500 Marca:PRATI DONADUZZI Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA - PRATI, DONADUZZI - F100 - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO Apresentação: Emb. Primária:BL C/ 20 Emb. Secundária: CX C/ 500 Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Registro M.S.: 1256801950027 Cód. Barras: 7899547504538 Cód. GGREM: 528528902115114 Cód. BR: BR0267663	0,049	6.125,00
Preço Unitário: QUARENTA E NOVE MILÉSIMOS DE REAL						
Total Item: SEIS MIL, CENTO E VINTE E CINCO REAIS						
0200	353	4.500	FR	IBUPROFENO SUSPENSAO ORAL GOTAS 50MG/ML 30ML IBUPROFENO, 50 MG/ML, SUSPENSÃO ORAL (BR0294643) - -Unidade: FRAS Código do Produto - 68142 Emb. Primária:FR C/ 30 ML Emb. Secundária: CX C/ 100 Marca:NATULAB Nome Comercial:IBUPROTRAT Origem:BRASIL Tipo:Similar Fabricante: NATULAB LABORATORIO S.A - NATULAB LABORATORIO S.A - F207 - 02.456.955/0001-83 - SANTO ANTONIO JESUS Apresentação: Emb. Primária:FR C/ 30 ML Emb. Secundária: CX C/ 100 Acondicionamento: FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Registro M.S.: 1384100330083 Cód. Barras: 7898133133190 Cód. GGREM: 540418010010803 Cód. BR: BR0294643	1,90	8.550,00
Preço Unitário: UM REAL E NOVENTA CENTAVOS						
Total Item: OITO MIL, QUINHENTOS E CINQUENTA REAIS						
0205	359	2.200	FR	LACTULOSE LIQUIDA 120ML LACTULOSE 667 MG/ML XAROPE (BR0383750) - -Unidade: FRAS Código do Produto - 55028 Emb. Primária:FR C/ 120 ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:MAYBEN Nome Comercial:LACTBEN Origem: Tipo:Similar Fabricante: MAYBEN PHARMACEUTICAL LTDA -	3,80	8.360,00

02075



				MAYBEN PHARMACEUTICAL LTDA - F7129 - 31.170.914/0001-24 - ARARANGUÁ Apresentação: Emb. Primária:FR C/ 120 ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: FRASCO PLASTICO AMBAR Registro M.S.: ISENTO Cód. Barras: 7898969326322 Cód. BR: BR0305247-2		
Preço Unitário: TRÊS REAIS E OITENTA CENTAVOS						
Total Item: OITO MIL, TREZENTOS E SESENTA REAIS						
0228	273	15.000	CP	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA 2MG COMPRIMIDO MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA 2 MG (BR0267645) - -Unidade: COMP Código do Produto - 55070 Emb. Primária:BL C/ 20 Emb. Secundária: CX C/ 500 Marca:GEOLAB Nome Comercial:HYSTIN Origem:BRASIL Tipo:Similar 2,0 MG COM CT 50 BL AL PLAS TRANS X 10 Fabricante: GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - F106 - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:BL C/ 20 Emb. Secundária: CX C/ 500 Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1542300120020 Cód. Barras: 7899095210172 Cód. GGREM: S10401102113412 Cód. BR: BR0267645	0,044	660,00
Preço Unitário: QUARENTA E QUATRO MILÉSIMOS DE REAL						
Total Item: SEISCENTOS E SESENTA REAIS						
0240	385	60.000	CP	CLORIDRATO DE METFORMINA 500MG COMPRIMIDO METFORMINA 500 MG (BR0267690) - -Unidade: COMP Código do Produto - 55081 Emb. Primária:BL C/ 10 Emb. Secundária: CX C/ 400 Marca:PRATI DONADUZZI Nome Comercial:GENÉRICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA - PRATI, DONADUZZI - F100 - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO Apresentação: Emb. Primária:BL C/ 10 Emb. Secundária: CX C/ 400 Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1256801510061 Cód. Barras: 7898148291281	0,129	7.740,00

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfato de salbutamol

Nome da Empresa Detentora do Registro	GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	44.363.661/0001-57	Autorização	1.01.013-0
Processo	25351.259374/2019-07	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/03/2021
Nome Comercial	sulfato de salbutamol	Registro	110130291	Vencimento do registro	03/2031
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL MICRONIZADO		Medicamento de referência	AEROLIN®	
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES		ATC		
Parecer Público	Acesse aqui		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MCG/DOSE SUS AER INAL OR CT TB AL 19 ML X 200 AÇION + DISP INAL ATIVA	1101302910018	Suspensão Aerosol	29/03/2021	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL MICRONIZADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Tubo de alumínio (Tubo de alumínio não anodizado de base lisa de 19 mL cravado com uma válvula dosadora de 61 mL e equipado com um atuador NM100 0.5 (corpo de cor branca e tampa de cor verde).) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina.) Acessório - INALADOR 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GLENMARK PHARMACEUTICALS LTD Endereço: PLOT NO. B - 25, MIDC, SHENDRA, AURANGABAD - 431 210, MAHARASHTRA - ÍNDIA Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INALATÓRIA POR VIA 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	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

4012076

Santo Antônio de Jesus/BA, 20 de julho de 2023

Referente: **Tylemax Baby (paracetamol) 100mg/mL – suspensão oral; Tylemax Criança (paracetamol) 32mg/mL – suspensão oral e Tylemax (paracetamol) 200mg/mL – solução oral (gotas)**

NATULAB LABORATÓRIO S/A, Sociedade Anônima, com sede à Rua José Rocha Galvão, nº. 02, Galpão III – Salgadeira, Santo Antônio de Jesus, Bahia, inscrita sob o NPJ 02.456.955/0001-83, neste ato representada por seu Responsável Técnico, vem respeitosamente informar sobre as mudanças para produto **Tylemax Baby (paracetamol) 100mg/mL – suspensão oral; Tylemax Criança (paracetamol) 32mg/mL – suspensão oral e Tylemax (paracetamol) 200mg/mL – solução oral (gotas)**.

A empresa esclarece que, por mudanças regulatórias requeridas pela Anvisa, previstas em normativas vigentes - RDC nº 576/2021 e IN Nº 106/2021, os medicamentos que contenham em sua composição o IFA (Insumo Farmacêutica Ativo) **paracetamol**, exclusivamente, ou seja, não associado a outro(s) IFAs, devem ser notificados como de baixo risco até final de 2023. Junto à essa mudança regulatória, houve a necessidade de alteração da marca para **TILEMAXY** e de layout, consequentemente, foi necessário alterar os códigos internos, códigos de barra e o DUM-14.

Vale ressaltar que as mudanças por ora mencionadas se referem a questões burocráticas e não houve quaisquer alterações nas formulações do produto, ou seja, **Tilemaxy Baby (paracetamol) 100mg/mL – suspensão oral; Tilemaxy Criança (paracetamol) 32mg/mL – suspensão oral e Tilemaxy (paracetamol) 200mg/mL – solução oral (gotas)** mantém sua qualidade, segurança e eficácia atestadas pela ANVISA, agora ainda mais acessível e com uma nova roupagem.

A partir dessa data, os produtos serão faturados com as novas informações conforme tabela abaixo. Em anexo a este comunicado, seguem as fichas técnicas dos produtos.

Em relação aos produtos atuais no mercado, conforme resposta da Anvisa, **protocolo nº 2023071200**, após protocolados e deferidos os pedidos de cancelamento dos registros sanitários, os medicamentos devidamente fabricados durante a vigência de seus registros sanitários podem ser regularmente distribuídos, comercializados e utilizados conforme prazo de validade. Não há prazo para esgotamento de estoque de medicamentos produzidos durante a vigência do seu registro sanitário e que estão migrando para a notificação

CÓDIGOS ANTIGOS:

Cód SAP	Descrição SKU	Nº Registro	Cód. de barras EAN-13	DUM-14
15000107	TYLEMEX BABY SUS OR SER 100MG/ML X 15ML	1384100030111	7898133131509	17898133131506
15000108	TYLEMEX CRIANÇA SUS OR 160MG/5ML X 60ML	1384100030276	7898133137471	17898133137478
15000109	TYLEMEX SOL OR GOT 200MG/ML X 15ML	1384100030012	7898133130410	17898133130417
15000017	TYLEMEX SOL GOT 200MG/ML X 10ML HOSP	1384100030055	7898133131233	17898133131230
15000058	TYLEMEX SOL GOT 200MG/ML X 15ML HOSP	1384100030071	7898133131240	17898133131247

NOVOS CÓDIGOS:

				Cód. GGREM: 528530304114116		
				Cód. BR: BR0267690		
Preço Unitário: CENTO E VINTE E NOVE MILÉSIMOS DE REAL						
Total Item: SETE MIL, SETECENTOS E QUARENTA REAIS						
0241	389	140.000	CP	CLORIDRATO DE METFORMINA 850MG COMPRIMIDO METFORMINA 850 MG (BR0267691) - -Unidade: COMP Código do Produto - 55082 Emb. Primária:BL C/ 10 Emb. Secundária: CX C/ 200 Marca:PRATI DONADUZZI Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Item desonerado de ICMS de acordo com o Convênio 87/02 e alterações. Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA - PRATI, DONADUZZI - F100 - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1256801510027 Cód. Barras: 7898148291304 Cód. GGREM: 528516070130106 Cód. BR: BR0267691	0,115	16.100,00
Preço Unitário: CENTO E QUINZE MILÉSIMOS DE REAL						
Total Item: DEZESSEIS MIL E CEM REAIS						
0249	398	600	BN	METRONIDAZOL GEL VAGINAL 50GR METRONIDAZOL, 100MG/G GEL VAGINAL COM APLICADOR (50G) (BR0372335) - -Unidade: BISN Código do Produto - 65542 Emb. Primária:CT C/ 1 BN C/ 50G + 10 APLIC Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:TEUTO Nome Comercial:HELMIZOL Origem:BRASIL Tipo:Similar Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:CT C/ 1 BN C/ 50G + 10 APLIC Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: BISNAGA DE ALUMINIO Registro M.S.: 1037000710088 Cód. Barras: 7896112143116 Cód. GGREM: 520716020099803 Cód. BR: BR0372335	5,65	3.390,00
Preço Unitário: CINCO REAIS E SESENTA E CINCO CENTAVOS						
Total Item: TRÊS MIL, TREZENTOS E NOVENTA REAIS						

13-2077



0251	401	500	BN	NITRATO DE MICONAZOL 20MG/G CREME VAGINAL 80GR MICONAZOL NITRATO, 2% CREME VAGINAL (TUBO COM 80G) (BR0268162) - -Unidade: BSN Código do Produto - 68160 Emb. Primária:TB C/ 80GR Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:PRATI DONADUZZI Nome Comercial:NITRATO DE MICONAZOL Origem:BRASIL Tipo:Similar Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA - PRATI, DONADUZZI - F100 - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO Apresentação: Emb. Primária:TB C/ 80GR Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: BISNAGA DE ALUMINIO Registro M.S.: NOTIF. SIMPLIF. Cód. Barras: 7899547537819 Cód. BR: BR0268162	7,80	3.900,00
Preço Unitário: SETE REAIS E OITENTA CENTAVOS Total Item: TRÊS MIL E NOVECENTOS REAIS						
0269	441	6.000	FR	PARACETAMOL GOTAS 200MG/ML 15ML PARACETAMOL 200 MG/ML SOLUÇÃO ORAL FRASCO 15 ML (BR0267777) - -Unidade: FRAS Código do Produto - 68167 Emb. Primária:FR C/ 15 ML Emb. Secundária: CX C/ 200 Marca:NATULAB Nome Comercial:TYLEMXY Origem:BRASIL Tipo:Similar Fabricante: NATULAB LABORATORIO S.A - NATULAB LABORATORIO S.A - F207 - 02.456.955/0001-83 - SANTO ANTONIO JESUS Apresentação: Emb. Primária:FR C/ 15 ML Emb. Secundária: CX C/ 200 Acondicionamento: FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Registro M.S.: NOTIF. SIMPLIF. Cód. Barras: 7899470808291 Cód. GGREM: 540412100005603 Cód. BR: BR0267777	1,14	6.840,00
Preço Unitário: UM REAL E QUATORZE CENTAVOS Total Item: SEIS MIL, OITOCENTOS E QUARENTA REAIS						
0299	471	1.000	FR	SULFATO DE SALBUTAMOL 100MCG SPRAY AEROSSOL 200 DOSES SALBUTAMOL AEROSOL ORAL 100 MCG/DOSE (200 DOSES) (BR0294887) - -Unidade: FRAS Código do Produto - 55135 Emb. Primária:FR C/200 DOSES Emb. Secundária: CX C/ 1 Marca:GLENMARK Nome Comercial:GENERICO Origem:INDIA	10,74	10.740,00



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Gerência Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A
CNPJ: 02.456.955/0001-83

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	LÍQUIDO		
Descrição:	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO) C		
Nome do Medicamento:	TYLEMXY		
Data da Notificação:	11/08/2023		
Vencimento da Notificação:	11/08/2033		
Dados do Acondicionamento			
Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1 FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + PRODUTO CONTEM SOMENTE EMBALAGEM PRIMÁRIA	10ML	200 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	24 meses
Local(is) de Fabricação: - 02456955009183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria			
2 FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + PRODUTO CONTEM SOMENTE EMBALAGEM PRIMÁRIA	15ML	200 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)	24 meses
Local(is) de Fabricação: - 02456955009183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria			
3 FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + CARTUCHO	15ML	200 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	24 meses
Local(is) de Fabricação: - 02456955009183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria			

Orientações sobre medicamentos notificados:

Os medicamentos notificados não tem número de registro publicado no Diário Oficial da União, consta em sua embalagem a informação que se trata de um medicamento notificado junto a Anvisa de acordo com as normas específicas.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas das notificadas.

Para medicamentos de baixo risco notificados: De acordo com a RDC 199/2006, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma, e de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes na RDC 107/2016 e suas atualizações.

Para produtos tradicionais fitoterápicos notificados: De acordo com a RDC 28/2014, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma e de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas por meio do Formulário de Fitoterápicos da Farmacopeia Brasileira.

Para medicamentos fitoterápicos notificados: De acordo com a RDC 238/2018, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma, assim como as indicações padronizadas por meio do IN 25/2018 ou constantes do Formulário Homeopático da Farmacopeia Brasileira, se aplicável, contendo os insumos ativos constantes da IN 27/2018, ou suas atualizações, nas escalas nela indicadas e em potências compreendidas na faixa por ela determinada para cada insumo.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sau/medicamentos/simplificado/relatorios/relatorio.asp>

82078



Ministério da Saúde



Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

CNPJ: 02.456.955/0001-83
Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A
Categoria: BADO RISCO
Medicamento: PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco gotejador de plástico opaco	Produto contém somente embalagem primária	10ml	200 mg/ml sol or fr plas opc got x 10 ml (EMB HOSP)	24	Tilemaxy 200mg-ml_Rotulagem e Bula_hosp_10ml.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco gotejador de plástico opaco	Produto contém somente embalagem primária	15ml	200 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)	24	Tilemaxy 200mg-ml_Rotulagem e Bula_hosp_15ml.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
3	Frasco gotejador de plástico opaco	Cartucho	15ml	200 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	24	Tilemaxy 200mg-ml_Rotulagem e Bula_farma_15ml.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

								Tipo: Genérico Item desonerado de ICMS de acordo com o Convênio 87/02 e alterações. Fabricante: GLENMARK FARMACEUTICA LTDA - GLENMARK FARMACEUTICA LTDA - F4563 - 44.363.661/0001-57 - SÃO PAULO Apresentação: Emb. Primária: FR C/ 200 DOSES Emb. Secundária: CX C/ 1 Acondicionamento: LATA DE ALUMINIO Registro M.S.: 1101302910018 Cód. Barras: 7897473202771 Cód. GGREM: 521921060021006 Cód. BR: BR0294887		
Preço Unitário: DEZ REAIS E SETENTA E QUATRO CENTAVOS										
Total Item: DEZ MIL, SETECENTOS E QUARENTA REAIS										
0324	115	400	FR	VALPROATO DE SODIO SUSPENSÃO 50MG/ML 100ML* VALPROATO DE SÓDIO 288 MG/ 5 ML (EQUIVALENTE A 250 MG /5 ML DE ÁCIDO VALPRÓICO) FRASCO DE 100 ML (BR0328532) - -Unidade: FRAS Código do Produto - 68180 Emb. Primária: FR C/ 100ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca: HIPOLABOR Nome Comercial: GENERICO Origem: BRASIL Tipo: Genérico Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - F4564 - 19.570.720/0001-10 - SABARA Apresentação: Emb. Primária: FR C/ 100ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: FRASCO DE VIDRO AMBAR Registro M.S.: 1134301420048 Cód. Barras: 7898123901983 Cód. GGREM: 511609703134116 Cód. BR: BR0328532	5,50	2.200,00				
Preço Unitário: CINCO REAIS E CINQUENTA CENTAVOS										
Total Item: DOIS MIL E DUZENTOS REAIS										
Total - 0001: (R\$ 107.793,00) - CENTO E SETE MIL, SETECENTOS E NOVENTA E TRÊS REAIS										

Valor Total da Proposta R\$: 107.793,00 - CENTO E SETE MIL, SETECENTOS E NOVENTA E TRÊS REAIS

Comunicamos que não realizamos fracionamento de embalagens secundárias conforme Art. 4º, incisos XVI da Lei 5.991/73, Art. 10 da RDC 80/06 e Art. 58 da RDC 430/20. Sendo assim, solicitamos que os empenhos e ordens de fornecimento sejam adequados as embalagens mencionadas nesta proposta. Os produtos serão entregues de acordo com as normas de segurança e padrões de qualidade exigidos pela ANVISA.

Declaramos que esta proposta foi elaborada de forma independente e nela estão incluídos todos os tributos, taxas, fretes e quaisquer outros encargos, concordamos e nos submetemos a todas as condições do presente

06/20/11



processo licitatório. Garantimos a entrega total dos produtos ofertados nos prazos e quantidades estabelecidos no Edital e seus anexos.

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS

Atenciosamente

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
 DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3, ou=AC VALID RFB VS, ou=AR SENHA DIGITAL, ou=Presencial, ou=19520630000115, cn=SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
 Dados: 2024.04.24 14:51:08 -03'00'

Suema Tussi Brunelo
 Cargo: Procuradora
 RG : 1038690028
 CPF: 448.443.280-34

Ministério da Saúde
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 www.anvisa.gov.br
Medicamentos de Notificação Simplificada

CNPJ 01.858.973/0001-29
Razão Social AIRELA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	ABIDOR	10/12/2021	10/12/2031	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL GOTAS	15/03/2023	15/03/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 02.456.955/0001-83
Razão Social NATULAB LABORATÓRIO S/A
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	TILEMAX	11/08/2023	11/08/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 02.814.497/0002-98
Razão Social CIMED INDUSTRIA S.A
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL	30/08/2023	30/08/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 06.628.333/0001-46
Razão Social FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL 200 MG/ML	02/02/2024	02/02/2034	Consultar	Ativo

CNPJ 18.324.343/0001-77
Razão Social BELFAR LTDA
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL GOTAS	10/01/2023	10/01/2033	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARAMOL GOTAS	06/07/2023	06/07/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 33.408.105/0001-33
Razão Social GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL 200MG/ML SOLUÇÃO	07/03/2024	07/03/2034	Consultar	Ativo

CNPJ 35.356.799/0001-38
Razão Social LAPON INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - EPP
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
-------------------	-----------	---------------------	---------------------	---------------------------	----------	----------

062081



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Gerência Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
CNPJ: 73.856.593/0001-66

Medicamentos Notificados

...continuação

Orientações sobre medicamentos notificados

Os medicamentos notificados não tem número de registro publicado no Diário Oficial da União, consta em sua embalagem a informação que se trata de um medicamento notificado junto a Anvisa de acordo com as normas específicas

Caracteriza-e infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas das notificadas

Para medicamentos de baixo risco notificados: De acordo com a RDC 199/2006, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma, e de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes na RDC 107/2016 e suas atualizações

Para produtos tradicionais fitoterápicos notificados: De acordo com a RDC 26/2014, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma e de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas por meio do Formulário de Fitoterápicos da Farmacopeia Brasileira

Para medicamentos dinamizados notificados: De acordo com a RDC 238/2018, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma, assim como as indicações padronizadas por meio da IN 25/2018 ou constantes do Formulário Homeopático da Farmacopeia Brasileira, se aplicável, contendo os insumos ativos constantes da IN 27/2018, ou suas atualizações, nas escalas nela indicadas e em potências compreendidas na faixa por ela determinada para cada insumo

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos

https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentos/simplificado/relatorios/relatorio.asp

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 247311009390022 emitido em 31/10/2022 09:39:00

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp e informe o código de validação

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

ANEXO

EMPRESA: MEDULITER DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS DE SAÚDE LTDA
CNPJ: 17.700.763/0001-48 - AUTORIZ/MS: 1096671 - AE: 1248391
ENDERECO: RUA REFEI, S/N QD 1 LT 82 A
MUNICIPIO: DUQUE DE CAXIAS - UF: RJ - EXPEDIENTE: D981824/22-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: VERTEX FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA. - CNPJ: 21.798.065/0001-02 - AUTORIZ/MS: 1138289
ENDERECO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2
MUNICIPIO: VARGEM GRANDE PAULISTA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0715811/22-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.808, DE 25 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea o, art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANÁ CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 01.082.426/0001-02 - AUTORIZ/MS: 1078177
ENDERECO: VIA VINCI QD 28 MODO 05, S/N
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 6980337/21-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis; Pomadas

EMPRESA: COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 01.082.426/0001-02 - AUTORIZ/MS: 1078177
ENDERECO: VIA VINCI QD 28 MODO 05, S/N
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 6980356/21-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis [Embalagem secundária]

EMPRESA: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 92.285.552/0009-95 - AUTORIZ/MS: 1018355
ENDERECO: ROD JORNALISTA FRANCISCO AGUIRRE FROENÇA KM 08
MUNICIPIO: HORTOLÂNDIA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0405027/22-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

EMPRESA: DIFFUCAP - QUIMIOBRAS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 42.657.799/0001-56 - AUTORIZ/MS: 1004304
ENDERECO: RUA GOAS, Nº 1252
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0715758/22-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis; Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Granulados

EMPRESA: FARMACEUTICA INDUSTRIA QUIMICO-FARMACEUTICA CEARENSE LTDA - CNPJ: 08.628.333/0001-46 - AUTORIZ/MS: 1010855
ENDERECO: AVENIDA DR. ANTONIO UNIO CALAUI, KM 02
MUNICIPIO: BARBALHA - UF: CE - EXPEDIENTE: 0696385/22-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA: MISSER GASES LTDA - CNPJ: 60.619.202/0051-07 - AUTORIZ/MS: 2200005
ENDERECO: Rua Antonio Trevis, 706
MUNICIPIO: Blumenau - SC - EXPEDIENTE: 4532726/22-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinas

EMPRESA FABRICANTE: BIOCON BIOLOGICS LIMITED
ENDERECO: BLOCK NO. 81, 82, 83, Q1 OF Q1 AND W20 AND UNIT 518, 1ST FLOOR, BLOCK BA, SPECIAL ECONOMIC ZONE, PLOT NO. 2, 3, 4, & 5, PHASE IV, BOMMASANDRA JIGANI LINK ROAD, BOMMASANDRA POST, BENGALURU - 560 099 - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.000106
EMPRESA SOLICITANTE: EQUILIBRIO COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS EIRELI EPP - CNPJ: 05.215.461/0001-03
AUTORIZ/MS: 1067131 - EXPEDIENTE(S): 84291.86/21-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: TECNONUCLEAR S.A
ENDERECO: AVIAS 4141/4749, CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES - PAIS: ARGENTINA - CODIGO UNICO: A.001326
EMPRESA SOLICITANTE: ECKERT & ZIEGLER BRASIL COMERCIAL LTDA - CNPJ: 02.887.124/0002-47
AUTORIZ/MS: 1155926 - EXPEDIENTE(S): A117708/21-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis [Radiofarmacos]; Gerados

Produtos estereis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal
EMPRESA FABRICANTE: GLOBAL PHARMACEUTICAL INDUSTRIES (GPI)
ENDERECO: 51H INDUSTRIAL AREA, PART NO. 2A, G1H OF OCTOBER CITY - PAIS: EGITO - CODIGO UNICO: A.0001580
EMPRESA SOLICITANTE: ALLMED PHARMED BRASIL LTDA - CNPJ: 04.980.517/0001-45
AUTORIZ/MS: 1264211 - EXPEDIENTE(S): 845247/21-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: MANKIND PHARMA LIMITED, UNIT-III
ENDERECO: BLOCK B & C, KHASRA NOS 131, 563/130, 561/129, 712/132, 713/132, 714/132 & 715/132, VILLAGÉ KUNIA, RAMPURHAT ROAD, OPPOSITE DENTAL COLLEGE, TEHsil PACHTA SAHIB, DISTRICT SRMASHUR 173025 - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.0001503
EMPRESA SOLICITANTE: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0003-65
AUTORIZ/MS: 1002351 - EXPEDIENTE(S): 1213958/21-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.808, DE 25 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea o, art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação e/ou Armazenagem preconizadas em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANÁ CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.811, DE 25 DE AGOSTO DE 2022

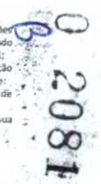
A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea o, art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando a necessidade de atualização na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, prevista no art. 12, caput da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 102, de 24 de agosto de 2016, resolve:
Art. 1º Alterar a empresa solicitante na certificação da empresa Lonza AG, na Resolução - RE nº 452, de 10 de fevereiro de 2022, publicada no Diário Oficial da União nº 31, de 14 de fevereiro de 2022, seção I, página 99, De Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica Ltda CNPJ: 61.286.647/0001-16, Autorização de Funcionamento 1.000.047-2; PARA Novartis Biosciências SA, CNPJ: 56.994.502/0001-30, Autorização de Funcionamento 1.000.068-51, conforme expedientes nº 2923848/21-7 e 4352875/22-8.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANÁ CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.812, DE 25 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea o, art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacéuticos, resolve:
Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos Ativos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANÁ CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

ISSN 1677-7042 Nº 21, segunda-feira, 30 de janeiro de 2023

ASSUNTO: 70210 - MEDICAMENTO E INSUMOS FARMACÉUTICOS - Cancelamento de CBPF/CPDA de INDÚSTRIA/DISTRIBUIDORA - PROCESSO ADMINISTRATIVO - uso exclusivo ANVISA...
Linha(s) de Certificação Cancelada(s): Líquidos não estéreis; Élixires; Líquidos; Soluções; Suspensões; Xaropes;
MOTIVO DE CANCELAMENTO: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 497/2021: cancelamento unilateral por parte do estabelecimento da inspeção agendada.

RESOLUÇÃO-RE Nº 289, DE 26 DE JANEIRO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021...
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de notificação submetida a análise, preconizados em legislação vigente, resolve:
Art. 1º Indefinir a(s) Linha(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINHO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: ALTEA FARMACÉUTICA S.A.
ENDEREÇO: CALLE 10 Nº. 65-28 Y CALLE 10 Nº. 65-75 (MUESTRO), BOGOTÁ D.C. - PAÍS: COLÔMBIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000407
EMPRESA SOLICITANTE: COSMÉTICA INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 61.087.426/0002-07
AUTORIZ/MS: 1078177 - EXPEDIENTE(S): 4980373/22-4
ASSUNTO: 7234 - MEDICAMENTOS (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL
MOTIVO DE INDICAMENTO: Em atendimento ao artigo 4º, § 1º, inciso IV da RDC nº 497/2021: Não apresentação de documentação obrigatória, prevista em checklist da notificação, em virtude de a empresa ainda não possuir validação de processo concluída, nem avaliação dos impactos frente à validação dos procedimentos de limpeza proveniente estabelecido.

RESOLUÇÃO-RE Nº 290, DE 26 DE JANEIRO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021...
Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497/2021, de 10 de maio de 2021, resolve:
Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINHO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A. - CNPJ: 43.312.503/0001-05 - AUTORIZ/MS: 1039724
ENDEREÇO: Av. das nações unidas, 22532, BLOCO 1
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 444814/22-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Póis

EMPRESA FABRICANTE: BIODON BIOLOGICS LIMITED
ENDEREÇO: BLOCK NO. B1, B2, B3, Q13 OF Q1 AND W20 AND UNIT 518, 1ST FLOOR, BLOCK B4, SPECIAL ECONOMIC ZONE, PLOT NO. 2, 3, 4, & 5, PHASE IV, BOMMASANDRA JIGANI LINK ROAD, BOMMASANDRA POST, BENGALURU - 560 099 - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000106
EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 03.433.631/0001-30
AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 4300127/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME R.V.
ENDEREÇO: WAARDERWEG 39, 2031 BN, HAARLEM - PAÍS: HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) - CÓDIGO ÚNICO: A.000411
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 03.560.974/0001-18
AUTORIZ/MS: 1001711 - EXPEDIENTE(S): 4449226/22-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: BAXALTA BELGIUM MANUFACTURING S.A.
ENDEREÇO: BOULEVARD RENÉ BRANQUART 80, B-7860 - LESSINES - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000082
EMPRESA SOLICITANTE: TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.897.375/0001-74
AUTORIZ/MS: 1006398 - EXPEDIENTE(S): 4456747/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Póis Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: BIODECODEX
ENDEREÇO: 1 AVENUE BLAISE PASCAL 60000 BEAUVAIS - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000104
EMPRESA SOLICITANTE: FARMOCOLÚMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0001-58
AUTORIZ/MS: 1003906 - EXPEDIENTE(S): 4450164/22-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Póis

EMPRESA FABRICANTE: ZAMBON S.P.A.
ENDEREÇO: VIA DELLA CHIMICA, 9 - 36100 VICENZA (VI) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000446
EMPRESA SOLICITANTE: LICR BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14
AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 4455058/22-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel); Póis Liofilizados
Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

RESOLUÇÃO-RE Nº 291, DE 26 DE JANEIRO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021...
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de notificação submetida a análise, preconizados em legislação vigente, resolve:
Art. 1º Indefinir a(s) Linha(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 1º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINHO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: QUEREN FARMACÉUTICA QUEREN LTDA. - CNPJ: 06.428.247/0001-11 - AUTORIZ/MS: 1033959
ENDEREÇO: AVENIDA DA ANTONIO LEITE - JARUÍ, 13450-000
MUNICÍPIO: JARUÍ - SP - EXPEDIENTE: 444814/22-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Élixires; Líquidos; Xaropes; Suspensões; Açoites

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 4450167/22-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 4450167/22-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 4450167/22-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 4448115/22-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 4448115/22-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: ALKERMES, INC.
ENDEREÇO: 205 DUNGER CIRCLE, WILMINGTON, OHIO (OH) 45377-2484 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000022
EMPRESA SOLICITANTE: JANSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 51.780.468/0001-87
AUTORIZ/MS: 1012363 - EXPEDIENTE(S): 4276118/22-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: TEMMLER PHARMA GMBH
ENDEREÇO: TEMMLERSTRASSE 2, 35039 - MARBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000708
EMPRESA SOLICITANTE: BAXTER HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 49.351.786/0002-61
AUTORIZ/MS: 1006839 - EXPEDIENTE(S): 4276102/22-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: DONGDOOK PHARMACEUTICAL COMPANY, LTD.
ENDEREÇO: 33-19, HONGSO - 2 GR., GWANGJONG-MYeon, JINCHON-GUN, CHUNGCHONGBUK-DO - PAÍS: COREIA DO SUL - CÓDIGO ÚNICO: A.000189
EMPRESA SOLICITANTE: Mulfarma Produtos Farmaceuticos Ltda - CNPJ: 13.863.381/0001-84
AUTORIZ/MS: 1183948 - EXPEDIENTE(S): 4681534/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME R.V.
ENDEREÇO: WAARDERWEG 39, 2031 BN, HAARLEM - PAÍS: HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) - CÓDIGO ÚNICO: A.000411
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 03.560.974/0001-18
AUTORIZ/MS: 1001711 - EXPEDIENTE(S): 4506011/22-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BIODEN U.S CORPORATION
ENDEREÇO: 900 DAVIS DRIVE RESEARCH TRIANGLE PARK, NC 27709. - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000673
EMPRESA SOLICITANTE: BIODEN BRASIL PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ: 07.986.222/0001-14
AUTORIZ/MS: 1069938 - EXPEDIENTE(S): 4562973/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: LG CHEM, LTD.
ENDEREÇO: 151, OSONGSAENGMYEONG 1-RO, OSONG-EUP, HEUNGDEOK-GU, CHEONGJU-SI, CHUNGCHONGBUK-DO - PAÍS: COREIA DO SUL - CÓDIGO ÚNICO: A.001257
EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN FARMACÉUTICA S/A - CNPJ: 62.462.015/0001-20
AUTORIZ/MS: 1001188 - EXPEDIENTE(S): 4238572/22-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SIMILASAN AG
ENDEREÇO: CHARLESWEG 6, 8015 JONEN - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000596
EMPRESA SOLICITANTE: OPHTHALMOS S/A - CNPJ: 61.129.409/0001-05
AUTORIZ/MS: 1017247 - EXPEDIENTE(S): 4343923/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: HAUPT PHARMA WOLFRATSHAUSEN GMBH
ENDEREÇO: PFAFFENBERG STRASSE 5, 82515 WOLFRATSHAUSEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.001394
EMPRESA SOLICITANTE: ASTELLAS FARMA BRASIL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA. - CNPJ: 07.768.134/0001-04
AUTORIZ/MS: 1077171 - EXPEDIENTE(S): 4908257/22-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: ZYDUS HOSPIRA ONCOLOGY PRIVATE LIMITED
ENDEREÇO: PLOT Nº 3, PHARMEZ - SPECIAL ECONOMIC ZONE, N.H. NO 8 A, SARKEHI, BANVA ROAD, VILAGE MATODA, TAL-SARANAO, MATODA-382 213 - AHMEDABAD, GUJARAT STATE - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000448
EMPRESA SOLICITANTE: PFIZER BRASIL LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-33



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Gerência Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
CNPJ: 73.856.593/0001-66

Medicamentos Notificados

Table with 4 columns: Categoria, Linha de Produção, Descrição, Nome do Medicamento, Data da Notificação, Vencimento da Notificação. Row 1: BAIXO RISCO, SEMI-SÓLIDO, NITRATO DE MICONAZOL 20 MG/G (CREME VAGINAL) C, NITRATO DE MICONAZOL 20 MG/G (CREME VAGINAL), 28/10/2022, 28/10/2032

Dados do Acondicionamento

Table with 4 columns: Acondicionamento (primária e secundária), Volume/Qtd, Descrição da Apresentação, Prazo de Validade. Row 1: BISNAGA DE ALUMÍNIO - CARTUCHO, 80G, CT 80 AL X 80 G + 14 APLIC, 24 meses. Row 2: BISNAGA DE ALUMÍNIO - CAIXA, 80G, CX 50 BG AL X 80 G + 700 APLIC, 24 meses

Medicamento

Table with 4 columns: Categoria, Linha de Produção, Descrição, Nome do Medicamento, Data da Notificação, Vencimento da Notificação. Row 1: BAIXO RISCO, SEMI-SÓLIDO, NITRATO DE MICONAZOL 20 MG/G (CREME VAGINAL) C, NITRATO DE MICONAZOL 20 MG/G (CREME VAGINAL), 28/10/2022, 28/10/2032

Dados do Acondicionamento

Table with 4 columns: Acondicionamento (primária e secundária), Volume/Qtd, Descrição da Apresentação, Prazo de Validade. Row 1: BISNAGA DE ALUMÍNIO - CARTUCHO, 80G, CT 80 AL X 80 G + 14 APLIC, 24 meses. Row 2: BISNAGA DE ALUMÍNIO - CAIXA, 80G, CX 50 BG AL X 80 G + 700 APLIC, 24 meses

continua...

Código de Verificação desta declaração: 247311009390022 emitido em 31/10/2022 09:39:00

Para verificar a autenticidade desta declaração vá para o endereço https://www.gov.br/anvisa/pt-br/indicadores/sa/medicamento-simplificado/validacao.asp e informe o código de validação

Handwritten number 2082

Ministério da Saúde
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 www.anvisa.gov.br

Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

CNPJ: 73.856.593/0001-66
Razão Social: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
Categoria: BAIXO RISCO
Medicamento: NITRATO DE MICONAZOL 20 MG/G (CREME VAGINAL) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Bisnaga de alumínio	Cartucho	80g	CT bg al x 80 g + 14 aplic.	24	Layout de rótulos e embalagem - Bula e Rot.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
73856593000166 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Bisnaga de alumínio	Caixa	80g	cx 50 bg al x 80 g + 700 aplic	24	Layout de rótulos e embalagem - Bula e Rot.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
73856593000166 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.015, DE 8 DE DEZEMBRO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, L § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

- EMPRESA: GEEBEE INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - CNPJ: 03.065.572/0001-05 - AUTORIZ/MS: 1054242**
 ENDEREÇO: VIA PRIMO VILLA, 17 - 20875 BURAGO DI MOLGORA (MO) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO UNICO: A.001608
 EMPRESA SOLICITANTE: Mawdleys Pharmaceuticals do Brasil Ltda - CNPJ: 19.349.009/0001-30 - AUTORIZ/MS: 1162388 - AE: 1162374
 ENDEREÇO: rua marlene s/n, viera de assis R 434, qd 14
 MUNICÍPIO: DOURÇA DE CARIAS - UF: RJ - EXPEDIENTE: 458093/22-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Pomadas
- EMPRESA: GEEBEE INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - CNPJ: 03.065.572/0001-05 - AUTORIZ/MS: 1054243**
 ENDEREÇO: VIA PRIMO VILLA, 17 - 20875 BURAGO DI MOLGORA (MO) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO UNICO: A.001608
 EMPRESA SOLICITANTE: Mawdleys Pharmaceuticals do Brasil Ltda - CNPJ: 19.349.009/0001-30 - AUTORIZ/MS: 1162388 - AE: 1162374
 ENDEREÇO: rua marlene s/n, viera de assis R 434, qd 14
 MUNICÍPIO: DOURÇA DE CARIAS - UF: RJ - EXPEDIENTE: 458093/22-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Comprimidos Esc. Pos. Revestidos
- EMPRESA FABRICANTE: CIT S.R.L.**
 ENDEREÇO: VIA PRIMO VILLA, 17 - 20875 BURAGO DI MOLGORA (MO) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO UNICO: A.001608
 EMPRESA SOLICITANTE: Mawdleys Pharmaceuticals do Brasil Ltda - CNPJ: 19.349.009/0001-30 - AUTORIZ/MS: 1162388 - AE: 1162374
 ENDEREÇO: rua marlene s/n, viera de assis R 434, qd 14
 MUNICÍPIO: DOURÇA DE CARIAS - UF: RJ - EXPEDIENTE: 458093/22-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)
- EMPRESA FABRICANTE: CATALENT PHARMA SOLUTIONS LLC**
 ENDEREÇO: 1100 ENTERPRISE DRIVE, WINCHESTER, KENTUCKY (KY) 40391 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO UNICO: A.000136
 EMPRESA SOLICITANTE: UPHORN BRASIL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 36.674.526/0001-02
 AUTORIZ/MS: 1315356 - EXPEDIENTE(S): 209226/22-3
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granul): Cápsulas
- EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY SCHORNDORF GMBH**
 ENDEREÇO: STEINBEISSTRASSE 1 UND 2, 73614, SCHORNDORF - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO UNICO: A.000134
 EMPRESA SOLICITANTE: LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0001-75
 AUTORIZ/MS: 1000333 - EXPEDIENTE(S): 4576825/22-4
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
- EMPRESA FABRICANTE: CATALENT FRANCE BERBEHEM S.A.**
 ENDEREÇO: 74, RUE PRINCIPALE - BERBEHEM 67930 - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO UNICO: A.000132
 EMPRESA SOLICITANTE: PHARLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - CNPJ: 02.501.297/0001-02
 AUTORIZ/MS: 1041075 - EXPEDIENTE(S): 1143461/22-3
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granul): Cápsulas Mole
- EMPRESA FABRICANTE: BIOLOGISCHE HEILMITTEL HEEL GMBH**
 ENDEREÇO: DR. RECKWITZ-STRASSE 2-4, 76532 BADEN-BADEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO UNICO: A.000911
 EMPRESA SOLICITANTE: HEEL DO BRASIL BIOMÉDICA LTDA - CNPJ: 05.994.539/0001-27
 AUTORIZ/MS: 1061982 - EXPEDIENTE(S): 4382935/22-3
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Pomadas
- EMPRESA FABRICANTE: KWALITY PHARMACEUTICALS LIMITED.**
 ENDEREÇO: PLOT NO. 1-A, INDUSTRIAL AREA, RAJA KA BAGH, TEHSIL NURPUR, DISTT. KANGRA 176201, HIMACHAL PRADESH - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO UNICO: A.001578
 EMPRESA SOLICITANTE: GOLDMED IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME - CNPJ: 28.215.470/0001-91
 AUTORIZ/MS: 1253340 - EXPEDIENTE(S): 1376599/22-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
- EMPRESA FABRICANTE: EUGIA PHARMA SPECIALITIES LIMITED, UNIT - III**
 ENDEREÇO: PLOT NO'S: 4, 34 TO 48, EPP, TSHC, IDA, PASHAMYLARAM VILLAGE, PATANCHERU MANDAL, SANGA REDDY DISTRICT, TELANGANA - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO UNICO: A.001358
 EMPRESA SOLICITANTE: AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LIMITADA - CNPJ: 04.301.884/0001-75
 AUTORIZ/MS: 1051679 - EXPEDIENTE(S): 4200580/22-5
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.020, DE 8 DE DEZEMBRO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, L § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 4 (quatro) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

- EMPRESA: QUICK DELIVERY BRASILIA ENTREGAS RAPIDAS DE ENCOMENDAS LTDA - CNPJ: 08.296.144/0001-49 - AUTORIZ/MS: 111761 - AE: 1117602**
 ENDEREÇO: ADE CONJUNTO 22 LOTE 05
 MUNICÍPIO: BRASILIA - UF: DF - EXPEDIENTE: 4989640/22-5
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos
- EMPRESA: IBI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAL HOSPITALAR LTDA EPP - CNPJ: 19.349.009/0001-30 - AUTORIZ/MS: 1162388 - AE: 1162374**
 ENDEREÇO: rua marlene s/n, viera de assis R 434, qd 14
 MUNICÍPIO: DOURÇA DE CARIAS - UF: RJ - EXPEDIENTE: 458093/22-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos
- EMPRESA: T2J PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.280.724/0001-09 - AUTORIZ/MS: 1279774 - AE: 1286653**
 ENDEREÇO: R CORONEL PRESILIANO SARMENTO 178 GALPÃO 009 QUADRA 456 LOTE 1100
 MUNICÍPIO: MACIJO - UF: AL - EXPEDIENTE: 499030/22-2
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos
- EMPRESA: PROMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP - CNPJ: 12.159.262/0001-38 - AUTORIZ/MS: 1174919 - AE: 1179578**
 ENDEREÇO: AV GETULIO VARGAS, 629 AREA B
 MUNICÍPIO: SANTO ANTONIO DE PÁDUA - UF: RJ - EXPEDIENTE: 4287605/22-5
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos
- EMPRESA: UNIDOCKS ASSESSORIA E LOGISTICA DE MATERIAIS LTDA - CNPJ: 00.233.005/0006-50 - AUTORIZ/MS: 1043886 - AE: 1280342**
 ENDEREÇO: ESTRADA MUNICIPAL - SN - QUADRA 01 LOTE 001C
 MUNICÍPIO: APARECIDA DE GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE: 4976195/22-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.037, DE 8 DE DEZEMBRO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, L § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

- Fabricante: Bioton S.A.**
 Endereço: Macterny, Ul. Poznanska 12, 05-850 Otzarow Mazowiecki
 País: Polónia Código Unico: A.001154
 Solicitante: Equilíbrio Comércio de Produtos Farmacêuticos Irelá EPP CNPJ: 05.215.861/0001-03
 Expediente(s): 2785671/22-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Insulina Humana.
- Fabricante: Biocodes**
 Endereço: 1 avenue Blaise Pascal 60000 Beauvais
 País: França Código unco: A.000104
 Solicitante: Farmoquímica S/A CNPJ: 33.349.473/0001-58
 Expediente(s): 4200924/22-6
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Saccharomyces boulardii CNCM 1-745.
- Fabricante: Dong A ST Co., Ltd.**
 Endereço: 493, Nongong-ro, Nongong-eup, Dalseong-gun, Daegu (N-dong, B-dong Section2)
 País: Coreia do Sul Código unco: A.000188
 Solicitante: Laboratório Químico Farmacêutico Bergamo Ltda. CNPJ: 61.282.661/0001-41
 Expediente(s): 420541/22-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: somatropina.

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.038, DE 8 DE DEZEMBRO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, L § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

- Fabricante: Biogen Inc.**
 Endereço: 5000 Davis Drive, Research Triangle Park, North Carolina (NC) 27709
 País: Estados Unidos da América Código unco: A.000978
 Solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87
 Expediente(s): 2665241/22-6
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

8
20833

RESOLUÇÃO Nº 545, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde às empresas constantes no anexo a esta Resolução, a partir da sua publicação.

Art. 2º A presente certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Arcomed AG
Endereço: Stöckelackerstrasse 25, Kloten, 8302 - Suíça
Solicitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda
CNPJ: 09.117.476/0001.81

Fabricante: Humedi Co., Ltd.
Endereço: 17, Bilo Valley 2-Ro, Incheon-Si, Chungcheongbuk-Do, 27159 - Coreia do Sul
Solicitante: Echajima Distribuidora de Produtos Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 57.912.214/0001.51

Fabricante: Minnetronix Inc.
Endereço: 1635 Energy Park Drive, St. Paul, MN, 55108 - Estados Unidos da América
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda.
CNPJ: 04.086.408/0001.98

Fabricante: PRP Science Co., Ltd.
Endereço: 8B 81-54, Yuram-gil, Paltan-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, 18530 - Coreia do Sul
Solicitante: Cimed Indústria S.A.
CNPJ: 02.814.497/0001.07

Fabricante: Praxia Dermo Soluções Ltda-ME.
Endereço: 81-54, Yuram-gil, Paltan-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, 18530 - Coreia do Sul
Solicitante: Praxia Dermo Soluções Ltda-ME.
CNPJ: 82.466.434/0001.46

Fabricante: Sasmira - SCI (Shenzhen) Ltd.
Endereço: No.1, Nanling Road, Xiner Community, Xinqiao Street, Baaan District, Shenzhen - Guangdong Province, 518125 - China
Solicitante: Teumo Medical do Brasil Ltda.
CNPJ: 03.129.105/0001.33

Fabricante: Tianjin Walkman Biomaterial Co., Ltd.
Endereço: No.15, Technology Road, South District, Jinghai Economic Development Zone, Jinghai County, Tianjin, 301609 - China
Solicitante: Oxynt Importação e Exportação Ltda - ME
CNPJ: 13197391/0001.28

Fabricante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.
Endereço: Rodovia Itapira LINDOIA, KM 14 S/N
Município: Itapira - UF: SP - EXPEDIENTE: 064826/23-2

Fabricante: Drokter Indústria, Comércio e Participações Ltda.
Endereço: Rua Jorge Pimentel nº 2-50, Vila Engler, Barão - SP CEP: 17047-010
Município: Barão do Rio Preto - UF: SP - EXPEDIENTE: 4989720/22-9

Fabricante: Farmabraz Beta Atalaja Farmacêutica Ltda.
Endereço: R. Comendador João C. de Almeida
Município: Rio de Janeiro - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0846416/23-4

RESOLUÇÃO Nº 546, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde às empresas constantes no anexo a esta Resolução, a partir da sua publicação.

Art. 2º A presente certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAUJO

ANEXO

Empresa: Teosuture Indústria e Comércio de Produtos Cirúrgicos Ltda - EPP
Endereço: Rua Jorge Pimentel nº 2-50, Vila Engler, Barão - SP CEP: 17047-010
Município: Barão do Rio Preto - UF: SP - EXPEDIENTE: 4989720/22-9

RESOLUÇÃO Nº 552, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde às empresas constantes no anexo a esta Resolução, a partir da sua publicação.

Art. 2º A presente certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAUJO

ANEXO

Empresa: Drokter Indústria, Comércio e Participações Ltda.
Endereço: Rua Jorge Pimentel nº 2-50, Vila Engler, Barão - SP CEP: 17047-010
Município: Barão do Rio Preto - UF: SP - EXPEDIENTE: 4989720/22-9

RESOLUÇÃO Nº 553, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06
EMPRESA: MORGAN INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 03.485.572/0001-04

EMPRESA: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH
EMPRESA SOLICITANTE: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 60.874.187/0001.84

EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA
EMPRESA SOLICITANTE: ACHÉ LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - CNPJ: 60.659.400/0001.92

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0001-51
EMPRESA: RODOVIA ITAPIRA LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 064826/23-2

EMPRESA: DROKTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA - CNPJ: 05.050.043/0001-29
EMPRESA: RUA VIGARIO TABARES BITTENCOURT, 258
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0854447/23-7

EMPRESA: FARMABRAZ BETA ATALAJA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.474.289/0001-30
EMPRESA: R. COMENDADOR JOÃO C. DE ALMEIDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0846416/23-4

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0001-51
EMPRESA: RODOVIA ITAPIRA LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 064826/23-2

EMPRESA: DROKTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA - CNPJ: 05.050.043/0001-29
EMPRESA: RUA VIGARIO TABARES BITTENCOURT, 258
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0854447/23-7

EMPRESA: FARMABRAZ BETA ATALAJA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.474.289/0001-30
EMPRESA: R. COMENDADOR JOÃO C. DE ALMEIDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0846416/23-4

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0001-51
EMPRESA: RODOVIA ITAPIRA LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 064826/23-2

EMPRESA: DROKTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA - CNPJ: 05.050.043/0001-29
EMPRESA: RUA VIGARIO TABARES BITTENCOURT, 258
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0854447/23-7

EMPRESA: FARMABRAZ BETA ATALAJA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.474.289/0001-30
EMPRESA: R. COMENDADOR JOÃO C. DE ALMEIDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0846416/23-4

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0001-51
EMPRESA: RODOVIA ITAPIRA LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 064826/23-2

EMPRESA: DROKTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA - CNPJ: 05.050.043/0001-29
EMPRESA: RUA VIGARIO TABARES BITTENCOURT, 258
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0854447/23-7

EMPRESA: FARMABRAZ BETA ATALAJA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.474.289/0001-30
EMPRESA: R. COMENDADOR JOÃO C. DE ALMEIDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0846416/23-4

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0001-51
EMPRESA: RODOVIA ITAPIRA LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 064826/23-2

EMPRESA: DROKTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA - CNPJ: 05.050.043/0001-29
EMPRESA: RUA VIGARIO TABARES BITTENCOURT, 258
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0854447/23-7

EMPRESA: FARMABRAZ BETA ATALAJA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.474.289/0001-30
EMPRESA: R. COMENDADOR JOÃO C. DE ALMEIDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0846416/23-4

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0001-51
EMPRESA: RODOVIA ITAPIRA LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 064826/23-2

EMPRESA: DROKTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA - CNPJ: 05.050.043/0001-29
EMPRESA: RUA VIGARIO TABARES BITTENCOURT, 258
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0854447/23-7

EMPRESA: FARMABRAZ BETA ATALAJA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.474.289/0001-30
EMPRESA: R. COMENDADOR JOÃO C. DE ALMEIDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0846416/23-4

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0001-51
EMPRESA: RODOVIA ITAPIRA LINDOIA, KM 14 S/N
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 064826/23-2

EMPRESA: DROKTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA - CNPJ: 05.050.043/0001-29
EMPRESA: RUA VIGARIO TABARES BITTENCOURT, 258
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0854447/23-7

Ministério da Saúde



Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

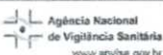
CNPJ: 73.856.593/0001-66
Razão Social: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
Categoria: BADO RISCO
Medicamento: NITRATO DE NICOTANOL 20 MG/G (CREME VAGINAL) C

Table with 6 columns: #, Embalagem primária, Embalagem secundária, Volume/Qtd, Descrição da apresentação, Prazo de validade (meses), Layout de Rotulagem. Row 1: Bisnaga de alumínio, Cartucho, 80g, CT bg al x 80 g + 14 aplic, 24, Layout de rótulos e embalagem - Bula e Rot.pdf

Table with 6 columns: #, Embalagem primária, Embalagem secundária, Volume/Qtd, Descrição da apresentação, Prazo de validade (meses), Layout de Rotulagem. Row 2: Bisnaga de alumínio, Caixa, 80g, cx 50 bg al x 80 g + 700 aplic, 24, Layout de rótulos e embalagem - Bula e Rot.pdf

032034

Ministério da Saúde



Medicamentos de Notificação Simplificada

CNPJ 17.159.229/0001-76
Razão Social LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
Categoria Baixo Risco

Table with 7 columns: Linha de Produção, Descrição, Nome do Medicamento, Data de notificação, Vencimento da Notificação, Detalhes, Situação. Contains two entries for MICOZEN (Miconazol 20 MG/G).

CNPJ 18.324.343/0001-77
Razão Social BELFAR LTDA
Categoria Baixo Risco

Table with 7 columns: Linha de Produção, Descrição, Nome do Medicamento, Data de notificação, Vencimento da Notificação, Detalhes, Situação. Contains two entries for COLPADAK CREME VAGINAL (Miconazol 20 MG/G).

CNPJ 58.430.828/0013-01
Razão Social Blau Farmacêutica S.A.
Categoria Baixo Risco

Table with 7 columns: Linha de Produção, Descrição, Nome do Medicamento, Data de notificação, Vencimento da Notificação, Detalhes, Situação. Contains two entries for ANFUGITARIN (Miconazol 20 MG/G).

CNPJ 65.271.900/0001-19
Razão Social NATIVITA IND. COM. LTDA
Categoria Baixo Risco

Table with 7 columns: Linha de Produção, Descrição, Nome do Medicamento, Data de notificação, Vencimento da Notificação, Detalhes, Situação. Contains two entries for NITRATO DE MICONAZOL 20 MG/G CREME VAGINAL.

CNPJ 73.856.593/0001-88
Razão Social PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
Categoria Baixo Risco

Table with 7 columns: Linha de Produção, Descrição, Nome do Medicamento, Data de notificação, Vencimento da Notificação, Detalhes, Situação. Contains two entries for NITRATO DE MICONAZOL 20 MG/G CREME VAGINAL.

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

Endereço: 66-16 Ilansong-ro, 513 Beon-gil, Hanuimdaegu, Busan 48002, Coreia do Sul
Fabricante: Cuidel Cardiovascular Inc
Endereço: 9975 Summer Ridge Road, San Diego CA 92121, Estados Unidos da América

Fabricante: Spectraetex Corporation
Endereço: 5055, Brandin Court, Fremont, CA 94538, Estados Unidos da América
Fabricante: Stryker Trauma GmbH
Endereço: Prof. Kuntischer Str. 1-5, Schönkirchen, 24232, Kiel, Alemanha

Fabricante: Terumo Medical Corporation
Endereço: 950 Elkton Boulevard, Elkton, Maryland, 21921, Estados Unidos da América
Fabricante: Vatech Co., Ltd.
Endereço: 13 Samsoong 1-ro 2-gil, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, 18449, Coreia do Sul

Fabricante: ANA CAROLINA MOREIRA MARINHO ARAUJO
Endereço: Rua de São João, 114, 11.º andar, 1250-020, Lisboa, Portugal

considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento de Insumos Farmacêuticos...
RESOLUÇÃO-RE Nº 1.633, DE 19 DE MAIO DE 2022

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.634, DE 19 DE MAIO DE 2022
A Diretoria-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária Substituta, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021...

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.632, DE 18 DE MAIO DE 2022
A Diretoria-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021...

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

ISSN 1677-7042 Nº 36, quarta-feira, 22 de fevereiro de 2023

Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: mesilato de etoxilato de dabigatran

Fabricante: Noramco, LLC
Endereço: 500 Sweden Lansing Road, Wilmington, DE 19011
País: Estados Unidos da América Código único: B.000410

Expediente(s): 48387/22-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: cloridrato de oxetodina

RESOLUÇÃO-RE Nº 560, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2023

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando a necessidade de atualização na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, prevista no art. 12, caput da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 102, de 25 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Alterar a empresa solicitante na certificação da empresa fabricante Biocin Sintotix S.A. de C.V., publicada pela Resolução-RE nº 1.518, de 14 de abril de 2021, no Diário Oficial da União nº 72, de 19 de abril de 2021, Seção 1, págs. 205 e 206, DE sanofi Medley Farmacêutica Ltda., CNPJ: 10.588.955/0019-92, Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7; PARA COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A., CNPJ: 01.082.426/0002-07, Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7; conforme expedientes nº 2569431/20-4 e 4853194/22-3.

Art. 2º Alterar a empresa solicitante na certificação da empresa fabricante Biocin Biologics UK Limited, publicada pela Resolução - RE nº 2.812, de 25 de agosto de 2022, no Diário Oficial da União nº 165, de 30 de agosto de 2022, seção 1, páginas 276 e 277, DE EQUILIBRIO COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS ERELI, CNPJ Nº 05.215.461/0001-03; PARA LABORATORIO TUITO BRASILEIRO S/A, CNPJ nº 17.159.239/0001-76, conforme expedientes nº 8425906/21-9 e 4888409/22-6.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

RESOLUÇÃO-RE Nº 561, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2023

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando a necessidade de inclusão na certificação de boas práticas de fabricação, prevista no art. 11 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

Art. 1º Inclui os insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química entricabene e mesilato de sódio na certificação da empresa Nortec Galma S.A. CNPJ: 29.956.050/0001-57, publicada pela Resolução - RE nº 4.271, de 15 de dezembro de 2022, no Diário Oficial da União nº 237, em 19 de dezembro de 2022, seção 1, página 167, conforme expedientes nº 4215285/22-9 e 4751569/22-1.

Art. 2º Inclui o insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química cloridrato de ciprofloxacino na certificação da empresa Sun Pharmaceutical Industries Ltd. (Dewas), (Código único: 8.000134), publicada pela Resolução - RE nº 2.556, de 5 de agosto de 2022, no Diário Oficial da União nº 149, de 8 de agosto de 2022, Seção 1, página 90, conforme expedientes nº 504395/21-1 e 510086/22-1.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

RESOLUÇÃO-RE Nº 562, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2023

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 19 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 492, de 20 de dezembro de 2021, resolve:

Art. 1º Conceder a empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: INSTITUTO BIOQUIMICO INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0004-48 - AUTORIZ/MS: 1000637
ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE OUTRA, KM 310
MUNICÍPIO: ITATIARA - UF: RJ - EXPEDIENTE: 445632/22-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0126-57 - AUTORIZ/MS: 2200001
ENDEREÇO: AVENIDA COMENDADOR ANTONIO LOUREIRO RAMOS 540
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE: 4625930/22-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinas (Embalagem primária); Gases Medicinas

EMPRESA FABRICANTE: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG
ENDEREÇO: BIRKENDORFER STR. 65, 88397 - BIBERACH AN DER RISS - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000114
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.458.628/0001-15
AUTORIZ/MS: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 4449498/22-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granul); Póis Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: GLENMACK PHARMACEUTICALS LTD
ENDEREÇO: PLOT NO. B-25, MIDC, SHENAI, AURANGABAD - 431 210, MAHARASHTRA
PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001122
EMPRESA SOLICITANTE: BILKASABAI FARMACEUTICALS LTDA - CNPJ: 44.304.461/0001-07
AUTORIZ/MS: 1051130 - EXPEDIENTE(S): 451322/22-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos (Injeções Soluções Venosas)

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIOS FARMALAN S.A.
ENDEREÇO: C/ LA VALLINA S/N - NAVATEJERA, VILLALAMBRE, 24193, LEÓN - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.001403
EMPRESA SOLICITANTE: COPA BRASIL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 18.248.051/0001-64
AUTORIZ/MS: 1115411 - EXPEDIENTE(S): 4582280/22-6

ENTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED
ENDEREÇO: THANE ROAD, NOTTINGHAM, NOTTINGHAMSHIRE NG90 2DB - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.000936
EMPRESA SOLICITANTE: RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA - CNPJ: 09.557.124/0001-15
AUTORIZ/MS: 1073901 - EXPEDIENTE(S): 4620293/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Pastilhas

EMPRESA FABRICANTE: LOTUS PHARMACEUTICAL CO., LTD.
ENDEREÇO: NO.30, CHENGSONG 1ST RD., SINSING VILLAGE, NANTOU CITY, NANTOU COUNTY, 54066, TAIWAN (R.O.C.) - PAÍS: TAIWAN - CÓDIGO ÚNICO: A.000686
EMPRESA SOLICITANTE: DR. REDDYS FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 03.978.166/0001-75
AUTORIZ/MS: 1051431 - EXPEDIENTE(S): 444664/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas Moles; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: TAKEEDA MANUFACTURING AUSTRIA AG
ENDEREÇO: INDUSTRIESTRASSE 131, 1221 WIENNA - PAÍS: AUSTRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000609
EMPRESA SOLICITANTE: BARKER HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 49.351.786/0002-61
AUTORIZ/MS: 1006839 - EXPEDIENTE(S): 4576304/22-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis Póis com Preparação Asséptica; Póis Liofilizados; Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME CORPORATION
ENDEREÇO: 21 FORTES ROAD, NORTHBOROUGH, MASSACHUSETTS (MA) 01532 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000910
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.955/0010-22
AUTORIZ/MS: 1083267 - EXPEDIENTE(S): 4239075/22-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: BESINS MANUFACTURING BELGIUM
ENDEREÇO: GROUPE BIJGAARDENSTRAAT 128, DROGHEENOS, 1620 - PAÍS: BELGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000743
EMPRESA SOLICITANTE: BESINS HEALTHCARE BRASIL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 11.082.598/0001-21
AUTORIZ/MS: 1087993 - EXPEDIENTE(S): 4525932/22-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB HOLDINGS PHARMA, LTD. LIABILITY COMPANY
ENDEREÇO: ROAD 686 KM 2.3 BO. TIERRAS NUEVAS, MAMATI, PUERTO RICO (PR) 00674 - PAÍS: PORTO RICO - CÓDIGO ÚNICO: A.000125
EMPRESA SOLICITANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 56.996.982/0001-07
AUTORIZ/MS: 1001600 - EXPEDIENTE(S): 444638/22-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Póis Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG
ENDEREÇO: SCHLEITZSTRASSE 87 UND 99 - 101, NEU-1 RAVENSBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000625
EMPRESA SOLICITANTE: NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 82.277.952/0001-55
AUTORIZ/MS: 1017662 - EXPEDIENTE(S): 4270125/22-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granul); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

RESOLUÇÃO-RE Nº 563, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2023

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANE ANEXO
EMPRESA: BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 47.231.121/0001-08 - AUTORIZ/MS: 1003466
ENDEREÇO: ESTRADA LOUIS PASTEUR, Nº 439
MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE: 440602/22-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - CNPJ: 19.426.695/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1116786
ENDEREÇO: AV. BIRAMA - 518 PARTE
MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 4325690/22-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pomadas com Preparação Asséptica

EMPRESA: MEDQUINIA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 17.875.154/0003-91 - AUTORIZ/MS: 1009178
ENDEREÇO: RUA FERNANDO LAMARCA, 255
MUNICÍPIO: JUIZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE: 4518694/22-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS DO NORDESTE LTDA - CNPJ: 24.380.576/0009-80 - AUTORIZ/MS: 2200002
ENDEREÇO: R. BENZING, S/N
MUNICÍPIO: CAMAÇARI - UF: BA - EXPEDIENTE: 4675674/22-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos Criogênicos Medicinas: Líquidos Criogênicos Medicinas

EMPRESA: WHITE MARTINS PECEM GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 17.891.872/0001-90 - AUTORIZ/MS: 2200036
ENDEREÇO: RODOVIA DE C/ 155, S/N - Km 13,5 Parte SAO GONCALO DO AMARANTE
MUNICÍPIO: SÃO GONCALO DO AMARANTE - UF: CE - EXPEDIENTE: 4681488/22-4

Table with 6 columns: Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade. Row 1: 21, 400 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 100, 1037000710215, COMPRIMIDO SIMPLES, 17/10/2001, 24 meses. Row 2: 22, 400 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 200 (EMB FRAC), 1037000710223, COMPRIMIDO SIMPLES, 17/10/2001, 24 meses.

980286

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1037000710134	COMPRIMIDO SIMPLES	01/03/2010	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1037000710142	COMPRIMIDO SIMPLES	29/10/2012	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037000710150	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037000710169	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037000710177	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1037000710185	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037000710193	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24 ATIVA	1037000710207	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses



Office of The Commissioner,
Food & Drugs Administration M.S.
Bandra - Kurla Complex,
Bandra (E),
Mumbai - 400 051
Date :- 09 Dec 2021

CERTIFICATE OF GOOD MANUFACTURING PRACTICES

This Certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization.
(General instructions and explanatory notes attached).

Certificate No.: NEW-WHO-GMP/CERT/AD/107644/2021/11/38323

On the basis of the inspection carried out on 13/10/2021 AND 14/10/2021, we certify that the site indicated on this Certificate complies with Good Manufacturing Practices for the dosage forms, categories and activities listed in Table 1.

- Name of the Firm : GLENMARK PHARMACEUTICALS LIMITED
Address : PLOT NO. - B -25, M.I.D.C, SHENDRA
AURANGABAD 431210 MAHARASHTRA
STATE, INDIA
- Licence No. : AD/097 In Form 25,
AD/068 In Form 28

Table 1

Sr.No.	Dosage Form(s)	Categor(ies)	Activity(ies)
1	Tablets	Cytotoxics	Production, Filling, Packing, labelling, Quality Control, Quality Assurance
2	Aerosol	General (Other than Cephalosporins, Penicillin, Cytotoxic, Hormones)	Production, Filling, Packing, labelling, Quality Control, Quality Assurance
3	Inhalation	General (Other than Cephalosporins, Penicillin, Cytotoxic, Hormones)	Production, Filling, Packing, labelling, Quality Control, Quality Assurance

The responsibility for the quality of the individual batches of the pharmaceutical products manufactured through this process lies with the manufacturer.

This certificate remains valid until 08 Dec 2024. It becomes invalid if the activities and / or categories certified herewith are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.

Address of certifying authority :
Food & Drug Administration, M.S.
Bandra-kurla Complex,
Bandra (E), Mumbai - 400 051
Maharashtra, INDIA.
Tel: +91-22-26592363/64
Fax: +91-22-26591959
TEL: 0790-107644-2021.11209
GLENMARK PHARMACEUTICALS
WHO-GMP/CERT/AD/107644/2021/11/38323

Name of the Authorised person : D. R. GAHANE

Signature:

Stamp and Date : Joint Commissioner (FD) & Controlling
Authority
Food & Drug Administration, M.S.
Bandra (E), Mumbai.
Maharashtra State, India
Date: 09 Dec 2021



2087

Explanatory notes

1. This certificate which is in the format recommended by WHO, certifies the status of the site listed in point 1 of the certificate.
2. The certification number should be traceable within the regulatory authority issuing the certificate.
3. Where the regulatory authority issues a licence for the site, this number should be specified record "not applicable" in cases where there is no legal framework for the issuing of a licence.
4. Table 1
List the dosage forms, starting materials, categories and activities. Examples are given below.

Example -1

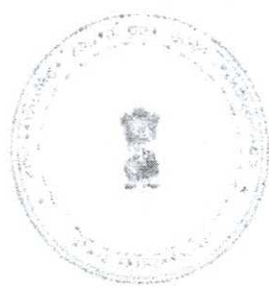
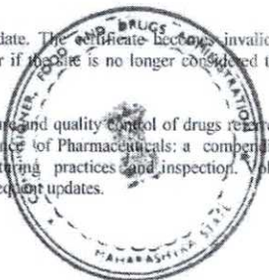
Pharmaceutical Product (s)1	Category (ies)	Activity (ies)
Dosage form (s)		
Tablets	Cytotoxic	Packaging
	Hormone	Production, Packaging, Quality control.
Injectables	Penicillin	Repackaging & Labelling.
	Cefalosporin	Aseptic preparation, Packaging, Labelling.

Example - 2.

Pharmaceutical Product (s)1	Category (ies)	Activity (ies)
Starting material (s)2		
Paracetamol	Analgesic	Synthesis, Purification, Packing, Labelling.

Use, whenever available, International Nonproprietary Names (INNs) or otherwise national nonproprietary names.

5. The certificate remains valid until the specified date. The certificate becomes invalid if the activities and/or categories certified are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.
6. The requirements for good practices the manufacture and quality control of drugs referred to in the certificate are those included in Quality Assurance of Pharmaceuticals: a compendium of guidelines and related materials. Good manufacturing practices and inspection. Volume 2, 1999. World Health Organization, Geneva and subsequent updates.



2084

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500MG/5G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1037000710096	GEL VAGINAL	03/08/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	400 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037000710101	COMPRIMIDO SIMPLES	01/03/2010	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	400 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 24 ATIVA	1037000710118	COMPRIMIDO SIMPLES	01/03/2010	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 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
12	400 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037000710126	COMPRIMIDO SIMPLES	01/03/2010	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1037000710053	COMPRIMIDO SIMPLES	23/06/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG/ML SOL INJ BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1037000710061	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG/ML SUS INJ CT FA VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1037000710071	SUSPENSAO INJETAVEL	03/08/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	500MG/5G GEL VAG CT 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1037000710088	GEL VAGINAL	03/08/2009	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Biscnaga de alumínio Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Acessório - APLICADOR 500 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	VAGINAL				
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	Hospitalar Institucional				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
FEDERATIVE REPUBLIC OF BRAZIL
ANTONIO DARI ANTUNES ZHBANOVA

TRADUTOR PÚBLICO E INTERPRETE COMERCIAL - CERTIFIED PUBLIC TRANSLATOR

Idioma/Language: Inglês - Português/English - Portuguese

Matrícula Jucepe nº 406 • CPF 756.770.758-68

Rua Princesa Isabel nº 206 - Aloisio Pinto - Garanhuns (PE) CEP: 55.292-21 0

Telefone/Phone Whatsapp +55 11 9 8784 1006 - (87) 92000-9314 - e-mail: dari.zhbanova@gmail.com (skype: antonio dari)

TRADUÇÃO Nº 95565

LIVRO Nº 267

FOLHA Nº 001

CERTIFICO e dou fé, para os fins de direito, que o texto abaixo é tradução fiel de um Documento, em língua inglesa, que me foi apresentado por parte interessada, como segue:

[Logotipo de FDA MAHARASHTRA].

Escritório do Comissário,-
Food & Drugs Administration M.S.

Bandra- Kuria Complex,-

Bandra (E),-

Mumbai- 400 051.

Data :09 Dez 2021.

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO.

Este certificado está de acordo com o formato recomendado pela Organização Mundial da Saúde.

(Instruções gerais e notas explicativas em anexo).

Certificado nº: NEW-WHO-GMP/CERT/AD/107644/2021/11/38323.

com base na inspeção realizada em 13/10/2021 e 14/10/2021, certificamos que o site indicado neste Certificado está em conformidade com as Boas Práticas de Fabricação para os formulários, categorias e atividades listadas na Tabela 1.

Nome da Empresa: GLENMARK PHARMACEUTICALS LIMITED.

Endereço: PLOT NO - B -25, M.I.D.C, SHENDRA.

AURANGABAD 431210 MAHARASHTRA STATE, INDIA.

Licença No.: AD/097 No formulário 25,-

AD/068 No formulário 28.

Tabela 1.

Nº sr.	Posologia	Categoria	Atividades
1	Comprimidos	Citotóxicos	Produção, Enchimento, Embalagem, Rotulagem, Controle de Qualidade, Garantia de Qualidade
2	Aerossol	Geral (Exceto Cefalosporinas, Penicilina, Citotóxico, Hormônios)	Produção, Enchimento, Embalagem, Rotulagem, Controle de Qualidade, Garantia de Qualidade
3	Inalação	Geral (Exceto Cefalosporinas, Penicilina, Citotoxicidade, Hormônios)	Produção, Enchimento, Embalagem, Rotulagem, Controle de Qualidade, Garantia de Qualidade

A responsabilidade pela qualidade dos lotes individuais dos produtos farmacêuticos fabricados através deste processo cabe ao fabricante.

Este certificado permanece válido até 08 de dezembro de 2024. Ele se torna inválido se as atividades e/ou categorias aqui certificadas forem alteradas ou se o local não for mais considerado em conformidade com as BPF.

Nome da pessoa autorizada: D.R. GAHANE.

assinatura: [assinatura ilegível].

Carimbo e data: Joint Commissioner (HQ) & Controle Authority.

Administração de alimentos e drogas, M.S.

Bandra (E), Mumbai.

Estado de Maharashtra, Índia.

data 09 dez 2021.

Endereço da autoridade certificadora.

Food & Drugs Administration M.S.

Bandra- Kuria Complex,-

Bandra (E),-

Mumbai- 400 051.

Maharashtra, INDIA.



**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
FEDERATIVE REPUBLIC OF BRAZIL
ANTONIO DARI ANTUNES ZHBAKOVA**

TRADUTOR PÚBLICO E INTERPRETE COMERCIAL - CERTIFIED PUBLIC TRANSLATOR

Idioma/Language: Inglês - Português/English - Portuguese

Matricula Jucepe nº 406 • CPF 756.770.758-68

Rua Princesa Isabel nº 206 - Aloisio Pinto - Garanhuns (PE) CEP: 55.292-21 0

Telefone Phone Whatsapp +55 11 9 8784 1006 - (87) 92000-9314 - e-mail: dari.zhbanova@gmail.com (skype: antonio dari)

TRADUÇÃO Nº 95565

LIVRO Nº 267

FOLHA Nº 002

Tel: +91-22-26592363/64.

Fax: +91-22-26591959.

GLENMARK PHARMACEUTICALS LIMITED - NEW-WHO-GMP/CERT/AD/107644/2021/11/38323

[Consta carimbo do Comissário, Administração de alimentos e drogas, Estado de Maharashtra].

Notas explicativas.

- Este certificado, que está no formato recomendado pela OMS, certifica o status do site listado no ponto 1 do certificado.
- O número de certificação deve ser rastreável dentro da autoridade reguladora que emite o certificado.
- Quando a autoridade reguladora emite uma licença para o site, este número deve ser especificado "registro não aplicável" nos casos em que não há uma estrutura legal para a emissão de uma licença.
- Tabela I.

Lista as formas de dosagem, materiais de partida, categorias e atividades. Exemplos são dados abaixo.

Exemplo - 1.

Produtos farmacêuticos	Categorias	Atividades
Posologia		
Comprimidos	Citotóxicos	Embalagem
	Hormônios	Produção, Embalagem, Qualidade controle.
Injetáveis	Penicilina	Reembalagem e Rotulagem.
	Cefalosporina	Preparação asséptica, Embalagem, Rotulagem.

Exemplo - 2.

Produto(s) Farmacêutico(s) I	Categoria	Atividades
Material injetável		
Paracetamol	Analgésico	Síntese, Purificação, Embalagem, Rotulagem.

A utilização, sempre que disponível. Nomes internacionais não-proprietários (DNIs) ou não-proprietários.

5 - O certificado permanece válido até a data especificada. O certificado se torna inválido se as atividades e/ou categorias certificadas forem alteradas ou se o local não for mais considerado em conformidade com as BPF.

6 - Os requisitos para boas práticas de fabricação e controle de qualidade de medicamentos exigidos no certificado são aqueles incluídos na garantia de qualidade de produtos farmacêuticos: um compêndio de diretrizes e materiais relacionados. Boas práticas de fabricação e inspeção. Volume 2, 1999. Organização Mundial da Saúde, Genebra e atualizações subsequentes.

[Consta carimbo do Comissário, Administração de alimentos e drogas, Estado de Maharashtra].

NAL... do referido original, que devolvo ao interessado com esta tradução fiel que conferi, achei confi... abaixo. DOU FÉ. Em 16 de dezembro de 2021.

Emo... com a lei.



Este documento foi assinado digitalmente por Antonio Dari Antunes Zhabanova.
Para verificar as assinaturas vá ao site
<https://www.portaldeassinaturas.com.br/443> e utilize o código DCOF-6089-BA64-2122



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HELMIZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.013839/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/10/2001
Nome Comercial	HELMIZOL	Registro	103700071	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	FLAGYL
Classe Terapêutica	ANTIPARASITARIOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037000710017	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/1991	24 meses
2	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + CP MED ATIVA	1037000710025	SUSPENSAO ORAL	25/09/1991	24 meses
3	500 MG COM CT BLAL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1037000710033	COMPRIMIDO SIMPLES	25/09/1991	24 meses
4	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037000710045	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

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: - 73.856.593/0001-86 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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Comercial Institucional
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510167	COMPRESSIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
17	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510175	COMPRESSIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
18	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1256801510163	COMPRESSIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
20	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1256801510205	COMPRESSIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

EMPRESA SOLICITANTE: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda - CNPJ: 10.742.412/0004-01
AUTORIZ/MS: 1086379 - EXPEDIENTE(S): 0178014/22-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: BALKANPHARMA DUNPITSIA AD
ENDEREÇO: 3 SAMOKOVSKO SHOSSE STREET, DUNPITSIA, 2600 - PAÍS: BULGÁRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.00187
EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06
AUTORIZ/MS: 1099744 - EXPEDIENTE(S): 0214682/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas; Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: BHIMALULE LIFE SCIENCES PVT. LTD.
ENDEREÇO: VILAGE THANHEWAL, ROPAR ROAD, NALAGARH, DISTRICT SOLAN, HIMACHAL PRADESH, 174101 - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001226
EMPRESA SOLICITANTE: DR. REDDYS FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 03.978.166/0001-75
AUTORIZ/MS: 1051431 - EXPEDIENTE(S): 8437631/21-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.330, DE 14 DE JULHO DE 2022

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder às [empresas] constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 4 (quatro) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. - CNPJ: 33.009.945/0002-04 - AUTORIZ/MS: 1001054 - AT: 1216107
ENDEREÇO: RODOVIA BR 153, KM 42 - Parte C
MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0128071/22-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: HEEL DO BRASIL BIOMÉDICA LTDA - CNPJ: 05.994.539/0001-27 - AUTORIZ/MS: 1061582
ENDEREÇO: AV SANTOS DUMONT, 1100 3º ANDAR SALA ADM/H1, LAB HO2, LAB HO3 E DEPOSITO
MUNICÍPIO: COLOMBO - UF: PR - EXPEDIENTE: 0243354/22-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.331, DE 14 DE JULHO DE 2022

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente para a área de Medicamentos; e/ou Armazenagem de Medicamentos das [empresas] constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: HINLABOR FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1014430
ENDEREÇO: AV DAS INDUSTRIAS, 85
MUNICÍPIO: SANTA CRUZ - UF: MG - EXPEDIENTE: 0512101/21-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: HINLABOR FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1014430
ENDEREÇO: ROD BR 262 KM 123
MUNICÍPIO: SARANA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0506622/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: HINLABOR FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1014430
ENDEREÇO: ROD BR 262 KM 123
MUNICÍPIO: SARANA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0506622/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: HINLABOR FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1014430
ENDEREÇO: ROD BR 262 KM 123
MUNICÍPIO: SARANA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0506622/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: HINLABOR FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1014430
ENDEREÇO: ROD BR 262 KM 123
MUNICÍPIO: SARANA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0506622/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: HINLABOR FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1014430
ENDEREÇO: ROD BR 262 KM 123
MUNICÍPIO: SARANA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0506622/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0057-73 - AUTORIZ/MS: 2200003
ENDEREÇO: ST STRC, Trcheo 2, Conjunto E, Lote 1
MUNICÍPIO: BRASILIA - UF: DF - EXPEDIENTE: 0030465/22-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gases Medicinais

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0030-53 - AUTORIZ/MS: 2200003
ENDEREÇO: AV JOAO PINHEIRO N. 3515

MUNICÍPIO: POÇOS DE CALDAS - UF: MG - EXPEDIENTE: 0164416/22-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gases Medicinais

EMPRESA: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA - CNPJ: 48.344.725/0001-23 - AUTORIZ/MS: 1005175
ENDEREÇO: AV ENGENHEIRO HEITOR ANTONIO ERAS GARCIA, 2756
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 7612045/21-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Granulados; Pastilhas; Pós

EMPRESA FABRICANTE: EGIS PHARMACEUTICALS PLC - SITE 2
ENDEREÇO: BOKENYFOLDI UT 118-120, BUDAPEST, 1165 - PAÍS: HUNGRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.00976
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76
AUTORIZ/MS: 1012787 - EXPEDIENTE(S): 6181225/21-8
Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: MSD INTERNATIONAL GMBH (PUERTO RICO BRANCH) LLC
ENDEREÇO: STATE ROAD 183, PRICES INDUSTRIAL PARK, LAS PIEDRAS, PUERTO RICO 00771 - PAÍS: PORTO RICO - CÓDIGO ÚNICO: A.000564
EMPRESA SOLICITANTE: ORGANON FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZ/MS: 1000390 - EXPEDIENTE(S): 4487651/21-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: OCTAPHARMA SAS
ENDEREÇO: 72 RUE DU MARCHEL FOCH, 67380 LINGOLSHEIM - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000457
EMPRESA SOLICITANTE: OCTAPHARMA BRASIL LTDA - CNPJ: 02.552.927/0001-60
AUTORIZ/MS: 1039712 - EXPEDIENTE(S): 4739560/21-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel); Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Grande Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
ENDEREÇO: 180 RUE JEAN JAURES 94702 - MAISONS ALFORT - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000954
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.595/0001-92
AUTORIZ/MS: 1083267 - EXPEDIENTE(S): 4265101/21-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FAREVA PAU 2
ENDEREÇO: 50 CHEMIN DE MAZEUROLLES, IDRON, 64320 - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000005
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.009.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 4452921/21-3e
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel); Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
ENDEREÇO: 180 RUE JEAN JAURES 94702 - MAISONS ALFORT - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000954
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.595/0001-92
AUTORIZ/MS: 1083267 - EXPEDIENTE(S): 4265101/21-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FAREVA PAU 2
ENDEREÇO: 50 CHEMIN DE MAZEUROLLES, IDRON, 64320 - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000005
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.009.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 4452921/21-3e
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel); Pós Liofilizados

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.332, DE 14 DE JULHO DE 2022

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021.

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefinir as [condições] de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos das [empresas] constantes no ANEXO.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.595/0009-59 - AUTORIZ/MS: 1083267
ENDEREÇO: AVENIDA JULIA GAIOLINI Nº 740, GALPÃO 300, MÓDULO I AO V
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE: 7220149/21-2
ASSUNTO: 70409 - MEDICAMENTOS - Renovação de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento

MOTIVO: Em atendimento ao art. 4º, § 1º, inciso IV, da RDC nº 497/2021, ausência de Relatório de Inspeção, emitido há menos de 48 meses, da Vigilância Sanitária Competente atestando o cumprimento das boas práticas de distribuição e/ou armazenamento de medicamentos. O relatório juntado pela empresa teve como finalidade a renovação da Licença de Funcionamento, não sendo esta documentação apta para a concessão da certificação de boas práticas.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.334, DE 14 DE JULHO DE 2022

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021.

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 3º, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

Art. 1º Conceder às [empresas] constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Endereço: Dr. Boehringer Gasse 5-11, 1121, Vienna
País: Austria Código único: A.000171
Solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15
Expediente(s): 0258147/22-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: beta interferona 1b.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.335, DE 14 DE JULHO DE 2022

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a) do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

06/2091

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 00.831.658/0021-10 - AUTORIZ/MS: 1003678

EMPRESA: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 00.831.658/0021-10 - AUTORIZ/MS: 1003678

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0036-49 - AUTORIZ/MS: 2200003

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0021-62 - AUTORIZ/MS: 2200003

EMPRESA: FABRICANTE: CATALENT PHARMA SOLUTIONS, L.L.C.

EMPRESA: FABRICANTE: TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

EMPRESA: FABRICANTE: BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO S.A. DE C.V.

EMPRESA: FABRICANTE: BAXTER HEALTHCARE CORPORATION

EMPRESA: FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES LIMITED - BETA LACTAM DIVISION

EMPRESA: FABRICANTE: LEK PHARMACEUTICALS D.D.

EMPRESA: FABRICANTE: LILLY COMPANY

EMPRESA: FABRICANTE: LUPIN LIMITED

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.253, DE 7 DE JULHO DE 2022

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, e § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: PHARMAPLUS LTDA - CNPJ: 03.817.043/0001-52 - AUTORIZ/MS: 1074906 - AE: 1223553

EMPRESA: SÃO MARCOS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS, EQUIPAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES E ODONTOLÓGICOS LTDA - CNPJ: 03.894.963/0001-74 - AUTORIZ/MS: 110877 - AE: 110878

EMPRESA: SOMA/PR COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 00.656.468/0001-39 - AUTORIZ/MS: 1044466 - AE: 1103763

EMPRESA: FAMA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR EIRELI - ME - CNPJ: 03.250.803/0001-92 - AUTORIZ/MS: 1158461 - AE: 1158475

EMPRESA: Mawébió Pharma-céuticals do Brasil Ltda - CNPJ: 19.501.429/0002-71 - AUTORIZ/MS: 1158822 - AE: 1158840

EMPRESA: HBL HOSPITALAR COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES Ltda - CNPJ: 44.357.274/0001-20 - AUTORIZ/MS: 1272931 - AE: 1273741

EMPRESA: pinex logistic solution ltda - CNPJ: 30.104.500/0001-34 - AUTORIZ/MS: 1179551 - AE: 1179547

EMPRESA: SALUT HOSPITALAR LTDA - ME - CNPJ: 25.210.848/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1181641 - AE: 1237227

EMPRESA: pinex logistic solution ltda - CNPJ: 30.104.500/0001-34 - AUTORIZ/MS: 1179551 - AE: 1179547

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.254, DE 7 DE JULHO DE 2022

A Gerente-Geral substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, e § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: Inspelabon Farmacêutica Ltda - CNPJ: 10.710.720/0007-68 - AUTORIZ/MS: 1024259

EMPRESA: Inspelabon Farmacêutica Ltda - CNPJ: 10.710.720/0007-68 - AUTORIZ/MS: 1024259

EMPRESA: Inspelabon Farmacêutica Ltda - CNPJ: 10.710.720/0007-68 - AUTORIZ/MS: 1024259

EMPRESA: Inspelabon Farmacêutica Ltda - CNPJ: 10.710.720/0007-68 - AUTORIZ/MS: 1024259

EMPRESA: LABORATORIO FARMACEUTICO VITAMED LTDA - CNPJ: 29.346.301/0001-53 - AUTORIZ/MS: 1016997

EMPRESA: messer GASES LTDA - CNPJ: 60.619.202/0014-62 - AUTORIZ/MS: 2200005

Table with columns: Principio Ativo, Complemento Diferencial da Apresentação, Embalagem, Local de Fabricação, Via de Administração, Conservação, Restrição de prescrição, Restrição de uso, Destinação, Tarja, Apresentação fracionada, Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade. Contains multiple rows of product registration data.

20220711

Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO 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: Embalagem primária e 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 sob Prescrição Médica					
Restrição de uso					
Adulto e Pediátrico acima de 10 anos					
Destinação					
Comercial Institucional Hospitalar					
Tarja					
Vermelha					
Apresentação fracionada					
Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 [ATIVA]	1256801510078	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) [ATIVA]	1256801510086	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) [ATIVA]	1256801510094	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) [ATIVA]	1256801510108	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) [ATIVA]	1256801510116	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

São Paulo, 20 de abril de 2022

COMUNICADO

Prezados parceiros e clientes,

Viemos pelo presente comunicado informar que as atividades produtivas da empresa Sanval Comércio e Indústria Ltda., planta fabril localizada no endereço Rua Nicolau Alayon, 441, Interlagos, São Paulo/SP foram encerradas no final do ano de 2021.

Esclarecemos que os produtos registrados e fabricados pela Sanval estão sendo incorporados na planta fabril da empresa Hipolabor Farmacêutica Ltda., membro do grupo Hipolabor/Sanval.

Ressaltamos que a unidade importadora e distribuidora de medicamentos da Sanval Comércio e Indústria Ltda é responsável pelo fornecimento dos produtos registrados, inclusive aqueles devidamente produzidos conforme Certificado de Boas Práticas de Fabricação do site de São Paulo, válido até abril/2022, e o seu fornecimento será mantido regularmente até completa incorporação dos produtos pela Hipolabor Farmacêutica Ltda.

Atenciosamente,



Renato Alves da Silva
Presidente

0 2093

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Natus Medical Incorporated
Endereço: 5955 Pacific Center Blvd., San Diego, California, 92121, Estados Unidos da América

Solicitante: Dabassons Importação Exportação e Comércio Ltda. CNPJ: 61.519.955/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.003.994-3 Expediente: 1081511/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Orthocell Ltd.
Endereço: Building 191 Murdoch University South Street - Murdoch - Western Australia - 6150, Australia

Solicitante: S.M. Implant System Ltda CNPJ: 04.298.106/0001-74
Autorização de Funcionamento: 8.01.089-1 Expediente: 0316703/24-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Matthies-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha

Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materiais Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

ISSN 1677-7042 Nº 67, segunda-feira, 8 de abril de 2024

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO
ANEXO

Fabricante: Human Bioplazma LLC
Endereço: Tancsics Mihály út 82/A, Gödöllő, H-2100

Solicitante: Biotest Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.348.731/0001-81
Expediente(s): 0954622/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Janssen Sciences Ireland LLC
Endereço: Barnahally, Ringaskiddy, Co. Cork

Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35
Expediente(s): 0987835/23-8

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Opocin S.p.A.
Endereço: Via Pacinotti, 3, Carlo di Formigne, 41043 Formigne (MO)

Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Expediente(s): 3955878/21-8

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC
Endereço: 4800 Oak Park Rd, Sanford, NC, 27330

Solicitante: Pfizer Brasil Ltda CNPJ: 61.072.393/0001-33
Expediente(s): 1044184/23-0

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knoll Strasse 3, 07475 Jena

Solicitante: Samsung Biopera BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5

Table with columns: Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade. Row 1: 3, 850 MG COM REV CX BLAL PLAS TRANS X 400 ATIVA, 1256801510035, COMPRIMIDO REVESTIDO, 24/03/2008, 24 meses. Principio Ativo: CLORIDRATO DE METFORMINA.

Table with columns: Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade. Row 1: 4, 500 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 30 ATIVA, 1256801510043, COMPRIMIDO REVESTIDO, 24/03/2008, 24 meses.

Table with columns: Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade. Row 1: 6, 500 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 400 ATIVA, 1256801510061, COMPRIMIDO REVESTIDO, 24/03/2008, 24 meses. Principio Ativo: CLORIDRATO DE METFORMINA.

Vertical handwritten text on the left margin.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

Table with 5 columns: Nome da Empresa Detentora do Registro, Processo, Nome Comercial, Princípio Ativo, Classe Terapêutica, Parecer Público, Rotulagem. Values include PRATI DONADUZZI & CIA LTDA, 25351.106762/2006-63, cloridrato de metformina, ANTI-DIABÉTICOS, etc.

Table with 6 columns: Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade. Row 1: 850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30, 1256801510019, COMPRIMIDO REVESTIDO, 24/03/2008, 24 meses.

Table with 6 columns: Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade. Row 2: 850 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 300, 1256801510027, COMPRIMIDO REVESTIDO, 24/03/2008, 24 meses.

Main product details table with 2 columns: Field (Princípio Ativo, Complemento Diferencial da Apresentação, Embalagem, Local de Fabricação, Via de Administração, Conservação, Restrição de prescrição, Restrição de uso, Destinação, Tarja, Apresentação fracionada) and Value.

ANEXO

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28... EMPRESA: INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.268.401/0001-03... EMPRESA: LABORATORIO TERTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.151.225/0001-76...

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.304, DE 4 DE ABRIL DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021... EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0023-24... EMPRESA: Biaú Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01...

06209...

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

ENDERECO: BB GIBAUD ROAD, KORSTEN, GOEBERHA, 6020 - PAIS: AFRICA DO SUL... EMPRESA SOLICITANTE: JANSSEN-Cilag FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 51.780.468/0001-87...

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.005, DE 24 DE MARÇO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução RDC nº 297, de 20 de maio de 2021, resolve:

ANA CAROLINA MOREIRA MARINHO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: MANDALA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTO MEDICINAL HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 09.112.476/0001-81... ENDEREÇO: AV. HORACIO RACANELLO FILHO Nº 5570, SALAS 1201, 1202 E 502, ED. SÃO BENTO...

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.006, DE 24 DE MARÇO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos das Boas Práticas de Fabricação...

ANA CAROLINA MOREIRA MARINHO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: ADIUM S.A. - CNPJ: 55.980.684/0001-27 - AUTORIZ/Ms: 1022141... ENDEREÇO: RODOVIA VEREADOR ABEL FABRICO DIAS, Nº 3400...

EMPRESA: ADIUM S.A. - CNPJ: 55.980.684/0001-27 - AUTORIZ/Ms: 1022141... ENDEREÇO: RODOVIA VEREADOR ABEL FABRICO DIAS, Nº 3400...

EMPRESA: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - CNPJ: 60.659.463/0001-91... ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE DUTRA KM 222,2...

EMPRESA: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - CNPJ: 60.659.463/0001-91... ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE DUTRA KM 222,2...

EMPRESA: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - CNPJ: 60.659.463/0001-91... ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE DUTRA KM 222,2...

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0020-81 - AUTORIZ/Ms: 2200003... ENDEREÇO: entrada matom, rotula 3, s/n...

EMPRESA: Cristalá Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda - CNPJ: 44.734.671/0023-67... ENDEREÇO: Rua Tomás Sepe, 489...

EMPRESA: Menarini Games Ltda - CNPJ: 60.619.202/0021-91 - AUTORIZ/Ms: 2200005... ENDEREÇO: Rua Leopoldo sander, 1501e...

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI ILIAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI... ENDEREÇO: KUCUKKARISTIRAN MAHALESI, BERKEZ Sok. No: 223/1A...

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI MEDLEY FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.595/0010-92... ENDEREÇO: RUA KATHALDIA, AUCHPARA, TONGI-1711, GAZIPUR...

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéres. Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SOHO FLOEDDS INTERNATIONAL SWITZERLAND SA... ENDEREÇO: VIA MULINI, 6934 - BIOGGIO - PAIS: SUÍÇA...

EMPRESA FABRICANTE: TEIKOKU SEYAKU CO., LTD. ENDEREÇO: 567 SANBONMATSU, HIGASHIKAGAWA, KAGAWA - PAIS: JAPÃO...

EMPRESA FABRICANTE: GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A. ENDEREÇO: STRADA PROVINCIALE ASOLANA Nº 90 (LOC. SAN POLO), 43056 TORRILE (PR) PAIS: ITALIA...

EMPRESA FABRICANTE: HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC. ENDEREÇO: TASHIRO DAIKAN-MACHI 408, 841-0017 TOSU-SHI, SAGA - PAIS: JAPÃO...

EMPRESA FABRICANTE: HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC. ENDEREÇO: TASHIRO DAIKAN-MACHI 408, 841-0017 TOSU-SHI, SAGA - PAIS: JAPÃO...

EMPRESA FABRICANTE: EMCURE PHARMACEUTICALS LIMITED ENDEREÇO: PLOT NO. P-2, I.T.B.T. PARK, PHASE-II, M.I.D.C. HINIWADI, PUNE 411057, MAHARASHTRA - PAIS: INDIA...

EMPRESA FABRICANTE: EMCURE PHARMACEUTICALS LIMITED ENDEREÇO: PLOT NO. P-2, I.T.B.T. PARK, PHASE-II, M.I.D.C. HINIWADI, PUNE 411057, MAHARASHTRA - PAIS: INDIA...

EMPRESA FABRICANTE: AUROBINDO PHARMA LIMITED - UNIDADE VI ENDEREÇO: SURVEY NO. 329/39 E 329/47 - CHITKIL VILLAGE, PANTANCHERU MANDAL, SANGRA REDDY DISTRICT - TELANGANA - PAIS: INDIA...

EMPRESA FABRICANTE: AUROBINDO PHARMA LIMITED - UNIDADE VI ENDEREÇO: SURVEY NO. 329/39 E 329/47 - CHITKIL VILLAGE, PANTANCHERU MANDAL, SANGRA REDDY DISTRICT - TELANGANA - PAIS: INDIA...

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI AB ENDEREÇO: RAPPSGATAN 7, 751 74, UPPSALA - PAIS: SUÉCIA...

EMPRESA FABRICANTE: MEDI SPRAY LABORATORIES PVT. LTD. ENDEREÇO: PLOT NO. 3442345 FUNDADA INDUSTRIAL ESTATE, KUNDWAD, GOA - PAIS: INDIA...

EMPRESA FABRICANTE: AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA ENDEREÇO: VIA VECCHIA DEL PINOCCHIO, 22 - 60130 ANCONA - PAIS: ITALIA...

EMPRESA FABRICANTE: INVENTIA HEALTHCARE LIMITED ENDEREÇO: F1-F1/1-F75/1, ADDITIONAL AMBERNATH M.I.D.C., AMBERNATH (EAST) DIST.THANE, 421 506 MAHARASHTRA STATE - PAIS: INDIA...

EMPRESA FABRICANTE: BEXIMO PHARMACEUTICALS LIMITED ENDEREÇO: 126 KATHALDIA, AUCHPARA, TONGI-1711, GAZIPUR - PAIS: BANGLADESH...

Table with columns: Embalagem, Local de Fabricação, Via de Administração, Conservação, Restrição de prescrição, Restrição de uso, Destinação, Tarja, Apresentação fracionada, Nº, Apresentação, Registro, Forma Farmacêutica, Data de Publicação, Validade

Vertical stamp: 020206

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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: Embalagem primária e 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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Comercial Institucional				
Tarja	Vermeia				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510124	COMPRESSO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510132	COMPRESSO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510140	COMPRESSO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) ATIVA	1256801510159	COMPRESSO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

ANEXO
 EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0024-05 - AUTORIZ/MS: 2200003
 ENDEREÇO: ROD BR-101 S/NL 3020 - LITRA C
 MUNICÍPIO: CARO DE SANTO AGOSTINHO - UF: PE - EXPEDIENTE: 0914815/23-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinos; Gás

EMPRESA FABRICANTE: CAPLA LTD
 ENDEREÇO: PLOT NO. 9 & 10 INDORE SPECIAL ECONOMIC ZONE, PHASE II, PITHAMPUR,
 DISTRICT DHAR, MADHYA PRADESH PIN CODE: 454775 - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO:
 A.000995
 EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA - CNPJ: 11.643.096/0001-22
 AUTORIZ/MS: 1088307 - EXPEDIENTE(S): 1004429/23-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não
 estéreis; Suspensões

EMPRESA FABRICANTE: ACTAVIS LTD
 ENDEREÇO: B.L.B 015-016, BULEBEL INDUSTRIAL ESTATE, ZEITUN ZTN 3000 - PAÍS: MALTA -
 CÓDIGO ÚNICO: A.000014
 EMPRESA SOLICITANTE: BIOFAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06
 AUTORIZ/MS: 1009744 - EXPEDIENTE(S): 092550/23-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis;
 Comprimidos; Comprimidos Revestidos

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.101, DE 21 DE MARÇO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o
 art. 140, alínea "a", do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução
 da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,
 Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação
 preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
 Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO a Certificação de
 Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
 Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua
 publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.101, DE 21 DE MARÇO DE 2024

ANEXO
 EMPRESA: ANOVUS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 19.476.695/0001-04 -
 AUTORIZ/MS: 1116786
 ENDEREÇO: AV IBERAMA - 518 PARTE
 MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0928270/23-2
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis;
 Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal;
 Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões
 Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS:
 1000438
 ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6
 MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE: 0822337/23-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não
 estéreis; Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS:
 1000438
 ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6
 MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE: 0821937/23-5
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não
 estéreis; Emulsões; Soluções; Soluções Aerenós; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS:
 1000438
 ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6
 MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE: 0821937/23-5
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não
 estéreis; Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Granulados; Granulados
 Efervescentes; Pastilhas; Pós

EMPRESA: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS:
 1000438
 ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6
 MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE: 0822472/23-9
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis;
 Pós com Preparação Asséptica; Pós Liofilizados; Soluções com Preparação Asséptica;
 Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões com
 Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação
 Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIOS OSORIO DE MORAES LTDA - CNPJ: 19.791.811/0001-75 -
 AUTORIZ/MS: 1099049
 ENDEREÇO: AV CARDEAL EUGENIO PACELLI, 2283
 MUNICÍPIO: CONTAGEM - UF: MG - EXPEDIENTE: 0936562/23-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não
 estéreis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: LABORATÓRIOS OSORIO DE MORAES LTDA - CNPJ: 19.791.811/0001-75 -
 AUTORIZ/MS: 1099049
 ENDEREÇO: AV CARDEAL EUGENIO PACELLI, 2283
 MUNICÍPIO: CONTAGEM - UF: MG - EXPEDIENTE: 0936562/23-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não
 estéreis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: LABORATÓRIOS OSORIO DE MORAES LTDA - CNPJ: 19.791.811/0001-75 -
 AUTORIZ/MS: 1099049
 ENDEREÇO: AV CARDEAL EUGENIO PACELLI, 2283
 MUNICÍPIO: CONTAGEM - UF: MG - EXPEDIENTE: 0936562/23-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não
 estéreis; Soluções; Xaropes

EMPRESA FABRICANTE: HÖLDBACK VERPACKUNGSTECHNIK GMBH
 ENDEREÇO: BAHNHOFSTRASSE 18, 74429 - SÜLBACH-LAUFEN - PAÍS: ALEMANHA -
 CÓDIGO ÚNICO: A.001113
 EMPRESA SOLICITANTE: OPEN REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA E
 DISTRIBUIDORA LTDA - CNPJ: 38.909.503/0001-57
 AUTORIZ/MS: 1027487 - EXPEDIENTE(S): 093582/23-0
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis
 (Embalagem primária; Embalagem secundária); Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FOREST LABORATORIES IRELAND LIMITED
 ENDEREÇO: CLONSCHAUGH BUSINESS AND TECHNOLOGY PARK, DUBLIN 17, IRELAND - PAÍS:
 IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.011130
 EMPRESA SOLICITANTE: ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ:
 43.426.626/0001-77

AUTORIZ/MS: 1001478 - EXPEDIENTE(S): 0822229/23-4
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não
 estéreis (Granel); Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Efervescentes

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIOS SAS
 ENDEREÇO: ROUTE DE BELLEVILLE-LE-DIT MAILLARD, 01400 CHATILLON-SUR-
 CHALARONNE - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000594
 EMPRESA SOLICITANTE: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - CNPJ:
 56.998.701/0001-16
 AUTORIZ/MS: 1005531 - EXPEDIENTE(S): 0911504/23-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não
 estéreis (Granel); Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SHANDONG ANXIN PHARMACEUTICAL CO. LTD
 ENDEREÇO: NO. 249, DONGJIA TOWN, LICHENG DISTRICT, JINAN CITY, SHANDONG
 PROVINCE - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.001181
 EMPRESA SOLICITANTE: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - CNPJ: 61.068.755/0001-
 12
 AUTORIZ/MS: 1007146 - EXPEDIENTE(S): 1325235/23-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis
 (Penicilinos); Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED
 ENDEREÇO: 4720 MITSUI, HIKARI, YAMAGUCHI 743 8502 - PAÍS: JAPÃO - CÓDIGO ÚNICO:
 A.000607
 EMPRESA SOLICITANTE: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0001-74
 AUTORIZ/MS: 1006398 - EXPEDIENTE(S): 092402/23-5
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não
 estéreis (Granel); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: ABBOTT BIOLOGICALS B.V.
 ENDEREÇO: VERVEIG 12, DIST. 8121 AA - PAÍS: HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) - CÓDIGO
 ÚNICO: A.000092
 EMPRESA SOLICITANTE: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - CNPJ:
 56.998.701/0001-16
 AUTORIZ/MS: 1005531 - EXPEDIENTE(S): 0815751/23-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis
 (Embalagem primária; Embalagem secundária); Suspensões Parenterais de Pequeno
 Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: CSL BEHRING AG
 ENDEREÇO: BOLLGENSTRASSE 93, 3006 BERN - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO:
 A.001586
 EMPRESA SOLICITANTE: CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA -
 CNPJ: 62.969.589/0001-98
 AUTORIZ/MS: 1001510 - EXPEDIENTE(S): 1275691/23-4
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis
 (Embalagem secundária)

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.101, DE 21 DE MARÇO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o
 art. 140, alínea "a", do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução
 da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,
 Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação
 e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos,
 resolve:
 Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO a Certificação de
 Boas Práticas de Fabricação e/ou Armazenagem de Medicamentos.
 Art. 2º A presente Certificação tem validade de 4 (quatro) anos a partir da
 sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: TARIA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA
 - CNPJ: 39.991.037/0001-64 - AUTORIZ/MS: 1259308 - AE: 1259339
 ENDEREÇO: RUA ALEXANDRE LUIS DO COELHO, 155
 MUNICÍPIO: SANTO ANTONIO DE PÁDUA - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0286396/24-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.102, DE 21 DE MARÇO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o
 art. 140, alínea "a", do art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução
 da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,
 Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação
 preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:
 Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de
 Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos.
 Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da
 sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

Fabricante: Amgen Singapore Manufacturing Pte. Ltd.
 Endereço: 3 Tuas View Drive, Singapore, 637026
 País: República da Cingapura Código único: A.001246
 Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93
 Expediente(s): 0715476/23-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alibacterce, denosumab, eculizumab e
 rituximab.

Empresa: Carthorx Beneficadora de Produtos Animais Ltda. CNPJ: 05.976.728/0001-54
 Endereço: Rua Natal Braghirovi 975, Centro
 Município: Iomerê UF: SC
 Expediente(s): 101131/23-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: sulfato de condroitina.
 Fabricante: Roche Diagnostics GmbH
 Endereço: Nomenwald 2, 82377, Penzberg
 País: Alemanha Código Único: A.000530
 Solicitante: Innovative Medicines Brasil SP Distribuição de Medicamentos Ltda CNPJ:
 21.810.980/0001-68
 Expediente(s): 0987477/23-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alipleginterferona 2A.

 MayBen	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

Manual de Boas Práticas de Fabricação - BPF -

<p style="text-align: center;">Elaboração</p> <p>Data: 15/03/2021 Nome Resp.: <i>Fernanda da Silva Souza</i> Função: <i>Responsável técnico</i> Conselho Profissional: <i>CRF SC 14.843</i></p>	<p style="text-align: center;">Revisão</p> <table border="1" style="width: 100%;"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Data</th> <th>Responsável</th> <th>Assinatura</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>	Nº	Data	Responsável	Assinatura												
Nº	Data	Responsável	Assinatura														
Assinatura																	

Aprovação Data: ____/____/____ Nome: <i>Guilherme May Franklin da Silva</i> Assinatura	Supervisão Data: ____/____/____ Nome: <i>Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)</i> Assinatura
--	--

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: Embalagem primária e 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 sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Comercial Institucional Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510076	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510086	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510094	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510108	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510116	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	650 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256801510035	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	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: 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	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Comercial Institucional Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256801510043	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256801510051	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256801510061	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA				

Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO Documento nº M-xx
	Data de emissão 05/04/2021 Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada

1) Identificação da empresa

NOME FANTASIA: MAYBEN PHARMACEUTICAL

RAZÃO SOCIAL: MAYBEN PHARMACEUTICAL EIRELI

ENDEREÇO COMPLETO: R AUGUSTO PEREIRA FRAGNANI, nº 456

CNPJ: 31.170.914/0001-24

INSCRIÇÃO ESTADUAL:

TELEFONE: (48) 3524-8100/ (48) 9139-6304

E-MAIL: assistentefinanceiro2@gcmedicamentos.com.br

SAC - SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CLIENTE: (48) 3524-8100

LICENÇA SANITÁRIA - (em concessão).

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO DA EMPRESA: 08:00 às 12:00; 13:00 às 18:00.

RELAÇÃO DOS PRODUTOS FABRICADOS E DISTRIBUÍDOS:

- Suplemento alimentar efervescente com vitamina C (Isento de registro, conforme Resolução RDC nº 243, de 26 de Julho de 2018 que dispõe sobre os requisitos sanitários dos suplementos alimentares).

CAPACIDADE DE PRODUÇÃO - Instalada: 200 mil unidades/mês.

CARACTERIZAÇÃO DA CLIENTELA:

- Mercado regional;
- Atacadista e varejista.

2) Definições

- Água potável:** água para o consumo humano cujos parâmetros microbiológicos, físicos, químicos e radioativos atendam ao padrão de potabilidade e que não ofereça riscos à saúde.
- Procedimento Operacional Padronizado-POP:** procedimento escrito de forma objetiva que estabelece instruções sequenciais para a realização de

Aprovação Data ____/____/____
 Nome: Guilherme May Franklin da Silva
 Assinatura

Supervisão Data ____/____/____
 Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)
 Assinatura

0
20911

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M-xx	Folha 1/.....

Documento Confidencial	Cópia Controlada
------------------------	------------------

operações rotineiras e específicas na industrialização, armazenamento e transporte de alimentos.

3) Recursos Humanos

3.1) Seleção e recrutamento

3.1.1 Metodologia utilizada na seleção:

A seleção de manipuladores para a área de produção é feita por entrevista realizada pelo responsável técnico, que aborda temas relacionados a atividade que o candidato pretende ocupar, sendo que durante a mesma também são avaliados os cuidados com o asseio pessoal.

O processo de seleção e recrutamento é realizado em conformidade com o POP nº 01 (Seleção e recrutamento de recursos humanos), sendo descrito os métodos de seleção, quanto a análise de currículo, testes psicológicos, exames médicos admissionais e entrevista.

Para a contratação de novos colaboradores, um treinamento de integração deverá ser aplicado a fim de familiarizá-lo com a empresa. Na integração dos novos colaboradores, os temas a seguir deverão ser obrigatoriamente tratados:

- Política da qualidade.
- Estrutura do sistema da qualidade da MAYBEN.
- Organograma da Empresa.
- Processos da Empresa.
- Outros assuntos pertinentes.

3.2 Quadro de pessoal

3.2.1 Organograma da empresa:

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.106762/2006-63	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/03/2008
Nome Comercial	cloridrato de metformina	Registro	125680151	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA			Medicamento de referência	GLIFAGE
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	850 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510019	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	850 MG COM REV CX BLAL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801510027	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008	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: 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	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Comercial Institucional Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML [ATIVA]	1542300120031	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses
4	2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT 60 FR VD AMB X 120 ML [ATIVA]	1542300120043	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses
5	0,4 MG/ML SOL OR CT FR PEAD X 120 ML + CP MED [ATIVA]	1542300120055	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses
6	0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR PEAD X 120 ML + 60 CP MED [ATIVA]	1542300120063	SOLUÇÃO ORAL	20/03/2003	24 meses

Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO
Documento nº M- xx	Data de emissão 05/04/2021
	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada

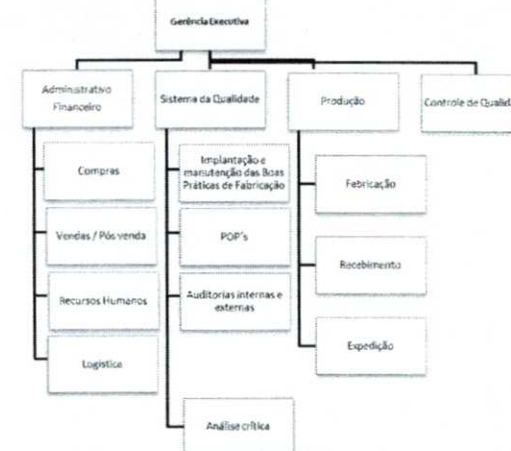


Figura 1: Organograma funcional da MAYBEN.

3.2.2 Número de funcionários:

FUNÇÃO	QUANTITATIVO	
	MASCULINO	FEMININO
Responsável Técnico	-	1
Auxiliar de produção	1	1
Controlador de estoque	-	1
Auxiliar de cozinha	-	-
Operador de linha	1	1
Total	2	4

3.3 Programa de capacitação / Treinamentos

Os colaboradores devem receber instrução periódica e possuir experiência suficiente para o desempenho de suas funções. O programa de capacitação (treinamentos) dos funcionários é realizado em conformidade com o POP nº 2 (Treinamentos dos Colaboradores).

No POP a frequência, conteúdo e níveis de aprendizagem são detalhados, evitando que as mesmas pessoas passem várias vezes pelo mesmo tipo de palestras e treinamentos, possibilitando uma evolução no aprendizado. Além disso, contém os procedimentos para os novos contratados e os tipos de recursos necessários.

Aprovação Data: / / Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data: / / Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

012101

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M-xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

Os treinamentos são registrados no **FOR-XX**, contendo o tema, carga horária, setor da empresa, ministrante e relação nominal dos participantes.

Os colaboradores recebem treinamento para executar as tarefas designadas, tendo como foco especial a garantia da qualidade do produto. Os treinamentos são documentados. É realizado um treinamento inicial sobre higiene e conduta, incluindo o uso adequado e manutenção dos EPIs fornecidos pela empresa. Há, ainda, um treinamento voltado para a função, merecendo registro específico.

Não é permitido fumar, comer, beber nas áreas de produção e armazenamento ou outras áreas que possam interferir na qualidade do produto. Todas as pessoas que têm contato com o processo, matérias primas, insumos, produtos semiacabados, material de embalagem, processo e produto acabado são devidamente qualificadas, tendo as suas responsabilidades estabelecidas e compreendidas.

São motivados a apoiar a empresa, a fim de que a mesma possa manter os padrões de alta qualidade, estando a par dos princípios das BPF. Recebem, ainda, treinamento contínuo e instruções de higiene relevantes às suas necessidades.

A MAYBEN estabelece procedimentos que visam a garantir as condições de higiene pessoal dos colaboradores, evitando a contaminação dos produtos, embalagens e/ou superfícies de contato com os produtos acabados, de acordo com os requisitos estabelecidos pelos órgãos competentes, além da conduta dos colaboradores quanto à higiene pessoal.

Os objetivos da qualidade voltados para saúde e qualidade de vida dos colaboradores são tratados conforme procedimento adotado. Este assegura que todo colaborador realize exames para admissão e periodicamente em relação à saúde, necessários às atividades desempenhadas, e que todos os colaboradores são treinados nas práticas de higiene pessoal, bem como utilizam roupas limpas e apropriadas a cada área, conforme estabelecido nos procedimentos documentados.

Para que seja assegurada a proteção dos colaboradores, a empresa disponibiliza equipamentos de proteção coletiva (EPC) e equipamento de proteção individual (EPI) de acordo com as atividades desenvolvidas. Para acesso às áreas produtivas, os colaboradores e visitantes seguem as diretrizes determinadas.

3.3.1 Conteúdo programático

Noções gerais sobre:

- doenças transmitidas por alimentos;

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYSTIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03 485 572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351 008507/2003-11	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/03/2003
Nome Comercial	HYSTIN	Registro	154230012	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA	Medicamento de referência		Medicamento de referência	POLARAMINE
Classe Terapêutica		ATC		ATC	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	2,0 MG COM CT 02 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542300120012	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	2,0 MG COM CT 50 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542300120020	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses

Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	2,0 MG COM CT 02 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542300120012	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses
2	2,0 MG COM CT 50 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542300120020	COMPRIMIDO SIMPLES	20/03/2003	24 meses

Gestão da Qualidade		Nº do doc: FT/PRODUTO/01/22 Página: 2/2
		Revisão: 00 Data: 10/11/2022
CONTROLE DE QUALIDADE		

Não contém quantidade significativa de proteínas, gorduras totais, gorduras saturadas, gorduras trans e sódio.

(*) %Valores diários de referência com base em uma dieta de 2000kcal ou 8400kJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo de suas necessidades energéticas. (**) Valores de IDR não estabelecidos.

INGREDIENTES

Água purificada (agente carreador), lactulose. Contém: conservador: benzoato de sódio (INS 211), aromatizante: aroma idêntico ao natural de ameixa. **ALÉRGICOS: CONTÉM DERIVADOS DO LEITE. CONTÉM LACTOSE. DIABÉTICOS: CONTÉM AÇUCAR. NÃO CONTÉM GLÚTEN.**

FABRICANTE

MAYBEN PHARMACEUTICAL EIRELI.
Endereço: Rua Augusto Pereira Fragnani, 456. Bairro: Nova Divinéia.
Araranguá - SC
CEP: 88.905-322
CNPJ: 31.170.914/0001-24
Tel: (48) 3524-8100

INDÚSTRIA BRASILEIRA

SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR (SAC)
(48) 3198-1294

Responsável técnico: Fernando de Souza Venâncio **Registro profissional nº:** 13.402.670

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

- microbiologia;
- higiene pessoal;
- higienização ambiental;
- controle de pragas;
- segurança e saúde do trabalhador;
- conteúdos técnicos específicos sobre tecnologia de produção.

3.4 Higiene pessoal

No ato da contratação o manipulador de alimentos deve receber por escrito, através de cartilhas ou manual do manipulador, as normas e diretrizes da empresa em relação a:

3.4.1 Asseio pessoal

- durante a produção não devem tossir, coçar-se, arrumar os cabelos, tocar a boca, narinas, orelhas, fumar, sendo que se não houver como evitar o ato, devem interromper o trabalho e proceder a higienização das mãos;
- manter unhas curtas, limpas, sem esmalte;
- não usar adornos como brinco, colares, anéis, pulseiras, relógios, celulares, piercing, etc.;
- homens preferencialmente não devem usar bigodes, porém se for uma característica pessoal, este deve ser orientado a mantê-lo aparado e usar um protetor;
- não é permitido usar barba;
- cabelos devem estar sempre presos e protegidos por touca, onde todos os fios deverão estar sob a mesma;
- não pentear os cabelos usando uniforme;
- proibido mascar chicletes, comer, manter palitos de dente ou fósforos na boca durante a produção;
- repassar orientações a respeito de higiene bucal;
- não utilizar perfumes.

Higienização de mãos

- A Instrução de Trabalho nº 1 descreve o método de como devem ser higienizadas as mãos;
- O cumprimento dos procedimentos para a higienização das mãos tem como finalidade remover a microbiota transitória da pele e de qualquer sujidade para a prevenção.
- A empresa realiza treinamento específico e monitora a execução dos procedimentos relativos a higiene pessoal, conforme POP nº 3.

Aprovação Data: ____/____/____
Nome: Guilherme May Franklin da Silva
Assinatura

Supervisão Data: ____/____/____
Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)
Assinatura

Elaborado por: Fernando de Souza Venâncio	Verificado por: Guilherme May	Aprovado por: Guilherme May
--	----------------------------------	--------------------------------

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

Foi afixado cartaz em material impermeável junto aos locais de higienização de mãos com figuras, referentes aos passos de higienização correta das mãos. A higienização ocorre em duas etapas:

- limpeza – remoção de resíduos orgânicos (gordura, proteína, carboidratos)
- anti-sepsia- operação destinada à redução de microrganismos presentes na pele, por meio de agente químico, após a lavagem, enxágue e secagem das mãos.

Frequência:

Os funcionários são orientados a higienização das mãos sempre que:

- chegam ao trabalho;
- utilizam os sanitários;
- tossir, espirrar ou assoar o nariz;
- usar esfregões, panos ou materiais de limpeza;
- fumar;
- tocar em sacarias, caixas, garrafas e sapatos;
- tocar em alimentos não higienizados ou crus;
- pegar em dinheiro;
- houver interrupção do serviço;
- iniciar um novo serviço;
- tocar em utensílios não higienizados.;
- recolher lixo e outros resíduos.

3.5 - Uniformes

- Os uniformes dever ser utilizados completos no ambiente fabril. Observação na utilização do Sanitário.
- Utilização do sanitário (necessidades fisiológicas): Retirar o jaleco, touca, mascara e luvas. Para que não haja uma possível contaminação.

Uniforme da linha de produção: composto de toca, calça com elástico, camiseta e jaleco brancos, sapatos brancos (de material impermeável), com solado antiderrapante.

Uniforme do setor de manutenção: macacão cinza claro e botas brancas de borracha.

Aprovação Data: ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data: ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
---	---

062107

Gestão da Qualidade		Nº do doc: FT/PRODUTO/01/22 Página: 1/2
CONTROLE DE QUALIDADE		Revisão: 00 Data: 10/11/2022

FICHA TÉCNICA DE PRODUTO																							
Produto (nome): Lact Bem Lactulose 667mg/mL		Marca: MAYBEN																					
Categoria: Suplemento Alimentar	Código (ANVISA): 4300041																						
Validade do produto: 24 meses	Nº Registro ANVISA (M.S.): Isento da obrigatoriedade de registro sanitário, conforme RDC n° 27/2010.																						
Apresentação: Suplemento Alimentar Solução Oral. Sabores: Ameixa e Frutas Vermelhas.	Classe: Suplemento de fibra alimentar																						
Embalagem: Frasco âmbar de PET	Peso líquido: 120 mL																						
INDICAÇÃO																							
<p>LACT BEN (Lactulose 667 mg/mL) é um suplemento líquido fonte de fibras que contribui para o funcionamento natural e fisiológico dos intestinos, tornando uma opção para auxiliar nos quadros de constipação intestinal. O consumo deste alimento deverá estar associado à ingestão de líquidos e uma alimentação saudável. Pode ser consumido sozinho ou com alimentos, podendo também ser misturado à água ou qualquer outra bebida. Não contém corantes.</p>																							
RECOMENDAÇÕES DE USO																							
<p>Uso oral. Para indivíduos ≥ 19 anos (adultos): tomar 10 mL três vezes ao dia, puro ou diluído em água, ou, ainda, em bebida de sua preferência. Agite antes de usar.</p>																							
ADVERTÊNCIAS E CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO																							
<p><i>Este produto não é um medicamento. Não ingerir em caso de hipersensibilidade (alergia) a algum dos componentes da fórmula. Não exceder a recomendação diária de consumo indicada na embalagem. Manter fora do alcance de crianças e animais. Produto indicado para o grupo populacional ≥ 19 anos.</i></p> <p>Conservar ao abrigo da luz, calor e umidade. Após aberto, consumir em até 30 dias.</p>																							
INFORMAÇÃO NUTRICIONAL																							
<table border="1" style="width: 100%;"> <thead> <tr> <th colspan="3" style="text-align: center;">Informação Nutricional</th> </tr> <tr> <th colspan="3" style="text-align: center;">Por porção de 30 mL</th> </tr> <tr> <th style="width: 60%;">Quantidade por porção</th> <th colspan="2" style="text-align: center;">% VD (*) ≥ 19 anos</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Valor energético</td> <td>36 kcal = 153 kJ</td> <td style="text-align: center;">1</td> </tr> <tr> <td>Carboidratos</td> <td>9,0 g</td> <td style="text-align: center;">3</td> </tr> <tr> <td>Fibra alimentar, das quais:</td> <td>21,0 g</td> <td style="text-align: center;">84</td> </tr> <tr> <td style="padding-left: 20px;">Lactulose</td> <td>21,0 g</td> <td style="text-align: center;">**</td> </tr> </tbody> </table>			Informação Nutricional			Por porção de 30 mL			Quantidade por porção	% VD (*) ≥ 19 anos		Valor energético	36 kcal = 153 kJ	1	Carboidratos	9,0 g	3	Fibra alimentar, das quais:	21,0 g	84	Lactulose	21,0 g	**
Informação Nutricional																							
Por porção de 30 mL																							
Quantidade por porção	% VD (*) ≥ 19 anos																						
Valor energético	36 kcal = 153 kJ	1																					
Carboidratos	9,0 g	3																					
Fibra alimentar, das quais:	21,0 g	84																					
Lactulose	21,0 g	**																					

Elaborado por: Fernando de Souza Venâncio	Verificado por: Guilherme May	Aprovado por: Guilherme May
---	---	---------------------------------------



Araranguá-SC, 16 de Novembro de 2022.

COMUNICADO

Prezado cliente,

A empresa **MAYBEN PHARMACEUTICAL**, CNPJ 31.170.914/0001-24, sediada na RUA AUGUSTO PEREIRA FRAGNANI, n. 456, Araranguá (SC), vem pelo presente comunicado prestar esclarecimento sobre o enquadramento como suplemento alimentar líquido do produto, sendo isento de registro na ANVISA, fabricado e comercializado pela MAYBEN: **LACTBEN Lactulose 667 mg/mL**, frasco com 120 mL, sabor Ameixa.

Esse produto passou a ser enquadrado em suplementos alimentares a partir da publicação da RDC nº 243/2018, que dispõe sobre os requisitos sanitários dos suplementos alimentares, revogando integralmente normativas (Portaria SVS/MS nº 32/1998; Portaria SVS/MS nº 222/1998; Portaria SVS/MS nº 223/1998; RDC nº 2/2002; e RDC nº 18/2010).

Além de atender a RDC nº 243/2018, quanto ao enquadramento, o produto LactBen segue, ainda, a Instrução Normativa IN nº 28/2018 da ANVISA, que estabelece as listas de constituintes, limites (mínimo e máximo) de uso de nutriente, alegações e rotulagem complementar dos suplementos alimentares, em razão da concentração do constituinte, autorizada para uso nos mesmos.

O suplemento LactBen atende ao Anexo I da Instrução Normativa IN nº 28/2018, em que inclui a lactulose na lista de constituintes autorizados para uso em suplementos alimentares, CAS 4618-18-2, e que a mesma deve ser informada como fonte de fibras alimentares, atendendo plenamente aos limites, mínimos e máximos, estabelecidos nesta IN.

Enquadrando-se como suplemento alimentar líquido como isento de registro, o LactBen, assim como todo e qualquer alimento ou suplemento alimentar isento de registro, não está cadastrado pelo fato de não se aplicar a exigência para tal. Desta forma, não há um banco de dados que congrega os suplementos alimentares isentos de registro na ANVISA.

Cabe a empresa fabricante de suplementos alimentares isentos de registro comunicar o início da fabricação do produto ao órgão local de vigilância sanitária do município.

Essas informações foram extraídas do portal da Anvisa: <https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/alimentos/suplementos-alimentares>.

Em caso de dúvidas sobre os suplementos alimentares da MAYBEN, favor entrar em contato com o Setor de Atendimento ao Consumidor (SAC): (48) 3524-8100.

Esperamos ter esclarecido mais sobre as configurações dos produtos e aproveitamos para remeter nossas cordiais saudações.

Atenciosamente,

Fernando de Souza Venâncio
Responsável Técnico
CRQ: 13.402.670 13ª REGIÃO
MAYBEN PHARMACEUTICAL
CNPJ 31.170.914/0001-24

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

Uniforme do setor de higienização: calça com elástico, camiseta, jaleco, toca azuis e botas brancas de borracha.

3.5.1 Jaleco ou guarda-pó

A higienização de jalecos utilizados nos setores mencionados no item uniforme é de responsabilidade do colaborador. O método de higienização dos uniformes, inclusive dos calçados, é informado ao colaborador e é estabelecido pelo POP nº 4 (Higienização de jalecos e botas). Caso a empresa optar por terceirizar a higienização de uniformes, os critérios de seleção e como é feito o transporte dos uniformes sujos e seu retorno são apresentados no POP nº 4.

Quanto à higienização adequada dos jalecos, além de remover as sujidades mais facilmente visíveis, é preciso garantir a sanitização do material. Geralmente, utilizam-se os mesmo padrões de sanitização usados pela área da saúde.

Fatores precisam estar balanceados durante a higienização de uniformes, como:

- Ação mecânica da máquina de lavar;
- Ação química gerada pelos produtos e seus princípios ativos, como pH e alcalinidade ideal para cada tipo de produto e etapa do processo;
- Temperatura adequada;
- Tempo de contato com a temperatura e os produtos utilizados para a higienização.

3.5.2 Uso dos uniformes

Todos os itens do uniforme devem estar íntegros, sem rasgos, em bom estado de conservação

O uniforme é utilizado somente nas áreas de produção, portanto os manipuladores preferencialmente não devem permanecer com os mesmos durante os intervalos de descanso, horário de almoço, nos pátios e no trajeto domicílio empresa, e vice-versa.

Os calçados são exclusivos para uso na empresa.

É proibido a qualquer pessoa (manipulador, visitante, funcionários de outros setores, diretores, clientes etc.), transitar pela área de produção sem o uso de uniforme.

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

3524-8100

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

3.6 Saúde e Segurança do trabalhador

3.6.1 Uso de EPIs (Equipamentos de Proteção Individual)

Para que seja assegurada a proteção dos colaboradores, a empresa disponibiliza equipamentos de proteção coletiva (EPC) e equipamento de proteção individual (EPI) de acordo com as atividades desenvolvidas. Para acesso às áreas produtivas, os colaboradores e visitantes seguem as diretrizes determinadas, conforme as Normas Regulamentadoras do Ministério do Trabalho.

As operações com o tipo de EPIs fornecido pela empresa e o Programa de Prevenção de Acidentes de Trabalho são detalhados na descrição de cargos e funções da empresa, com a exigência dos respectivos treinamentos.

Os principais Equipamentos de proteção individual utilizados são:

- Avental Impermeabilizado: confeccionado a partir de fibras inerentes à chama, o avental térmico é uma excelente proteção para o tronco dos profissionais.
- Botas de Segurança: confeccionadas em PVC, as botas de segurança possuem função aderente, prevenindo que os profissionais escorreguem no ambiente de trabalho.
- Máscaras de segurança: proteção contra a aspiração de partículas ou vapores tóxicos.
- Toucas de proteção: item imprescindível para manipulação de alimentos, as toucas de proteção são descartáveis e de grande usabilidade.
- Luvas nitrílicas: apresentam boa resistência a diversos produtos químicos, ao mesmo tempo em que garantem bom tato e flexibilidade.

A conscientização do colaborador aliado a um conjunto de informações e regras básicas de segurança são ferramentas fundamentais para evitar a exposição e assegurar o sucesso das medidas individuais de proteção à saúde das pessoas.

3.6.2 - PCMSO - Programa de Controle Médico e Saúde Ocupacional

O Programa de Controle Médico de Saúde Ocupacional (PCMSO) é parte constante da Norma Regulamentadora - NR-7. Esta norma estabelece a obrigatoriedade de elaboração e implementação, por parte de todos os empregadores que admitam

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
17	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP ATIVA	1384100330172	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
18	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 CP ATIVA	1384100330180	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
19	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 CP ATIVA	1384100330199	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
20	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 CP ATIVA	1384100330202	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
21	20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 150 ML + 100 CP ATIVA	1384100330210	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 50 ML ATIVA	1384100330121	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
13	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA	1384100330131	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
14	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS ATIVA	1384100330148	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
15	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS ATIVA	1384100330156	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
16	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP ATIVA	1384100330164	SOLUÇÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO 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 Etapas 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	Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

trabalhadores como empregados, do PCMSO, com objetivo de promoção e preservação da saúde do conjunto dos seus trabalhadores.

O programa tem caráter de prevenção, mapeamento precoce e diagnóstico dos agravos à saúde dos trabalhadores, além da constatação dos casos de doenças profissionais ou danos irreversíveis à saúde dos trabalhadores.

Compete a MAYBEN:

- garantir a elaboração e efetiva implementação do PCMSO, bem como zelar pela sua eficácia;
- custear sem ônus para o empregado todos os procedimentos relacionados ao PCMSO.

O PCMSO deve incluir, entre outros, a realização obrigatória dos exames médicos:

- admissional;
- periódico;
- de retorno ao trabalho;
- de mudança de função;
- demissional.

Os procedimentos para a realização desses exames médicos são apresentados pelo POP nº 5 (Saúde e Higiene Pessoal).

3.6.3 Afastamento da função

O manipulador de alimentos é afastado de atividades na produção de alimentos quando apresentar: o ferimento nas mãos; o quadros gastrointestinais como diarreia, vômito, hepatite; o quadros gripais, entre outros.

Podendo realizar outras funções na empresa como serviços na área administrativa, ou qualquer outra função que não seja relacionada a operações direta com alimentos, até que seja liberado pelos responsáveis do programa de controle de saúde.

3.6.4 Segurança no trabalho

3.6.4.1 Treinamentos

No POP nº 2 (Treinamento dos Colaboradores) apresenta as orientações individuais que são feitas ao funcionário no ato de admissão sobre:

- Ao uso de EPIs
- Utilização de equipamentos que represente risco em sua utilização ou manutenção;

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

02/10/2024

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

- Uso adequado de produtos químicos, por exemplo, da higienização;
- Utilização de botas e luvas nos procedimentos de higienização.

No caso de utilização de luvas adota-se a seguinte padronização a ser utilizada conforme o setor e tipo de atividade, não devendo ser utilizadas nas operações de produção:

- Higienização de equipamentos, móveis e utensílios – luvas amarelas.
- Higienização de coletores de lixo – luvas azuis.
- Coleta de resíduos – luvas azuis.
- Manipulação de produtos químicos – luvas verdes.

3.7 Visitantes

3.7.1 Definições

Todas as pessoas que não fazem parte da equipe envolvida no processo de produção da empresa são consideradas visitantes.

Exemplos: fiscais, clientes, gerentes e funcionários administrativos, fornecedores.

3.7.2 Regras para visitantes

- Não é permitida a entrada de pessoas sem identificação;
- O acesso a área de produção/manipulação só será permitida mediante o uso de uniforme composto de:
 - o Avental/jaleco.
 - o Touca para proteção dos cabelos.
 - o Sapatos fechados ou botas (conforme o caso).
- Deve proceder a higienização de mãos na entrada da área de produção
- Não é permitido tocar ou degustar alimentos na área de produção
- Não é permitida a entrada de visitantes que apresentarem sintomas de gripes ou outras doenças respiratórias e/ou ferimentos expostos.

Observações:

- Para visitantes eventuais como estudantes e clientes, mantem se cartazes afixados com regras acima;
- Entrega-las impressas em papel no inicio da visita antes dos mesmos se paramentarem.

4 Condições Ambientais

- Externas: deve estar livre de quaisquer focos de contaminação e proliferação de pragas, deve estar sempre limpo sem acúmulo de entulhos e materiais que não pertencem a empresa.
- Internas: Sistema de Iluminação regular oriunda de lâmpadas fluorescentes. Intensidade de 300 a 600 lúmenes (lux).

Aprovação Data ____/____/____
Nome: Guilherme May Franklin da Silva
Assinatura

Supervisão Data ____/____/____
Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)
Assinatura

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1384100330075	SUSPENSÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
8	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X X 30 ML ATIVA	1384100330083	SUSPENSÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
Princípio Ativo IBUPROFENO Complemento Diferencial da Apresentação - Embalagem <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 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) 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					
9	50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 50 ML ATIVA	1384100330091	SUSPENSÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
10	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1384100330105	SUSPENSÃO ORAL	23/07/2007	24 meses
11	50MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100330113	SUSPENSÃO ORAL	23/07/2007	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos					
Detalhe do Produto: IBUPROTRAT					
Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351 445805/2005-42	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/07/2007
Nome Comercial	IBUPROTRAT	Registro	138410033	Vencimento do registro	05/02/28
Princípio Ativo	IBUPROFENO	Medicamento de referência			ALIVIUM
Classe Terapêutica		ATC			
Parecer Público	-	Butário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1384100330016	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
2	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100330024	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
3	50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 50 ML ATIVA	1384100330032	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
4	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1384100330040	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
5	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100330059	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses
6	50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 50 ML ATIVA	1384100330067	SUSPENSAO ORAL	23/07/2007	24 meses

Mayben		
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

- Ventilação: Sistema de Ventilação/exaustão: Fixa na parede altura de 2 m do sol. Localização: sala de produção, sala de secagem, armazenamento. Temperatura ambiente: 25°C.

4.1 INSTALAÇÕES, EDIFICAÇÕES E SANEAMENTO:

Segue em anexo, memorial descritivo.

- Sistema de água, ver POP Controle da Potabilidade da água.
- Lixo e Resíduos ver POP Manejo de Resíduos.

Descreve sobre os procedimentos e métodos de armazenagem dos resíduos industriais provenientes de empresa e outros resíduos provenientes da atividade fabril e sua correta disposição.

- Higienização de área física, materiais e equipamentos POP Limpeza dos equipamentos.

Descrevem sobre os métodos de higienização da área física, materiais e equipamentos, frequência, materiais químicos, princípios ativos de soluções e concentração.

- Listagem de equipamento, programa de manutenção e calibragem.

4.2 CONTROLE INTEGRADO DE PRAGAS (CIP)

Ver POP Controle Integrado de Pragas.

- Sistema que incorpora ações preventivas e corretivas destinadas a impedir que vetores e as pragas ambientais possam gerar problemas significativos. Visa minimizar o uso abusivo e indiscriminado de praguicidas. É uma seleção de métodos de controle e o desenvolvimento de critérios que garantam resultados favoráveis sob o ponto de vista higiênico, ecológico e econômico. Para se fazer isso, os hábitos e ciclos de vida de muitas pragas devem ser entendidos e as medidas apropriadas para resolver estes problemas devem ser implementadas.
- Manejo Integrado de Pragas é o sistema de manejo de pragas que no contexto associa o ambiente e a dinâmica populacional da espécie, utiliza todas as técnicas apropriadas e métodos de forma tão compatível quanto possível e mantém a população da praga em níveis abaixo daqueles capazes de causar dano econômico.

O programa de controle integrado de pragas da empresa foi planejado visando dois objetivos principais:

- Evitar que o recinto industrial apresente um ambiente favorável à proliferação de insetos e roedores e;
- Evitar que eventuais pragas ingressem no recinto industrial.

Aprovação Data / / Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data / / Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
---	---

2021011

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

A empresa possui um programa contínuo de controle de pragas, sendo que a área interna, externa e circundante são inspecionadas regularmente com vistas a diminuir o risco de contaminação.

No caso de invasão de pragas, o estabelecimento adota medidas para sua erradicação. As medidas de controle compreendem o tratamento com agentes químicos, físicos ou biológicos autorizados. Aplicados sob a supervisão direta de profissional que conhece os riscos que o uso destes agentes possam acarretar para a saúde, especialmente os riscos que possam originar resíduos a serem retidos no produto. São empregados praguicidas somente no caso que não se possa aplicar com eficácia outras medidas de prevenção. Antes da aplicação de praguicidas são adotadas medidas para proteger todos os alimentos, equipamentos e utensílios da contaminação. Após a aplicação dos praguicidas são higienizados cuidadosamente os equipamento e os utensílios a fim de que antes de sua reutilização sejam eliminados os resíduos.

4.2.1 – Edificações

A edificação, as instalações, os equipamentos, os móveis e os utensílios são livres de vetores e pragas urbanas, sendo implementado um conjunto de ações eficazes e contínuas de controle de vetores e pragas urbanas, com o objetivo de impedir a atração, o abrigo, o acesso e ou proliferação dos mesmos.

As portas e as janelas são mantidas ajustadas aos batentes. As portas da área de preparação e armazenamento de alimentos são dotadas de fechamento automático. As aberturas externas das áreas de armazenamento e preparação de alimentos, inclusive o sistema de exaustão, são providas de telas milimetradas para impedir o acesso de vetores e pragas urbanas. As telas são removíveis para facilitar a limpeza periódica.

Sistema de drenagem é dimensionado adequadamente, sem acúmulo de resíduos. Drenos, ralos sifonados e grelhas colocados em locais adequados de forma a facilitar o escoamento e proteger contra a entrada de baratas e roedores.

Quando as medidas de prevenção adotadas não são eficazes, o controle químico é empregado e executado por empresa especializada, conforme legislação específica, com produtos desinfestantes regularizados pelo Ministério da Saúde.

4.2.2 – Empresa terceirizada para o CIP

Os serviços de CIP são executados por empresa terceirizada devidamente licenciada junto à autoridade sanitária e ambiental competente.

A empresa especializada possui um responsável técnico devidamente habilitado para o exercício das funções relativas às atividades pertinentes ao controle de vetores e pragas urbanas, e apresentou o registro deste profissional junto ao respectivo conselho.

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

Consultas / Medicamentos / Medicamentos					
Detalhe do Produto: FUROSEMIDA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.358607/2007-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/06/2008
Nome Comercial	FUROSEMIDA	Registro	125680195	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	FUROSEMIDA	Medicamento de referência	LASIX		
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES	ATC			
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PLAS PVC OPC X 20 <small>ATIVA</small>	1256801950019	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG COM CT BL AL PLAS PVC OPC X 500 <small>ATIVA</small>	1256801950027	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2008	24 meses

Princípio Ativo	FUROSEMIDA
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: 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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Institucional Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Mayben		
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M-xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

4.2.2.1 Critérios adotados para seleção da empresa a realizar o CIP

- Apresentação de licença sanitária e ambiental atualizada;
- Apresentação de RT devidamente capacitado e sua carteira junto ao órgão profissional;
- Apresentação o programa de controle de pragas que será implantado na empresa;
 - Apresentação dos POPs; ○ Execução de comprovante de execução dos serviços;

4.2.2.2 POP – Procedimentos Operacionais Padronizados

O POP relacionado ao controle integrado de vetores e pragas urbanas contempla as medidas preventivas e corretivas destinadas a impedir a atração, o abrigo, o acesso e ou a proliferação de vetores e pragas urbanas. No caso da adoção de controle químico, o estabelecimento apresenta comprovante de execução de serviço fornecido pela empresa especializada contratada, contendo as informações estabelecidas em legislação sanitária específica.

Todos os procedimentos de diluição ou outras manipulações autorizadas para produtos saneantes desinfestantes, da técnica de aplicação, da utilização e manutenção de equipamentos, de transporte, de destinação final e outros procedimentos técnicos ou operacionais, estão descritos e disponíveis na forma de Procedimentos Operacionais Padronizados (POP), inclusive com informações sobre o que fazer em caso de acidente, derrame de produtos químicos, saúde, biossegurança e saúde do trabalhador, sem prejuízo da legislação vigente.

4.5.2.3 - Proibição de animais domésticos:

O estabelecimento adota medidas para impedir a entrada de animais em todos os lugares onde se encontram matérias-primas, material de embalagem, alimentos prontos ou em qualquer das etapas da produção/industrialização.

4.2.2.4 Atração pela luz

Insetos noturnos são atraídos por radiação Ultra Violeta emitidos por lâmpadas de vapor de mercúrio. Tais lâmpadas, portanto, não são utilizadas, especialmente nas proximidades das aberturas do estabelecimento sendo preferidas as lâmpadas de vapor de sódio emitem quantidade reduzida de radiação UV.

4.2.2.5 Embalagem dos produtos

A empresa especializada retorna com as embalagens vazias ao seu estabelecimento operacional logo após o seu uso, para inutilização e descarte.

4.2.2.6 Comprovante de execução dos serviços

A empresa especializada fornece comprovante de execução de serviço contendo, as seguintes informações: I - nome do cliente;

- II - endereço do imóvel;
- III - praga(s) alvo;
- IV - data de execução dos serviços;

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

02111

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

- V - prazo de assistência técnica, escrito por extenso, dos serviços por praga(s) alvo;
- VI - grupo(s) químico(s) do(s) produto(s) eventualmente utilizado(s);
- VII - nome e concentração de uso do(s) produto(s) eventualmente utilizado(s);
- VIII - orientações pertinentes ao serviço executado;
- IX - nome do responsável técnico com o número do seu registro no conselho profissional correspondente;
- X - número do telefone do Centro de Informação Toxicológica; e
- XI - identificação da empresa especializada prestadora do serviço com: razão social, nome fantasia, endereço, telefone e números das licenças sanitária e ambiental com seus respectivos prazos de validade.

4.2.2.7 Monitoramento

O estabelecimento monitora diariamente o controle de pragas.

4.2.2.7.1 Ambiente interno

Neste monitoramento é realizada a inspeção do ambiente interno para verificar indícios da presença de pragas, pela observação de pelos e fezes ou do consumo de iscas.

- Identificação de sinais indicativos da presença de pragas;
- Revisão das armadilhas e iscas internas e externas;
- Revisão das barreiras (tela, portas, janelas e aberturas em geral).

A utilização de dispositivos de captura de roedores no interior da indústria é uma forma de monitorar a eficiência do programa.

4.5.2.7.2 Ambiente externo

No ambiente externo é verificada a presença de condições favoráveis ao abrigo ou proliferação de pragas.

Todos os achados são registrados em formulário próprio.

4.5.2.7.3 Verificação

São adotados procedimentos de verificação a fim de atestar:

- Ausência de vetores e pragas urbanas ou qualquer evidência de sua presença como fezes, ninhos e outros.
- Adoção de medidas preventivas e corretivas com o objetivo de impedir a atração, o abrigo, o acesso e ou proliferação de vetores e pragas urbanas.
- Em caso de adoção de controle químico, existência de comprovante de execução do serviço expedido por empresa especializada.
- Existência de POP estabelecido para este item.
- O POP descrito está sendo cumprido.
- Revisão dos registros não só para comprovar que o monitoramento do programa está sendo realizado na forma prevista, mas, sobretudo, para avaliar as medidas corretivas adotadas quando desvios são identificados..

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

2112

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOYNATI

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARMASCIENCE INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A	CNPJ	25.773.037/0001-83	Autorização	1.01.717-3
Processo	25351.408281/2005-17	Categoria Regulatória	Fitoterápico	Data do registro	30/01/2006
Nome Comercial	SOYNATI	Registro	117170062	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	GLYCINE MAX (L.) MERR.	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	FITOTERAPICO SIMPLES COADJUVANTE NO TRATAMENTO DO CLIMATERIO	ATC			
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20 ATMA	1171700620010	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/01/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30 ATMA	1171700620029	CAPSULA GELATINOSA DURA	30/01/2006	24 meses

Princípio Ativo	GLYCINE MAX (L.) MERR.				
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				
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

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

4.3 Manejo de resíduos

Ver POP de Gerenciamento de Resíduos.

4.3.1 Conceitos

Resíduos perigosos: são aqueles que apresentam riscos à saúde pública e ao meio ambiente, exigindo tratamento e disposição especiais em função de suas características de inflamabilidade, corrosividade, reatividade, toxicidade e patogenicidade.(NBR 10004)

Resíduos não-inertes: são os resíduos que não apresentam periculosidade, porém não são inertes; podem ter propriedades tais como: combustibilidade, biodegradabilidade ou solubilidade em água. São basicamente os resíduos com as características do lixo doméstico.(NBR 10004)

Resíduos inertes: são aqueles que, ao serem submetidos aos testes de solubilização, não têm nenhum de seus constituintes solubilizados em concentrações superiores aos padrões de potabilidade da água. Isto significa que a água permanecerá potável quando em contato com o resíduo. Muitos destes resíduos são recicláveis. Estes resíduos não se degradam ou não se decompõem quando dispostos no solo (se degradam muito lentamente). Estão nesta classificação, por exemplo, os entulhos de demolição, pedras e areias retirados de escavações. (NBR 10004)

Resíduos sólidos e semi-sólidos: resultam de atividades de origem industrial, doméstica, hospitalar, comercial, agrícola, de serviços e de varrição incluindo o lodo proveniente de sistemas de tratamento de água, aqueles gerados em equipamentos e instalações de controle de poluição, bem como determinados líquidos cujas particularidades tornem inviável o seu lançamento na rede pública de esgotos ou corpos de água.

Coleta seletiva: coleta de resíduos sólidos previamente segregados conforme sua constituição ou composição. Destinação final ambientalmente adequada: destinação de resíduos que inclui a reutilização, a reciclagem, a compostagem, a recuperação e o aproveitamento energético ou outras destinações admitidas pelos órgãos competentes, entre elas a disposição final, observando normas operacionais específicas de modo a evitar danos ou riscos à saúde pública e à segurança e a minimizar os impactos ambientais adversos.

4.6.2 Classificação do lixo

4.6.2.1 Quanto às características físicas

Seco – papéis, plásticos, metais, vidro, madeira, toalhas de papel, lâmpada, cortiça, etc.

Molhado – restos de alimentos, aparas de gordura, carnes que caem no piso, cascas de frutas, legumes, bagaços, alimentos deteriorados etc.

Aprovação Data ___/___/___ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ___/___/___ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
---	---

2113

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

4.6.2.2 Quanto às características químicas

Orgânico – resultante de restos ou sobras de alimentos, matérias primas de origem animal ou vegetal como.

Inorgânico – resultante material de origem mineral, produtos manufaturados como plástico, latas, lâmpadas, vidro, espuma, isopor, aparas de metais como alumínio, ferro, cobre etc.

4.6.3 - Quantidade de resíduos

A quantidade e o tipo de resíduo estão explicitados na planilha de classificação dos resíduos, conforme prevista no POP de Gerenciamento de Resíduos.

4.6.4 – Manejo dos resíduos

A empresa propicia treinamento básico para os funcionários envolvidos no manuseio dos resíduos gerados.

4.6.4.1 - Recipientes para acondicionamento de lixo

- São de uso exclusivo para acondicionamento de lixo.
- Todos os recipientes/coletores de lixo são padronizados, de material lavável (definir o tipo de material), sem rachaduras ou frestas;
- São providos de tampas, acionamento por pedal ou outro sistema aprovados e revestidos internamente com sacos plásticos que são trocados por ocasião da coleta do lixo. Frequência está definida no tópico referente à coleta (interna e externa).
- São mantidos devidamente fechados e protegidos de forma a não permitir acesso de pragas e no caso dos coletores finais ou intermediários são armazenados de forma que não permitam o acesso de pessoas estranhas e/ou animais.
- Pode-se utilizar coletores sem tampas e sem sacos plásticos em situações devidamente justificadas e com autorização do órgão de fiscalização correspondente, desde que:
 - Não ofereça risco de contaminação no processo.
 - Não for possível a instalação de um modelo de coletor indicado, sendo a condição acima inegociável

4.3.4.2 – Tipos de coletores de lixo

A empresa adotou três tipos de coletores:

1) Coletores internos de lixo

Localizados nas áreas de geração dos resíduos, próximos as bancadas, máquinas e equipamentos.

2) Coletores intermediários

Utilizados na coleta dos resíduos que ficam armazenados nos coletores internos de lixo, para retirada do ambiente de produção.

3) Coletores definitivos

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	44.363.661/0001-57	Autorização	1.01.013-0
Processo	25351.604351/2013-33	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/10/2015
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA	Registro	110130277	Vencimento do registro	10/2025
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			Medicamento de referência	CLENIL HFA
Classe Terapêutica	ANTIASMATICOS			ATC	
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MCG/DOSE SOL.AER CT TB AL+ DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES ATMA	1101302770011	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	05/10/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TIPO DE ACONDICIONAMENTO NAO PREVISTO NA TABELA (Tubo de alumínio pressurizado) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GLENMARK PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALAGARH ROAD, TEHSIL BADDI, DISTT. SOLAN (H.P.) 173 205 - INDIA Etapas de Fabricação: Produto terminado 				
Via de Administração	INALATÓRIA POR VIA ORAL				
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 fracionada	Não				

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

Localizado (definir o ponto da empresa onde o mesmo está localizado), onde são depositados os resíduos provenientes dos coletores intermediários, aguardando o transporte pelo serviço público de coleta ou o destino final definido pela empresa.

4.3.4.3 – Manuseio dos resíduos

- O manuseio e o acondicionamento corretos possibilitarão a maximização das oportunidades de reutilização ou reciclagem.
- A separação correta dos resíduos permite um tratamento diferenciado dos mesmos.
- A separação é realizada no local de origem do resíduo.
- Deve ser evitado a mistura de resíduos de diferentes classes.
- Os coletores são utilizados até que 2/3 de sua capacidade total esteja completa

a) Coleta interna

- A frequência da coleta dos coletores internos está definida no POP XX – Procedimento operacional padronizado de coleta interna de resíduos
- A frequência acima foi definida observando-se o tempo médio em que estes coletores têm 2/3 de sua capacidade utilizada, ou no mínimo 1 vez ao dia caso não se complete a condição anterior.
- O lixo gerado é coletado de forma diferenciada ou seja não são misturados os resíduos da produção, da área administrativa e dos sanitários

b) Fluxograma de manuseio

b.1 - O lixo gerado é depositado diretamente nos coletores internos respeitando-se a procedência, tipo, classificação.

b.2 - Retirada do lixo da área onde o mesmo é gerado, em coletores chamados intermediários, por vias distintas.

Nota: Caso não seja possível uma rota específica para retirada do lixo deve ser efetuado

b.3 - fora do horário de produção (final ou em intervalos programados), sempre com a presença do serviço oficial de inspeção que deve aprovar o procedimento.

b.4 - Os meios de transportes utilizados e os coletores intermediários são distintos para cada área, ou seja, não são permitidos que circulem em diferentes áreas como de produção, área limpa e área suja, administração e vestiários e sanitários.

b.5 - No armazenamento final pode ser misturados os resíduos das diferentes áreas, claro que observando as suas categorias, para não misturar tipos diferentes de resíduos.

b.6 - Fazer uma descrição do sistema de proteção e segurança adotado pela empresa para o armazenamento externo do lixo a ser coletado pelo sistema público ou removido para tratamento final, para evitar o acesso de pessoas estranhas, pragas e animais.

Aprovação Data: ____/____/____
Nome: Guilherme May Franklin da Silva
Assinatura

Supervisão Data: ____/____/____
Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)
Assinatura

6
2117

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

b.7 - os coletores são higienização de acordo com o POP XXL – Procedimento padrão de higiene operacional dos coletores de lixo ou lixeiras.

Nota: Deve ser previsto a higienização dos locais de armazenamento dos coletores finais de resíduos.

b.8 - A área de armazenamento dos coletores finais está localizada a uma distância de 20 metros da área de produção, pois constituem fonte de contaminação ao processo de produção e ao ambiente, servindo também como atrativo de pragas.

b.9 - Imediatamente depois da remoção dos lixos, os recipientes utilizados para o seu armazenamento e todos os equipamentos que tenham entrado em contato com os lixos são limpos e desinfetados.

Nota: O estabelecimento dispõe de meios para armazenamento de lixos e materiais não comestíveis, antes da sua eliminação, do estabelecimento, de modo a impedir o ingresso de pragas e evitar a contaminação das matérias-primas, do alimento, da água potável, do equipamento e dos edifícios ou vias de acesso aos locais.

4.3.4.4 - Manejo de resíduos dos sanitários

- Papéis higiênicos e absorventes femininos são coletados em recipiente com tampa e de acionamento por pedal.
- Caso o papel higiênico seja descartado diretamente no vaso sanitário, relatar o fato.
- Os papéis toalhas são descartados em coletores de acionamento não manual, localizado próximo aos lavatórios.

4.3.4.5 – Manejo dos resíduos líquidos

- Os resíduos líquidos são escoados diretamente para a rede de esgotamento sanitário público de acordo com projeto aprovado pelo órgão oficial de inspeção.
- As tubulações são específicas, não havendo possibilidade de cruzamento com as tubulações de água, corretamente dimensionadas, comportando todo o volume gerado e estão mantidas de acordo com aprovado em projeto inicial aprovado pelo órgão oficial de inspeção, evitando assim o refluxo e como consequência a contaminação da área de elaboração de produtos.
- As caixas de gorduras ficam localizadas (definir) e são corretamente dimensionadas, comportando todo o fluxo

4.3.4.6 – Higienização das caixas de gordura

- As caixas de gordura são higienizadas de acordo com o POP xx – Procedimento padrão de higiene operacional das caixa de gordura (referenciar o POP), onde também estão especificadas as frequências do procedimento

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MCG/DOSE SOL AER INAL OR CT FR AL X 200 ACIONAMENTOS + BOMB (ATIVA)	1101302940022	Solução Aerossol	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco de alumínio (Frasco de alumínio anodizado para aerossol com base plana, capacidade nominal de 19 ml e capacidade máxima de 20 ml, diâmetro do corpo de 23 mm e altura de 60 mm + Válvula dosadora de 50 µl composta por Polyester e EPDM (elastômero a base de etileno, propileno e dieno).) • Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina) • Acessório - BOMBEADOR 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: GLENMARK PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALAGARH ROAD, TEHSIL BADDI, DISTT. SOLAN (H.P.) 173 205 - INDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INALATÓRIA POR VIA 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos					
Detalhe do Produto: dipropionato de beclometasona					
Nome da Empresa Detentora do Registro	GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	44.363.661/0001-57	Autorização	1.01.013-0
Processo	25351.402810/2019-03	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/05/2022
Nome Comercial	dipropionato de beclometasona	Registro	110130294	Vencimento do registro	05/2032
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			Medicamento de referência	GLENIL HFA
Classe Terapêutica	ANTIASMATICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/DOSE SOL AER INAL OR CT FR AL X 200 ACIONAMENTOS + BOMB (Amv)	1101302940014	Solução Aerossol	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco de alumínio (Frasco de alumínio anodizado para aerossol com base plana, capacidade nominal de 19 ml e capacidade máxima de 20 ml, diâmetro do corpo de 23 mm e altura de 60 mm + Válvula dosadora de 50 µl composta por Polyester e EPDM (elastômero a base de etileno, propileno e dieno).) Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina) Acessório - BOMBEADOR 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GLENMARK PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALAGARH ROAD, TEHSIL BADDI, DISTT. SOLAN (H.P.) 173 205 - ÍNDIA Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INALATÓRIA POR VIA 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	Comercial				
Tarja	Vermelha				

Mayben		
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

4.3.4.7 - Manejo de águas residuárias (resultantes procedimentos de higienização)

- As águas residuárias de cada setor, geradas pelos procedimentos de higienização, são escoadas para a rede de coleta própria do setor, não sendo carregadas para setores adjacentes.
- As águas residuais são recolhidas e direcionadas à central de tratamento utilizando tubulação própria, perfeitamente identificada de forma a evitar cruzamentos de fluxo ou contaminação da água de abastecimento.
- A rede de escoamento é própria em não cruzamentos com a rede de distribuição de água potável.
- O estabelecimento dispõe de um sistema eficaz de eliminação de efluentes e águas residuais, o qual deve é mantido em bom estado de funcionamento.
- Todos os tubos de escoamento (incluídos o sistema de esgoto) são suficientes e dimensionados para suportar cargas máximas e foram construídos de modo a evitar a contaminação do abastecimento de água potável.
- Quando presentes, os ralos são sifonados que impedem a presença de resíduos sólidos e o refluxo de gases. e as grelhas possuem dispositivo que permitam seu fechamento.
- O estabelecimento possui um adequado sistema de drenagem dos pisos, especialmente em locais de descarga de água e outros líquidos residuais.
- O sistema de escoamento não permite que as águas entrem em contato com equipamentos, móveis e utensílios.
- Águas residuárias quando descarregadas diretamente no piso seguem em contra-fluxo com a área de produção.

4.3.4.8 - Destino final

O destino ou sistema de tratamento utilizado na empresa depende do tipo de resíduo e esta definido na Planilha FOR-XX - Planilha de destino de resíduos.

As variáveis utilizadas para definição do destino final são:

- Tipo de resíduo;
- Classificação do resíduo;
- Quantidade;
- Disponibilidade de método de tratamento ou disposição;
- Resultados a longo prazo dos métodos de tratamento ou disposição;
- Custo.

4.4 PROGRAMA DE MANUTENÇÃO

Programa de manutenção é um conjunto de ações que permitam manter ou restabelecer um bem (edificações, equipamentos, móveis e utensílios) dentro de um estado específico ou na medida para assegurar um serviço determinado seja executado corretamente com o objetivo de minimizar a probabilidade de falhas em equipamentos, móveis, utensílios e edificações, evitando perdas ou contaminações na produção de alimentos.

Aprovação Data / /	Supervisão Data / /
Nome: Guilherme May Franklin da Silva	Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)
Assinatura	Assinatura

02117

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

4.4.1 Tipos de Manutenção

A empresa realiza as manutenções:

- Preventiva;
- Preditiva; e
- Corretiva.

O POP de manutenção e calibração de equipamentos estabelece os procedimentos operacionais que a empresa deve seguir.

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura
--	--

3	40 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	1050400510032	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 500 [ATIVA]	1050400510040	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIOS OSÓRIO DE MORAES LTDA CNPJ: - 19.791.813/0001-75 Endereço: CONTAGEM - 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	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

202113

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de propranolol

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIOS OSÓRIO DE MORAES LTDA	CNPJ	19.791.813/0001-75	Autorização	1.00.504-0
Processo	25351.308809/2009-99	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/06/2012
Nome Comercial	cloridrato de propranolol	Registro	105040051	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL	Medicamento de referência	PROPRANOLOL		
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES	ATC			
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Accesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATVA	1050400510016	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 6000 ATVA	1050400510024	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	36 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIOS OSÓRIO DE MORAES LTDA CNPJ: - 19.791.813/0001-75 Endereço: CONTAGEM - 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	Adulto e Pediátrico vide posologia				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial		Cópia Controlada

4.5 PROGRAMA DE CALIBRAÇÃO

Todos os equipamentos/instrumentos de medição direta ou indireta, cujo uso possam interferir na qualidade ou segurança do alimento produzido, são submetidos a um controle de qualidade que assegure que estes estão dentro dos limites especificados, sendo que a confirmação destas especificações é fornecida através de um certificado de calibração.

Tendo como base a lista de equipamentos a empresa elaborou um plano de calibração contendo as empresas selecionadas, bem como os critérios de seleção das mesmas para a elaboração dos serviços terceirizados.

Os procedimentos são estabelecidos no POP de manutenção e calibração de equipamentos.

4.6 PROGRAMA DE HIGIENIZAÇÃO

No POP de higienização industrial são descritos todos os procedimentos de higienização dos equipamentos, ambiente e manipuladores.

4.6.1 Higiene de equipamentos, móveis e utensílios

- Procedimento de cada equipamento;
- Método: limpeza a seco ou úmido;
- Produtos (registro);
- Equipamentos (CIP, aspirador, escovas etc.);
- Estocagem de produtos;
- Local guarda dos utensílios

AMBIENTE - Piso

- Diariamente proceder a retirada completa dos resíduos sólidos; lavagem com detergente (qual); enxágüe com água corrente; desinfecção com água clorada a 200ppm; retirada do excesso de água com ajuda de rodo e secagem natural.
- No POP são descritas as informações sobre:
 - o A natureza da superfície a ser higienizada;
 - o método de higienização;
 - o especificação e controle das substâncias detergentes e sanitizantes utilizadas e de sua forma de uso;
 - o princípio ativo e concentração;
 - o tempo de contato; o temperatura.

4.6.2 Utensílios utilizados na higienização:

- Utensílios e equipamentos devem ser próprios para a atividade: limpos e conservados;
- Os utensílios utilizados na higienização devem ser distintos: instalações/equipamentos.

Aprovação Data / /
Nome: Guilherme May Franklin da Silva
Assinatura

Supervisão Data / /
Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)
Assinatura

062111

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

Obs: Funcionários que realizem a higienização devem ter uniformes diferenciados daqueles utilizados na manipulação.

5 Operacional

5.1 MATÉRIA PRIMA

As matérias-primas utilizadas na produção de formas efervescentes devem apresentar algumas particularidades, tais como, baixo teor em água, quer seja água de ligação (faz parte das ligações intramoleculares) ou adsorvida (umidade residual à superfície das partículas), elevada solubilidade em água, sabor agradável e boa compressibilidade. Os procedimentos operacionais de Recebimento de matérias-primas e insumos são apresentados no POP XX.

5.1.1 MATÉRIA-PRIMA - AQUISIÇÃO

São adquiridas de fornecedores previamente inspecionados e/ou de produtores que possuem reconhecida capacidade técnica e higiênico-sanitária, bem como com as licenças exigidas.

O transporte é realizado em veículo exclusivo para entrega e inspecionado quanto à higiene, observam-se também as condições de higiene do entregador.

Procedimentos – aquisição das matérias primas

Na inserção de um novo fornecedor todo processo é fiscalizado pelo responsável pela qualidade, através de visitas às unidades fabris para acompanhar se técnicas higiênico-sanitárias estão sendo empregadas pelos fornecedores e autorizadas pelos órgãos responsáveis.

A matéria-prima só é recebida pela empresa quando está dentro dos padrões de qualidade exigidos, designados pela mesma. A matéria-prima que chega à empresa fora dos padrões de qualidade é imediatamente devolvida ao fornecedor.

Procedimentos – armazenamento das matérias primas

A matéria-prima e os produtos acabados são dispostos sob paletes e armazenados em áreas específicas e identificadas. São encaminhados para a área de "quarentena" aguardando, liberação. Nesta área encontram-se os lotes os quais estão sendo analisados pelo laboratório de controle de qualidade, sendo apenas liberadas após a emissão do parecer de aprovação. Após a liberação, o produto é encaminhado para o armazenamento e expedição.

É adotado, na rotação de estoque, o procedimento PEPS (primeiro que entra é o primeiro que sai). O produto deve ser estocado em temperatura ambiente, na

Aprovação Data ____/____/____ Nome: <i>Guilherme May Franklin da Silva</i> Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: <i>Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)</i> Assinatura
---	---

Destinação	Hospitalar Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos					
Detalhe do Produto: butilbrometo de escopolamina + dipirona sódica					
Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.283846/2004-47	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/04/2005
Nome Comercial	butilbrometo de escopolamina + dipirona sódica	Registro	110850026	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, DIPIRONA			Medicamento de referência	Buscopan composto
Classe Terapêutica				ATC	
Parecer Público				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1108500260017	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/04/2005	24 meses
2	4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1108500260025	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/04/2005	24 meses
3	4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1108500260033	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/04/2005	24 meses
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA				
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-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
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	-				

Mayben		
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

sombra e em local arejado. Assim os produtos não ficam muito tempo na empresa consequentemente não correm o risco de ficar fora da validade prevista.

Os rótulos ao serem descarregados são enviados diretamente para estocagem dentro do almoxarifado e armazenados prateleiras, sendo que nunca são colocadas diretamente no chão para evitar contaminação microbiológica. São inspecionados visualmente, antes do descarregamento, para a verificação de anormalidades. Os rótulos são acondicionados em prateleiras e identificados.

Os funcionários são orientados a transportar, manejar ou armazenar todos os produtos de forma a evitar danos físicos, como rasgos, rupturas, quebras, etc. Estes danos podem causar vazamento e consequentemente contaminação dos mesmos, causando prejuízo.

Obs: Todos estes requisitos podem ser definidos na ficha técnica por produto.

5.2 PRODUTO ACABADO

O produto final é o suplemento alimentar efervescente com vitamina C e é composto por comprimidos efervescentes não revestidos que contêm geralmente ácidos e carbonatos, ou bicarbonatos, e suscetíveis a reagirem rapidamente em presença de água, libertando dióxido de carbono.

5.2.1 PRODUTO ACABADO – PADRÃO DE IDENTIDADE E QUALIDADE

O Padrão de Identidade e Qualidade (PIQ) do produto é apresentado na respectiva ficha técnica do produto.

5.2.2 PRODUTO ACABADO - ARMAZENAMENTO

Os produtos são armazenados a temperatura umidade, umidade relativa de equilíbrio 60% e deve ser processamento, visando manter as características de qualidade do produto final.

5.2.3 PRODUTO ACABADO - MONITORAMENTO

As análises das amostras de produtos acabados são inspecionadas por plano de amostragem, conforme a produção, e, segue se a metodologia da monografia do ácido ascórbico na forma de comprimidos da Farmacopéia Brasileira 5ª edição.

As inspeções de produtos periódicas são registras em planilhas de controle. Para os produtos não conforme, segue o POP XX – Produtos Não conforme.

Os planos de amostragem estão descritos no POP de Técnicas de Estatística e os ensaios de controle de qualidade são realizados em laboratório próprio e terceirizado.

Aprovação Data ____/____/____ Nome: Guilherme May Franklin da Silva Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF-SC 14843) Assinatura
--	--

062121

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

5.2.4 PRODUÇÃO – TECNOLOGIA

As matérias-primas utilizadas na preparação de pós efervescentes secas pulverizadas (para ficarem com tamanho de partícula semelhante por forma a evitar segregação) e, por fim, misturadas.

A granulação na forma efervescente é efetuada por via seca e que pode ser efetuada com a mistura de o ácido e a base junto.

A compressão para comprimidos efervescentes se dá pela ação de dois punções (superior e inferior), ocorrendo a redução de volume quando aplicado a força sobre o pó a ser comprimido e define a geometria do produto através da compactação.

As condições ambientais durante o embalamento primário dos comprimidos efervescentes não são tão críticas como nas etapas anteriores. Os comprimidos possuem uma área de superfície específica muito menor que o pó / granulado e, conseqüentemente, a taxa de absorção da umidade do ar também diminuiu, uma vez que esta está relacionada com a superfície disponível para adsorção.

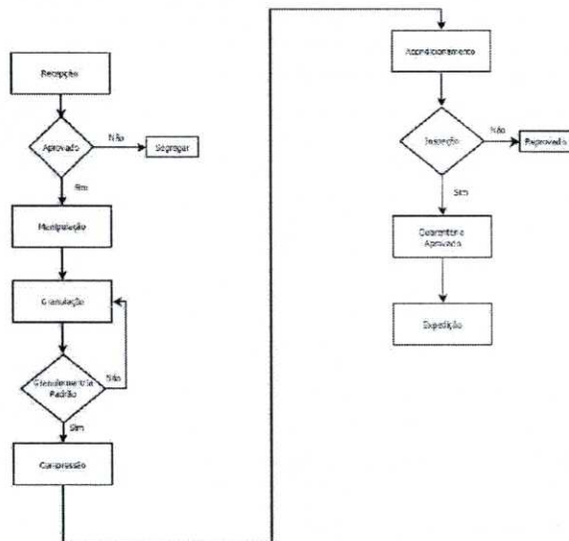


Figura 2: Fluxograma de produção.

Aprovação Data ____/____/____ Nome: <i>Guilherme May Franklin da Silva</i> Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: <i>Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)</i> Assinatura
---	---

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	
Parecer Público				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G ATVA	1256801260012	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses
2	1 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP) ATVA	1256801260020	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO 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	TOPICO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Mayben		Data de emissão
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	05/04/2021
	Documento nº M- xx	Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

5.2.6 EMBALAGEM

O material de embalagem utilizado para as formas efervescentes deve permitir a eliminação total de quaisquer vestígios de umidade, os quais tendem a modificar progressivamente as características organolépticas e o tempo de dissolução das formas efervescentes.

Um material de embalagem comum para este tipo de forma é o tubo de plástico (cloreto de polivinilo ou polipropileno) ou alumínio, fechado com uma tampa, a qual possui uma substância dessecante como a silicagel. Alternativamente aos tubos, podem ser utilizados envelopes de alumínio, uma vez que este material possui uma baixa permeabilidade à água.

O material de embalagem de forma tubular necessita ter especial cuidado no seu manuseamento, uma vez que cada vez que o tubo é aberto ocorre a entrada de umidade, a qual pode levar a alterações na estabilidade dos comprimidos.

Devido à dimensão da maioria dos comprimidos efervescentes, os quais podem ter 2,5 cm de diâmetro, quando estes são acondicionados em tubos, não podem estar soltos como acontece com os comprimidos de pequenas dimensões. Desta forma, encontram-se sobrepostos uns sobre os outros e o tubo onde estão armazenados deve ter um diâmetro apenas ligeiramente superior ao diâmetro dos comprimidos.

Desta forma, consegue-se que o volume de ar ao redor de cada comprimido seja mínimo, o que vai favorecer a estabilidade do mesmo.

As condições de armazenamento de embalagens são apresentadas no POP XX – Recebimento de Matérias-primas e Insumos.

A seleção e qualificação de fornecedores de embalagens (primárias e secundárias) estão previstas no POP XX – Qualificação de Fornecedores.

A higienização do equipamento de envase segue o POP XX – Higienização de equipamentos.

5.2.7 TRANSPORTE

Neste item esta descrita às condições dos veículos e manuseio para transporte de alimentos industrializados.

Veículos: deve ser inspecionado antes da operação de carga e só deve ser utilizado se satisfizer as seguintes operações:

- Ser dotado de separação integral entre o compartimento do condutor e ajudante e o de carga.
- Apresentar o piso e as laterais da carroceria isentos de frestas ou buracos que permitam a passagem de umidade e/ou poeira para a carga.

Aprovação Data ____/____/____ Nome: <i>Guilherme May Franklin da Silva</i> Assinatura	Supervisão Data ____/____/____ Nome: <i>Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)</i> Assinatura
---	---

05/04/2021

	Mayben	
	MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Data de emissão 05/04/2021
	Documento nº M-xx	Folha 1/.....

- c) Não apresentar a menor evidência de presença de insetos, roedores, pássaros, umidade e materiais estranhos e odores intensos.

Instruções de Manuseio para descarga:

- a) As operações de carga e descarga do veículo devem ser executadas em local protegido de chuva.
- b) As embalagens não devem ser pisoteadas, nem servir de assento quando do carregamento.
- c) Os estrados, se utilizados, devem estar secos, limpos e isentos de odores e infestações.
- d) Os alimentos não devem ser transportados com produtos tóxicos, perigosos ou susceptíveis de contaminá-los ou alterar suas características organolépticas.

Instruções de manuseio para exposição à venda (varejo):

Aplicação: aos estabelecimentos comerciais, mercados, mercearias feiras e eventos.

- a) Apenas devem ser expostos para a venda alimentos que tenham prazo de validade legível.
- b) Nenhum alimento deve ser comercializado após o vencimento do prazo de validade e se estiver com a embalagem violada (aberta, rasgada, com furros)
- c) Deve ser efetuado rodízio de produtos nas prateleiras.
- d) Deve ser efetuado rodízio nos armazéns comercializando sempre, em primeiro lugar, o lote mais antigo.
- e) Os alimentos não devem submetidos a choques mecânicos para evitar danos às embalagens.
- f) Os produtos devem ser expostos em gôndolas distantes de produtos de odor forte.
- g) As gôndolas devem ser limpas sempre que necessária nas juntas, fresta e cantos.
- h) Os alimentos devem ser expostos de forma a não receber luz solar direta.

5.3 PROGRAMA DE RECOLHIMENTO

O POP sobre rastreabilidade e "recall" estabelece os procedimentos realizados com o programa de recolhimento.

Qualquer não conformidade detectada que envolva risco (ou suspeita de risco) à saúde do consumidor, de produto já introduzido no mercado de consumo. Pode ser contaminações por bactérias patogênicas, fungos ou qualquer outra alteração no produto.

Todos os produtos possuem datas e/ou números de lote, impresso pelo fornecedor da matéria-prima, ingrediente e embalagem.

Aprovação Data / / Nome: <i>Guilherme May Franklin da Silva Assinatura</i>	Supervisão Data / / Nome: <i>Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843) Assinatura</i>
---	---

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO - Seção 1

ISSN 1677-7042

Nº 33, segunda-feira, 19 de fevereiro de 2024

Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química (etapa de esterilização): ácido salicílico e estofrofeno.

Fabricante: Zhejiang Charoiter Pharmaceutical Co., Ltd. Endereço: Tongyuan, Dahe Street, Zhejiang Province - 317321 País: República Popular da China Código único: B.000078 Expediente(s): 0703552/23-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: ácido salicílico.

Fabricante: Zhejiang Jiazhou Pharmaceutical Co., Ltd. (Jiaozhang) Endereço: Waisha Road 99#, Jiaozhang District, Taizhou City, Zhejiang Province - 317016. País: República Popular da China Código único: B.000083 Expediente(s): 0702913/23-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: carbamazepina e gliclazida.

RESOLUÇÃO-RE Nº 142, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2024 O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea "a" do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 29 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 491, de 20 de maio de 2021, resolve: Art. 1º Conceder às (Empresas) constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos por meio de sua renovação automática. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO ANEXO

EMPRESA: BIONOVIS S.A. - COMPANHIA BRASILEIRA DE BIOTECNOLOGIA FARMACÊUTICA - CNPJ: 12.202.079/0001-17 - AUTORIZ/MS: 1145316 ENDEREÇO: Alameda Itaipubá nº 388 MUNICÍPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE: 0587977/23-0 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZ/MS: 1055849 ENDEREÇO: V PR - 1, 5/Nº QUADRA 2-A MÓDULO 4 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0781521/23-8 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Eléixes; Emulsões; Soluções; Soluções Aeronáscas; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZ/MS: 1055849 ENDEREÇO: V PR - 1, 5/Nº QUADRA 2-A MÓDULO 4 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0780771/23-1 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas; Moles Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Granulados; Granulados Efervescentes; Pastilhas; Pós; Pós Efervescentes Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZ/MS: 1055849 ENDEREÇO: V PR - 1, 5/Nº QUADRA 2-A MÓDULO 4 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0780607/23-6 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883 ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600 MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE: 0793261/23-6 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Líquidos; Soluções

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883 ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600 MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE: 0793256/23-2 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós

EMPRESA: FUNDAÇÃO O REMÉDIO POPULAR - FURP - CNPJ: 43.640.754/0001-19 - AUTORIZ/MS: 1010391 ENDEREÇO: RUA ENDRÉS, Nº 35 MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE: 0860437/23-0 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1025689 ENDEREÇO: RUA MITSUNORU TANAKA, Nº 145 MUNICÍPIO: TOLEDO - UF: PR - EXPEDIENTE: 0783823/23-9 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1025689 ENDEREÇO: RUA MITSUNORU TANAKA, Nº 145 MUNICÍPIO: TOLEDO - UF: PR - EXPEDIENTE: 0798046/23-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Granulados; Pós Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Cápsulas; Comprimidos; Pós

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1025689 ENDEREÇO: RUA MITSUNORU TANAKA, Nº 145 MUNICÍPIO: TOLEDO - UF: PR - EXPEDIENTE: 0710213/23-9 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: AUROBINDO PHARMA LIMITED - UNIT III ENDEREÇO: SURVEY Nº 313 AND 314, BACHUPALLY VILLAGE - BACHUPALLY MANDAL - MEDICAL-MALAKGIRI DISTRICT - TELANGANA STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.00054 EMPRESA SOLICITANTE: TORRENT DO BRASIL LTDA - CNPJ: 33.078.528/0001-32 AUTORIZ/MS: 1005253 - EXPEDIENTE(S): 0855633/23-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: SANDOZ PRIVATE LIMITED ENDEREÇO: PLOT NO. B/A/2 E B/B TTE INDUSTRIAL AREA, KALWE BLOCK VILLAGE DIGHE, NAVI MUMBAI 400708, MAHARASHTRA STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000544 EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 51.286.647/0001-16 AUTORIZ/MS: 1009472 - EXPEDIENTE(S): 0793373/23-9 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA ENDEREÇO: INDUSTRIAL PARK SÁPES, RODOPÍ PREFEITURA, BLOCK NO 5, RODOPÍ 69300 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000926 EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06 AUTORIZ/MS: 1009444 - EXPEDIENTE(S): 0865201/23-4 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA ENDEREÇO: INDUSTRIAL PARK SÁPES, RODOPÍ PREFEITURA, BLOCK NO 5, RODOPÍ 69300 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000926 EMPRESA SOLICITANTE: SUN FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 05.035.244/0001-23 AUTORIZ/MS: 1046820 - EXPEDIENTE(S): 0824680/23-2 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Revestidos

RESOLUÇÃO-RE Nº 843, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2024 O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea "a" do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve: Art. 1º Conceder às (Empresas) constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO ANEXO

EMPRESA: IBF - INDUSTRIA BRASILEIRA DE FARMOQUÍMICOS S.A. - CNPJ: 14.864.868/0001-44 - AUTORIZ/MS: 1130309 ENDEREÇO: Avenida José Albas Cassari, 376 MUNICÍPIO: SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0804441/23-5 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Radiofármacos): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATORIOS PHZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99 - AUTORIZ/MS: 1002166 ENDEREÇO: RODO PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº 32501, KM 32,5 - ED. MANUFATURA, ENTRADA B MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE: 0837085/23-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA: VIDORA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 92.762.277/0001-70 - AUTORIZ/MS: 1004733 ENDEREÇO: RUA ALBERTO BANGEL, Nº 823 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE: 0780373/23-5 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Tinturas; Xaropes

EMPRESA FABRICANTE: TAKEDA AUSTRIA GMBH ENDEREÇO: ST. PETER-STRASSE 25, 4020, LINZ - PAÍS: ÁUSTRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000450 EMPRESA SOLICITANTE: BLANVER FARMOQUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - CNPJ: 53.359.824/0001-19 AUTORIZ/MS: 1015246 - EXPEDIENTE(S): 0587047/23-0 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: BIOCON SDN. BHD. ENDEREÇO: NO. 1, JALAN BIOTENOBOKSI 1, KAWASAN PERINDUSTRIAN SILC, 79200 ISKANDAR PUTERI, KUHOR - PAÍS: MALÁSIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001269 EMPRESA SOLICITANTE: EQUILIBRIO COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 05.215.461/0001-03 AUTORIZ/MS: 1067131 - EXPEDIENTE(S): 0810131/23-4 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: SAMSUNG BIOLOGICS CO. LTD. ENDEREÇO: 800, SONGMOO BLD-DAERO, YEONSU-GU, INCHEON, 21987 - PAÍS: CORÉIA DO SUL - CÓDIGO ÚNICO: A.001327 EMPRESA SOLICITANTE: ASTRATECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00 AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 0882263/23-4 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária; Granul): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: DELPHARM HUNINGUE SAS ENDEREÇO: 26 RUE DE LA CHAPELLE, 68330 HUNINGUE - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000864 EMPRESA SOLICITANTE: UNITED MEDICAL LTDA - CNPJ: 68.949.239/0001-46 AUTORIZ/MS: 1025702 - EXPEDIENTE(S): 0613366/23-9 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: MSD INTERNATIONAL GMBH T/A MSD IRELAND (CARLOW) ENDEREÇO: DUBLIN ROAD, CARLOW, CO. CARLOW, IRELAND - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.000134 EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 03.560.914/0001-18 AUTORIZ/MS: 1001711 - EXPEDIENTE(S): 0870793/23-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéres: Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: LABORATÓRIO VITALAB LTDA - CNPJ: 56.646.953/0001-86 - AUTORIZ/MS: 1054002

ENDERECO: RUA NOVE DE NOVEMBRO, Nº 241/253, MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 10316637/23-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéres: Xaropes

EMPRESA FABRICANTE: PHARMASCIENCE INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - CNPJ: 25.273.037/0001-82 - AUTORIZ/MS: 1037275

ENDERECO: RUA TEXEIRA, Nº 640, MUNICÍPIO: BETIM - UF: MG - EXPEDIENTE: 0642237/23-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéres: Comprimidos, Comprimidos Revestidos, Granulados, Pós, Pós Estéres, Cremes, Géis, Pastas, Formulações

EMPRESA FABRICANTE: IPSEN BIOPHARM LTD. ENDERECO: 1 DISCOVERY DRIVE, SWIFTWATER, PENNSYLVANIA (PA) 18370 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000552

EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.584.595/0001-92

AUTORIZ/MS: 1083267 - EXPEDIENTE(S): 031853/23-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: IPSEN BIOPHARM LTD. ENDERECO: ASH ROAD, WREXHAM INDUSTRIAL ESTATE, WREXHAM, CLWYD, LL13 9UF - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.000322

EMPRESA SOLICITANTE: BEAUFLOUR IPSEN FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 07.718.721/0001-80

AUTORIZ/MS: 1069773 - EXPEDIENTE(S): 0391277/23-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: PANPHARMA - BEIGNON ENDERECO: 10 RUE DU CHÉNOT, PARC D'ACTIVITE DU CHÉNOT, BEIGNON, 56380 - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000870

EMPRESA SOLICITANTE: OPED REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA E DISTRIBUIDORA LTDA - CNPJ: 38.909.503/0001-57

AUTORIZ/MS: 1027487 - EXPEDIENTE(S): 063090/23-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. ENDERECO: INDUSTRIAL AREA 3 A/B, ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000920

EMPRESA SOLICITANTE: BANBAY FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 73.663.650/0001-90

AUTORIZ/MS: 1023528 - EXPEDIENTE(S): 068381/23-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéres: Cápsulas, Comprimidos, Comprimidos Revestidos

Sólidos não estéres (Penicilinas): Cápsulas; Pós Sólidos não estéres (Cefalosporinas): Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Pós

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SERONO S.P.A. ENDERECO: VIA DELLE MAGNOLIE 15 (LOC. FRAZIONE ZONA INDUSTRIALE) - 70026 MODUGNO (BA) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000410

EMPRESA SOLICITANTE: FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - CNPJ: 33.781.055/0001-35

AUTORIZ/MS: 1013633 - EXPEDIENTE(S): 067328/23-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres (Granel): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ONKOTEC PHARMA PRODUKTION GMBH ENDERECO: AM PHARMAPARK 06861, DESSAU-ROSSLAU - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000627

EMPRESA SOLICITANTE: JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 51.780.468/0001-87

AUTORIZ/MS: 1012361 - EXPEDIENTE(S): 046409/23-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: BIOTEST AG ENDERECO: LANGSTEINSTRASSE 5, 63003 DREIEICH - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000100

EMPRESA SOLICITANTE: BIOTEST FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 33.348.791/0001-81

AUTORIZ/MS: 1009147 - EXPEDIENTE(S): 060739/23-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Soluções Parenterais de Grande Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MERCK HEALTHCARE KGAA ENDERECO: FRANKFURTER STRASSE 250, 64293 DARMSTADT - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000404

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84

AUTORIZ/MS: 1006988 - EXPEDIENTE(S): 052680/23-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Soluções Parenterais de Grande Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: BIOLOGICAL E LIMITED ENDERECO: PLOT NO.4, SURVEY NO. 642/P, BIOTECH PARK, PHASE-II, KOTHURU VILLAGE - SOI CH, SHANMURPET MANAL, MEDICAL-MALAKAIGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001424

EMPRESA SOLICITANTE: FARMA VISION IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 09.058.502/0001-48

AUTORIZ/MS: 1074651 - EXPEDIENTE(S): 068886/23-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: IPSEN PHARMA BIOTECH ENDERECO: PARC D'ACTIVITES DU PLATEAU DE SIGNES, CHEMIN DÉPARTEMENTAL NO 402, 83670 - SIGNES - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000323

EMPRESA SOLICITANTE: BEAUFLOUR IPSEN FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 07.718.721/0001-80

AUTORIZ/MS: 1069773 - EXPEDIENTE(S): 0392313/23-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: ORGANON PHARMA (UK) LTD ENDERECO: SHOTTON LANE, CRAMINGTON, NORTHUMBERLAND NE23 3JU - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.000413

EMPRESA SOLICITANTE: ORGANON FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34

AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0392727/23-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéres: Comprimidos, Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES LIMITED ENDERECO: PLOT NO. 20 & 21, PHARMEZ THE PHARMACEUTICAL SPECIAL ECONOMIC ZONE, SARKHEJ - BAVIA N. H. NO. 8A, NEAR VILLAGE MATODA, TAL-SANAND, MATODA, AHMEDABAD - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000930

EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA - CNPJ: 11.643.096/0001-22

AUTORIZ/MS: 1088307 - EXPEDIENTE(S): 0683152/23-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéres: Comprimidos, Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: ASPEN BAD ODESDORF GMBH ENDERECO: INDUSTRIESTRASSE 32-36, 23843, BAD ODESDORF - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000260

EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10

AUTORIZ/MS: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0428760/23-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéres: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: GSK VACCINES GMBH ENDERECO: EMIL-VON-BEHRING-STR. 76- UND 79, 35041 MARBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.001390

EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10

AUTORIZ/MS: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0399064/23-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: NATCO PHARMA LIMITED ENDERECO: KOTHURU, RANGAREDDY DISTRICT, TELANGANA, INDIA, PIN 509228 - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000929

EMPRESA SOLICITANTE: NATCOFARMA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 08.157.293/0001-27

AUTORIZ/MS: 1082611 - EXPEDIENTE(S): 0542012/23-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ID BIOMEDICAL CORPORATION OF QUEBEC ENDERECO: 2323 PARC TECHNOLOGIQUE BOULEVARD, SAINTE FOY, QC, G1P 4R8 - PAÍS: CANADA - CÓDIGO ÚNICO: A.000313

EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10

AUTORIZ/MS: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0537188/23-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres (Granel): Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: NOVO NORDISK A/S ENDERECO: NOVO NORDISK PARK, MÅLØV, 2760 - PAÍS: DINAMARCA - CÓDIGO ÚNICO: A.000447

EMPRESA SOLICITANTE: NOVO NORDISK FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 82.277.955/0001-55

AUTORIZ/MS: 1017662 - EXPEDIENTE(S): 0655248/23-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéres: Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: AMGEN MANUFACTURING, LIMITED ENDERECO: PR STATE ROAD 31, KM 24.6, JUNCO, PUERTO RICO - PAÍS: PORTO RICO - CÓDIGO ÚNICO: A.000032

EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00

AUTORIZ/MS: 1031581 - EXPEDIENTE(S): 0570518/23-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéres: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 45, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 142, alínea a) do art. 208, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 4 (quatro) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

EMPRESA: NUTRI-ELE DISTRIBUIDORA DE NUTRIÇÃO, CORRELATOS E PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 46.381.269/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1282374 - AE: 1282388

ENDERECO: RUA BUAQUARÉ DE MACEDO, 442

MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE: 1431178/23-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ: 07.986.222/0003-36 - AUTORIZ/MS: 1069938 - AE: 1300503

ENDERECO: Estrada Municipal, s/nº, Lote: 001/C, Anexo Parte 3

MUNICÍPIO: ARAUCÁRIA DE GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE: 1093153/23-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

Mayben		
 MANUAL DE BOAS PRÁTICA DE FABRICAÇÃO	Documento nº M-xx	Data de emissão 05/04/2021
		Folha 1/.....
Documento Confidencial	Cópia Controlada	

No recebimento, o cliente deverá utilizar em seus registros, a mesma identificação do fornecedor, ou criar identificação própria, que se correlacione com a do lote de origem.

5.4 DOCUMENTAÇÃO E REGISTRO

O POP sobre Documentos e Registros estabelece procedimentos que descreve a sistemática para identificação, elaboração, revisão, aprovação, armazenamento, indexação, proteção, recuperação, tempo de retenção e descarte dos documentos e registros da qualidade.

São identificados como registros e documentos da qualidade, todos os requisitos que forneçam evidências objetivas sobre a extensão do atendimento dos requisitos para a qualidade. Todos os registros devem estar de forma de mídia eletrônica ou impressa e segurem o cabeçalho abaixo, contendo logo da empresa, nome do documento ou registro, código, revisão, data de elaboração e nº de páginas.

5.5 TEMPO DE RETENÇÃO E MANEJO DE REGISTROS

A área que gera registros da qualidade é responsável pelo atendimento do tempo de retenção, de manutenção e disposição, incluindo:

- Arquivar os registros da qualidade;
- Checar periodicamente os registros para garantir que estejam arquivados corretamente e não estejam danificados ou deteriorados;
- Checar periodicamente os registros para garantir que não estão sendo perdidos;
- Assegurar que os requisitos da qualidade sejam disponíveis aos clientes quando requeridos;
- Assegurar que os registros da qualidade estejam disponíveis aos colaboradores da fábrica quando requisitados;
- Descartar os registros da qualidade quando o tempo de retenção estiver ultrapassado.
- Todos os documentos e registros devem ter histórico de revisão.

Aprovação Data / /	Supervisão Data / /
Nome: Guilherme May Franklin da Silva	Nome: Fernanda da Silva Souza (CRF SC 14843)
Assinatura	Assinatura

062125

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.578, DE 27 DE OUTUBRO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, considerando a necessidade de inclusão na certificação de boas práticas de fabricação, prevista no art. 13 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.578, DE 27 DE OUTUBRO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

ANEXO

Table with columns: EMPRESA SOLICITANTE, ENDEREÇO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO.

Table with columns: EMPRESA SOLICITANTE, ENDEREÇO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO.

Table with columns: EMPRESA SOLICITANTE, ENDEREÇO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO.

Table with columns: EMPRESA SOLICITANTE, ENDEREÇO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO.

EMPRESA SOLICITANTE: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 60.831.658/0001-77. AUTORIZ/MS: 1003678 - EXPEDIENTE(S): 266555/22-8. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária): Granul. Comprimido.

EMPRESA SOLICITANTE: WEST-WARD COLUMBUS INC. ENDEREÇO: 1809 WILSON ROAD, COLUMBUS, OHIO (OH) 43228. - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.00018. EMPRESA SOLICITANTE: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 60.831.658/0001-77. AUTORIZ/MS: 1003678 - EXPEDIENTE(S): 141916/22-3. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Cápsulas Mole.

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.582, DE 27 DE OUTUBRO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

ANEXO

Table with columns: EMPRESA SOLICITANTE, ENDEREÇO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO.

Table with columns: EMPRESA SOLICITANTE, ENDEREÇO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO.

Table with columns: EMPRESA SOLICITANTE, ENDEREÇO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO.

Table with columns: EMPRESA SOLICITANTE, ENDEREÇO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO, AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, CÓDIGO ÚNICO.

RESOLUÇÃO-RE Nº 20, DE 3 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando a necessidade de inclusão na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 21, DE 3 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 22, DE 3 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 23, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 24, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 25, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 43, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 44, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 45, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 46, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 47, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 48, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

RESOLUÇÃO-RE Nº 49, DE 4 DE JANEIRO DE 2024

A GERENTE-GERAL SUBSTITUTA DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea a do art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

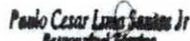


Naturelife Ind. e Com. de Alimentos Ltda EPP
 CNPJ 05.870.716/0001-63
 Av. Governador Roberto Santos, 200A
 Santo Antônio de Jesus - BA
 CEP: 44.572-060

Portaria SVS/MS nº 326, de 30 de julho de 1997 - Baseada no Código Internacional Recomendado de Práticas: Princípios Gerais de Higiene dos Alimentos CAC/VOL. A, Ed. 2 (1985), do Codex Alimentarius, e harmonizada no Mercosul, essa Portaria estabelece os requisitos gerais sobre as condições higiênico-sanitárias e de Boas Práticas de Fabricação para estabelecimentos produtores/industrializadores de alimentos.

Portaria MS nº 1.428, de 26 de novembro de 1993 - Precursora na regulamentação desse tema, essa Portaria dispõe, entre outras matérias, sobre as diretrizes gerais para o estabelecimento de Boas Práticas de Produção e Prestação de Serviços na área de alimentos.


Paulo César L. Santos Júnior
 Farmacêutico CRF/BA 4783
 Responsável Técnico


Paulo César Lima Santos Jr
 Responsável Técnico
 CRF/BA-4783
 NATURELIFE

Endereço: Rua Vereador José Vasconcelos dos Reis, 642, São Sebastião da Gramma - Distrito Industrial - SP. CEP: 13790-000
 Autorização de Funcionamento: 1037236 Expediente: 4669887/22-0
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
 Materiais de uso médico das classes III e IV.
 Motivo: Subsidado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

Empresa: JG Moriya Representação Importadora Exportadora Comercial Ltda. CNPJ: 07.802.621/0001-17
 Endereço: Rua Colorado, 279, Ipiranga, São Paulo - SP. CEP: 04225-050
 Autorização de Funcionamento: 1038959 Expediente: 4368998/22-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
 Equipamentos de uso médico da classe III.
 Motivo: Subsidado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

RESOLUÇÃO-RE Nº 673, DE 2 DE MARÇO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; e considerando a necessidade de inclusão na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, resolve:
 Art. 1º Incluir a classe de risco IV na certificação da empresa Serfi, solicitada pela empresa Johnson & Johnson do Brasil Ind. e Com. de Prod. para Saúde Ltda., CNPJ nº 54.516.661/0001-01, publicada pela Resolução RE nº 709, de 17 de fevereiro de 2022, no Diário Oficial da União nº 34 de 22 de fevereiro de 2021, Seção I, pag. 122, conforme expedientes nº 0476695/21 e 4281547/24.

Art. 2º Incluir a classe de risco IV na certificação da empresa Inside Medical Indústria e Comércio de Produtos Médicos Hospitalares S/A, CNPJ nº 14.899.096/0001-86, publicada pela Resolução RE nº 3.651, de 3 de novembro de 2022, no Diário Oficial da União nº 210, de 07 de novembro de 2022, Seção I, pag. 98, conforme expedientes nº 2521901/22-9 e 4325266/22-4.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

RESOLUÇÃO-RE Nº 674, DE 2 DE MARÇO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; e considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas a análise, preconizados em legislação vigente, resolve:
 Art. 1º Indefere o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde das empresas constantes no anexo.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Regenvyl Laboratories Srl.
 Endereço: Via Dell'Industria 5/A, Spello, Perugia, 06038 - Itália
 Solicitante: Lottus Comércio, Importação e Exportação de Materiais Médicos Ltda. CNPJ: 11.180.235/0001-39
 Autorização de Funcionamento: 8078710 Expediente: 0351318/20-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
 Materiais de uso médico da classe IV.
 Motivo: Em atendimento ao Art. 7º da RDC/ANVISA No. 497/2021

RESOLUÇÃO-RE Nº 675, DE 2 DE MARÇO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; e considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 3º, da Resolução da Diretoria Colegiada RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:
 Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde, por meio de sua renovação automática, às empresas constantes no anexo.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Empresa: Centro de Construção de Cardioestimuladores Del Uruguay SA (CC)
 Endereço: 1371 General José Ma Paz, Montevideo, 11400, Uruguai
 Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda CNPJ: 04718143/0001-94
 Autorização: 8010251 Expediente: 4454953/22-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
 Equipamentos de uso médico da classe IV.
 Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Lead Chemical Co. Ltd.
 Endereço: 77-3 Himata Toyama-City, Toyama, 930-0912, Japão
 Solicitante: Sanofi Medley Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.588.595/0010-92
 Autorização: 8.18.078-5 Expediente: 4270252/22-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
 Materiais de uso médico da classe IV.
 Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Scantfil Atvilaberg AB
 Endereço: Örsätterfabriken, Atvilaberg, Östergötland, 59780, Suécia
 Solicitante: Stryker do Brasil Ltda. CNPJ: 02.966.317/0001-02
 Autorização: 8.01.025-1 Expediente: 4307403/22-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
 Equipamentos de uso médico das classes III e IV.
 Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Syntex Scientific Corporation
 Endereço: No. 2, Kung Sung Road, Chuan Shing Industrial Zone, Shen Kang, Chang Hua, 50971, Taiwan
 Solicitante: Medstar Importação e Exportação Eireli CNPJ: 03.580.620/0001-35
 Autorização: 8004730 Expediente: 4643874/22-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
 Materiais de uso médico da classe III.
 Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

RESOLUÇÃO-RE Nº 774, DE 3 DE MARÇO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; e considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 3º, da Resolução RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:
 Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos por meio de sua renovação automática.
 Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANEXO

EMPRESA: ATLANTE BALAS E CARAMELOS LTDA - CNPJ: 54.360.508/0002-00 - AUTORIZ/MS: 1006029
 ENDEREÇO: RUA GERALDO BELUZI, Nº 280
 MUNICÍPIO: PIRACICABA - UF: SP - EXPEDIENTE: 4619363/22-7
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreos: Pastilhas

EMPRESA: SANTOS NATURAL LABORATORIOS S/A S/A - CNPJ: 04.755.555/0001-83 - AUTORIZ/MS: 3039443
 ENDEREÇO: R. JOSE RICHA GALVAO, Nº 02, SAÍPO III
 MUNICÍPIO: SANTO ANTONIO DE JESUS - BA - EXPEDIENTE: 4619376/22-4
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreos: Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Comprimidos Bifásicos; Bala; Bala, S/A

EMPRESA FABRICANTE: ZAMBON S.P.A.
 ENDEREÇO: VIA DELLA CHIMICA, 9 - 36100 VICENZA (VI) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000646
 EMPRESA SOLICITANTE: ZAMBON LABORATORIOS FARMACÉUTICOS LTDA. - CNPJ: 61.100.004/0001-38
 AUTORIZ/MS: 1000841 - EXPEDIENTE(S): 4527138/22-7
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreos: Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: JANSSEN CILAG S.P.A.
 ENDEREÇO: VIA CANTANESI (LOC. BORGIO S. MICHELE) - 04100 LATINA (LT) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000327
 EMPRESA SOLICITANTE: JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 51.780.468/0001-87
 AUTORIZ/MS: 1012361 - EXPEDIENTE(S): 4602552/22-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreos (Embalagem primária; Embalagem secundária): Caposul; Comprimidos Revestidos Sólidos não estéreos; Comprimidos Revestidos Sólidos não estéreos (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: ALFASIGMA S.P.A.
 ENDEREÇO: VIA EMILIO FERMI, 1 - 65010 ALANNO (PE) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000020
 EMPRESA SOLICITANTE: CHESI FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 61.363.032/0001-46
 AUTORIZ/MS: 1000580 - EXPEDIENTE(S): 4602712/22-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreos: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: BSP PHARMACEUTICALS S.P.A.
 ENDEREÇO: VIA APPIA KM 65,561 (LOC. LATINA SCALO) - 04013 LATINA (LT) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000988
 EMPRESA SOLICITANTE: JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 51.780.468/0001-87
 AUTORIZ/MS: 1012361 - EXPEDIENTE(S): 4526592/22-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreos (Granul): Póe Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: CENEPI - LABORATOIRES THIESSEN S. A.
 ENDEREÇO: RUE DE LA PAPYRÉE 2-4-6, BRAINE-L'ALLEU, 1420 - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000345
 EMPRESA SOLICITANTE: PINT PHARMA PRODUTOS MEDICO-HOSPITALARES E FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ: 21.896.000/0001-91
 AUTORIZ/MS: 1133004 - EXPEDIENTE(S): 4538877/22-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreos: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: GEDEON RICHTER P.C.
 ENDEREÇO: OYKODI UT 19-21, BUDAPEST, 1103 - PAÍS: HUNGRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000245
 EMPRESA SOLICITANTE: Gedeon Richter do Brasil Importadora, Exportadora e Distribuidora CNPJ: 12.134.960/0002-49
 AUTORIZ/MS: 1091293 - EXPEDIENTE(S): 4650327/22-9
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreos: Comprimidos; Comprimidos Revestidos Sólidos não estéreos (Embalagem secundária)

RESOLUÇÃO-RE Nº 715, DE 3 DE MARÇO DE 2023

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, alínea ao art. 203, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
 Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
 Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ: 43.426.626/0009-24 - AUTORIZ/MS: 1001478
 ENDEREÇO: AVENIDA GUARULHOS, Nº 3272
 MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE: 4358964/22-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreos: Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA - CNPJ: 61.282.461/0001-41 - AUTORIZ/MS: 1006461
 ENDEREÇO: RUA RAFAEL DE MARCO, Nº 43
 MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 4551526/22-3
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreos: Soluções

EMPRESA: LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA - CNPJ: 61.282.461/0001-41 - AUTORIZ/MS: 1006461
 ENDEREÇO: RUA RAFAEL DE MARCO, Nº 43
 MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE: 4551758/22-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreos (Embalagem secundária)

Handwritten signature and stamp

Natulab

Prezado parceiro,

Informamos que, visando a simplificação da nossa estrutura societária, bem como a fim de minimizar custos e capturar sinergias foi aprovado internamente o processo de incorporação da Naturelife Indústria e Comércio de Alimentos Ltda. ("Naturelife") pela Natulab Laboratório S/A ("Natulab").

Esclarecemos que, referida reestruturação societária não afetará nossa parceria, trata-se apenas de uma mudança fiscal.

O processo de incorporação está em andamento com previsão de término no mês de janeiro de 2023, quando então, teremos uma única empresa, a NATULAB LABORATORIO S.A, sendo a unidade de produção de suplementos uma Filial com seguinte número de CNPJ nº 02.456.955/0005-07. Tão logo o processo seja finalizado enviaremos novo comunicado à V.Sas.

Por favor, solicitamos que prossigam com o cadastro desse novo CNPJ, a fim de viabilizar o prosseguimento da parceria.

Permanecemos à disposição e qualquer dúvida deve ser direcionada ao seu contato de relacionamento na Natulab

Mais uma vez, agradecemos a parceria.

Juntos Cuidamos Melhor.



Naturelife
Suplementos Alimentares

Naturelife Ind. e Com. de Alimentos Ltda EPP
CNPJ 05.870.716/0001-63
Av. Governador Roberto Santos, 200A
Santo Antônio de Jesus - BA
CEP: 44.572-060

Santo Antônio de Jesus, 28 de junho de 2016.

Naturelife Indústria e Comercio de Alimentos LTDA.,
com sede à Avenida Governador Roberto Santos, nº. 200A, Centro, Santo Antônio de Jesus, Bahia, inscrita no CNPJ 05.870.716/0001-63, vem respeitosamente esclarecer que em relação ao Certificado de Boas Práticas a indústria de alimento a empresa deve atender as BPF, porém **não há certificação de BPF**, sendo que as Boas Práticas de Fabricação (BPF) abrangem um conjunto de medidas que devem ser adotadas pelas indústrias de alimentos a fim de garantir a qualidade sanitária e a conformidade dos produtos alimentícios com os regulamentos técnicos.

A legislação sanitária federal regulamenta essas medidas em caráter geral, aplicável a todo o tipo de indústria de alimentos e específico, voltadas às indústrias que processam determinadas categorias de alimentos.

Segue abaixo algumas legislações sobre Boas práticas de fabricação:

Legislação Geral

Resolução - RDC nº 275, de 21 de outubro de 2002 - Essa Resolução foi desenvolvida com o propósito de atualizar a legislação geral, introduzindo o controle contínuo das BPF e os Procedimentos Operacionais Padronizados, além de promover a harmonização das ações de inspeção sanitária por meio de instrumento genérico de verificação das BPF. Portanto, é ato normativo complementar à Portaria SVS/MS nº 326/97.

0321288



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA	CNPJ 02.520.829/0001-40
Nome Fantasia DIMASTER LTDA	
Endereço na Internet WWW.DIMASTER.COM.BR	SAC 5435232600
Endereço Completo RODOVIA BR 480, Nº 180 - CENTRO CEP: 99.740-000	Cidade/UF BARÃO DE COTEGIPE/RS
Responsável Técnico MONICA DEVALIERE	Responsável Legal ODAIR JOSE BALESTRIN

Dados do Cadastro

Cadastro Nº 1.05307-2	Data do Cadastro 05/06/2002	Situação Ativa
Nº do Processo 25025.042335/2000-56	Cadastro 1 - Medicamento	

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Transportar

- Medicamento

Voltar

021211

08
1330

ALVES UNZEDA FARMACIA LTDA / 40.962.669/0001-89 25351.623686/2021-95 / 7816894 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2313620211	7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2362303219
FARMACIA SAO FELIX ERELI / 39.870.040/0001-20 25351.639714/2021-96 / 7817275 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2361791218	E. R. NOGUEIRA DE SOUZA - ME / 08.868.768/0001-93 25351.552534/2013-04 / 7036401 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2247017214
UNIONTECH COMERCIO DE MATERIAS DE LABORATORIO ERELI / 15.642.667/0001-65 25351.623206/2021-96 / 8225963 860 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - VAREJISTA / 2312433214	TRES PHARMA DISTRIBUIDORA E SERVIÇOS LTDA ME / 26.401.571/0001-21 25351.480039/2017-04 / 1169160 7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 2295747210
DROGARIA SAMORA MACHEL LTDA / 23.849.419/0001-18 25351.627101/0021-99 / 7815949 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2313687211	GABRIELA DE GOES BRAINER ERELI / 04.916.492/0001-10 25351.190270/2020-04 / 7815868 70532 - AN/AN - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4391465209
FARMACIA SÃO JOSÉ - LUZBZARDO LTDA / 42.081.080/0001-05 25351.650955/2021-96 / 7818375 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2399074211	WIKW FARMACIAS MAIS POPULAR LTDA / 03.149.395/0001-87 25351.215232/2015-04 / 7380660 7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2255915219
COMERCIO DE MEDICAMENTOS BRAIR LTDA / 88.212.113/0948-30 25351.634402/2021-96 / 7817625 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2345487213	MARILANE DE CASTRO SANTOS / 37.242.584/0001-11 25351.612315/2020-05 / 7732287 7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2329490216
DEYSE KAROLINE SANTOS FERNANDES BARBOSA ERELI / 40.821.188/0001-53 25351.317199/2021-96 / 7817872 70152 - AFE/AN - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 1718107211	DROGARIA MACHADO LTDA - ME / 03.668.154/0001-44 25351.663552/2013-05 / 7057079 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2297327213
MASTER MEDIC COMERCIO ATACADISTA DE MATERIAS DE HIGIENIZAÇÃO E HOSPITALARES ERELI / 07.381.075/0001-09 25351.634113/2021-97 / 1257861 702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 2344654212	LISLEY C. CORREIA FARMACIA / 27.244.867/0001-49 25351.179727/2018-05 / 7576353 7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2399425218
IMC COMERCIAL DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA / 38.481.607/0001-03 25351.623693/2021-97 / 7816357 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2313638213	ALVOBRAS IND. COM. IMP. E EXP. DE SANEANTES E COMESTICOS DA AMAZONIA LTDA / 21.747.543/0001-47 25351.383800/2019-05 / 4011769 724 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - RAZÃO SOCIAL / 2295808219
W. G. DE OLIVEIRA SANTOS & CIA LTDA / 40.538.659/0001-10 25351.618185/2021-97 / 7817461 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2297037211	DIMED S/A - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS / 92.665.611/0109-97 25351.424042/2014-06 / 7270285 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2399445212
PW4 ADMINISTRADORA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA / 11.750.616/0040-02 25351.606218/2021-98 / 7816556 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2259099214	MATOS & LIMA - PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA ME / 11.086.652/0001-07 25351.314434/2014-06 / 7129876 7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 2346186211
BEMOL S/A / 04.565.289/0055-30 25351.628878/2021-98 / 7816071 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2329104214	FARMACIA BIOCENTER LTDA ME / 95.818.514/0001-65 25351.006528/2008-07 / 0522963 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2399445216
Farmácia Viver Bem LTDA / 41.353.713/0001-16 25351.623647/2021-98 / 7817167 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2313486211	FARMACIA SHOW DE PREÇO ERELI / 29.484.469/0001-25 25351.355236/2018-07 / 7619125 7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2259641211
AFC LOGISTICA ERELI / 25.117.806/0001-95 25351.655985/2021-99 / 4034831 746 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ARMAZENADORA (SOMENTE MATRIZ) / 2414560212	DROGARIA RODRIGUES AVILELA LTDA - ME / 25.226.235/0001-27 25351.365826/2018-08 / 7594401 7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 2247023219
DAIANE GOMES SOARES ERELI / 36.180.021/0001-83 25351.656973/2021-99 / 7818071 733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2415828213	SET FREE SOLUÇÕES COMERCIAIS LTDA / 20.035.120/0001-31 25351.513054/2019-08 / 8188863 829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 2398081214
RESOLUÇÃO Nº 2.453, DE 23 DE JUNHO DE 2021	
O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 173-B, alínea a, art. 5º, e § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 295, de 10 de dezembro de 2018, resolve:	
Art. 1º - Autorizar a Autorização de Funcionamento das Empresas mencionadas no anexo desta Resolução.	
Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.	
DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO	
ANEXO	
FARMA SAUDE E BELEZA LTDA / 12.508.787/0006-90 25351.747297/2010-00 / 0724392 7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2329485210	25351.513054/2019-08 / 8188863 829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 2398081214
DROGATIVA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 01.553.902/0001-18 25351.268005/2005-00 / 0438519 7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2314396217	BMO - COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 09.603.161/0001-44 25351.086461/2017-08 / 2091976 751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 2397853213
JOSÉ WYLDENBERG ANDRE / 04.154.421/0004-70 25351.592785/2019-01 / 7687119 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2343706215	EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A / 06.626.253/0527-04 25351.447312/2016-08 / 7484502 7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 2346184215
EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A / 06.626.253/0582-30 25351.296761/2014-01 / 7193809 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2297319212	valdenir antonio tasseti farmacia / 33.090.029/0001-60 25351.237510/2018-08 / 7649526 7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 1846937210
RONALDO ADRIANO VIANA E CIA LTDA / 40.541.932/0001-66 25351.194585/2021-01 / 7792393 7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2329495212	JEFFERSON RUIY DE CARVALHO - EPP / 28.700.499/0001-69 25351.576190/2019-09 / 4014609 751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 2397996219
HEARST LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA / 28.634.665/0001-76 25351.322391/2021-02 / 8222572 867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 2344412212	PARIS FARMACIAS LTDA / 40.736.087/0001-84 25351.406655/2021-09 / 7862224 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2346085217
FRANCIS COUTO LIMA / 13.732.269/0001-04 25351.658050/2020-02 / 7773411 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2397659214	FARMA MEDICAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E CORRELATOS LTDA / 40.273.753/0001-95 25351.004324/2021-09 / 1250434 7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2398269213
DAIANE CARLA DA SILVA LTDA / 37.426.044/0001-98 25351.735609/2020-04 / 7737820	EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A / 06.626.253/0665-00 25351.728458/2013-09 / 7056693 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2297317216
	FARMACIA MILLAFARMA LTDA / 08.021.856/0001-55 25351.115870/2009-09 / 0589774 7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 2346190210
	IOMAFARMA LTDA / 04.026.973/0001-50 25351.767084/2014-10 / 7343920

02131

Table with columns for company name, CNPJ, and business activity. Includes entries like '25351.599774/2019-44 / 7687184', 'DROGARIA SAO CAETANO BURITIS LTDA', 'DROGARIA SAO PAULO III EIRELI ME', 'MEDICOSTA COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA', 'D. AQUINO & B. DA SILVA SANTOS LTDA', 'BIORFORMULA FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA', 'L X JACK IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA', 'SEBOLD INDUSTRIA DE COSMETICOS LTDA', 'CMB BRASIL COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA ME', 'DROGARIA VIDA E SAUDE DE FRIBURGEO LTDA - ME', 'DROGARIA JAICONSER LTDA', 'HRJ TRANSPORT E LOGISTICA EIRELI - ME', 'DROGARIA SAO LUIZ LTDA', 'EMPRESA EMPREGUE PAGUE MENOS S/A', 'FARMA SERRA GRANDE COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA', 'Ciprus Industrial LTDA', 'ALESSANDRA REIS DA SILVA - ME', 'J. L. NEVES DA SILVA ME', 'CRIMED COMERCIAL HOSPITALAR Itaá', 'WINNING TRADING S/A', 'RAIA DROGASIL S/A', 'R&C DROGARIA E PERFUMARIA LTDA', 'DROGARIA & PERFUMARIA SUPER FARMA EIRELI', '3R COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA'.

Table with columns for company name, CNPJ, and business activity. Includes entries like '25351.184780/2002-52 / 0036857', 'MARIANO E OLIVEIRA DROGARIA LTDA ME', 'CIA LATINO AMERICANA DE MEDICAMENTOS', 'DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA', 'HS MED COMERCIO DE ARTIGOS HOSPITALARES LTDA', 'SOLUCOES IMPLANTES ARTIGOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA', 'd.rogaria terraflama de lima duarte ltda-me', 'GBX COMERCIO EXTERIOR EIRELI', 'J. L. NEVES DA SILVA ME', 'Mathheus Antonio da Silva Slayfer', 'Neupharma Distribuicao de Material Medico Hospitalar LTDA', 'DISMEDI DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS EIRELI - EPP', 'BAGGIO & WALLAU FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA', 'DSM PRODUTOS NUTRICIONAIS BRASIL S/A', 'DROGARIA LARANHEIRAS LTDA ME', 'FLORA PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA S/A', 'DROGARIA J K LTDA', 'criamed comercial hospitalar Itaá', 'WINNING TRADING S/A', 'RAIA DROGASIL S/A', 'R&C DROGARIA E PERFUMARIA LTDA', 'DROGARIA & PERFUMARIA SUPER FARMA EIRELI', '2362307211'.

Table with columns for company name, CNPJ, and business activity. Includes entries like 'EMPRESA DROGARIA PINHO LTDA', 'EMPRESA FARMACIA SANTA MARIA LTDA ME', 'EMPRESA MANIPULARE FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA ME', 'EMPRESA OLIVIA DALL AGONIA GRIEBELER - EIRELI - ME', 'EMPRESA SOFIA E VIEIRA LTDA', 'EMPRESA LEANDRO BORGES SILVA - ME', 'EMPRESA FARMACIA DE MANIPULACAO BOA ESPERANCA LTDA', 'EMPRESA C. S. MORAIS E CIA LTDA', 'EMPRESA APARECIDA E PROFETA COELHO DE DROGAS LTDA - ME', 'EMPRESA LIDM COMERCIO E REPRESENTACOES LTDA ME', 'EMPRESA EBAMAG ARMAZENAS GERAR LOGISTICA LTDA', 'EMPRESA M A C SILVA DROGARIA ME', 'Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/anotacaofiscal.html'.

Diário Oficial da União - Suplemento

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 7 DE JULHO DE 2019

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 975, de 14 de junho de 2019, aludido no disposto no art. 54, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º - Indicar o pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIANGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.807, DE 7 DE JULHO DE 2019

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 975, de 14 de junho de 2019, aludido no disposto no art. 54, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º - Indicar o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIANGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

EMPRESA DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, EMPRESA RODOLFO HENRIQUE SOUZA DE SAUS, EMPRESA MARIANNE BARRA FARMA LTDA ME, EMPRESA AVENIDA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, 812 BARRIO VILA LAURELIA CEP: 2806000 - BARRA DE SÃO FRANCISCO ES, EMPRESA LIDM COMERCIO E REPRESENTACOES LTDA ME, EMPRESA EBAMAG ARMAZENAS GERAR LOGISTICA LTDA, EMPRESA M A C SILVA DROGARIA ME.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.808, DE 7 DE JULHO DE 2019

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 975, de 14 de junho de 2019, aludido no disposto no art. 54, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º - Indicar o pedido de Autorização de Funcionamento para Empresa constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIANGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

EMPRESA FARMACIAS SAO RAFAEL LTDA, EMPRESA RUA BORGES DE MEDEIROS, 2241 E BARRIO: JARDIM SANTA MARIA CEP: 88905700 - CHAPURIM/SC, EMPRESA ARMAZENAS COMERCIO PERIFUMES PRODUTOS DE HIGIENE, EMPRESA PACT FOR INDÚSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS LTDA - EPP, EMPRESA RUA AMALEI DOMES DOS SANTOS, 14 BARRIO VILA SANTAMARIA CEP: 13490000 - PRATA/MS, EMPRESA FARMACIA DE MANIPULACAO BOA ESPERANCA LTDA, EMPRESA AVENIDA GETULIO VARGAS, Nº 1066 BARRIO CENTRO CEP: 86400000 - JACAREZINHO/PR, EMPRESA PAVUARA CEP: 59131000 - NATAL/RN, EMPRESA APARECIDA E PROFETA COELHO DE DROGAS LTDA - ME, EMPRESA LIDM COMERCIO E REPRESENTACOES LTDA ME, EMPRESA EBAMAG ARMAZENAS GERAR LOGISTICA LTDA, EMPRESA M A C SILVA DROGARIA ME.

EMPRESA FARMACIAS SAO RAFAEL LTDA, EMPRESA RUA BORGES DE MEDEIROS, 2241 E BARRIO: JARDIM SANTA MARIA CEP: 88905700 - CHAPURIM/SC, EMPRESA ARMAZENAS COMERCIO PERIFUMES PRODUTOS DE HIGIENE, EMPRESA PACT FOR INDÚSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS LTDA - EPP, EMPRESA RUA AMALEI DOMES DOS SANTOS, 14 BARRIO VILA SANTAMARIA CEP: 13490000 - PRATA/MS, EMPRESA FARMACIA DE MANIPULACAO BOA ESPERANCA LTDA, EMPRESA AVENIDA GETULIO VARGAS, Nº 1066 BARRIO CENTRO CEP: 86400000 - JACAREZINHO/PR, EMPRESA PAVUARA CEP: 59131000 - NATAL/RN, EMPRESA APARECIDA E PROFETA COELHO DE DROGAS LTDA - ME, EMPRESA LIDM COMERCIO E REPRESENTACOES LTDA ME, EMPRESA EBAMAG ARMAZENAS GERAR LOGISTICA LTDA, EMPRESA M A C SILVA DROGARIA ME.

EMPRESA HERA - COMERCIAL DE COSMETICOS LTDA - EPP, EMPRESA RUA ALGERES ANGELO SAMPAIO, 1.290 BARRIO: SÃO JOÃO DO TALHAU CEP: 60130466 - FORTALEZA/CE, EMPRESA AVENIDA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, 812 BARRIO VILA LAURELIA CEP: 2806000 - BARRA DE SÃO FRANCISCO ES, EMPRESA LIDM COMERCIO E REPRESENTACOES LTDA ME, EMPRESA EBAMAG ARMAZENAS GERAR LOGISTICA LTDA, EMPRESA M A C SILVA DROGARIA ME.

EMPRESA HERA - COMERCIAL DE COSMETICOS LTDA - EPP, EMPRESA RUA ALGERES ANGELO SAMPAIO, 1.290 BARRIO: SÃO JOÃO DO TALHAU CEP: 60130466 - FORTALEZA/CE, EMPRESA AVENIDA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, 812 BARRIO VILA LAURELIA CEP: 2806000 - BARRA DE SÃO FRANCISCO ES, EMPRESA LIDM COMERCIO E REPRESENTACOES LTDA ME, EMPRESA EBAMAG ARMAZENAS GERAR LOGISTICA LTDA, EMPRESA M A C SILVA DROGARIA ME.

EMPRESA HERA - COMERCIAL DE COSMETICOS LTDA - EPP, EMPRESA RUA ALGERES ANGELO SAMPAIO, 1.290 BARRIO: SÃO JOÃO DO TALHAU CEP: 60130466 - FORTALEZA/CE, EMPRESA AVENIDA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, 812 BARRIO VILA LAURELIA CEP: 2806000 - BARRA DE SÃO FRANCISCO ES, EMPRESA LIDM COMERCIO E REPRESENTACOES LTDA ME, EMPRESA EBAMAG ARMAZENAS GERAR LOGISTICA LTDA, EMPRESA M A C SILVA DROGARIA ME.

EMPRESA HERA - COMERCIAL DE COSMETICOS LTDA - EPP, EMPRESA RUA ALGERES ANGELO SAMPAIO, 1.290 BARRIO: SÃO JOÃO DO TALHAU CEP: 60130466 - FORTALEZA/CE, EMPRESA AVENIDA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, 812 BARRIO VILA LAURELIA CEP: 2806000 - BARRA DE SÃO FRANCISCO ES, EMPRESA LIDM COMERCIO E REPRESENTACOES LTDA ME, EMPRESA EBAMAG ARMAZENAS GERAR LOGISTICA LTDA, EMPRESA M A C SILVA DROGARIA ME.

Voltar



Autorização de Funcionamento Comum nº 8.01968-8
Expediente da Petição: 090906120
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ANTES S.A.
Endereço: CHEMIN D'ETRAZ, 2 - LONAY
Pais: SUÍÇA
Importador: DERMALIS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PA-CNPJ: 07.866.991/0001-59
RA SAUDE LTDA

Autorização de Funcionamento Comum nº 8.04191-1
Expediente da Petição: 0302908144
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: EPSESSO MEDICAL LIMITED
Endereço: ROYAL CANAL BUSINESS PARK, UNIT 4, ATHLONE ROAD, LONGBOND
Pais: IRLÂNDIA
Importador: NEW INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS CNPJ: 54.858.014/0001-70
TRIGRUBIOS LTDA

Autorização de Funcionamento Comum nº 1.62240-9
Expediente da Petição: 0902001445
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: SILVASIVE INC
Endereço: 7475 LINDS BOULEVARD - SAN DIEGO - CA 92121
Pais: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Importador: MEDIA SURGICAL COMPANY E REPRESENTA-CNPJ: 01.213.619/0001-47
ALUS LTDA

Autorização de Funcionamento Comum nº 8.00746-4
Expediente da Petição: 100874912
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Materiais de uso médico das classes III e IV fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: CELLUMED CO. LTD
Endereço: 417 ACEITEIRO 9TH 345-30 WASHINGTON, GEORGETOWN, SEEDL
Pais: CUBELA DO SUL
Importador: LIFE IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE MA-CNPJ: 11.624.165/0001-50
TERIAL CIRURGICO LTDA - EPP

Autorização de Funcionamento Comum nº 8.06954-1
Expediente da Petição: 078895114
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ZIMMER INC
Endereço: 1805 WALK CENTRE STREET - WARSAW - INDIANA - 46590 - EUA
Pais: EUA
Importador: BEXAMED IMPORTAÇÃO ESPECIALIZADA LTDA CNPJ: 01.774.805/0001-76

Autorização de Funcionamento Comum nº 8.09827-4
Expediente da Petição: 040126114-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: NIPRO DIAGNOSTICS
Endereço: 2405 N.W. 55TH COURT - FORT LAUDERDALE - FLORIDA
Pais: EUA
Importador: NIPRO MEDICAL CORPORATION PRODUTOS CNPJ: 13.333.660/0001-84
MEDICOS LTDA

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.102, DE 14 DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicado no DOU de 29 de maio de 2014, e suas alterações, considerando o parecer da área técnica competente resolve:

Art. 1º - Conceder a Renovação de Autorização de Funcionamento para Empresa de Medicamentos, constante do anexo desta Resolução;

Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/empresas/empresas/q/25351356436201715/?cnpj=02520829000144>, pelo código 10102014081800148

Autorização de Funcionamento Comum nº 8.07890-2
Expediente da Petição: 031806114
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Diagnóstico in vitro de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.098, DE 14 DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica competente resolve:

Art. 1º - Indicar o Pedido de Concessão de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde (até 5 empresas) constantes no ANEXO.

Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC. (WORLDWIDE EAST)
Endereço: 1500 N. FOURTH STREET - JASSAID - ARIZONA - AZ 86004
Pais: EUA
Importador: W. L. GORE & ASSOCIATES DO BRASIL LTDA - CNPJ: 03.806.996/0001-62
WELGORE S/A
Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.106.679-3
Expediente da Petição: 021841112
Monitor, conforme 3º do art. 8º da Resolução RDC nº 39/2013

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.099, DE 14 DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando a Resolução - RE Nº 1.447, de 19 de abril de 2013, publicada no Diário Oficial da União Nº 76, de 22 de abril de 2013, Seção 1, página 48, e seu Suplemento ANVISA, páginas 267;

Considerando, ainda, o parecer da área técnica competente resolve:

Art. 1º - Conceder a empresa, na forma do ANEXO, a modificação no Certificado de Boas Práticas de Fabricação a partir da publicação desta Resolução;

Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Fabricante: INNOGENETICS S.V.
Endereço: DEVELS-LOGGEPARK 6, B9052 - ZWIJNABURGH - GHEENT
Pais: BELGICA
Importador: INSTITUTO FAL DIAGNOSTICO MOLECULAR - CNPJ: 04.770.389/0001-05
INNOGENETICA PTY LTD
Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.331-5
Expediente da Petição: 071245132

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Produtos para diagnóstico in vitro fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco III, IV, V, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 61, de 18 de novembro de 2011.

Fabricante: LUBRECO BURGUE S.V.
Endereço: DEVELS-LOGGEPARK 6, B9052 - ZWIJNABURGH - GHEENT
Pais: BELGICA
Importador: LUBRECO DIAGNOSTICOS DO BRASIL LTDA - CNPJ: 04.770.389/0001-05
Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.331-5
Expediente da Petição: 071145113

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Produtos para diagnóstico in vitro fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco III, IV, V, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 61, de 18 de novembro de 2011.

ANEXO

EMPRESA: AEROMAR TRANSPORTES LTDA	ARMAZENAR: MEDICAMENTO
ENDEREÇO: RUA ROSA DE ARAUJA, Nº 445	DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
BARRIO: ALTA FUNDA CEP: 04155000 - SÃO PAUL/SP	EXPEDIR: MEDICAMENTO
CNPJ: 46.358.138/0001-56	EMPRESA: MIGA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA
PROCESSO: 25351/07429/2008-00 AUTORIZAÇÃO: 1.072976	ENDEREÇO: AVENIDA BARÃO DE BRANTIO, Nº 224
ATIVIDADE: CLASSE	BARRIO: VARGEM CEP: 50749000 - RECIFE/PE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTOS	CNPJ: 08.348.650/0001-54
EMPRESA: B. D. L. FARMA DISTRIBUIDORA ATACADISTA DE MEDICAMENTOS HOSPITALARES LTDA-EMP	PROCESSO: 25351/06023/2006-04 AUTORIZAÇÃO: 1.06909-5
ENDEREÇO: Rua José Donato nº 122	ATIVIDADE: CLASSE
CNPJ: 11.173.822/0001-60	ARMAZENAR: MEDICAMENTO
PROCESSO: 25351/00925/2013-01 AUTORIZAÇÃO: 1.09526-4	DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
ATIVIDADE: CLASSE	EXPEDIR: MEDICAMENTO
	EMPRESA: JOVARMIA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
	ENDEREÇO: AV. TROVADA, Nº 272
	BARRIO: CAJOBERNITA CEP: 6906180 - MANAUS/AM
	CNPJ: 02.746.621/0001-86
	PROCESSO: 25351/22499/2012-04 AUTORIZAÇÃO: 1.02041-1
	ATIVIDADE: CLASSE

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil

062133

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA	02.520.829/0001-40
Nome Fantasia	
DIMASTER LTDA	
Endereço na Internet	SAC
WWW.DIMASTER.COM.BR	5435232600
Endereço Completo	Cidade/UF
RODOVIA BR 480, Nº 180 - CENTRO CEP: 99.740-000	BARÃO DE COTEGIPE/RS
Responsável Técnico	Responsável Legal
MONICA DEVALIERE	ODAIR JOSE BALESTRIN

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
2.09439-2	10/07/2017	Ativa
Nº do Processo	Cadastro	
25351.356436/2017-15	2 - Cosmético	

Atividades / Classes

Armazenar

- Cosméticos
- Produtos de Higiene
- Perfumes

Distribuir

- Cosméticos
- Produtos de Higiene
- Perfumes

Expedir

- Cosméticos
- Produtos de Higiene
- Perfumes



150

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 157, segunda-feira, 18 de agosto de 2014

<p>BAIRRO: VILAR DOS TELES CEP: 25515126 - SÃO JOÃO DE MERITURI</p> <p>CNPJ: 05.999.089/0001-65</p> <p>PROCESSO: 25351.000591/2004-45 AUTORIZAÇÃO: 1.05821.7</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: ARAGUAIA MÉDICA - PRODUTOS HOSPITALARES LTDA</p> <p>ENDEREÇO: AVENIDA C-18, Nº 421, QUADRA 178, LOTE 11</p> <p>BAIRRO: SETOR SIDOESTE CEP: 7403010 - GOIÂNIA/GO</p> <p>CNPJ: 07.037.000/0001-92</p> <p>PROCESSO: 25351.148476/2009-50 AUTORIZAÇÃO: 1.06592.2</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: COMERCIAL S/C SANTOS SILVA LTDA</p> <p>ENDEREÇO: R. SENA MADRIBEIRA 415</p> <p>BAIRRO: OURÓ PRETO CEP: 31340000 - BELO HORIZONTES/MG</p> <p>CNPJ: 04.668.343/0001-00</p> <p>PROCESSO: 25351.004930/2005-53 AUTORIZAÇÃO: 1.05288.7</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: Phoenix Distribuidora de Medicamentos Ltda Me</p> <p>ENDEREÇO: RUA CARLOS RIBEIRAMAQUÊ, N.º 280</p> <p>BAIRRO: CENTRO CEP: 49010060 - ARACAJU/SE</p> <p>CNPJ: 32.816.163/0001-94</p> <p>PROCESSO: 25351.122246/2013-55 AUTORIZAÇÃO: 1.09674.5</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA</p> <p>ENDEREÇO: RODOVIA BR 480, Nº 180</p> <p>BAIRRO: CENTRO CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS</p> <p>CNPJ: 02.540.829/0001-40</p> <p>PROCESSO: 25225.024335/2000-56 AUTORIZAÇÃO: 1.05047.2</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: LABEL COMERCIAL LTDA</p> <p>ENDEREÇO: RODOVIA MG 424, KM 45</p> <p>BAIRRO: RODOPOL CEP: 35790000 - MATUZINHOS/MG</p> <p>CNPJ: 02.096.955/0001-61</p> <p>PROCESSO: 25351.194153/2015-57 AUTORIZAÇÃO: 1.09146.0</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: WAL MART BRASIL LTDA</p> <p>ENDEREÇO: ROD BR 101 KM 97,4 GALPÃO 1A</p> <p>BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 58322000 - CONDÉPR</p> <p>CNPJ: 00.063.060/0177-61</p> <p>PROCESSO: 25351.085802/2010-59 AUTORIZAÇÃO: 1.03839.6</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: MEDICAF MEDICAMENTOS, COMERCIAL CIRURGICA E DEBORTAVEIS LTDA ME</p> <p>ENDEREÇO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS 734</p> <p>BAIRRO: PRAIA GRANDE CEP: 28930000 - ARAIÃO DO CABO/RJ</p> <p>CNPJ: 05.596.434/0001-06</p> <p>PROCESSO: 25351.726560/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 1.09544.6</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: PREMED COMERCIAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA</p> <p>ENDEREÇO: RUA 16 Nº 196, QUADRA 40, LOTE 16</p> <p>BAIRRO: JARDIM SANTO ANTONIO CEP: 74853290 - GOIÂNIA/GO</p> <p>CNPJ: 11.229.843/0001-80</p> <p>PROCESSO: 25351.129242/2010-61 AUTORIZAÇÃO: 1.08260.5</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: D. CENTER DISTRIBUIDORA LTDA</p> <p>ENDEREÇO: RUA MAJOR PAULINO, Nº 991</p> <p>BAIRRO: NOSSA SENHORA DE FÁTIMA CEP: 75702230 - CATALÃO/GO</p> <p>CNPJ: 05.651.966/0001-02</p> <p>PROCESSO: 25351.307964/2008-62 AUTORIZAÇÃO: 1.07391.4</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: NELDORAS SAUSA ME</p> <p>ENDEREÇO: RUA DAS BUNQUINZAS/VILAS 16, QUADRA 56 JARDIM ANDRÉ</p>	<p>BAIRRO: NOVO ARACAGY CEP: 65110000 - SÃO JOSÉ DE RIBAMAR/MA</p> <p>CNPJ: 35.313.653/0001-61</p> <p>PROCESSO: 25351.094432/2013-63 AUTORIZAÇÃO: 1.09533.8</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: SUPRIBELITH SUPPLIMENTOS MÉDICOS LTDA</p> <p>ENDEREÇO: RUA JOÃO BASSO FILHO 368</p> <p>BAIRRO: RIBEIRO CEP: 1371230 - VALRIOES/SP</p> <p>CNPJ: 08.476.092/0001-66</p> <p>PROCESSO: 25351.744756/2010-65 AUTORIZAÇÃO: 1.05653.3</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: TRANSPORTAR, MEDICAMENTO</p> <p>ORGANIZAÇÃO ORGANIZAÇÃO FARMACÉUTICA LTDA</p> <p>ENDEREÇO: R. JACUI, 8090</p> <p>BAIRRO: 840 GARDIOL CEP: 31980000 - BELO HORIZONTES/MG</p> <p>CNPJ: 17.281.576/0001-58</p> <p>PROCESSO: 25351.01.9918/2003-65 AUTORIZAÇÃO: 1.05568.3</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: VITALIFE PRODUTOS FARMACIA HOSPITALARES LTDA</p> <p>ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDO FERREI, Nº 545</p> <p>BAIRRO: VILA CITY NOVA FASE CEP: 94930075 - CACHOEIRINHA/RS</p> <p>CNPJ: 03.815.124/0001-06</p> <p>PROCESSO: 25351.356436/2013-65 AUTORIZAÇÃO: 1.09678.0</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: DENTAL CENTRO ORTE LTDA</p> <p>ENDEREÇO: RUA PROFESSOR JOAO FELIX, Nº 655</p> <p>BAIRRO: BAU CEP: 7600135 - CUIABÁ/MT</p> <p>CNPJ: 36.900.926/0001-40</p> <p>PROCESSO: 25351.01.2966/2008-67 AUTORIZAÇÃO: 1.06478.0</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: IADEN FARMACÉUTICA LTDA-ME</p> <p>ENDEREÇO: AVENIDA COMENDADOR TELES, Nº 2337 - SOBRALIA/CE</p> <p>BAIRRO: VILAR DO TELES CEP: 25561142 - SÃO JOÃO DE MERITURI</p> <p>CNPJ: 05.566.654/0001-45</p> <p>PROCESSO: 25351.340716/2006-91 AUTORIZAÇÃO: 1.06836.6</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: ICHAPORA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA</p> <p>ENDEREÇO: RUA VERGUEIRO, 3403</p> <p>BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04001300 - SÃO PAULO/SP</p> <p>CNPJ: 57.012.14/0001-51</p> <p>PROCESSO: 25351.227574/2007-91 AUTORIZAÇÃO: 1.07087.5</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: NOVOGEM-IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA-ME</p> <p>ENDEREÇO: RUA SÃO PEDRO, 25</p> <p>BAIRRO: DISTRITO CEP: 07700000 - CAIEIRAS/SP</p> <p>CNPJ: 14.939.200/0001-82</p> <p>PROCESSO: 25351.008484/2013-93 AUTORIZAÇÃO: 1.09588.9</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: REYMED DISTRIBUIDORA LTDA</p> <p>ENDEREÇO: RUA CONDE BERNARDINO Nº 35</p> <p>BAIRRO: CENTRO CEP: 50915000 - URAÍ/RS</p> <p>CNPJ: 04.094.271/0001-64</p> <p>PROCESSO: 25351.629494/2010-94 AUTORIZAÇÃO: 1.08762.2</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: KEDRON BRASIL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA</p> <p>ENDEREÇO: Rua Dornes Buarant, quadra 255, Lote 11</p> <p>BAIRRO: Jardim Novo Mundo CEP: 74703100 - GOIÂNIA/GO</p> <p>CNPJ: 09.284.953/0001-59</p> <p>PROCESSO: 25351.312066/2008-66 AUTORIZAÇÃO: 1.07577.8</p> <p>ATIVIDADE/CLASSE</p> <p>ARMAZENAR, MEDICAMENTO</p> <p>DISTRIBUIR, MEDICAMENTO</p> <p>EXPEDIR, MEDICAMENTO</p> <p>EMPRESA: INEBEL DISTRIBUIÇÃO E IMPORTAÇÃO LTDA - EPP</p> <p>ENDEREÇO: AV MIRIM, 145</p>
---	--

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/empresas/empresas/q/25351356436201715>?cnpj=02520829000140 pelo código 1010201408180150. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA	02.520.829/0001-40
Nome Fantasia	
DIMASTER LTDA	
Endereço na Internet	SAC
WWW.DIMASTER.COM.BR	5435232600
Endereço Completo	Cidade/UF
RODOVIA BR 480, Nº 180 - CENTRO CEP: 99.740-000	BARÃO DE COTEGIPE/RS
Responsável Técnico	Responsável Legal
MONICA DEVALIERE	ODAIR JOSE BALESTRIN

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
1.21150-8	23/10/2002	Ativa
Nº do Processo	Cadastro	
25025.056711/2002-00	1 - Medicamento Especial	
Atividades / Classes		
Armazenar		
<ul style="list-style-type: none">Medicamento		
Distribuir		
<ul style="list-style-type: none">Medicamento		
Expedir		
<ul style="list-style-type: none">Medicamento		
Transportar		
<ul style="list-style-type: none">Medicamento		

Diário Oficial da União - Suplemento

EMPRESA: IMPARMA PRODUTOS FARMACÊUTICOS E COSMÉTICOS S/A ENDEREÇO: RODOVIA BR 216, KM 23,24 S/N, GALPÃO 02 BARRO: TAPEBA CEP: 6875000 - BENVENDESPA CNPJ: 04.890.316/024284 PROCESSO: 2531.444259/2016-06 AUTORIZAÇÃO: K474YMSWLESH (8.14598.5) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS	EMPRESA: SALUTE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI ENDEREÇO: RUA MACEDO S/N, ENTRE RUA DO SOL E RUA AMAZONIA BARRO: ÁGUAS LINDAS CEP: 67000991 - ANANJÓDUA/PA CNPJ: 18.666.861/0001-83 PROCESSO: 2531.629133/2013-15 AUTORIZAÇÃO: L8017M37MVI (8.09989.1) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS	ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: SIKOCOM COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - ME ENDEREÇO: Avenida Itália qd 33 h 16 m 1140 BARRO: Jardim Europa CEP: 74325110 - GOIÂNIA/GO CNPJ: 25.472.530/9901-01 PROCESSO: 2531.442849/2016-07 AUTORIZAÇÃO: 781YV0W59Y (8.14346.5) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS	EMPRESA: KLEBERC DO BRASIL IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - ME ENDEREÇO: R. FRANCISCO GLETERIO 738 SALA 04 BARRO: VILA EMBAIE CEP: 13271200 - VALINHOS/SP CNPJ: 02.796.994/9901-01 PROCESSO: 2531.426262/2009-17 AUTORIZAÇÃO: P972314LM-ILY (8.05631.8) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, IMPORTAR, CORRELATOS	EMPRESA: MASTER HIGIEMED COMÉRCIAL DE PRODUTOS DE HIGIENIZAÇÃO HOSPITALARES LTDA ENDEREÇO: rua ibirapuitã n 828 BARRO: paulista CEP: 09091330 - SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP CNPJ: 11.730.935/0901-40 PROCESSO: 2531.648213/2012-17 AUTORIZAÇÃO: K9X26321ALX (8.09995.4) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA ENDEREÇO: RODOVIA MONSEÑOR CLODDALDO DE PAIVA KM 46,3 S/N (SP 147) BARRO: COLÔNIA DO LEME UNIDAS CEP: 13974632 - ITAPURA/SP CNPJ: 44.734.871/0022-86 PROCESSO: 2531.92947/2016-09 AUTORIZAÇÃO: M3XZL2S9HX9 (8.14783.4) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, EXPORTAR, CORRELATOS, REEMBALSAR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS	EMPRESA: EQUIPTEC INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA ENDEREÇO: AVENIDA THOMBERGUA, QUADRA K, LOTE 01 BARRO: EXPANSUL CEP: 74980710 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO CNPJ: 01.784.792/0001-03 PROCESSO: 2531.012560/2003-17 AUTORIZAÇÃO: P9104H76Y (8.01343.4) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EMBALAR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, EXPORTAR, CORRELATOS, FABRICAR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS	EMPRESA: DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA ENDEREÇO: RODOVIA BR 480, Nº 180 BARRO: CENTRO CEP: 99.740.000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS CNPJ: 02.520.829/0001-40 PROCESSO: 25025.056711/2002-00 AUTORIZAÇÃO: K474YMSWLESH (8.02624.4) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: ZAREK DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI ENDEREÇO: RUA MARECHAL MESQUITA, Nº 148 BARRO: GUARÁ CEP: 91702060 - PORTO ALEGRE/RS CNPJ: 08.862.235/0001-05 PROCESSO: 25025.059366/2007-12 AUTORIZAÇÃO: U8M85990XAL (8.04461.4) ATIVIDADE CLASSE: DISTRIBUIR, CORRELATOS	EMPRESA: ENDOLIFE IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO, COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA - ME ENDEREÇO: rua epifânio de castro, 635 - loja 103 BARRO: supercentro CEP: 30576020 - BELO HORIZONTE/MG CNPJ: 30.059.388/0001-60 PROCESSO: 2531.678178/2015-13 AUTORIZAÇÃO: H121W07767 (8.13123.5) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, IMPORTAR, CORRELATOS	EMPRESA: LITEKON COMÉRCIO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA ENDEREÇO: AV PASTOR MARTIN LUTHER KING JR. Nº 126, LOTE 03 S/A 215 TOR 2 BARRO: DEL CASTILHO CEP: 20765660 - RIO DE JANEIRO/RJ CNPJ: 08.875.820/0001-39 PROCESSO: 2531.205164/2008-18 AUTORIZAÇÃO: P2189169W832 (8.05232.0) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EMBALAR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, EXPORTAR, CORRELATOS, FABRICAR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: ASS BRASAL LOJISTICA LTDA ENDEREÇO: AVENIDA MONTEIRO LOBATO, 4550, GALPÃO A, ANA 6 BARRO: CIDADE JARDIM CUMBICA CEP: 07180000 - GUARULHOS/SP CNPJ: 74.271.727/0001-40 PROCESSO: 25025.029156/2011-13 AUTORIZAÇÃO: L8347H WLVX9 (8.07470.4) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS, COSMÉTICOS	EMPRESA: INNOVA CIRURGICAL PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-ME ENDEREÇO: AV. C-15 Nº 173 QD 146 LOTE 12 LOJA 92 4ºFº BARRO: VITÓRIA CEP: 74305180 - GOIÂNIA/GO CNPJ: 21.609.899/0001-79 PROCESSO: 2531.719467/2015-20 AUTORIZAÇÃO: 6X7198X8WIL (8.13053.3) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, IMPORTAR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS	EMPRESA: R. DE F. TORRES - EPP ENDEREÇO: AV AMARZONI S29 SALA 03 BARRO: CAPUTERA CEP: 11660030 - CARAGUATUBA/SP CNPJ: 19.251.610/9901-60 PROCESSO: 2531.068802/2014-37 AUTORIZAÇÃO: V71UX3W46H (8.16447.9) ATIVIDADE CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATOS, DISTRIBUIR, CORRELATOS, EXPEDIR, CORRELATOS, TRANSPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: SIKOCOM QMSW 02, CONJUNTO C - LOTE 25 BARRO: SUDOESTE CEP: 70600200 - BRASÍLIA/DF CNPJ: 30.862.804/9901-04 PROCESSO: 2531.205777/2004-13 AUTORIZAÇÃO: M18180X8673 (8.02311.3) ATIVIDADE CLASSE:	EMPRESA: INDUSBELLO IND. E COM. DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA ENDEREÇO: RUA TURZA DE SOUZA, Nº 171 BARRO: PARQUE INDUSTRIAL KING TAKATA CEP: 86642700 - LONDRI/PR CNPJ: 74.017.908/0001-01 PROCESSO: 25023.009021/2004-20 AUTORIZAÇÃO: 15341379M34 (8.02134.2)	EMPRESA: S. SANTA CRUZ LTDA ENDEREÇO: RODOVIA BR 153, 3621 KM 92

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24-08-2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Voltar

ANEXO

OLIVEIRA ROSIVA LIDA - ME / 14.324.344/0001-60
25351.637935/2021-01 / 1257786
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 235835215

FM DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 30.525.385/0001-69
25351.628682/2021-01 / 1257819
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2328392211

PROMIX DISTRIBUIDORA LTDA / 38.147.706/0001-16
25351.584158/2021-11 / 1257906
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 219333215

IPA COM PROD FARMACÉUTICOS LTDA / 37.031.090/0001-98
25351.651024/2021-13 / 1257784
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2399413214

FODEX BRASIL LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA / 10.970.887/0125-34
25351.623931/2021-11 / 1257629
7176 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2312227215

RSB-DE TRANSPORTES DE CARGAS LTDA - ME / 08.944.556/0004-90
25351.633867/2021-20 / 1257827
7176 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2344372211

CRS BRASIL COMERCIAL EIRELI / 34.538.453/0001-98
25351.628704/2021-25 / 1257719
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2338414214

MASTER MEDIC COMERCIO ATACADISTA DE MATERIAS DE HIGIENIZAÇÃO E
HOSPITALARES EIRELI / 07.381.075/0001-09
25351.634111/2021-11 / 1257875
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2344656219

DROGA RICHIA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 05.346.580/0002-07
25351.801125/2021-35 / 1257599
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2242383213

HERICA CAROLYNE DE CASTRO GONCALVES FARMACIAS E DROGARIAS LTDA /
31.383.967/0002-04
25351.623741/2021-47 / 1257767
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2313812212

ESSENCIA FARMACIA MAGISTRAL LTDA / 02.787.185/0002-32
25351.623852/2021-53 / 1257753
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2314381219

PROLAB AMBIENTAL LTDA / 07.021.658/0001-29
25351.429974/2021-55 / 1257889
761 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
ARMAZENADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 1728656214

GM Pharma Manipulação e Homeopatia Ltda / 35.651.286/0001-50
25351.651023/2021-61 / 1257771
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2399410210

C SILVA LIBERATO COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 38.346.373/0001-91
25351.623338/2021-65 / 1257892
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2321356210

MR FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 34.896.249/0001-49
25351.628951/2021-69 / 1257652
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2329481217

Seguimed Produtos Oftalmológicos Ltda / 27.224.805/0001-75
25351.656247/2021-69 / 1257949
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2414786213

BASTOS E RENAULT MANIPULAÇÃO VETERINARIA LTDA / 37.112.425/0001-00
25351.602315/2021-70 / 1257355
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2246933218

MBR FARMA DISTRIBUIDORA LIMITADA / 40.413.863/0001-05
25351.623111/2021-72 / 1257645
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2312321211

BRAPRESS TRANSPORTES URGENTES LTDA / 48.740.351/0066-00
25351.584229/2021-78 / 1257481
7176 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2193410215

RIV FÓRMULA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 40.008.925/0001-01
25351.639813/2021-78 / 1257740
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2362042116

Amadori Comercio Serviços e Representações Ltda / 15.541.289/0002-04
25351.656677/2021-81 / 1257921
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2416492215

RONDOMEDICA COMERCIO DE MATERIAL MEDICO E HOSPITALAR EIRELI /
27.348.438/0001-11
25351.623046/2021-85 / 1257631
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2322482112

EUN DISTRIBUIDOR E COMERCIO DE MATERIAS E EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI /
37.918.420/0001-61
25351.584354/2021-88 / 1257446
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2199550212

RESOLUÇÃO RE Nº 2.457, DE 23 DE JUNHO DE 2021

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 173-B, alínea do art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 30 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Alterar a Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344, de 12 de maio de 1998 e suas alterações, observando-se as atribuições e responsabilidades:

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

MASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 62.520.829/0001-40
25025.056711/2002-00 / 1313509
7105 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 246782858

FARMACIAS BRAVA LTDA / 09.597.445/0007-05
25351.600385/2017-07 / 1102144
7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 2360618211

HRI TRANSPORTE E LOGÍSTICA EIRELI - ME / 27.914.460/0001-81
25351.327833/2021-07 / 1253873
7254 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2263749217

PHARMEFI COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 35.677.373/0001-86
25351.216445/2020-11 / 1237171
7105 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2328353215

ANDRESSA SILVA FARBI EIRELI / 04.035.396/0001-63
25351.167085/2002-12 / 1359228
7024 - AE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - RAZÃO SOCIAL / 2361634212

Multivida Farmácia Rda / 15.656.187/0001-53
25351.608726/2015-21 / 1146998
7027 - AE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - ENDEREÇO / 2345466211

MEDSEG DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI / 17.870.686/0001-74
25351.102886/2014-27 / 1107590
7104 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - RAZÃO SOCIAL / 2209639212

FARMA MEDICAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E CORRELATOS LTDA /
40.273.753/0001-95
25351.604126/2021-37 / 1250312
7105 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2398258211

DISMEPE DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS EIRELI - EPP /
10.878.183/0001-04
25351.561690/2019-38 / 1194954
7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 2328385214

25351.561690/2019-38 / 1194954
7104 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - RAZÃO SOCIAL / 2328376215

LC BITTENCOURT MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS LTDA / 02.532.435/0001-02
25351.284048/2014-49 / 1104758
7024 - AE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - RAZÃO SOCIAL / 2329093215

25351.284048/2014-49 / 1104758
7027 - AE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - ENDEREÇO / 2329095211

Neopharma Distribucão de Material Medico Hospitalar LTDA /
21.487.927/0001-78
25351.324313/2020-53 / 1238006
7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 2258360218

I DE R I FARMÁIO - EPP / 04.340.683/0001-87
25351.267465/2014-55 / 1114130
7105 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -
DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2344506217

WLGC - TRANSPORTES RODOVIARIOS - EIRELI - ME / 15.382.923/0001-22
25351.540200/2014-57 / 1118300
7014 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 2360856219

BAGGIO KHALLAU FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 04.885.747/0001-25
25351.555474/2013-68 / 1401506
7024 - AE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - RAZÃO SOCIAL / 2361636219

PAULO RICARDO CUNHA - ME / 01.511.257/0001-70
25351.643964/2015-82 / 1148591
7027 - AE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - ENDEREÇO / 2345464214

RONDOMEDICA COMERCIO DE MATERIAL MEDICO E HOSPITALAR EIRELI /
27.348.438/0001-11
25351.623046/2021-85 / 1257631
70774 - AE - ALTERAÇÃO - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES - IMPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL DA RDC 483/2021 / 2328279210

ASER COMERCIO ASSESSORIA REPRESENTAÇÃO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA / 40.932.267/0001-31



02137

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

CNPJ

DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA

02.520.829/0001-40

Nome Fantasia

DIMASTER LTDA

Endereço na Internet

SAC

WWW.DIMASTER.COM.BR

5435232600

Endereço Completo

Cidade/UF

RODOVIA BR 480, Nº 180 - CENTRO CEP: 99.740-000

BARÃO DE COTEGIPE/RS

Responsável Técnico

Responsável Legal

MONICA DEVALIERE

ODAIR JOSE BALESTRIN

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

Data do Cadastro

Situação

8.05624-4 (UX42Y1HYLL9M)

28/09/2009

Ativa

Nº do Processo

Cadastro

25025.059893/2009-34

8 - Produtos para Saúde

(Correlatos)

Atividades / Classes

Armazenar

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Distribuir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Expedir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Transportar

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Voltar

Nº 187, segunda-feira, 29 de setembro de 2014

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

149



EMPRESA: DIFARMIA DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: MARGINAL DAO SILVEIRA BR 101, KM 72 - GALPÃO 07
 BAIRRO: EMANUES CEP: 59140000 - PARNAMIRIM/RN
 CNPJ: 02.990.651/0002-70
 PROCESSO: 25351.550195/2014-34 AUTORIZAÇÃO: 1.11901.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FEDEX BRASIL LOGÍSTICA E TRANSPORTE S.A.
 ENDEREÇO: RUA 14 QD 13 LT 28 AO 31
 BAIRRO: POLO EMPRESARIAL DE GOIÁS CEP: 74989220 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 10.970.887/0030-82
 PROCESSO: 25351.557195/2014-35 AUTORIZAÇÃO: 1.11919.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: VIA EXPRESSA TRANSPORTE URGENTE E LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA INDI DE SETEMBRO 1.119
 BAIRRO: VILA GUILHERME CEP: 92052001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 07.290.999/0001-52
 PROCESSO: 25351.542250/2014-41 AUTORIZAÇÃO: 1.11848.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: TORRES VALPORTO COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA ARBEO VALPORTO, 231, LOTE 01 PAL 28.440
 BAIRRO: MARECHAL HERMES CEP: 21555560 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 11.226.885/0001-68
 PROCESSO: 25351.440415/2014-41 AUTORIZAÇÃO: 1.11872.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MCE TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA ME
 ENDEREÇO: rua carlos moreira 433
 BAIRRO: rd almir menezes CEP: 09380300 - MAUÁ/SP
 CNPJ: 14.314.229/0001-05
 PROCESSO: 25351.542079/2014-42 AUTORIZAÇÃO: 1.11852.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: JORGE BATISTA E CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA BURTI DOS LOPES 399
 BAIRRO: SAO PEDRO CEP: 04019400 - TERESINAP/PI
 CNPJ: 07.222.185/0002-09
 PROCESSO: 25351.540335/2014-42 AUTORIZAÇÃO: 1.11871.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CIBI ROLICA PARANÁ DISTRIBUIDORA DE EQUIPAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Celso Garcia CD 3699
 BAIRRO: ZONA I CEP: 87501090 - UMUARAMA/PR
 CNPJ: 09.746.444/0001-04
 PROCESSO: 25351.545160/2014-50 AUTORIZAÇÃO: 1.11893.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: WIGOT - TRANSPORTES RODOVIARIOS - EIRELI
 ME
 ENDEREÇO: R. JOSÉ ROLIM DE GOS. 547, SALA 02
 BAIRRO: V. GLINDA CEP: 10170000 - PIRIBITUNGA/SP
 CNPJ: 15.382.923/0001-22
 PROCESSO: 25351.540290/2014-57 AUTORIZAÇÃO: 1.11860.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: PIMAR TRANSPORTES LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA MENDIANAU Nº 000, SALA 08
 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 545430 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
 CNPJ: 07.378.442/0001-81
 PROCESSO: 25351.540840/2014-61 AUTORIZAÇÃO: 1.11891.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: MAUROBOI COMÉRCIO DE MATERIAL MÉDICO E HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: AV.IL. S/N, QD 18 MODULOS 07 19 GALPÃO 02
 BAIRRO: POLO EMPRESARIAL GOIÁS CEP: 74881115 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 53.246.997/0006-35
 PROCESSO: 25351.541638/2014-61 AUTORIZAÇÃO: 1.11929.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DRM COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA WAGNER, Nº 71, GALPÃO 02
 BAIRRO: DA PAZ CEP: 69048000 - MANAUS/AM

CNPJ: 12.646.342/0001-62
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PROHOSPITAL COMÉRCIO HIGIENIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA CAPITAO HEUGO BEZERRA Nº. 181
 BAIRRO: BARROSO CEP: 60867730 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 09.485.574/0001-71
 PROCESSO: 25351.560178/2014-78 AUTORIZAÇÃO: 1.11888.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ATHOSFARMA INDUSTRIA E COMÉRCIO DE FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ALBERTO GILZ/O Nº 919
 BAIRRO: DIST. INDUSTRIAL JOAO NAREZZI CEP: 15347402 - INDAIATUBA/SP
 CNPJ: 19.747.670/0001-60
 PROCESSO: 25351.545834/2014-80 AUTORIZAÇÃO: 1.11903.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ATHOSFARMA INDUSTRIA E COMÉRCIO DE FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ALBERTO GILZ/O Nº 919
 BAIRRO: DIST. INDUSTRIAL JOAO NAREZZI CEP: 15347402 - INDAIATUBA/SP
 CNPJ: 19.747.670/0001-60
 PROCESSO: 25351.545834/2014-80 AUTORIZAÇÃO: 1.11903.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: WAI COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA PRIMEIRO DE MAIO 820
 BAIRRO: CENTRO CEP: 43930000 - PALMAREJA/RS
 CNPJ: 82.401.233/0001-60
 PROCESSO: 25351.540174/2014-81 AUTORIZAÇÃO: 1.11878.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: oriente farmaceutica conceição importação e exportação ltda
 ENDEREÇO: rua rio grande do sul 208
 BAIRRO: basal CEP: 34066500 - PIRERITANDA/MG
 CNPJ: 38.041.730/0002-59
 PROCESSO: 25351.542727/2014-80 AUTORIZAÇÃO: 1.11884.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: WJ Regatas LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Antares, 261
 BAIRRO: C. Santele CEP: 35501221 - DIVINÓPOLIS/MG
 CNPJ: 19.927.750/0001-09
 PROCESSO: 25351.414033/2014-93 AUTORIZAÇÃO: 1.11858.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: QUALITY FAST LOGÍSTICA E TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: JOAQUIM LAPAS VIEIRA, 46, SALA 01
 BAIRRO: JARDIM D'ABRIL CEP: 06040110 - OSASCO/SP
 CNPJ: 11.927.488/0001-13
 PROCESSO: 25351.562596/2014-96 AUTORIZAÇÃO: 1.11909.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

ANEXO
 EMPRESA: FAREX DO BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RUA LAURO MULLER, Nº 869 - PAVILHÃO 07
 BAIRRO: NAVIGANTES CEP: 96240130 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 04.087.132/0001-91
 PROCESSO: 25351.482504/2008-42 AUTORIZAÇÃO: 1.07644.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 IMPORTAR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO
 EMPRESA: DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 480, Nº 180
 BAIRRO: CENTRO CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS
 CNPJ: 02.520.829/0001-40
 PROCESSO: 25025.059893/2009-34 AUTORIZAÇÃO: 1.12130.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LANTOBYN LTDA
 ENDEREÇO: ALAMEDA MADEIRA, Nº 222, 2º ANDAR, SALA 22, SUB-SALA 1
 BAIRRO: ALFONSO BELLE CENTRO IND. E EMP. CEP: 06454010 - BARCELUS/SP
 CNPJ: 47.881.864/0001-50
 PROCESSO: 25351.296610/2006-03 AUTORIZAÇÃO: 1.21964.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ELFA MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: O SÍS. CASTRO Nº 330 CONJUNTO "C" LOTE Nº 19
 BAIRRO: NÚCLEO RESIDENCIAL CEP: 71263001 - NÚCLEO BANDEIRANTE/DF
 CNPJ: 09.053.344/0001-44
 PROCESSO: 25351.543891/2006-41 AUTORIZAÇÃO: 1.22091.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: BIFICAL COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
 ENDEREÇO: AV. CAPITAO CASTRO Nº 319
 BAIRRO: CENTRO CEP: 76980000 - VILHENA/RO
 CNPJ: 02.176.223/0001-50
 PROCESSO: 25351.625622/2003-11 AUTORIZAÇÃO: 1.21276.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MANSO DO BRASIL INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA DO GUERENAU 1421
 BAIRRO: JACAREPAGUA CEP: 22713000 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 33.048.513/0001-23
 PROCESSO: 25351.010838/2005-11 AUTORIZAÇÃO: 1.21250.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: PRECISORES DE ENTORPEÇA PSICO
 IMPORTAR: PRECISORES DE ENTORPEÇA PSICO
 TRANSPORTAR: PRECISORES DE ENTORPEÇA PSICO
 EMPRESA: E. N. FOLGADO TRANSPORTES - EPP
 ENDEREÇO: RUA CAMPUS NOVAS, Nº 85
 BAIRRO: JARDIM ITAINGA CEP: 13052445 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 47.575.381/0001-08
 PROCESSO: 25351.354800/2006-11 AUTORIZAÇÃO: 1.21797.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: SIBRE FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA NAÇÕES UNIDAS, Nº 14.171, 5º ANDAR, CONJUNTOS 501, 502 E 503
 BAIRRO: VILA GERIQUES CEP: 64794000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 07.898.071/0001-60
 PROCESSO: 25351.009609/2010-12 AUTORIZAÇÃO: 1.22611.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DELTA MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITLARES LTDA
 ENDEREÇO: Rua 34, QD. 35 Nº 209, LOTE 01
 BAIRRO: Santos Dumont CEP: 74463730 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 08.233.955/0001-70
 PROCESSO: 25351.434565/2011-17 AUTORIZAÇÃO: 1.22953.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TSA TRANSPORTES SCREDDIM E ARMAZENAGENS LTDA
 ENDEREÇO: RUA BENEDITO CLIMBERO DE SANTANA, Nº 215
 BAIRRO: VARZEA DO PALACIO CEP: 07034080 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 09.151.595/0001-82
 PROCESSO: 25351.460995/2008-18 AUTORIZAÇÃO: 1.22324.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

SOLUÇÃO - RE-Nº 3382 - DE 26 DE SETEMBRO DE 2014
 O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 168 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Sanitário aprovado nos termos do Anexo E da Portaria nº 490 de 29 de maio de 2014, publicadas no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,
 considerando o art. 59 da Lei nº 5.602, de 23 de setembro de 1976, em conexão com o art. 27, de 1 de maio de 1988, de 26 de janeiro de 1995, resolve:
 Art. 1º - Considerar renovada a Autorização Especial para Importação de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, inscritos em Seção de Registro;
 Art. 2º - Fazer o cadastramento nos sistemas de dados;
 São Paulo, 22 de setembro de 2014.
 BRUNO GONÇALVES ARAUJO REIS



Barão de Cotegipe/RS, 17 de junho de 2021.

Informação Técnica Impossibilidade de Fracionamento

A DIMASTER – Comércio de Produtos Hospitalares Ltda., pessoa jurídica de direito privado com sede na cidade de Barão de Cotegipe – RS, à Rodovia BR 480 n°180, centro, inscrita no CNPJ sob n° 02.520.829/0001-40 e Inscrição Estadual de n° 170/0004112, e filial situada na cidade de Chapecó – SC, à Rodovia SC 480, S/N, Marechal Bormann, inscrita sob o CNPJ n° 02.520.829/0003-02 e Inscrição Estadual de n° 260420964 servem-se do presente instrumento, para, em atenção expressa aos termos das normas regimentais da distribuição de medicamentos, INFORMAR e ORIENTAR à V. Sa., para que siga expressamente as orientações contidas na RDC 430, de 04/10/2020, que determina a impossibilidade de ruptura, alteração ou modificação, da Embalagem Original, dos produtos comercializados.

Conforme determina a norma em referência, as distribuidoras devem realizar o fornecimento em distribuição dos produtos, apenas na embalagem original, sem VIOLAÇÃO, não sendo possível o fracionamento da embalagem secundária.

A legislação vigente define a Distribuidora de Medicamentos como “empresa que exerça direta ou indiretamente o comércio atacadista de medicamentos em suas embalagens originais” (Lei n° 5991 de 17/12/1973, Art. 4 inciso XVI) e, mais recentemente, a Resolução RDC n° 430 de 04/10/2020 (Art. 58), legisla que o fracionamento de medicamentos a partir de suas embalagens de transporte não devem/podem ser violadas, em suas embalagens secundárias.

Diante disto, já por ocasião da apresentação da proposta e, dos demais atos inerentes ao fornecimento, esclarecemos esta impossibilidade e, assim, solicitamos que o requerimento de compra (Autorização de Fornecimento, Empenhos, Contrato,...) dos medicamentos a serem adquiridos da Dimaster, estejam adequados à embalagem secundária (volume e quantitativos conforme previsão do Registro do Produto). Esta medida visa garantir a qualidade e segurança dos medicamentos comercializados e o atendimento às normativas sanitárias, sem prejuízo da impositiva necessidade de observância estrita, as Boas Práticas de Distribuição.

Neste contexto, então, as aquisições e subseqüentes fornecimento, devem, impositivamente, observar as regras descritas.

Atenciosamente,


Dimaster.Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

Assinado de forma digital por ODAIR JOSE BALESTRIN#1177348934
DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3,
ou=VALID, ou=AR FORTE, ou=20056570000100, cn=ODAIR JOSE BALESTRIN#1177348934
Dados: 2021.06.17 14:37:59 -03'00'

022134



ALVARÁ SANITÁRIO		RENOVAÇÃO
Nro. CEVS: 430170188-464-000038-1-6	Data de Validade: 29/11/2024	
Nro. Protocolo: 23200001110576	Data de Deferimento: 30/11/2023	
Atividades Econômicas CNAE: 4644-3/01	COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO	
Subgrupo: DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA		
Agrupamento: COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS		
Objeto Licenciado: Estabelecimento		
Tipo de Serviço:		
Razão Social: DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ / CPF: 02.520.829/0001-40	CNPJ Albergante:	
Endereço: RODOVIA BR 480, 180		
Bairro: CENTRO		
Município: BARÃO DE COTEGIPE	UF:RS	CEP:99740-000
CPF: 015.421.620-84	MONICA DEVALIERE	
Conselho Regional: CRF	UF:RS	Nº Inscr.17414/RS
Responsável Técnico - Atividade principal		
CPF: 811.773.489-34	ODAIR JOSÉ BALESTRIN	
Conselho Regional:	UF:	Nº Inscr.
Responsável Legal		
Autorização		Número AFE/AE
AE - Medicamentos, insumos farmacêuticos		1.21.150.8
AFE - Medicamentos, insumos farmacêuticos		1.05.307-2
		Data publicação
		24/06/2021
		24/06/2021

Classe de produtos: MEDICAMENTO - ARMAZENAR | MEDICAMENTO - DISTRIBUIR | MEDICAMENTO - EXPEDIR | MEDICAMENTO DE CONTROLE ESPECIAL - ARMAZENAR | MEDICAMENTO DE CONTROLE ESPECIAL - DISTRIBUIR | MEDICAMENTO DE CONTROLE ESPECIAL - EXPEDIR

Observação:
DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS. DISTRIBUIDORA DE ALIMENTOS COM ALEGAÇÕES DE PROPRIEDADE FUNCIONAL E OU DE SAÚDE E ENQUADRADOS NA CATEGORIA DE SUPLEMENTO VITAMÍNICO OU MINERAL. INFORMAMOS QUE A SOLICITAÇÃO DE RENOVAÇÃO DE ALVARÁ SANITÁRIO DEVE SER REALIZADA COM PRAZO DE, NO MÍNIMO, CENTO E VINTE (120) DIAS ANTES DO TÉRMINO DA SUA VIGÊNCIA, CONFORME DETERMINA O ARTIGO 4º, I, DA LEI ESTADUAL Nº 8109/85, COM REDAÇÃO DADA PELA LEI ESTADUAL Nº 14391/13.

08 2140



SIVISA - Sistema de Informação em Vigilância Sanitária

SUS - Sistema Único de Saúde

VIGILÂNCIA SANITÁRIA

VISA BARÃO DO COTEGIPE



ALVARÁ SANITÁRIO		RENOVAÇÃO
Nro. CEVS: 430170101-464-000061-1-4		Data de Validade: 03/01/2025
Nro. Protocolo:	430170024000001	Data de Deferimento: 03/01/2024
Atividades Econômicas CNAE:	4645-1/01 COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS	
	<small>4645-001 - COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA 4930-202 - TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGAS, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL 4645-103 - COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS 4639-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral</small>	
Subgrupo:	DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA	
Agrupamento:	COMÉRCIO ATACADISTA DE CORRELATOS / PRODUTOS PARA A SAÚDE	
Objeto Licenciado:	Estabelecimento	
Tipo de Serviço:		
Razão Social:	DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	
CNPJ / CPF:	02.520.829/0001-40	CNPJ Albergante:
Endereço:	RODOVIA BR 480, 180	
Bairro:	CENTRO	
Município:	BARÃO DE COTEGIPE	UF:RS CEP:99740-000
CPF:	015.421.620-84	MONICA DEVALIERE
Conselho Regional:	CRF	UF:RS Nº Inscr.17414/RS
Responsável Técnico - Atividade principal		
CPF:	811.773.489-34	ODAIR JOSÉ BALESTRIN
Conselho Regional:	UF:	Nº Inscr.
Responsável Legal		
Autorização	Número AFE/AE	Data publicação
AFE - Produtos para a saúde/correlatos	8.05624.4	03/07/2017
AFE - Cosméticos, produtos de higiene e perfumes	2.09439.2	10/07/2017

Observação:

LIBERAÇÃO DE ALVARÁ SANITÁRIO PARA ARMAZENAMENTO, COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE CORRELATOS, COSMÉTICOS.
 LIBERAÇÃO PARA TRANSPORTE DE CORRELATOS, MEDICAMENTOS E MEDICAMENTOS CONTROLADOS- FIORINO1.4 FLEX - PLACA IWN6614 E FIAT DUCATO MAXICARGO- PLACA: RXK2148/SC E M. BENZ/ACELO 1016 DE PLACA: RAB8D27/RS

03 2141



Serviço Público Federal
Conselho Federal de Farmácia
CERTIDÃO DE REGULARIDADE TÉCNICA



2023

REGISTRO NO CRF 12964	REGIONAL RS	VALIDADE 29/05/2024	REPOSITÓRIO PÚBLICO https://farmasis.crfrs.org.br/cfrs/2023/12964.pdf			
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL Dimaster Comércio de Produtos Hospitalares Ltda						
TIPO DE ESTABELECIMENTO Distribuidora de medicamentos e outros produtos		NATUREZA DE ATIVIDADE Medicamentos/ produtos para saúde				
ENDEREÇO Rodovia BR 480, 180 -			CNPJ 02.520.829/0001-40			
BAIRRO Centro		CIDADE Barão de Cotegipe				
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO						
SEGUNDA 07:58-12:00 13:22-18:00	TERÇA 07:58-12:00 13:22-18:00	QUARTA 07:58-12:00 13:22-18:00	QUINTA 07:58-12:00 13:22-18:00	SEXTA 07:58-12:00 13:22-18:00	SÁBADO	DOMINGO

RESPONSÁVEL(S) TÉCNICO(S)						
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			
1	17414	Mônica Devaliere	Responsável Técnico			
		TERÇA	QUARTA	QUINTA	SEXTA	SÁBADO
		07:50-12:00 13:22-18:00	07:50-12:00 13:22-18:00	07:50-12:00 13:22-18:00	07:50-12:00	DOMINGO

Observação: Outras atividades: Distribuidora de cosméticos; Logística e transporte de medicamentos e produtos para a saúde.

Porto Alegre - RS, 30 de maio de 2023.

Zelma Machado Padilha
Diretor(a) do CRF/RS



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 registrado neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõem os artigos 22, parágrafo único e 24, da Lei no 3.820/60. Tratando-se de Farmácia e Drograria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelo(s) Farmacêutico(s) Responsável(is) Técnico(s), de acordo com os artigos 2o, 3o Caput, 5o, 6o Inciso I, todas da Lei 13.021/14. Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessado e encaminhado para o respectivo CRF para as devidas alterações.

062142

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL

FILIAÇÃO
VALDIR DEVALIERE
IVANETE ANA TORTELLI DEVALIERE

RG 2083329264 SSP RS DATA DE EXPEDIÇÃO 15/06/2009 CPF 015.421.620-84

TÍTULO DE ELEITOR 099342910400 ZONA 020 SEÇÃO 0291

GRUPO SANGÜÍNEO A FATOR Rh POSITIVO OBSERVAÇÕES

LOCAL BRÁSILIA DATA DE EXPEDIÇÃO 27/07/2015

ROBERTO CANQUERINI DA SILVA
PRESIDENTE DO CRF / RS

VALIDA COMO PROVA DE IDENTIDADE, PARA QUALQUER EFEITO, DE ACORDO COM A LEI Nº 6.206/75.

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CÉDULA DE IDENTIDADE

CRF/UF 17414 / RS

NOME DRª. MONICA DEVALIERE

CATEGORIA PROFISSIONAL FARMACÊUTICO

DATA DE NASCIMENTO 30/05/1991

DATA DE CONCLUSÃO 10/01/2015

NACIONALIDADE BRASILEIRA

DIPLOMADO PELA URI
NATURALIDADE/UF ERECHIM / RS

ASSINATURA DO PORTADOR

Prova de Autenticidade válida até 24/06/2024

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 02/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 adb07bb3c59061b338c19ddb7c06c07368143125398502b1754581718e5301b foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID 196735 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "Monica carteira profissional", cujo assunto é descrito como "Monica carteira profissional", faz prova de que em 04/03/2024 13:47:54, o responsável Dimaster - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda (02.520.829/0001-40) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimaster - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em 04/03/2024 13:51:04 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 0x3fca1f7b4620fdac24ff00e9f9be58e0b5639c46a12d18a9f7b34254e3d887b32. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



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

v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 28/03/2024 10:11:01 que o documento de hash (SHA-256) f5c6a8c5d648463497eb9646e09f6cb77a33425e673a97d9e5b8b457a821123 foi validado em 28/03/2024 10:09:52 através da transação blockchain 0x1e20ca3e408bc5a11fd543647d430dd056dc89c30472c20559e16aaaf945cc e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 200405)



032143

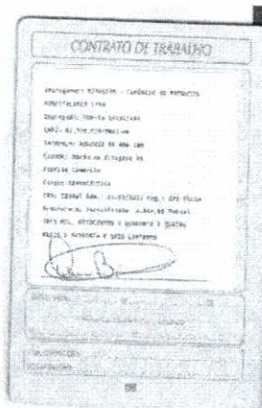


Foto de Autenticidade válida até 02/06/2024

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 24/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

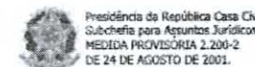
A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **f5c6a8c5d648463497eb964fe0fa6cb77a33d25e673d97dde5bf68457a821123** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **200405** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**Carteira CRF Monica**", cujo assunto é descrito como "**Carteira CRF Monica**", faz prova de que em **26/03/2024 10:09:41**, o responsável **Dimaster - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda (02.520.829/0001-40)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimaster - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **26/03/2024 10:11:28** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x1e20ca3e408bc5a1fdd543647d430dd056d0c89c3d4712c20558e16aaaf945cc**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



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



0
2
3
4
5
6
7
8
9

Registro de Empregados

Empregador

Razão Social: **DIMASTER - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**
 CNPJ / CEI / CPF: **02.520.829/0001-40**
 Endereço Completo: **RODOVIA BR 480 180**
 Bairro: **CENTRO** Cidade: **Barão de Cotegipe** CEP: **99.740-000** UF: **RS**

Empregado

Nº Registro: **171** Código: **171** eSocial: **MtSp_0001_171**

Nome: **MONICA DEVALIERE**
 Nome do Pai: **VALDIR DEVALIERE**
 Nome da Mãe: **IVANETE ANA TORTELLI DEVALIERE**
 Data Nasc: **30/05/1991** Local: **Erechim RS** Nacionalidade: **Brasileiro**
 Estado Civil: **Solteiro(a)** Sexo: **Masculino** Defic. Físico: **Não** Raga: **Não Informada**
 Endereço: **RUA MIGUEL MOISYN 46** CEP: **99.705-484**

Bairro: **ATLANTICO** Cidade: **Erechim RS**
 Identidade RG: **2083329264** Órgão: **SSP** UF: **RS** Data Emissão: **15/06/2009**
 CPF: **015.421.629-84** Fone / Cel: **(54)984351050**

PI§ / PASEP: **207.66796.09.6** Data Emissão: **04/08/2008** Cartão:
 CTPS: **0208448** Série: **003-0** UF: **RS** Data Emissão: **04/08/2008**
 Crt Reservista: Categoria: Título Eletor: **099342910400** Zona / Seção: **020 0287**
 Habilitação: **05006597000** Categoria CNH: **B** Vencimento: **22/09/2031**
 R. Profissional: **17414** Conselho Regional: **CRF** IPERGS:
 Banco FGTS: **Caixa Econômica Federal** Agência: Conta FGTS: Data Opção: **21/03/2022**
 Sindicato: **FEDERAÇÃO DOS EMPREGADOS NO COMÉRCIO DE BENS E SERVIÇOS DO RS** CIPA: **Não**
 Departamento: **FARMACÊUTICA**
 Grau Instrução: **Superior Completo** Aposentado:
 Data Admissão: **21/03/2022** Contrato Trab: **21/03/2022** Encerramento Contrato Trab:
 Exame Médico: **18/03/2022** Data Vencimento: **17/03/2023** Sangue:
 Insalubridade: Periculosidade:
 Classe: **Farm. - Farmacêutica JR**
 Função: **FARMACÊUTICA** CBO: **223465**
 E-mail:
 Salário: Tipo de Salário: Horas Semanais:
R\$ 3.844,66 (TRÊS MIL, OITOCENTOS E QUARENTA E QUATRO REAIS E **Mensal** **44:00**
SESSENTA E SEIS CENTAVOS)

Horário de Trabalho:

Segunda			Terça			Quarta			Quinta			Sexta			Sábado			Domingo		
Início	Fim	Interv.	Início	Fim	Interv.	Início	Fim	Interv.	Início	Fim	Interv.	Início	Fim	Interv.	Início	Fim	Interv.	Início	Fim	Interv.
07:50	12:00		07:50	12:00		07:50	12:00		07:50	12:00		07:50	12:00							
12:00	13:20	Sim	12:00	13:20	Sim	12:00	13:20	Sim	12:00	13:20	Sim	12:00	13:20	Sim						
13:22	18:00		13:22	18:00		13:22	18:00		13:22	18:00		13:22	18:00							

Descanso Semanal: **Sábado e domingo** Dias Semanais: **5**

Barão de Cotegipe, 21/03/22

Monica Devaliere
Assinatura do Empregado

Assinatura do Empregado

Data Rescisão

Prova de Autenticidade válida até 24/06/2024

Dautin Blockchain
 Rua Dagoberto Nogueira, 100
 Ed. Torre Azul - 1º Andar
 Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 24/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

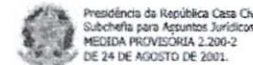
A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **49c9bac4fa215c6d0de23f5e47350179b178ca5e5cf886fbb4ba052a5713d0** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **200415** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado **"Monica registro no livro"**, cujo assunto é descrito como **"Monica registro no livro"**, faz prova de que em **26/03/2024 10:34:29**, o responsável **Dimaster - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda (02.520.829/0001-40)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimaster - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **26/03/2024 10:36:02** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x92c42ac9360a1779348f442417d6e70a6cf88137410cdacf11a7c20aeafa28f9**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



022145
 2024/03/26



 Ministério da Economia Secretaria de Governo Digital Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração Secretaria de Desenvolvimento Econômico e Turismo			Nº DO PROTOCOLO (Uso da Junta Comercial)		
NIRE (da sede ou filial, quando a sede for em outra UF)	Código da Natureza Jurídica	Nº de Matrícula do Agente Auxiliar do Comércio			
43203749966	2062				
1 - REQUERIMENTO					
ILMO(A). SR.(A) PRESIDENTE DA Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul Nome: <u>DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA</u> (da Empresa ou do Agente Auxiliar do Comércio)					
requer a V.Sª o deferimento do seguinte ato:			Nº FCN/REMP  RSP2300279410		
Nº DE VIAS	CÓDIGO DO ATO	CÓDIGO DO EVENTO	QTDE	DESCRIÇÃO DO ATO / EVENTO	
1	002			ALTERACAO	
		051	1	CONSOLIDACAO DE CONTRATO/ESTATUTO	
		024	1	ALTERACAO DE FILIAL NA UF DA SEDE	
		027	2	ALTERACAO DE FILIAL EM OUTRA UF	
		2244	1	ALTERACAO DE ATIVIDADES ECONOMICAS (PRINCIPAL E SECUNDARIAS)	
BARAO DE COTEGIPE Local		Representante Legal da Empresa / Agente Auxiliar do Comércio: Nome: _____ Assinatura: _____ Telefone de Contato: _____			
11 Agosto 2023		Data			
2 - USO DA JUNTA COMERCIAL					
<input type="checkbox"/> DECISÃO SINGULAR		<input type="checkbox"/> DECISÃO COLEGIADA			
Nome(s) Empresarial(ais) igual(ais) ou semelhante(s): <input type="checkbox"/> SIM			Processo em Ordem À decisão ____/____/____ Data _____ Responsável		
<input type="checkbox"/> NÃO ____/____/____ Data Responsável					
<input type="checkbox"/> NÃO ____/____/____ Data Responsável			<input type="checkbox"/> NÃO ____/____/____ Data Responsável		
DECISÃO SINGULAR					
<input type="checkbox"/> Processo em exigência. (Vide despacho em folha anexa)		2ª Exigência	3ª Exigência	4ª Exigência	5ª Exigência
<input type="checkbox"/> Processo deferido. Publique-se e archive-se.		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Processo indeferido. Publique-se.					
		____/____/____		____/____/____	
		Data		Responsável	
DECISÃO COLEGIADA					
<input type="checkbox"/> Processo em exigência. (Vide despacho em folha anexa)		2ª Exigência	3ª Exigência	4ª Exigência	5ª Exigência
<input type="checkbox"/> Processo deferido. Publique-se e archive-se.		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Processo indeferido. Publique-se.					
		____/____/____		____/____/____	
		Data		Vogal	
				Vogal	
				Vogal	
		Presidente da _____ Turma			
OBSERVAÇÕES					





JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO
RIO GRANDE DO SUL

Registro Digital

Capa de Processo

Identificação do Processo		
Número do Protocolo	Número do Processo Módulo Integrador	Data
23/295.294-9	RSP2300279410	11/08/2023

Identificação do(s) Assinante(s)		
CPF	Nome	Data Assinatura
811.773.489-34	ODAIR JOSE BALESTRIN	11/08/2023
Assinado utilizando assinaturas avançadas		



JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO
RIO GRANDE DO SUL

Registro Digital

O ato foi assinado digitalmente por :

Identificação do(s) Assinante(s)	
CPF	Nome
054.744.500-87	JOSE TADEU JACOBY

Porto Alegre. quarta-feira, 16 de agosto de 2023



TERMO DE AUTENTICAÇÃO - REGISTRO DIGITAL

Certifico que o ato, assinado digitalmente, da empresa DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, de CNPJ 02.520.829/0001-40 e protocolado sob o número 23/295.294-9 em 11/08/2023, encontra-se registrado na Junta Comercial sob o número 9118580, em 16/08/2023. O ato foi deferido eletronicamente pelo examinador Aristoteles da Rosa Galvão.

Certifica o registro, o Secretário-Geral, José Tadeu Jacoby. Para sua validação, deverá ser acessado o sítio eletrônico do Portal de Serviços / Validar Documentos (<https://portalservicos.jucisrs.gov.br/Portal/pages/imagemProcesso/viaUnica.jsf>) e informar o número de protocolo e chave de segurança.

Capa de Processo

Assinante(s)		
CPF	Nome	Data Assinatura
811.773.489-34	ODAIR JOSE BALESTRIN	11/08/2023
Assinado utilizando assinaturas avançadas g.ub. m.		

Documento Principal

Assinante(s)		
CPF	Nome	Data Assinatura
650.526.920-72	GLEISON SACHET	11/08/2023
Assinado utilizando assinaturas avançadas g.ub. m.		
811.773.489-34	ODAIR JOSE BALESTRIN	11/08/2023
Assinado utilizando assinaturas avançadas g.ub. m.		

Data de início dos efeitos do registro (art. 36, Lei 8.934/1994): 11/08/2023



Documento assinado eletronicamente por Aristoteles da Rosa Galvão, Servidor(a) Público(a), em 16/08/2023, às 10:45.



A autenticidade desse documento pode ser conferida no [portal de serviços da jucisrs](https://portalservicos.jucisrs.gov.br/Portal/pages/validacao) informando o número do protocolo 23/295.294-9.

DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

CNPJ nº 02.520.829/0001-40 - NIRE 43203749966

13ª ALTERAÇÃO CONTRATUAL

ODAIR JOSÉ BALESTRIN, brasileiro, casado pelo regime de separação total de bens, empresário, nascido em 20/02/1974, portador da cédula de identidade nº 12R-2.237.502 SSP/SC, inscrito no CPF nº 811.773.489-34, residente e domiciliado na Rua Vasco da Gama, nº 266, Apto 02, Bairro Centro, na cidade de Barão de Cotegipe, RS, CEP 99.740-000 e **GLEISON SACHET**, brasileiro, casado pelo regime de separação total de bens, empresário, nascido em 29/11/1973, portador da cédula de identidade nº 8051134719 SSP/RS, inscrito no CPF nº 650.526.920-72, residente e domiciliado na Rua Vasco da Gama, nº 266, Apto 01, Bairro Centro, na cidade de Barão de Cotegipe, RS, CEP 99.740-000. Pelo presente instrumento, as partes acima qualificadas, únicos sócios da sociedade empresária limitada que gira sob a denominação empresarial de **DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, inscrita no CNPJ sob o nº **02.520.829/0001-40**, com sede na Rodovia BR 480, nº 180, Bairro Centro, na cidade de Barão de Cotegipe, RS, CEP 99.740-000, com seu ato constitutivo arquivado na MM. Junta Comercial do Estado do Rio Grande do Sul em 22/04/1998 sob NIRE 43203749966, e última alteração contratual arquivada neste mesmo órgão sob nº de registro 8374913 em 29/07/2022, resolvem de comum acordo, proceder a décima terceira alteração contratual e posterior consolidação, nos termos, cláusulas e condições a seguir:

DA ALTERAÇÃO DO OBJETO SOCIAL DA MATRIZ

Cláusula 1ª. O objeto social da **Matriz CNPJ nº 02.520.829/0001-40** será composto neste ato pelas seguintes atividades:

- 46.44-3/01 - Comércio atacadista e importação de medicamentos e drogas de uso humano;
- 46.39-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios;
- 46.45-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
- 46.45-1/03 - Comércio atacadista e importação de produtos odontológicos;
- 46.46-0/01 - Comércio atacadista e importação de cosméticos e produtos de perfumaria;
- 46.46-0/02 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene pessoal;
- 46.49-4/08 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
- 46.84-2/99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos;
- 49.30-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;
- 52.11-7/99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis;
- 17.42-7/01 - Fabricação de fraldas descartáveis;
- 46.37-1/99 - Comércio atacadista e importação especializado em outros produtos alimentícios.



21/08/2023
 10:45
 13



JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO
RIO GRANDE DO SUL
Registro Digital

Documento Principal

DA ALTERAÇÃO DO OBJETO SOCIAL DAS FILIAIS 01 e 02

Cláusula 2ª. Os objetos sociais das Filiais 01 CNPJ nº 02.520.829/0002-21, e 02 CNPJ nº 02.520.829/0003-02 será composto neste ato pelas seguintes atividades:

- 46.44-3/01 - Comércio atacadista e importação de medicamentos e drogas de uso humano;
- 46.39-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios;
- 46.45-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
- 46.45-1/03 - Comércio atacadista e importação de produtos odontológicos;
- 46.46-0/01 - Comércio atacadista e importação de cosméticos e produtos de perfumaria;
- 46.46-0/02 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene pessoal;
- 46.49-4/08 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
- 46.84-2/99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos;
- 49.30-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;
- 52.11-7/99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis;
- 17.42-7/01 - Fabricação de fraldas descartáveis;
- 46.37-1/99 - Comércio atacadista e importação especializado em outros produtos alimentícios.

DA ALTERAÇÃO DO OBJETO SOCIAL DA FILIAL 03

Cláusula 3ª. O objeto social da Filial 03 CNPJ nº 02.520.829/0004-93 será composto neste ato pelas seguintes atividades:

- 46.44-3/01 - Comércio atacadista e importação de medicamentos e drogas de uso humano;
- 46.39-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios;
- 46.45-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
- 46.45-1/03 - Comércio atacadista e importação de produtos odontológicos;
- 46.46-0/01 - Comércio atacadista e importação de cosméticos e produtos de perfumaria;
- 46.46-0/02 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene pessoal;
- 46.49-4/08 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
- 49.30-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;
- 52.11-7/99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis;
- 17.42-7/01 - Fabricação de fraldas descartáveis;
- 46.37-1/99 - Comércio atacadista e importação especializado em outros produtos alimentícios.

DA CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL

Resolvem, também, os sócios que representam a totalidade do Capital Social, consolidar seu contrato social neste ato, conforme as seguintes cláusulas e condições:

Página 2 de 14

Identificação do Processo		
Número do Protocolo	Número do Processo Módulo Integrador	Data
23/295.294-9	RSP2300279410	11/08/2023

Identificação do(s) Assinante(s)		
CPF	Nome	Data Assinatura
650.526.920-72	GLEISON SACHET	11/08/2023
Assinado utilizando assinaturas avançadas  		
811.773.489-34	ODAIR JOSE BALESTRIN	11/08/2023
Assinado utilizando assinaturas avançadas  		



preferência, e, se assim não o fizerem, o ofertante poderá ceder e transferir as quotas de capital ofertadas a terceiros, observadas as condições da oferta.

Parágrafo Segundo: A cessão e transferência de quotas de capital operar-se-á sempre através de instrumento de alteração contratual, bem como dependerá da anuência do sócios remanescente, que por sua vez terá o direito de preferência.

Cláusula 36ª. Na hipótese de qualquer sócio minoritário agir de forma grave e que possa oferecer danos à empresa, os sócios que compõe a maioria do capital social poderão excluí-lo da sociedade por justa causa mediante a alteração do contrato social.

Cláusula 37ª. Os haveres de sócio, qualquer que seja o motivo da retirada, serão apurados, conforme §ú, cláusula 26ª, e pagos em 12 (doze) parcelas iguais e sucessivas, vencendo-se a primeira no prazo de 90 (noventa) dias a contar da data base do balanço.

ALTERAÇÕES CONTRATUAIS

Cláusula 38ª. A qualquer tempo os sócios podem deliberar acerca da alteração do contrato social, inclusive da transformação do tipo jurídico da sociedade, prevalecendo, em qualquer hipótese, a previsão dos artigos 1.010 e 1.072 do Código Civil.

DO FORO DE ELEIÇÃO E DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

Cláusula 39ª. As partes elegem o foro de Erechim/RS para dirimir quaisquer dúvidas decorrentes do presente instrumento contratual, bem como para o exercício e cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato, sendo que o administrador renuncia qualquer outro, por mais privilegiado que possa ser.

Cláusula 40ª. Os casos omissos neste instrumento serão resolvidos de conformidade com as disposições legais aplicáveis.

Cláusula 41ª. Firmam a presente declaração para que produza os efeitos legais, cientes que, no caso de comprovação de sua falsidade, será nulo de pleno direito perante o registro do comércio o ato a que se integra esta declaração, sem prejuízo das sanções penais a que estiverem sujeitos.

E, por estarem de comum acordo, assinam o presente instrumento.

Erechim, RS, 11 de agosto de 2023.

ODAIR JOSÉ BALESTRIN

GLEISON SACHET

Página 14 de 14

DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

CNPJ nº 02.520.829/0001-40 - NIRE 43203749966

CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL

ODAIR JOSÉ BALESTRIN, brasileiro, casado pelo regime de separação total de bens, empresário, nascido em 20/02/1974, portador da cédula de identidade nº 12R-2.237.502 SSP/SC, inscrito no CPF nº 811.773.489-34, residente e domiciliado na Rua Vasco da Gama, nº 266, Apto 02, Bairro Centro, na cidade de Barão de Cotegipe, RS, CEP 99.740-000 e **GLEISON SACHET**, brasileiro, casado pelo regime de separação total de bens, empresário, nascido em 29/11/1973, portador da cédula de identidade nº 8051134719 SSP/RS, inscrito no CPF nº 650.526.920-72, residente e domiciliado na Rua Vasco da Gama, nº 266, Apto 01, Bairro Centro, na cidade de Barão de Cotegipe, RS, CEP 99.740-000. Pelo presente instrumento, as partes acima qualificadas, únicos sócios da sociedade empresária limitada que gira sob a denominação empresarial de **DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, inscrita no CNPJ sob o nº **02.520.829/0001-40**, com sede na Rodovia BR 480, nº 180, Bairro Centro, na cidade de Barão de Cotegipe, RS, CEP 99.740-000, com seu ato constitutivo arquivado na MM. Junta Comercial do Estado do Rio Grande do Sul em 22/04/1998 sob NIRE 43203749966, e última alteração contratual arquivada neste mesmo órgão sob nº de registro 8374913 em 29/07/2022, resolvem, de comum acordo, procederem a consolidação do contrato social nos termos, cláusulas e condições a seguir:

DO NOME EMPRESARIAL

Cláusula 1ª. A sociedade tem a denominação social de **DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.**, adotando por nome de fantasia, **DIMASTER**.

DA SEDE E FILIAIS

Cláusula 2ª. A sociedade tem sede administrativa na Rodovia BR 480, nº 180, Bairro Centro, na cidade de Barão de Cotegipe, RS, CEP 99.740-000.

Cláusula 3ª. A **Filial 01** está localizada na cidade de Barão do Cotegipe, RS, utilizada como Depósito Fechado, na Rua Porto Alegre, nº 660, Bairro Centro, CEP 99.740-000, inscrita no CNPJ sob o nº 02.520.829/0002-21, registrada na Junta Comercial do Estado do Rio Grande do Sul/RS sob NIRE nº 43901841469 em 25/07/2016, adotando por nome fantasia, **DIMASTER RS**.

Cláusula 4ª. A **Filial 02** estará localizada na cidade de Chapecó, SC, Rodovia SC 480, s/n, Bairro Marechal Bormann, Barracão com 736 m², CEP 89.816-116, inscrita no CNPJ sob o nº 02.520.829/0003-02, registrada na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina/SC sob NIRE nº 42902025486 em 19/02/2020, adotando por nome fantasia **DIMASTER SC**.

Cláusula 5ª. A **Filial 03** estará localizada na cidade de Guarulhos, SP, Avenida Cumbica, nº 429, Bairro Cidade Industrial Satélite de São Paulo, CEP 07.223-300, inscrita no CNPJ sob o nº 02.520.829/0004-93, registrada na Junta Comercial do Estado de São Paulo/SP sob NIRE nº 35920161773 em 23/05/2022, adotando por nome fantasia **DIMASTER SP**.

Página 3 de 14

Cláusula 6ª. Poderá abrir filiais, sucursais ou agências em qualquer parte do território nacional atribuindo-lhes o capital nominal que julgar útil ou necessário ao fim colimado, parcela esta que destacará de seu próprio capital, para efeitos fiscais, se assim decidir, mediante alteração contratual.

Parágrafo Único: As filiais serão extintas nas seguintes hipóteses:

- ocorrendo a extinção do estabelecimento sede; ou,
- por decisão do sócio que represente a totalidade do capital.

DO OBJETO SOCIAL DA MATRIZ

Cláusula 7ª. A sociedade em sua **Matriz** CNPJ nº **02.520.829/0001-40** tem por objeto social as seguintes atividades:

- 46.44-3/01 - Comércio atacadista e importação de medicamentos e drogas de uso humano;
- 46.39-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios;
- 46.45-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
- 46.45-1/03 - Comércio atacadista e importação de produtos odontológicos;
- 46.46-0/01 - Comércio atacadista e importação de cosméticos e produtos de perfumaria;
- 46.46-0/02 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene pessoal;
- 46.49-4/08 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
- 46.84-2/99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos;
- 49.30-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;
- 52.11-7/99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis;
- 17.42-7/01 - Fabricação de fraldas descartáveis;
- 46.37-1/99 - Comércio atacadista e importação especializado em outros produtos alimentícios.

DO OBJETO SOCIAL DA FILIAL 01

Cláusula 8ª. A **Filial 01**, inscrita no **CNPJ sob nº 02.520.829/0002-21** tem por objeto social as seguintes atividades:

- 46.44-3/01 - Comércio atacadista e importação de medicamentos e drogas de uso humano;
- 46.39-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios;
- 46.45-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
- 46.45-1/03 - Comércio atacadista e importação de produtos odontológicos;
- 46.46-0/01 - Comércio atacadista e importação de cosméticos e produtos de perfumaria;
- 46.46-0/02 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene pessoal;
- 46.49-4/08 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
- 46.84-2/99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos;

Página 4 de 14

recebimento da notificação de que trata o caput desta cláusula, reunir-se-ão para deliberar sobre a matéria, cuja decisão será comunicada aos interessados mediante expedição de carta com aviso de recebimento.

Parágrafo Segundo: Na hipótese do § 1º desta cláusula, partir da data de recebimento pela sociedade da notificação de que trata o caput desta cláusula, terão os sócios remanescentes o prazo também de 30 (trinta) dias para expedir a comunicação aos representantes legais do resultado da votação sobre a assunção de todos os direitos e obrigações do sócio incapacitado.

Parágrafo Terceiro: Tendo a totalidade dos sócios remanescentes optado pela aceitação da representação legal, far-se-á no Registro Público de Empresas Mercantis a averbação do instrumento de alteração deste contrato social, ocasião em que os representantes legais serão qualificados e comparecerão na condição de curadores do interdito, sendo indispensável, para registro do ato, a apresentação de cópia autenticada da respectiva certidão de curatela.

Parágrafo Quarto: Liquidar-se-á a quota do sócio interditado, nas condições previstas no § 6º desta cláusula, na ocorrência de qualquer uma das seguintes situações:

- quando inexistir interesse dos representantes legais na assunção de todos os direitos e obrigações do sócio incapacitado;
- quando, existindo interesse dos representantes legais na assunção de todos os direitos e obrigações do sócio incapacitado, não houver consenso unânime dos sócios remanescentes na aceitação da representação;
- quando, existindo interesse dos representantes legais na assunção de todos os direitos e obrigações do sócio incapacitado e o respectivo consenso unânime dos sócios remanescentes, estiverem os curadores legalmente impedidos de exercer a atividade empresarial.

Parágrafo Quinto: Liquidada a quota do sócio interditado, o capital social sofrerá a correspondente redução, salvo se os demais sócios suprirem o valor da quota.

Parágrafo Sexto: Na hipótese do disposto do § 4º desta cláusula, os haveres do sócio interditado serão pagos aos curadores em até 70 (setenta) parcelas mensais, iguais e sucessivas, acrescidas de juros anuais de 12% (doze por cento), vencendo-se a primeira parcela em 120 (cento e vinte) dias após a data da pronúncia da sentença judicial de interdição, ou, havendo consenso e firme acordo, conforme critério de livre negociação entre as partes.

Cláusula 34ª. O sócio poderá, desde que expressamente autorizado (por escrito) pelos demais sócios, transferir por meio de doação suas quotas sociais, ou parte delas a seus dependentes, ascendentes ou colaterais.

Cláusula 35ª. O sócio que pretender ceder ou transferir as suas quotas de capital, ou parte delas, dará prévio aviso de sua intenção, por escrito, à sociedade, por carta registrada, com antecedência mínima de 60 (sessenta) dias, indicando o valor pretendido e as condições.

Parágrafo Primeiro: A sociedade e, supletivamente, os demais sócios terão o prazo de 60 (sessenta) dias, a contar do recebimento do aviso, para manifestarem o exercício do direito de

Página 15 de 14

Parágrafo Terceiro: O reembolso do sócio excluído será feito pelo valor patrimonial de suas quotas, apurado em balanço patrimonial especialmente levantado para esse fim, devendo ser pago em até 70 (setenta) parcelas mensais, iguais e sucessivas, acrescidas de juros anuais de 12% (doze por cento), vencendo-se a primeira parcela em 120 (cento e vinte) dias após a data da exclusão, ou, havendo consenso e firme acordo, conforme critério de livre negociação entre as partes.

DO FALECIMENTO, INTERDIÇÃO, SEPARAÇÃO, CESSÃO E TRANSFERÊNCIA

Cláusula 31ª. O falecimento, a interdição, a separação judicial, o divórcio ou a dissolução de união estável ou a retirada de qualquer sócio não acarretará a dissolução ou a extinção da sociedade, a qual continuará com suas atividades através dos sócios remanescentes e, se for o caso, dos herdeiros do sócio falecido, dos representantes legais do sócio interditado ou da ex-cônjuge ou ex-companheira.

Parágrafo Único: Nos 30 (trinta) dias subsequentes à data da resolução, que coincidirá à data do fato de qualquer caso previsto no caput desta cláusula, a sociedade fará o levantamento de um balanço patrimonial especial, visando a apuração dos haveres do sócio retirante, dos herdeiros do sócio falecido, dos representantes legais do sócio interditado ou da ex-cônjuge ou ex-companheira de qualquer sócio, devendo esse procedimento ser adotado em qualquer caso em que a sociedade se resolva em relação a um sócio.

Cláusula 32ª. No caso de falecimento de sócio majoritário, a sociedade continuará com a formação de um conselho administrativo solidariamente compromissado com o sócio remanescente, que passará a administrar a sociedade de forma exclusiva. Todos os haveres e obrigações do sócio falecido, serão apurados e divididos entre os herdeiros de acordo com o quinhão de cada um, conforme partilha, devendo o espólio nomear representante legalmente constituído para integrar o conselho de administração, transitório e solidário com o sócio remanescente.

Parágrafo Primeiro: Fica estabelecido que os sócios remanescentes terão preferência em adquirir da família as quotas respectivas do sócio falecido; todavia em não havendo expreso interesse dos sócios remanescentes na liquidação das quotas do sócio falecido, os herdeiros ou sucessores poderão ingressar na sociedade, em substituição ao falecido na proporção que lhe couber em partilha, enquanto não julgada a partilha.

Parágrafo Segundo: Havendo pluralidade de herdeiros ou sucessores, estes, necessariamente, deverão nomear um representante perante o Conselho Deliberativo.

Cláusula 33ª. No caso de interdição de qualquer sócio, os representantes legais do sócio incapaz, em até 60 (sessenta) dias da data de levantamento do balanço especial, deverão manifestar, mediante notificação à sociedade, a vontade de assumir ou não todos os direitos e obrigações do sócio incapacitado, cuja representação legal dependerá da aceitação da totalidade dos sócios remanescentes.

Parágrafo Primeiro: Existindo interesse dos representantes legais pela assunção de todos os direitos e obrigações do sócio incapacitado, os sócios remanescentes, em até 30 (trinta) dias do

49.30-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;
52.11-7/99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis;
17.42-7/01 - Fabricação de fraldas descartáveis;
46.37-1/99 - Comércio atacadista e importação especializado em outros produtos alimentícios.

DO OBJETO SOCIAL DA FILIAL 02

Cláusula 9ª. A Filial 02, inscrita no CNPJ sob nº 02.520.829/0003-02 tem por objeto social as seguintes atividades:

46.44-3/01 - Comércio atacadista e importação de medicamentos e drogas de uso humano;
46.39-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios;
46.45-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
46.45-1/03 - Comércio atacadista e importação de produtos odontológicos;
46.46-0/01 - Comércio atacadista e importação de cosméticos e produtos de perfumaria;
46.46-0/02 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene pessoal;
46.49-4/08 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
46.84-2/99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos;
49.30-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;
52.11-7/99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis;
17.42-7/01 - Fabricação de fraldas descartáveis;
46.37-1/99 - Comércio atacadista e importação especializado em outros produtos alimentícios.

DO OBJETO SOCIAL DA FILIAL 03

Cláusula 10ª. A Filial 03, inscrita no CNPJ sob nº 02.520.829/0004-93, tem por objeto social as seguintes atividades:

46.44-3/01 - Comércio atacadista e importação de medicamentos e drogas de uso humano;
46.39-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios;
46.45-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
46.45-1/03 - Comércio atacadista e importação de produtos odontológicos;
46.46-0/01 - Comércio atacadista e importação de cosméticos e produtos de perfumaria;
46.46-0/02 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene pessoal;
46.49-4/08 - Comércio atacadista e importação de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar;
49.30-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional;
52.11-7/99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis;
17.42-7/01 - Fabricação de fraldas descartáveis;
46.37-1/99 - Comércio atacadista e importação especializado em outros produtos alimentícios.

Página 12 de 14

Página 6 de 14



DO PRAZO DE DURAÇÃO E DO EXERCÍCIO SOCIAL

Cláusula 11ª. O prazo de duração da sociedade é indeterminado, tendo iniciado as atividades da Matriz em 01/04/1998, Filial 01 em 04/07/2016, Filial 02 em 13/02/2020, e Filial 03 em 19/05/2022.

DO CAPITAL SOCIAL DA MATRIZ

Cláusula 12ª. O capital social da matriz é de **R\$42.215.600,00** (quarenta e dois milhões, duzentos e quinze mil e seiscentos reais) e, dividido em 422.156 (quatrocentas e vinte e duas mil, cento cinquenta e seis) quotas de valor nominal de R\$100,00 (cem reais) cada uma, em moeda corrente nacional do País, ficando da seguinte forma:

SÓCIOS	QUOTAS	VALOR R\$	%
ODAIR JOSÉ BALESTRIN	295.509,20	R\$ 29.550.920,00	70%
GLEISON SACHET	126.646,80	R\$ 12.664.680,00	30%
TOTAL	422.156	R\$ 42.215.600,00	100%

DO CAPITAL SOCIAL DA FILIAL 01

Cláusula 13ª. A Filial supramencionada na cláusula 3ª deste contrato social, consolida seu capital social no valor de **R\$100.000,00** (cem mil reais), divididos em 1.000 (mil quotas), no valor nominal de R\$ 100,00 (cem reais) cada uma, totalmente integralizadas em moeda corrente nacional, ficando assim distribuídas entre os sócios:

SÓCIOS	QUOTAS	VALOR R\$	%
ODAIR JOSÉ BALESTRIN	700	R\$ 70.000,00	70%
GLEISON SACHET	300	R\$ 30.000,00	30%
TOTAL	1.000	R\$ 100.000,00	100%

DO CAPITAL SOCIAL DA FILIAL 02

Cláusula 14ª. A Filial supramencionada na cláusula 4ª deste contrato social, consolida seu capital social no valor de **R\$300.000,00** (trezentos mil reais), divididos em 3.000 (três mil quotas), no valor nominal de R\$ 100,00 (cem reais) cada uma, totalmente integralizadas em moeda corrente nacional, ficando assim distribuídas entre os sócios:

SÓCIOS	QUOTAS	VALOR R\$	%
ODAIR JOSÉ BALESTRIN	2.100	R\$ 210.000,00	70%
GLEISON SACHET	900	R\$ 90.000,00	30%
TOTAL	3.000	R\$ 300.000,00	100%

Página 6 de 14

- I. Pelos votos correspondentes, no mínimo, 3/5 (três quintos) do capital social, nos casos previstos nos incisos V e VI da Cláusula 24ª;
- II. Pelos votos correspondentes a mais de metade do capital social, nos casos previstos nos incisos II, III, IV e VIII da Cláusula 24ª;
- III. Pelos votos correspondentes à totalidade do capital social, nos casos previstos no inciso IX da Cláusula 24ª;
- IV. Pela maioria de votos dos presentes, nos demais casos previstos na lei ou neste contrato, se estes não exigir maioria mais elevada.

DECLARAÇÃO DE DESIMPEDIMENTO

Cláusula 28ª. O(s) administrador(es) declara(m), sob as penas da lei, de que não estão impedidos 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.

DA DISSOLUÇÃO E LIQUIDAÇÃO DA SOCIEDADE

Cláusula 29ª. A sociedade não será dissolvida em caso de morte, retirada ou incapacidade legal declarada de qualquer um dos sócios.

Parágrafo Único: Por força de lei, a sociedade poderá se dissolver quando ocorrer alguma das hipóteses previstas nos artigos 1.033 e 1.034 da Lei nº 10.406/2002 – Código Civil.

DA EXCLUSÃO POR JUSTA CAUSA

Cláusula 30ª. Será considerada justa causa para a exclusão a prática, por qualquer sócio, de atos de inegável gravidade que coloquem em risco a continuidade da sociedade.

Parágrafo Primeiro: Além do disposto acima, poderá ser considerada justa causa, a ocorrência dos seguintes fatos:

- I. Quebra, por sócio, do *affectio societatis*, deliberada por decisão judicial;
- II. Concorrência, direta ou indireta, tanto como proprietário, acionista, sócio, investidor, parceiro, licenciado, operador, consultor, empregado, ou de qualquer outra forma com os negócios desenvolvidos pela sociedade; e
- III. Solicitação ou contratação, para si, de qualquer diretor, funcionário, empregado ou preposto da sociedade com propósito de empregar ou de qualquer forma contratar seus serviços.

Parágrafo Segundo: A exclusão do sócio deverá ser deliberada em reunião especialmente convocada para este fim, estando o sócio sujeito a exclusão ciente, em tempo hábil, para que possa comparecer e, querendo, apresentar sua defesa.

Página 11 de 14



- X. O aumento do capital social;
- XI. As demais matérias indicadas na lei.

DA DELIBERAÇÃO POR REUNIÃO OU ASSEMBLEIA

Cláusula 25ª. As deliberações dos sócios serão tomadas em reunião ou em assembleia, devendo ser convocadas pelos administradores nos casos previstos em lei ou no contrato.

Parágrafo Primeiro: As reuniões serão convocadas por qualquer dos sócios, mediante memorando interno, carta circular, carta registrada com AR, onde deverá constar data, local, hora da realização da reunião, bem como a ordem do dia.

Parágrafo Segundo: Dispensam-se as formalidades de convocação previstas em lei, quando todos os sócios comparecerem ou se declararem, por escrito, cientes do local, data, hora e ordem do dia.

Parágrafo Terceiro: A reunião ou a assembleia torna-se dispensável quando todos os sócios decidirem, por escrito, sobre a matéria que seria objeto dela.

Parágrafo Quarto: As deliberações tomadas de conformidade com a lei e este instrumento vinculam todos os sócios, ainda que ausentes ou dissidentes.

Parágrafo Quinto: As deliberações tomadas em reunião serão lavradas em ata e registradas em livro próprio.

REUNIÃO E ASSEMBLEIA

Cláusula 26ª. A reunião ou assembleia será realizada de forma ordinária, até o último dia do mês de abril do ano seguinte ao término do exercício social, para deliberar sobre as contas e demonstrações contábeis e financeiras elaboradas pela administração da sociedade, ou em qualquer época, de forma extraordinária, mediante convocação dos sócios ou da administração, para tratar de assunto relevante para a sociedade.

Parágrafo Único: Dos trabalhos e deliberações tomadas, será lavrada ata que transcreverá tanto a ordem do dia como mencionará os presentes e dará conta do resultado das deliberações dos sócios, a qual será assinada pelos membros da mesa e por todos ali presentes e encaminhada para arquivamento no Registro Público de Empresas Mercantis, ficando expressamente dispensada a lavratura do livro de atas, bem como a sua publicação, salvo nas hipóteses em que a lei determinar.

QUORUM DE DELIBERAÇÃO

Cláusula 27ª. As deliberações dos sócios serão tomadas, por decisão conjunta e devidamente validada na respectiva ata:

Parágrafo Primeiro: Na hipótese de pluralidade de sócios (nos casos de interdição, morte ou abertura de cotas, admissão de novos sócios), as deliberações serão tomadas, na seguinte ordem:

Página 10 de 14

DO CAPITAL SOCIAL DA FILIAL 03

Cláusula 15ª. A Filial supramencionada na cláusula 5ª deste contrato social, consolida seu capital social no valor de **R\$300.000,00** (trezentos mil reais), divididos em 3.000 (três mil quotas), no valor nominal de R\$ 100,00 (cem reais) cada uma, totalmente integralizadas em moeda corrente nacional, ficando assim distribuídas entre os sócios:

SÓCIOS	QUOTAS	VALOR R\$	%
ODAIR JOSÉ BALESTRIN	2.100	R\$ 210.000,00	70%
GLEISON SACHET	900	R\$ 90.000,00	30%
TOTAL	3.000	R\$ 300.000,00	100%

DO CAPITAL SOCIAL CONSOLIDADO E DA RESPONSABILIDADE DOS SÓCIOS

Cláusula 16ª. Para fins fiscais o capital social total é de **R\$ 42.915.600,00** (quarenta e dois milhões, novecentos e quinze mil e seiscentos reais), dividido em 429.156 (quatrocentas e vinte e nove mil, cento e cinquenta e seis) quotas de capital no valor nominal de R\$ 100,00 (cem reais) cada uma, totalmente integralizado neste ato em moeda corrente nacional e assim dividido entre os sócios:

SÓCIOS	QUOTAS	VALOR R\$	%
ODAIR JOSÉ BALESTRIN	300.409,20	R\$ 30.040.920,00	70%
GLEISON SACHET	128.746,8	R\$ 12.874.680,00	30%
TOTAL	429.156	R\$ 42.915.600,00	100%

Parágrafo Primeiro: A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

Parágrafo Segundo: As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento dos outros sócios, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço, direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se a realizada a cessão, a alteração contratual pertinente.

DA ADMINISTRAÇÃO E REMUNERAÇÃO DO ADMINISTRADOR

Cláusula 17ª. A Sociedade será administrada pelo sócio **ODAIR JOSÉ BALESTRIN**, sendo-lhe atribuídos todos os poderes de administração e representação da Sociedade, podendo assim assinar isoladamente e representar isoladamente a empresa em concorrências e licitações, e também junto aos bancos e instituições que mantenham movimentação financeira com a sociedade, assinando cheques, realizando transferências bancárias, entre outras movimentações. E ainda, junto aos demais órgãos, podendo assinar requerimentos, verificar pendências, retirar documentos, concordando, discordando, anuindo, desistindo ou pleiteando benefícios em quaisquer assuntos, ou

Página 7 de 14

qualquer outra espécie de documentos, ou seja, praticar todos os atos necessários para o bom e fiel desempenho do presente contrato.

Parágrafo Primeiro: O uso da denominação social é privativo dos administradores nos poderes a eles conferidos.

Parágrafo Segundo: É vedado ao administrador o uso da mesma em avais, fianças, abonos ou quaisquer outras responsabilidades decorrentes operações estranhas ao objeto social, em favor de terceiros ou em negócios estranhos à sociedade; responderá pessoalmente o infrator pelos danos causados.

Parágrafo Terceiro: A sociedade poderá a qualquer tempo nomear para o cargo de administrador, um não-sócio, desde que deliberado em reunião de sócios com a aprovação unânime, mediante termo de posse lavrado do Livro de Atas e registrado no órgão competente no prazo de 30 (trinta) dias.

Parágrafo Quarto: O administrador não-sócio quando nomeado conforme descrito no parágrafo anterior, após decurso de prazo do mandato, cessa-se o exercício de seu cargo, sendo necessário para sua recondução, nova nomeação.

Parágrafo Quinto: Quando houver administrador não-sócio, o mesmo poderá ser destituído do cargo a qualquer tempo, por deliberação dos sócios, independentemente de justificativa.

Parágrafo Sexto: Compete conjuntamente aos sócios, que representam 100% (cem por cento) do capital social integralizado, alienar e adquirir imóveis, praticando todos os atos exigidos para tal; hipotecar e penhorar bens para garantir negócios da sociedade; firmar contratos e cessão de direitos; caucionar valores; investir e participar de outras empresas.

Cláusula 18ª. Fica o administrador dispensado de prestar caução em garantia de seus atos de administração.

Cláusula 19ª. Os sócios ajustam a percepção de uma retirada mensal a título de "pró-labore" se assim quiser, cujo valor será fixado em comum acordo entre os sócios, em reunião própria, registrado como despesa na escrituração contábil.

DO EXERCÍCIO SOCIAL

Cláusula 20ª. O exercício social coincidirá com o ano civil. Ao término de cada exercício social, em 31 de dezembro, os administradores prestarão contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apuradas.

Parágrafo Único: A sociedade poderá a qualquer tempo, levantar balanços intermediários no decorrer do exercício.

Página 8 de 14

Cláusula 21ª. Os lucros e as perdas serão trimestralmente rateados, distribuídos ou suportados pelos sócios na proporcionalidade das quotas de capital de cada um, ou ainda levados para contas especiais, para futuro aproveitamento ou amortização.

Parágrafo Primeiro: Nos quatro meses seguintes ao término de cada exercício social, os sócios se reunirão para discutir e votar as contas do(s) administrador(es).

Parágrafo Segundo: As deliberações serão tomadas por maioria de votos, contados segundo o valor das quotas de cada sócio.

DA DISTRIBUIÇÃO DE RESULTADOS

Cláusula 22ª. A sociedade poderá deliberar em reunião de sócios, devidamente convocada, a distribuição de resultados, desproporcional aos percentuais de participação no capital social, segundo autoriza o artigo 1.007 da Lei nº 10.406/2002.

DA TRANSFERÊNCIA DE COTAS

Cláusula 23ª. Os sócios poderão ceder ou transferir, total ou parcialmente, suas quotas no capital social, ou o direito de preferência da subscrição de novas quotas, a sócio ou terceiro, desde que não haja oposição do outro sócio, exceto na hipótese de recusa injustificada e devidamente redigida. Os sócios que consentirem com a cessão ou transferência deverão assinar todos os documentos necessários à comprovação deste ato, inclusive a alteração do presente contrato social.

Parágrafo Único: As quotas representativas do capital social somente poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros após terem sido oferecidas aos outros sócios, que terão o direito de preferência na aquisição das referidas quotas, pelo prazo de 30 dias contados do recebimento do aviso por escrito do sócio disposto a ceder ou transferir suas quotas. Decorrido este prazo sem o exercício do direito de preferência acima, o sócio disposto a ceder ou transferir suas quotas poderá fazer a terceiros, desde que nos mesmos termos e nas mesmas condições oferecidas aos outros sócios.

DAS DELIBERAÇÕES DOS SÓCIOS

Cláusula 24ª. Fica condicionada à deliberação dos sócios:

- I. A aprovação das contas da administração;
- II. A designação dos administradores, quando feita em ato separado;
- III. A destituição dos administradores;
- IV. O modo da remuneração dos administradores;
- V. A modificação do contrato social;
- VI. A incorporação, a fusão e a dissolução social, ou a cessação do estado de liquidação;
- VII. A nomeação e destituição dos liquidantes e o julgamento das suas contas;
- VIII. O pedido de concordata;
- IX. As decisões relativas à resolução da sociedade em relação a um sócio;

Página 9 de 14

 REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA			
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 02.520.829/0001-40 MATRIZ		COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	
		DATA DE ABERTURA 30/04/1998	
NOME EMPRESARIAL DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) DIMASTER			PORTE DEMAIS
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 17.42-7-01 - Fabricação de fraldas descartáveis 46.37-1-99 - Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente 46.39-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 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 46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar 46.84-2-99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional 52.11-7-99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada			
LOGRADOURO ROD BR 480		NÚMERO 180	COMPLEMENTO *****
CEP 99.740-000	BAIRRO/DISTRITO CENTRO	MUNICÍPIO BARAO DE COTEGIPE	UF RS
ENDEREÇO ELETRÔNICO DIMASTER@DIMASTER.COM.BR		TELEFONE (54) 3523-2600	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA			DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 23/12/2000
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 01/04/2024 às 08:43:50 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

08
2151



Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS
CNPJ: 02.520.829/0001-40
Rod BR 480 180 - Centro
Barão de Cotegipe - RS
CEP: 99740-000
Telefone: (54) 3523-2600
E-mail: dimaster@dimaster.com.br

À
MUNICIPIO DE CAPANEMA - PR(MUNICIPIO DE CAPANEMA)
AV PARIGOT DE SOUZA 1080 - CENTRO
CAPANEMA - PR

DECLARAÇÃO UNIFICADA

Pregão Eletrônico nº 14/2024

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS, inscrito no CNPJ Nº 02.520.829/0001-40, por intermédio de seu Procurador(a) Suema Tussi Brunelo infra-assinado, portador da Carteira de Identidade nº 1038690028 e do CPF n.º 448.443.280-34 DECLARA:

- a) a ciência e concordância do licitante com as condições contidas no Edital e seus anexos, de que cumpre plenamente as condições e requisitos de participação e de habilitação definidos no Edital e anexos, incluindo os definidos no Termo de Referência, se existirem;
- b) a ciência e concordância do licitante com as obrigações e regras de execução, de recebimento e de pagamento previstas no Edital e no Termo de Referência, assumindo a responsabilidade de cumpri-las;
- c) a ciência de que sobre o valor devido ao Contratado, decorrente da presente contratação, serão retidos os valores referentes aos tributos incidentes, conforme o disposto na legislação.
- d) que o licitante não emprega menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre; de que não emprega menores de 16 (dezesesseis) anos; de que caso a proponente empregar menores de 16 (dezesesseis) anos, estes estão contratados na condição de jovem aprendiz, nos termos do artigo 7º, inciso XXXIII, da Constituição Federal;
- e) que o licitante e os seus sócios e/ou administradores não se encontra(m), ao tempo do processo de contratação, impossibilitado(s) de participar da licitação/contratação em decorrência de sanção de impedimento ou de inidoneidade que lhe foi imposta por qualquer órgão público, de qualquer ente federado;
- f) que o licitante não teve a contratação rescindida unilateralmente pela Administração Pública municipal, no âmbito do processo de contratação anterior para o mesmo objeto, independentemente do esgotamento dos recursos administrativos cabíveis, quando aplicada a medida cautelar administrativa prevista no inciso II do art. 247 da LCM 14/22;
- g) que o licitante não mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com agente político ou dirigente do órgão interessado na contratação ou com agente público que desempenhe função no respectivo processo de contratação ou que atuará na execução, controle ou fiscalização da contratação, ou que deles seja cônjuge,

062157



companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;

h) que o licitante não integra um grupo econômico, de fato ou de direito, com outro(s) licitante(s) ou contratado(s) deste processo de contratação;

i) que o licitante, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do edital, não foi condenado judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista.

j) que inexistem fatos impeditivos para a habilitação do licitante no certame e de que não se enquadra em nenhuma das hipóteses de conflito de interesses previstas na Lei, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores, durante toda a vigência da contratação;

k) que o orçamento e a proposta comercial apresentados pelo licitante neste processo de contratação foram elaborados de forma independente, se aplicável;

l) que o licitante não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do artigo 1º e no inciso III do artigo 5º da Constituição Federal;

m) que NENHUM sócio e/ou administrador do licitante exerce cargo ou função pública impeditiva de relacionamento comercial com a Administração Pública;

n) que o licitante não contratará empregados com incompatibilidade com as autoridades contratantes ou ocupantes de cargos de direção ou de assessoramento, incluindo os respectivos parentes até o terceiro grau, na forma da Súmula Vinculante nº 13 do STF;

o) que o licitante e seu(s) sócio(s) não se encontram em estado de insolvência civil, falência ou recuperação judicial ou extrajudicial; p) a ciência de que sobre o valor devido ao Contratado, decorrente da presente contratação, serão retidos os valores referentes aos tributos incidentes, conforme o disposto na legislação.

q) ciência de que as vedações indicadas na alínea "e" também são aplicadas:

(i) ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.

(ii) à pessoa jurídica licitante que possua como sócio, administrador ou não, a mesma pessoa física que seja sócia-administradora, ou sócia majoritária, ou sócia exclusiva da pessoa jurídica declarada inidônea ou que for impedida de licitar com a Administração Pública de qualquer ente federado;

(iii) à pessoa jurídica licitante que possua como sócio, administrador ou não, o cônjuge, o companheiro ou os filhos do sócio-administrador, ou do sócio majoritário, ou do sócio exclusivo da pessoa jurídica declarada inidônea ou que for impedida de licitar com a Administração Pública de qualquer ente federado.

II - Para os fins da presente contratação, indicamos as seguintes informações:

a) o(a) responsável legal da pessoa jurídica, a sua qualificação completa e a sua função na empresa;

b) em caso de qualquer comunicação futura referente a este processo de contratação, bem como em caso de eventual contratação, concordo que a comunicação oficial do Município seja encaminhada de forma eletrônica, para os seguintes endereços e números:



Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS

CNPJ: 02.520.829/0001-40

Rod BR 480 180 - Centro

Barão de Cotegipe - RS

CEP: 99740-000

Telefone: (54) 3523-2600

E-mail: dimaster@dimaster.com.br

À

MUNICÍPIO DE CAPANEMA - PR(MUNICÍPIO DE CAPANEMA)

AV PARIGOT DE SOUZA 1080 - CENTRO

CAPANEMA - PR

DECLARAÇÃO

Pregão Eletrônico nº 14/2024

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS, inscrito no CNPJ Nº 02.520.829/0001-40, por intermédio de seu Procurador(a) Suema Tussi Brunelo infra-assinado, portadora da Carteira de Identidade nº 1038690028 e do CPF nº 448.443.280-34 Declara que os materiais cotados atendem à todas as especificações contidas no Edital e que nos preços propostos estão incluídos todos os custos diretos e indiretos, tributos, encargos sociais e trabalhistas, impostos, taxas, seguro, fretes, fornecimento de certidões e documentos e outros de qualquer natureza, necessários ao cumprimento integral do objeto deste edital e seus anexos, e se compromete, caso vencedora, a substituir, sem ônus, os produtos que vierem a ser rejeitados pela administração.

Barão de Cotegipe, 24 de Abril de 2024

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria de Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3, ou=AC VALID RFB V5, ou=AR SENHA DIGITAL, ou=Presencial, ou=19520630000115, cn=SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
Dados: 2024.04.12 10:38:27 -03'00'

Suema Tussi Brunelo
Procuradora
CPF Nº 448.443.280-34
RG Nº 1038690028

08 2158



6.360/1976, bem como art. 13, inciso IX, Portaria nº 802/1998.

•Que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.

•que suas propostas econômicas compreendem a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de entrega das propostas

Por ser expressão da verdade, firmamos o presente.

Barão de Cotegipe, 24 de Abril de 2024

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI
BRUNELO:44844328034
DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3, ou=AC VALID RFB VS, ou=AR SENHA DIGITAL, ou=Presencial, ou=19520630000115, cn=SUEMA TUSSI
BRUNELO:44844328034
Dados: 2024.04.12 10:38:17 -03'00'

Suema Tussi Brunelo
Procuradora
CPF Nº 448.443.280-34
RG Nº 1038690028



1 - E-mail: licitacao2@dimaster.com.br

2 - Telefone:(54)3523-2600

3 - Whats App: 55 54 9707-4703

c) caso altere os endereços ou números mencionados acima, será protocolizado um pedido de alteração junto ao Município, sob pena de ser considerada validamente intimada conforme os dados anteriormente fornecidos.

Barão de Cotegipe, 24 de Abril de 2024

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3, ou=AC VALID RFB VS, ou=AR SENHA DIGITAL, ou=Presencial, ou=19520630000115, cn=SUEMA TUSSI
BRUNELO:44844328034
Dados: 2024.04.12 10:37:22 -03'00'

Suema Tussi Brunelo
Procuradora
CPF Nº 448.443.280-34
RG Nº 1038690028

0
21511

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS
 CNPJ: 02.520.829/0001-40
 Rod BR 480 180 - Centro
 Barão de Cotegipe - RS
 CEP: 99740-000
 Telefone: (54) 3523-2600
 E-mail: dimaster@dimaster.com.br



À
 MUNICIPIO DE CAPANEMA - PR(MUNICIPIO DE CAPANEMA)
 AV PARIGOT DE SOUZA 1080 - CENTRO
 CAPANEMA - PR

DECLARAÇÃO DE GARANTIA TÉCNICA

Pregão Eletrônico nº 14/2024

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS, inscrito no CNPJ Nº 02.520.829/0001-40, por intermédio de seu Procurador(a) Suema Tussi Brunelo infra-assinado, portador da Carteira de Identidade nº 1038690028 e do CPF n.º 448.443.280-34 DECLARA, sob as penas da Lei, que se obriga a oferecer garantia técnica contratual do objeto da contratação, previsto no Edital do Pregão indicado em epígrafe, conforme descrição dos itens que constam no termo de referência, pelo prazo de 12(Doze) meses, contados do recebimento definitivo do objeto e após o escoamento do prazo da garantia legal prevista no CDC, sendo que durante o período de garantia técnica, sempre através de representantes autorizados, realizará as substituições e reparos necessários decorrentes de anomalia, vício ou defeito, bem como falhas ou imperfeições constatadas em suas características operacionais ou estéticas, no prazo de 10 (dez) dias consecutivos da notificação do problema por parte do Fiscal da Contratação ou Secretaria Municipal interessada, sem qualquer ônus para o Município de Capanema.

Barão de Cotegipe, 24 de Abril de 2024

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
 DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3, ou=AC VALID RFB VS, ou=AR SENHA DIGITAL, ou=Presencial, ou=19520630000115, cn=SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
 Dados: 2024.04.12 10:37:32 -03'00'

Suema Tussi Brunelo
 Procuradora
 CPF Nº 448.443.280-34
 RG Nº 1038690028

2160
 B

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS
 CNPJ: 02.520.829/0001-40
 Rod BR 480 180 - Centro
 Barão de Cotegipe - RS
 CEP: 99740-000
 Telefone: (54) 3523-2600
 E-mail: dimaster@dimaster.com.br



À
 MUNICIPIO DE CAPANEMA - PR(MUNICIPIO DE CAPANEMA)
 AV PARIGOT DE SOUZA 1080 - CENTRO
 CAPANEMA - PR

DECLARAÇÃO

Pregão Eletrônico nº 14/2024

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS, inscrito no CNPJ Nº 02.520.829/0001-40, por intermédio de seu Procurador(a) Suema Tussi Brunelo infra-assinado, portadora da Carteira de Identidade nº 1038690028 e do CPF n.º 448.443.280-34 DECLARA expressamente, sob as penas da lei, que:

- Conhece e aceita o teor completo do Edital, bem como recebeu todos os documentos e informações necessárias para o cumprimento integral das obrigações objeto da licitação;
- Tem Pleno conhecimento do objeto licitado e anuência das exigências constantes do edital;
- Assume inteira responsabilidade pela autenticidade de todos os documentos apresentados, extraídos por meio reprográfico ou eletrônico (via internet), correspondem fielmente aos originais, bem como as assinaturas apostas em todos os documentos, originais e cópias, correspondem a autentica rubrica do signatário.
- Não está impedida de contratar com a administração Pública em qualquer de suas esferas, bem como comunicarei qualquer fato ou evento superveniente a entrega de documentos para cadastramento, que venha alterar a atual situação quanto a capacidade jurídica, técnica, regularidade fiscal e econômico-financeira;
- Não foi declarada inidônea para licitar com a administração pública, não sofreu condenação por improbidade administrativa, nos termos da Lei nº 8429/92.
- Não foi apenada com rescisão de contrato, quer por deficiência dos serviços prestados, quer por outro motivo igualmente grave, no transcorrer dos últimos 5(cinco) anos.
- Em cumprimento ao inciso XXXIII, do artigo 7.º da Constituição Federal não possuímos em nosso quadro funcional pessoas menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e, de menores de 16 (dezesesseis) anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir dos 14 (quatorze) anos;
- Sob as penas do art. 299 do código Penal, de que terá a disponibilidade, caso venha a vencer o certame, dos produtos licitados para realizar a entrega nos preços propostos, prazos e condições previstas.
- Não possui em seu quadro de pessoal Servidores Públicos exercendo funções técnicas, comerciais, de gerência, administração ou tomada de decisão.
- Não possui em seu quadro de pessoal, empregados sem registro formal em (CTPS) e que se responsabiliza por todos os recolhimentos de contribuição previdenciárias e demais obrigações trabalhistas, conforme Constituição Federal.
- Que fornece aos seus funcionários e colaboradores os EPIs (Equipamento de Proteção Individual), e EPIs equipamentos de proteção coletiva, conforme ambiente de trabalho.
- Que a licitante transportará o objeto desta licitação através de empresas legalmente autorizadas pela ANVISA, ou através de veículo próprio com autorização definitiva para o transporte dos objetos ora licitados, conforme orienta o art. 61 da Lei nº

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS
 CNPJ: 02.520.829/0001-40
 Rod BR 480 180 - Centro
 Barão de Cotegipe - RS
 CEP: 99740-000
 Telefone: (54) 3523-2600
 E-mail: dimaster@dimaster.com.br



À
 MUNICIPIO DE CAPANEMA - PR(MUNICIPIO DE CAPANEMA)
 AV PARIGOT DE SOUZA 1080 - CENTRO
 CAPANEMA - PR

DECLARAÇÃO DE PREENCHIMENTO DOS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO

Pregão Eletrônico nº 14/2024

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS, inscrito no CNPJ N° 02.520.829/0001-40, por intermédio de seu Procurador(a) Suema Tussi Brunelo infra-assinado, portadora da Carteira de Identidade n° 1038690028 e do CPF n.º 448.443.280-34 DECLARA, para todos os fins legais, que cumpre plenamente os requisitos de HABILITAÇÃO exigidos no EDITAL e seus ANEXOS, estando ciente de todos os seus termos.

Barão de Cotegipe, 24 de Abril de 2024

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
 DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3, ou=AC VALID RFB VS, ou=AR SENHA DIGITAL, ou=Presencial, ou=19520630000115, cn=SUEMA TUSSI
 BRUNELO:44844328034
 Dados: 2024.04.12 10:38:05 -03'00'

Suema Tussi Brunelo
 Procuradora
 CPF N° 448.443.280-34
 RG N° 1038690028

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS
 CNPJ: 02.520.829/0001-40
 Rod BR 480 180 - Centro
 Barão de Cotegipe - RS
 CEP: 99740-000
 Telefone: (54) 3523-2600
 E-mail: dimaster@dimaster.com.br



À
 MUNICIPIO DE CAPANEMA - PR(MUNICIPIO DE CAPANEMA)
 AV PARIGOT DE SOUZA 1080 - CENTRO
 CAPANEMA - PR

DECLARAÇÃO SUPORTE TÉCNICO

Pregão Eletrônico nº 14/2024

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS, inscrito no CNPJ N° 02.520.829/0001-40, por intermédio de seu Procurador(a) Suema Tussi Brunelo infra-assinado, portador da Carteira de Identidade n° 1038690028 e do CPF n.º 448.443.280-34 DECLARA que dispõe de assistência técnica autorizada, caso seja necessário para a manutenção preventiva ou corretiva do objeto da contratação, nos termos exigidos no Termo de Referência.

Barão de Cotegipe, 24 de Abril de 2024

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
 DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A3, ou=AC VALID RFB VS, ou=AR SENHA DIGITAL, ou=Presencial, ou=19520630000115, cn=SUEMA TUSSI
 BRUNELO:44844328034
 Dados: 2024.04.12 10:37:43 -03'00'

Suema Tussi Brunelo
 Procuradora
 CPF N° 448.443.280-34
 RG N° 1038690028

0
 2161



Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS
 CNPJ: 02.520.829/0001-40
 Rod BR 480 180 - Centro
 Barão de Cotegipe - RS
 CEP: 99740-000
 Telefone: (54) 3523-2600
 E-mail: dimaster@dimaster.com.br

À
 MUNICIPIO DE CAPANEMA - PR(MUNICIPIO DE CAPANEMA)
 AV PARIGOT DE SOUZA 1080 - CENTRO
 CAPANEMA - PR

DADOS COMPLEMENTARES

1. Identificação da Empresa

Razão Social: DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 Nome Fantasia: DIMASTER
 Endereço: Rodovia BR 480 – 180 Bairro: Centro
 Município: Barão de Cotegipe – RS Cep. 99740-000
 Fone: 54-3523-2600 - Fax: 54-3523-2620
 CNPJ: 02.520.829/0001-40
 Inscrição Estadual: 170/0004112 Inscrição Municipal: 450

2. Contatos

E-mail: pregao@dimaster.com.br
 Fone WhatsApp (54)9702-4235

E-mail Atas/Contratos: licitacao2@dimaster.com.br
 Fone WhatsApp (54)9707-4703

E-mail para pedidos: faturamento@dimaster.com.br
 Fone WhatsApp (54)9920-4167

3. Condições da Proposta

Prazo de validade da proposta: Conforme edital
 Prazo máximo de entrega: Conforme edital
 Forma de Pagamento: Conforme edital

Declaramos que os produtos atendem as especificações descritas no edital e a todas as exigências do Ministério da Saúde.
 Os produtos serão entregues de acordo com as normas de segurança e padrões de qualidade exigidos pela ANVISA.

4. Declaração

Declaramos para os devidos fins que esta proposta foi elaborada de forma independente e nela estão inclusos todos os impostos, taxas, fretes, seguros e encargos sociais e trabalhistas.

5. Dados Bancários

Banco do Brasil Ag.: 5122-5 C.C 7468-3



6. Dados para Contrato

Suema Tussi Brunelo
 RG. 1038690028 – SSP/RS Data de Nascimento: 19/01/1969
 CPF. 448.443.280-34
 Nacionalidade: Brasileira Estado civil: Casada
 Função na empresa: Procuradora
 End. Residencial: Rua Augusto Berton - 66 - Centro
 Barão de Cotegipe – RS CEP: 99740-000

Barão de Cotegipe, 24 de Abril de 2024

Assinado de forma digital por SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
 DN: cn=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RS, ou=RS, ou=CPF, ou=AC VALIDO, ou=AR SENHA DIGITAL, ou=Presencial, ou=19520630000115, cn=SUEMA TUSSI BRUNELO:44844328034
 Dados: 2024.04.12 10:37:54 -03'00'

Suema Tussi Brunelo
 Procuradora
 CPF Nº 448.443.280-34
 RG Nº 1038690028

002162



CERTIDÃO JUDICIAL CÍVEL NEGATIVA

À vista dos registros constantes nos sistemas de Informática do Poder Judiciário do Estado do Rio Grande do Sul é expedida a presente certidão por não constar distribuição de ação falimentar, concordatária, recuperação judicial e extrajudicial em tramitação contra a seguinte parte interessada:
DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA. *****
PESSOA JURIDICA INSCRITA SOB O CNPJ N 02.520.829/0001-40, ESTABELECIDNA ROD BR 480, CENTRO, BARAO DE COTEGIPE/RS.*****

Erechim, 08 de abril de 2024, às 13h09min

 <p>www.tjrs.jus.br</p>	<p>Este é um documento eletrônico assinado digitalmente conforme Lei Federal nº 11.419/2006 de 19/12/2006, art. 1º, parágrafo 2º, inciso III.</p> <p>Para conferência do conteúdo deste documento, acesse, na internet, o endereço https://www.tjrs.jus.br/verificadocs e digite o seguinte número verificador: 0001509260192</p> 
--	--

0
2163



CERTIDÃO - CGJ-SECASEJ

CERTIFICO, atendendo pedido formulado pela parte interessada, que na comarca de Erechim, neste Estado, há:

1. Dois (02) CARTÓRIOS CÍVEIS (1º e 2º Cartórios Cíveis - no Foro) que processam Falências, Concordatas e Insolvências - Recuperação Judicial, feitos da fazenda pública e execuções patrimoniais, os quais são distribuídos pelo CARTÓRIO DA DISTRIBUIÇÃO E CONTADORIA.

2. O SERVIÇO NOTARIAL E REGISTRAL (TP, RCPJ, RTD) da sede da comarca, no qual são executados os protestos de títulos e documentos, independentemente de distribuição.

Município(s) Jurisdicionado(s): Aratiba, Barão do Cotegipe, Barra do Rio Azul, Campinas do Sul, Cruzaltense, Itatiba do Sul, Jacutinga, Mariano Moro, Paulo Bento, Ponte Preta, Quatro Irmãos, Severiano de Almeida, Três Arroios.

O Distribuidor apto a fornecer certidão de Falências, Concordatas e Insolvências - Recuperação Judicial sobre empresas situadas nos municípios jurisdicionados é o da comarca de Erechim (item 1); os protestos de títulos e documentos das empresas situadas nesses municípios são executados no Serviço Notarial e Registral da sede da comarca (item 2) e também são executados, os protestos de Aratiba, no Serviço Notarial e Registral de ARATIBA (TP, RCPJ, RI, RTD), os protestos de Campinas do Sul, no Serviço Notarial e Registral de CAMPINAS DO SUL (TP, RCPJ, RCPN, RI, RTD), e os protestos de Jacutinga, no Serviço Notarial e Registral de JACUTINGA (TN, TP, RCPJ, RCPN, RTD).

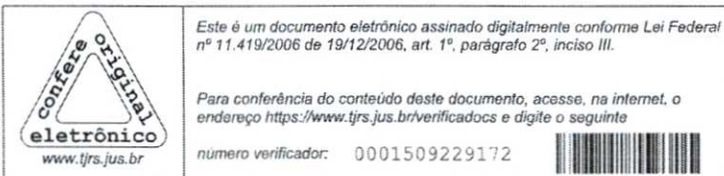
Observações:

A presente certidão é confeccionada apenas com base nos registros informatizados desta Corregedoria-Geral da Justiça; somente registros consolidados até a presente data.

A conferência dos dados do(a) solicitante é de responsabilidade exclusiva da autoridade recebedora.

A expedição é gratuita.

Secretaria da Corregedoria-Geral da Justiça do Estado do Rio Grande do Sul



08.2161



Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantil - SINREM
Governador do Estado do Rio Grande do Sul
Secretaria de Desenvolvimento Econômico e Turismo
Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

Certidão Simplificada

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data de sua expedição.

Nome Empresarial:		DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA			
Natureza Jurídica:		SOCIEDADE EMPRESARIA LIMITADA			
Número de Identificação do Registro de Empresas - NIRE	CNPJ	Data de Arquivamento do Ato Constitutivo	Data de Início de Atividade		
4320374996-6	02.520.829/0001-40	22/04/1998	01/04/1998		
Endereço Completo: RODOVIA BR 480 180 - BAIRRO CENTRO CEP 99740-000 - BARAO DE COTEGIPE/RS					
Objeto Social: COMERCIO ATACADISTA E IMPORTACAO DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO, COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTICIOS, COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS, COMERCIO ATACADISTA E IMPORTACAO DE PRODUTOS ODONTOLOGICOS, COMERCIO ATACADISTA E IMPORTACAO DE COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA, COMERCIO ATACADISTA E IMPORTACAO DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, COMERCIO ATACADISTA E IMPORTACAO DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVACAO DOMICILIAR, COMERCIO ATACADISTA DE OUTROS PRODUTOS QUIMICOS E PETROQUIMICOS, TRANSPORTE RODOVIARIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANCAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL, DEPOSITOS DE MERCADORIAS PARA TERCEIROS, EXCETO ARMAZENS GERAIS E GUARDA MOVEIS, FABRICACAO DE FRALDAS DESCARTAVEIS, COMERCIO ATACADISTA E IMPORTACAO ESPECIALIZADA EM OUTROS PRODUTOS ALIMENTICIOS.					
Capital Social:	R\$ 42.915.600,00	Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte	Prazo de Duração		
Capital Integralizado:	R\$ 42.915.600,00	NÃO	INDETERMINADO		
Sócio(s)/Administrador(es)					
CPF/NIRE	Nome	Término	Mandato	Participação	Função
650.526.920-72	GLEISON SACHET	xxxxxxx	R\$ 12.874.680,00		SÓCIO
811.773.489-34	ODAIR JOSE BALESTRIN	xxxxxxx	R\$ 30.040.920,00		SÓCIO / ADMINISTRADOR
Status: CADASTRADA		Situação: ATIVA			
Último Arquivamento: 16/08/2023		Número: 9118580			
Ato	002 - ALTERACAO				
Evento(s)	2244 - ALTERACAO DE ATIVIDADES ECONOMICAS (PRINCIPAL E SECUNDARIAS)				
	027 - ALTERACAO DE FILIAL EM OUTRA UF				
	024 - ALTERACAO DE FILIAL NA UF DA SEDE				
	2015 - ALTERACAO DE OBJETO SOCIAL				
	051 - CONSOLIDACAO DE CONTRATO/ESTATUTO				

Certidão Simplificada Digital emitida pela JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL e certificada digitalmente. Se desejar confirmar a autenticidade desta certidão, acesse o site da JUCISRS (<http://jucisrs.rs.gov.br>) e clique em validar certidão. A certidão pode ser validada de duas formas:

- 1) Validação por envio de arquivo (upload)
- 2) Validação visual (digite o nº C240001553128 e visualize a certidão)



24/081.871-7

02165



Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantil - SINREM
Governador do Estado do Rio Grande do Sul
Secretaria de Desenvolvimento Econômico e Turismo
Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

Certidão Simplificada

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data de sua expedição.

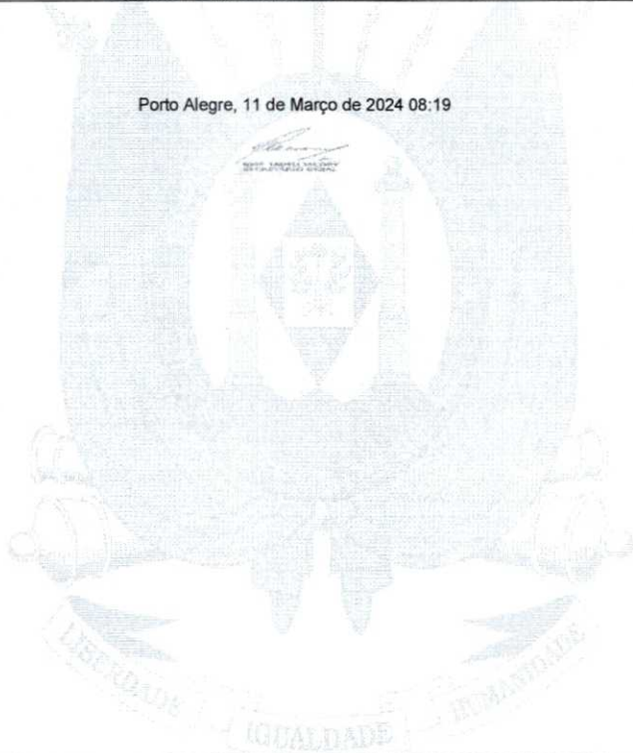
Nome Empresarial: DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESARIA LIMITADA

Filial(ais) nesta Unidade da Federação ou fora dela

Nire	CNPJ	Endereço
4390184146-9	02.520.829/0002-21	RUA PORTO ALEGRE, 660, BAIRRO CENTRO, 99740-000, BARAO DE COTEGIPE/RS
4290202548-6	02.520.829/0003-02	RODOVIA SC 480, S/N, BAIRRO MARECHAL BORMANN, 89816-116, CHAPECO/SC
3592016177-3	02.520.829/0004-93	AVENIDA CUMBICA, 429, BAIRRO CIDADE INDUSTRIAL SATELITE DE SAO PAULO, 07223-300, GUARULHOS/SP

NADA MAIS#

Porto Alegre, 11 de Março de 2024 08:19



Certidão Simplificada Digital emitida pela JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL e certificada digitalmente. Se desejar confirmar a autenticidade desta certidão, acesse o site da JUCISRS (<http://jucisrs.rs.gov.br>) e clique em validar certidão. A certidão pode ser validada de duas formas:

- 1) Validação por envio de arquivo (upload)
- 2) Validação visual (digite o nº C240001553128 e visualize a certidão)



24/081.871-7

assino. NADA MAIS. Traslada em seguida. Emolumentos (Prot. 3874/2023): A) Escritura Pública de Procução de Outorgante Pessoa Jurídica - Vir. Emol.: R\$ 95,40 - Vir. Selo Digital: R\$ 4,40(0189.04.1900003.07174). B) Processamento Eletrônico de Dados - Vir. Emol.: R\$ 6,40 - Vir. Selo Digital: R\$ 1,80(0189.01.2300001.01382). Vir Total Emolumentos: R\$ 101,80. Vir. Total dos Selos: R\$ 6,20.

Barão de Cotegipe, 18 de agosto de 2023.

Maria Clarice Tomasi Lorentz

Tabeliã

TABELIÃO DE NOTAS DE
BARÃO DE COTEGIPE - RS
Av. EI de Abril, 165
CNPJ: 09.790.000
Fone: (51) 3523-2144
Maria Clarice Tomasi Lorentz
Tabeliã



A consulta estará disponível em até 24h no site do Tribunal de Justiça do RS: <http://tjrs.jus.br/selodigital/consulta>
Chave de autenticação para consulta: 099770 51 2023 00007680 57

Prova de Autenticidade válida até 24/06/2024

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 24/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 **15b36b2071f7665289364d0d406a2cc04835bad43ba4eb199226168fad74a6f** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **200400** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**Suema Procução**", cujo assunto é descrito como "**Suema Procução**", faz prova de que em **26/03/2024 09:55:09**, o responsável **Dimaster - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda (02.520.829/0001-40)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimaster - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **26/03/2024 09:57:16** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x71b07acd4cc0eb8ed5eb03beb74362bf19f5fb564a652b57bb2d909ce73e9a55**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

* 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.

v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 26/03/2024 09:56:46 que o documento de hash (SHA-256)

15b36b2071f7665289364d0d406a2cc04835bad43ba4eb199226168fad74a6f foi validado em 26/03/2024 09:55:19 através da transação blockchain 0x71b07acd4cc0eb8ed5eb03beb74362bf19f5fb564a652b57bb2d909ce73e9a55 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileInfo> (NID: 200400)



002168

DIMEVA
DISTRIBUIDORA
E IMPORTADORA
LTDA - EPP



14222

08 2170

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

Declaramos para os fins exigidos na legislação, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

Dados do Fornecedor

CNPJ: 76.386.283/0001-13 DUNS®: 906857029
Razão Social: DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
Nome Fantasia: DIMEVA
Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 10/10/2024
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA
MEI: Não
Porte da Empresa: Demais

Ocorrências e Impedimentos

Ocorrência: Consta
Impedimento de Licitar: Nada Consta
Ocorrências Impeditivas indiretas: Nada Consta
Vínculo com "Serviço Público": Nada Consta

Níveis cadastrados:

Automática: a certidão foi obtida através de integração direta com o sistema emissor. Manual: a certidão foi inserida manualmente pelo fornecedor.

I - Credenciamento**II - Habilitação Jurídica****III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal**

Receita Federal e PGFN	Validade:	15/10/2024	Automática
FGTS	Validade:	15/05/2024	Automática
Trabalhista (http://www.tst.jus.br/certidao)	Validade:	15/10/2024	Automática

IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal

Receita Estadual/Distrital	Validade:	04/06/2024
Receita Municipal	Validade:	07/07/2024

V - Qualificação Técnica**VI - Qualificação Econômico-Financeira**

Validade: 30/04/2024



03 2171

Consulta de Impedidos de Licitar

CNPJ: 76386283000113

NENHUM ITEM ENCONTRADO!

2172

Dimeva
Distribuidora e Importadora

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

R JOSE FRARON, 155 - FRARON
PATO BRANCO PR

Telefone: 4632243767

e-mail: faturamento@dimeva.com.br

CNPJ: 76.386.283/0001-13

IE: 3160386206

LICITAÇÃO Nº: 5.128

Emissão: 22/04/2024	Vendedor: LICITAÇÃO INTERNA 2021
Cliente: 2.822 MUNICIPIO DE CAPANEMA	
CNPJ/CPF: 75.972.760/0001-60	Inscrição/RG:
Endereço: AV. PEDRO VIRIATO PARIGOT DE SOUZA	Nº: 1080
Bairro: CENTRO	Cidade: CAPANEMA
Pregão: 14/2024	Processo:
	Abertura: 24/04/2024
	Vencimento: 30/03/2033
	Telefone: 46 3552-1321
	Compl:
	UF: PR CEP: 85760000

ITENS

LOTE UNICO

Lota	Ordem	Produto	Procedência	Nome Comercial	Reg Ms	Marca
LOTE UNICO	58	22242 CARMELOSE SODICA 0,5% C/1FR - 10ML	N	ACU FRESH 0,5% C/1FR - 10ML	1542302300026	GEOLAB
Qtde: 350,00	Un: FR					
		Valor Unit:		6,9900SEIS REAIS E NOVE MIL NOVECIENTOS DÉCIMO DE MILÉSIMO		
		Valor Total:		2.446,50DOIS MIL QUATROCIENTOS E QUARENTA E SEIS REAIS E CINCO MIL DÉCIMO DE MILÉSIMO		
LOTE UNICO	225	19507 LOSARTANA POTASSICA 50MG + HCTZ 12,5MG C/30 CPR	N	LOSARTANA POTASSICA 50MG + HCTZ 12,5MG C/30 CPR	1004705280010	SANDOZ
Qtde: 25.000,00	Un: CPR					
		Valor Unit:		0,1900UM MIL NOVECIENTOS DÉCIMO DE MILÉSIMO		
		Valor Total:		4.750,00QUATRO MIL SETECENTOS E CINQUENTA REAIS E ZERO DÉCIMO DE MILÉSIMO		
LOTE UNICO	301	4067 SALICILATO DE METILA + CANFORA + MENTOL 88G/120ML C/ 1	N	MASSAGEOL 88G/120ML	1558403070065	NEOQUIMICA
Qtde: 500,00	Un: UN					
		Valor Unit:		17,3900DEZESSETE REAIS E TRÊS MIL NOVECIENTOS DÉCIMO DE MILÉSIMO		
		Valor Total:		8.695,00OITO MIL SEISCENTOS E NOVENTA E CINCO REAIS E ZERO DÉCIMO DE MILÉSIMO		

LOTE UNICO	309	22977	SULFADIAZINA DE PRATA 10MG/G 30G	N	SULFADIAZINA DE PRATA 10MG/G 30G	1049713450027	UNIAO QUIMICA
Qtde:	500,00	Un:	BIS				
			Valor Unit:		4,2900QUATRO REAIS E DOIS MIL NOVECENTOS DÉCIMO DE MILÉSIMO		
			Valor Total:		2.145,00DOIS MIL CENTO E QUARENTA E CINCO REAIS E ZERO DÉCIMO DE MILÉSIMO		
LOTE UNICO	330	18506	CLOR. DE VERAPAMIL 80MG C/30CPR	N	CLOR. DE VERAPAMIL 80MG C/30CPR	1356901990094	EMS
Qtde:	10.000,00	Un:	CPR				
			Valor Unit:		0,3200TRÊS MIL DUZENTOS DÉCIMO DE MILÉSIMO		
			Valor Total:		3.200,00TRÊS MIL DUZENTOS REAIS E ZERO DÉCIMO DE MILÉSIMO		

Total: 0,00

Total Licitação: 21.236,50

VINTE E UM MIL DUZENTOS E TRINTA E SEIS REAIS E CINQUENTA CENTAVOS

Obs:

Dados Bancários:
Banco: Banco do Brasil - 001; Agência: 0495-2, Conta: 65896-0;
Banco: Caixa Econômica Federal - 104; Agência: 0602, Conta: 1673-7;
Banco: Bradesco - 237; Agência: 3283, Conta: 48979-4;

DECLARA QUE PARA OS PRODUTOS CONSTANTES NO CONVÊNIO ICMS 87/02, NO PREÇO OFERECIDO JÁ CONSTAM A DESONERAÇÃO DE ICMS.

VALIDADE DA PROPOSTA 90 DIAS

LUIZ AUGUSTO
VARNIER:396067919
04

Assinado de forma digital por
LUIZ AUGUSTO
VARNIER:39606791904
Dados: 2024.04.30 14:55:51 -03'00'

LUIZ AUGUSTO VARNIER
SOCIO ADMINISTRADOR
CPF: 396.067.919-04 RG: 31485487
E-mail: licitacao@dimeva.com.br

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LOSARTANA POTASSICA+HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.04
Processo	25351.677129/2011-97	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/02/2014
Nome Comercial	LOSARTANA POTASSICA+HIDROCLOROTIAZIDA	Registro	100470528	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	losartana potássica, HIDROCLOROTIAZIDA			Medicamento de referência	HYZAAI
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1004705280010	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/02/2014	24 meses
2	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1004705280029	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/02/2014	24 meses

0821771

2175



DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
R JOSE FRARON, 155 - FRARON
PATO BRANCO PR
Telefone: 4632243767
e-mail: faturamento@dimeva.com.br
CNPJ: 76.386.283/0001-13 IE: 3160386206

LICITAÇÃO Nº: 5.128

Table with bid details: Emissão: 22/04/2024, Vendedor: LICITAÇÃO INTERNA 2021, Cliente: 2.822 MUNICIPIO DE CAPANEMA, CNPJ/CPF: 75.972.760/0001-60, Inscrição/RG: Nº: 1080, Telefone: 46 3552-1321, Endereço: AV. PEDRO VIRIATO PARIGOT DE SOUZA, Bairro: CENTRO, Cidade: CAPANEMA, UF: PR, CEP: 85760000, Pregão: 14/2024, Processo: Abertura: 24/04/2024, Vencimento: 30/03/2033

ITENS

LOTE UNICO

Main items table with columns: Lote, Ordem, Produto, Procedência, Nome Comercial, Reg Ms, Marca. Includes items for Carmelose Sodica, Salicilato de Metila, and Sulfadiazina de Prata.

Dimeva

Distribuidora e Importadora

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

R. JOSE FRARON, 155 - FRARON
PATO BRANCO PR

Telefone: 4632243767

e-mail: faturamento@dimeva.com.br

CNPJ: 76.386.283/0001-13

IE: 3160386206

02176

LOTE UNICO	330	18506	CLOR. DE VERAPAMIL 80MG C/30CPR	N	CLOR. DE VERAPAMIL 80MG C/30CPR	1356901990094	EMS
Qtde: 10.000,00 Un: CPR							
			Valor Unit:	0,3200TRÊS MIL DUZENTOS DÉCIMO DE MILÉSIMO			
			Valor Total:	3.200,00TRÊS MIL DUZENTOS REAIS E ZERO DÉCIMO DE MILÉSIMO			

Total: 0,00

Total Licitação: 16.486,50

DEZESESSE MIL QUATROCENTOS E OITENTA E SEIS REAIS E CINQUENTA CENTAVOS

Obs:

Dados Bancários:

Banco: Banco do Brasil - 001; Agência: 0495-2, Conta: 65896-0;
Banco: Caixa Econômica Federal - 104; Agência: 0602, Conta: 1673-7;
Banco: Bradesco - 237; Agência: 3283, Conta: 48979-4;

DECLARA QUE PARA OS PRODUTOS CONSTANTES NO CONVÊNIO ICMS 87/02, NO PREÇO OFERECIDO JÁ CONSTAM A DESONERAÇÃO DE ICMS.

VALIDADE DA PROPOSTA 90 DIAS

LUIZ AUGUSTO
VARNIER:39606791
904

Assinado de forma digital por
LUIZ AUGUSTO
VARNIER:39606791904
Dados: 2024.04.30 08:56:02
+03'00'

LUIZ AUGUSTO VARNIER
SOCIO ADMINISTRADOR
CPF: 396.067.919-04 RG: 31485487
E-mail: licitacao@dimeva.com.br

0 2177

B

30/04/2024, 08:58

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ACU FRESH

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.014464/2011-14	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	04/07/2016
Nome Comercial	ACU FRESH	Registro	154230230	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CARMELOSE SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTROS MEDICAMENTOS COM ACAA NO APARELHO VISUAL			ATC	
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

2	5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PE OPC X 10 ML ATIVA	1542302300026	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	04/07/2016	24 meses
4	5 MG/ML SOL OFT CX 50 FR GOT PLAS PE OPC X 10 ML ATIVA	1542302300042	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	04/07/2016	24 meses
5	5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PE OPC X 15 ML ATIVA	1542302300050	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	04/07/2016	24 meses
6	5 MG/ML SOL OFT CX 50 FR GOT PLAS PE OPC X 15 ML ATIVA	1542302300069	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	04/07/2016	24 meses

00 2178

0 2173
3

24/04/2024, 15:13

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SODIX

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.001199/2003-95	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	28/03/2003
Nome Comercial	SODIX	Registro	154230022	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO			Medicamento de referência	VOLTAREN
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1542300220017	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
2	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 1000 ATIVA	1542300220025	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
3	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA	1542300220033	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses

4	50 MG COM REV LIB RETARD CT 50 BL AL PLAS PVC TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1542300220041	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
5	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1542300220051	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
10	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1542300220106	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
11	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1542300220114	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses
12	50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 ATIVA	1542300220122	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	28/03/2003	24 meses

0 2181
B

24/04/2024, 15:07

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MASSAGEOL

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	25351.566307/2011-44	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	14/05/2012
Nome Comercial	MASSAGEOL	Registro	155840307	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo	SALICILATO DE METILA, CÂNFORA, LEVOMENTOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM ACAO NO SISTEMA MUSCULO ESQUELETICO			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	POM DERM CT BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1558403070014	POMADA DERMATOLOGICA	14/05/2012	24 meses
2	SOL AER CX 60 TB AL X 60 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1558403070022	AEROSSOL TOPICO	14/05/2012	24 meses
3	SOL AER TB AL X 60 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1558403070030	AEROSSOL TOPICO	14/05/2012	24 meses
4	POM DERM CT BG AL X 20 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1558403070049	POMADA DERMATOLOGICA	14/05/2012	24 meses

5	POM DERM CT BG AL X 15 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1558403070057	POMADA DERMATOLOGICA	14/05/2012	24 meses
6	SOL AER TB AL X 120 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1558403070065	AEROSSOL TOPICO	14/05/2012	24 meses
7	SOL AER CX 60 TB AL X 120 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1558403070073	AEROSSOL TOPICO	14/05/2012	24 meses

03 2182

03 2183

0 2183
B

24/04/2024, 15:08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfadiazina de prata

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.150119/2007-58	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/09/2007
Nome Comercial	sulfadiazina de prata	Registro	104971345	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	SULFADIAZINA DE PRATA			Medicamento de referência	Dermazine
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem	• SULFADIAZINA_DE_PRATA_LAYOUT DE ROTULAGEM.PDF - 1 de 1				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS AL OPC X 15 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713450019	CREME DERMATOLOGICO	03/09/2007	24 meses

2	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS AL OPC X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713450027	CREME DERMATOLOGICO	03/09/2007	24 meses
3	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS AL OPC X 50 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713450035	CREME DERMATOLOGICO	03/09/2007	24 meses
4	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS AL OPC X 100 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713450043	CREME DERMATOLOGICO	03/09/2007	24 meses

2184

2185

24/04/2024, 15:08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de verapamil

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25351.003796/2004-35	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/06/2004
Nome Comercial	cloridrato de verapamil	Registro	135690199	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL			Medicamento de referência	DILACORON
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	80 MG COM REV CT BL AL PLAS VERM X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356901990019	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
2	80 MG COM REV CT BL AL PLAS VERM X 45 CANCELADA OU CADUCA	1356901990027	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
3	80 MG COM REV CT BL AL PLAS VERM X 60 CANCELADA OU CADUCA	1356901990035	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses

4	80 MG COM REV CT BL AL PLAS VERM X 450 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1356901990043	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
5	80 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356901990051	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
6	80 MG COM REV CT BL AL AL X 45 CANCELADA OU CADUCA	1356901990061	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
7	80 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1356901990078	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
8	80 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1356901990086	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
9	80 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 30 ATIVA	1356901990094	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
10	80 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 45 ATIVA	1356901990108	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
11	80 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 60 ATIVA	1356901990116	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses
12	80 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 450 ATIVA	1356901990124	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/06/2004	24 meses

2186

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 03/07/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 635af776402433af27740e70c2299062799190de8d622a13715958bc2878686 foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID 202167 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "CRF V. 31.03.2027", cujo assunto é descrito como "CRF V. 31.03.2027", faz prova de que em 04/04/2024 10:18:15, o responsável Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda (76.386.283/0001-13) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em 04/04/2024 10:20:46 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 0x4fe0ffc75a59f2011f2d6b6378ac202537ef17d9854b6ec5977e74a5b81b81a8. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



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



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR

CERTIDÃO DE REGULARIDADE 2022

Consulte pelo Código de Autenticação para Validar a CRT em www.crf-pr.org.br/informacoes



CADASTRO NO CRF SOB O 11163	VALIDADE 31/03/2027	CODIGO DE AUTENTICAÇÃO 9EF552825FFF9710F8246D57056C888C
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA		
NOME FANTASIA DISTRIBUIDORA DIMEVA		
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORA MEDICAMENTOS, INSUMOS E DROGAS	NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. MEDICAMENTO	
ENDEREÇO RUA JOSÉ FRARON 155 SALA 01	CNPJ 76.386.283/0001-13	
LOCALIDADE FRARON	CIDADE - UF PATO BRANCO-PR	
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO		

Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
*****	08:00 às 12:00	*****				
*****	13:30 às 18:18	*****				

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS						
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			SITUAÇÃO
F	17383	LUÍZ HENRIQUE QUADRADO DOS SANTOS	DIRETOR TÉCNICO			CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	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	*****
*****	13:30 às 18:18	13:30 às 18:18	13:30 às 18:18	13:30 às 18:18	13:30 às 18:18	*****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR

Curitiba, 22 de Março de 2022

Gerentes do CRF-PR conforme Deliberação 1002/2021
Farm. Gabrielle Luize Pereira - Gerente Cad/PJ
Farm. Flávia de Abreu Chaves - Gerente Cad/PJ
Farm. Edivar Gomes - Gerente Geral

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 6.360/78. 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.



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 04/04/2024 10:20:35 que o documento de hash (SHA-256)
635af776402433af27740e70c2299062799190de8d622a13715958bc2878686 foi validado em 04/04/2024 10:18:25 através da transação blockchain
0x4fe0ffc75a59f2011f2d6b6378ac202537ef17d9854b6ec5977e74a5b81b81a8 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 202167)



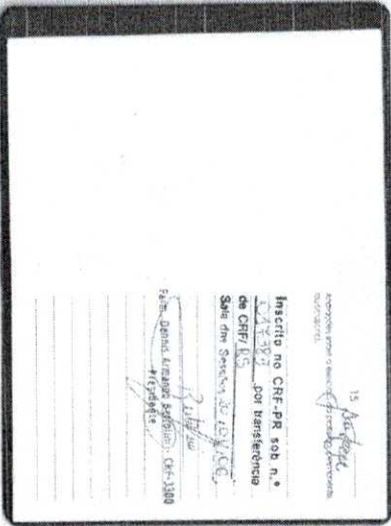
Prova de Autenticidade válida até 03/07/2024

062187

2183



v4.0 - Dataln Blockchain certifica em 04/04/2024, 10:20:35 que o documento de hash (SHA-256) 635a17764d4243a827744e70229962799190a8e622a13715958a2b76986 foi validado em 04/04/2024, 10:18:25 através da transação blockchain 0x4ef0c75a59201112d968379ac20231e717d954d6e4c977e74b591b1b8 e pode ser verificado em <https://www.dataln.com/FinCheck> (ND: 202167)



Prova de Autenticidade válida até 03/07/2024



v4.0 - Dataln Blockchain certifica em 04/04/2024, 10:20:35 que o documento de hash (SHA-256) 635a17764d4243a827744e70229962799190a8e622a13715958a2b76986 foi validado em 04/04/2024, 10:18:25 através da transação blockchain 0x4ef0c75a59201112d968379ac20231e717d954d6e4c977e74b591b1b8 e pode ser verificado em <https://www.dataln.com/FinCheck> (ND: 202167)



Prova de Autenticidade válida até 03/07/2024



Dautin Blockchain
 Rua Dagoberto Nogueira, 100
 Ed. Torre Azul - 11º Andar
 Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 08/05/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 bb9e1d713b1137f3622486d8170b28c9b0c59cc21743205289a80963d6271 foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID 192324 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "COMPROVANTE DE PAGAMENTO BOMBEIROS 2024", cujo assunto é descrito como "COMPROVANTE DE PAGAMENTO BOMBEIROS 2024", faz prova de que em 06/02/2024 09:06:35, o responsável Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda (76.386.283/0001-13) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em 06/02/2024 09:11:04 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 0x16104b0c183d4953ae46c42249b468b712d531ac02414b3c7d589a22.
 Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



DAUTIN
 BLOCKCHAIN



PREFEITURA DE PATO BRANCO

Secretaria de Saúde
 Divisão de Vigilância Sanitária

A Secretária Municipal de Saúde de acordo com a Lei nº 1341/94 de 07 de dezembro de 1994, alterada pela Lei nº 1483/96 de 23 de agosto de 1996 e Decreto Municipal nº 3449/96 de 22 de junho de 1998, concede a presente

LICENÇA SANITÁRIA

RAZÃO SOCIAL:	DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA EPP	ÁREA CONSTRUÍDA:	462 m ²
C.N.P.J.:	76.386.283/0001-13		
ENDEREÇO:	RUA JOSE FRARON 155 SALA 01		
BAIRRO:	FRARON		
RAMO DE ATIVIDADE:	COM. ATACADISTA DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE OS DE CONTROLE ESPECIAL (PORT 344/96), FABRICAÇÃO DE ESQUADRIAS DE METAL, COMÉRCIO VAREJISTA DE FERRAGENS E FERRAMENTAS, TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL, COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO, COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA, COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO,		
C.N.A.E.:	532288 COM. ATACADISTA DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE OS DE CONTROLE ESPECIAL (PORT 344/96) 533121 FABRICAÇÃO DE ARTÉFATOS DE MATERIAL PLÁSTICO PARA USOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE 533859 COMÉRCIO ATACADISTA ESPECIALIZADO DE MATERIAIS DE CONSTRUÇÃO NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE 533657 COMÉRCIO ATACADISTA DE MATERIAL ELÉTRICO 532766 OUTRAS ATIVIDADES DE SERVIÇOS PRESTADOS PRINCIPALMENTE ÀS EMPRESAS NÃO ESPECIFICADAS ANTERIORMENTE 532299 COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA		
RESPONSÁVEL TÉCNICO:	LUIZ HENRIQUE QUADRADO DOS SANTOS		
DATA DE VISTORIA:	19/02/2024	Nº REG CONSELHO:	17383 / C/R / PR
DATA DE VENCIMENTO:	19/03/2025	Nº DE LICENÇA:	1016
GRAU DE RISCO:	RISCO 2		

Este documento deve ser Afixado em local visível ao público (art.166 - Código de Saúde do Paraná)

Cirlei C. Wagner dos Santos
 Chefe da Vigilância Sanitária
 Port. 616/2014

Pi *[assinatura]*

COORD. DIVISÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Luciana V. Venturin
 Farmacêutica
 CRF 21473

RESPONSÁVEL PELA INSPEÇÃO

Divisão de Vigilância Sanitária - Rua Xavantes, 411 - Centro - Pato Branco - PR (46) 3213-1720

Prova de Autenticidade válida até 18/06/2024

v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/02/2024 09:14:40 que o documento de hash (SHA-256) 0202ac5f72021c14eac8f0a7a32f6e0c779aa8ca108ba8782c0e676, foi validado em 20/02/2024 09:00:08 através da transação blockchain 0x16104b0c183d4953ae46c42249b468b712d531ac02414b3c7d589a22 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FirmCheck?NID=199421>



021818

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 18/06/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 **092cac6576a2fc1d34eca8b9b47ea2ffebc779feaacaf20fde478fccfebe7b** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes* através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **199421** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**LICENÇA SANITÁRIA V. 19.03.2025**", cujo assunto é descrito como "**LICENÇA SANITÁRIA V. 19.03.2025**", faz prova de que em **20/03/2024 08:07:56**, o responsável Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda (76.386.283/0001-13) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **20/03/2024 08:14:54** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0xbafca12b2340eed0cb38c6cacc8b5b624043dd1df62a7fc75a87f10a5433fa1d**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

* 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.



Pagamento de outros convênios

SISBB - SISTEMA DE INFORMACOES BANCO DO BRASIL
06/02/2024 - AUTO-ATENDIMENTO - 08.22.05
0495200495

COMPROVANTE DE PAGAMENTO

CLIENTE: DIMEVA - DISTRIBUIDORA DE
AGENCIA: 495-0 CONTA: 65.996-0
EFETUADO POR: JULIO CESAR PAESE

Convênio GOV. PARANÁ-SEFA - GK-PR
Codigo de Barras 85360000002-0 2290232202-2
40306100102-3 24000011015-0
Data do pagamento 06/02/2024
Valor em Dinheiro 222,90
Valor em Cheque 0,00
Valor Total 222,90

EM CASO DE PAGAMENTO EM DIA NAO UTIL, A
LIQUIDACAO OCORRERA NO DIA UTIL SEGUINTE.

DOCUMENTO: 020814
AUTENTICACAO SISBB:
1.31B.D0E.BE6.62R.6C1

Assinada por JD599328JULIO CESAR PAESE 06/02/202408:22:12

Transação efetuada com sucesso.

Transação efetuada com sucesso por: JD599328 JULIO CESAR PAESE.

Prova de Autenticidade válida até 06/05/2024



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 06/02/2024 09:10:52 que o documento de hash (SHA-256)
b09e1d713b1137f3622468d8170b28c96bdc59cc21743205289af0963d6271 foi validado em 06/02/2024 09:06:43 através da transação blockchain
0a6f104bcc18f3d953aea46c642249b468efbe712d531ac02414b3c7d9589a2f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 192324)





Número SEFA: 2024.0306.1001.0229

Pagamento com PIX: Baixa em até 24 horas. Se final de semana, no segundo dia útil.

 <p>ESTADO DO PARANÁ Secretaria de Estado da Fazenda Guia de Recolhimento do Estado do Paraná 1ª via - Agência Arrecadadora</p>			
Nome da Nota Empresarial do Contribuinte / Credor DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA		Validade da Guia 06/03/2024	
CAD/CAMB ou Ag. Arrecadador	Inscrição CNPJ ou CPF 76.386.283/0001-13	Telefone (46) 3224-3767	Valor Total (R\$) 222,90

 <p>ESTADO DO PARANÁ Secretaria de Estado da Fazenda Guia de Recolhimento do Estado do Paraná 2ª via - Contribuinte</p>			
Instituição 990000 - TESOUREO ESTADUAL		Validade da Guia 06/03/2024	
Nome da Nota Empresarial do Contribuinte / Credor DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA		Número SEFA 2024.0306.1001.0229	
CAD/CAMB ou Ag. Arrecadador	Inscrição CNPJ ou CPF 76.386.283/0001-13	Telefone (46) 3224-3767	Valor da Receita (R\$) 222,90
Endereço do Contribuinte R JOSE FRARON, 155 - FRARON		Valor da Multa (R\$) *****	
Município / UF PATO BRANCO/PR	E-Mail	Valor do Acréscimo (R\$) *****	
Código numérico da linha digital 8586000002-0 22900232202-2 40306100102-3 24000011015-0		QrCode	Valor dos Juros (R\$) *****
Instruções Pagar no Banco do Brasil, Bancoob, Bradesco, Itaú, Rendimento, Santander ou Sicredi. O pagamento via PIX pode ser feito em qualquer banco por meio de aplicativo.		Valor Total (R\$) 222,90	

Emitted via PREVFOGD (05/02/2024 14:37:19)

Extrato do Recolhimento					
Informações do Recolhimento 4103 - Taxa de Corpo de Bombeiros			Validade Original 06/03/2024		
Documento Protocolo: 39240026714-68	Selo de Cálculo (R\$)	Alíquota (%)	Cod. do Produto	Retenções 02/2024	Car. do Município 7751-8
Nome do Destinatário 13GB - SPCIP PATO BRANCO			Valor da Receita (R\$) 222,90		
CNPJ ou CPF do Destinatário 14.869.229/0001-71	Município/UF do Destinatário PATO BRANCO/PR	Pais do Veículo/UF		Valor da Multa (R\$) *****	
Informações Complementares Processo: 3.9.01.24.0001900161-28 - NIS 900161 Certificado de Licenciamento do Corpo de Bombeiros Militar - CLCB Conforme Lei Estadual nº 13.976, de 26 de dezembro de 2002. Valores válidos para pagamento até 06/03/2024.			Valor do Acréscimo (R\$) *****		
Guia válida para pagamento até 06/03/2024.			Valor dos Juros (R\$) *****		
			Valor Total (R\$) 222,90		

Prova de Autenticidade válida até 06/05/2024



ESTADO DO PARANÁ
PREFEITURA MUNICIPAL DE PATO BRANCO
SECRETARIA MUNICIPAL DE FINANÇAS

Empresa Fácil

ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO

Número 331/1989

Nome Fantasia: DIMEVA

Razão Social: DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA - EPP

CNPJ: 76.386.283/0001-13

Inscrição Municipal: 800978

Atividade Principal (CNAE) 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano (Exerce no endereço)

Atividade(s) Secundária(s) (CNAE): 8299-7/99 - Outras atividades de serviços prestados principalmente às empresas não especificadas anteriormente (Exerce no endereço), 4930-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional (Não exerce no endereço), 4646-0/01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria (Exerce no endereço), 4672-9/00 - Comércio atacadista de ferragens e ferramentas (Exerce no endereço), 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (Exerce no endereço), 2512-8/00 - Fabricação de esquadrias de metal (Não exerce no endereço), 4679-6/04 - Comércio atacadista especializado de materiais de construção não especificados anteriormente (Exerce no endereço), 4673-7/00 - Comércio atacadista de material elétrico (Exerce no endereço), 4669-9/99 - Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças (Exerce no endereço), 4759-8/99 - Comércio varejista de outros artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente (Exerce no endereço), 2821-6/01 - Fabricação de fornos industriais, aparelhos e equipamentos não-elétricos para instalações térmicas, peças e acessórios (Não exerce no endereço), 2221-8/00 - Fabricação de laminados planos e tubulares de material plástico (Não exerce no endereço), 4663-0/00 - Comércio atacadista de máquinas e equipamentos para uso industrial; partes e peças (Exerce no endereço), 2229-3/99 - Fabricação de artefatos de material plástico para outros usos não especificados anteriormente (Não exerce no endereço)

Município: Pato Branco Endereço: RUA José Fraron, 155, SALA 01, Fraron

CEP: 85503320

Local e data: Pato Branco, sexta, 27 de abril de 2018

Validade:

MAURO JOSÉ SBARAIN
Secretaria Municipal de Finanças

Observação

Código de Autenticidade: 185RLYAZVM



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 06/02/2024 09:10:52 que o documento de hash (SHA-256) b89e1d713b1137f3822468d8170e2b99bd59f6c21743205289e096346271 foi validado em 06/02/2024 09:05:43 através da transação blockchain Dxf6104bcc10f3d953ae46c42249b468fbb712d531ad2414b3c7d6589a2f2 e pode ser verificado em https://www.dautin.com/FileCheck (NID: 192324)



06/21/91

"EMITIDO PELO FUNCIONÁRIO SILVANE FIORINI"

Esse documento deverá permanecer exposto em local visível no estabelecimento empresarial

Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 06/05/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain 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 e24aa5160b02637ef92ca32f9c9b0d218aae3c524ae6ed71de7737b957eeb18c foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID 192323 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "COMPROVANTE DE PAGAMENTO ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO 2024", cujo assunto é descrito como "COMPROVANTE DE PAGAMENTO ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO 2024", faz prova de que em 06/02/2024 09:06:06, o responsável Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda (76.386.283/0001-13) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em 06/02/2024 09:08:10 através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 0x6732f3ad63b294fa94c9286d1e02b94be92656bd10a2ef07879a181d7acfc3ec. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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



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

082192

Pagamento de títulos com débito em conta corrente

06/02/2024 - BANCO DO BRASIL - 09:22:05
04950/495 0001

COMPROVANTE DE PAGAMENTO DE TITULOS

CLIENTE: DIMEVA - DISTRIBUIDORA DE
AGENCIA: 0495-2 CONTA: 65.896-0

CAIXA ECONOMICA FEDERAL

1049579848000010904017258992085197220000162006

BENEFICIARIO:

MUNICIPIO DE PATO BRANCO

NOME FANTASIA:

MUNICIPIO DE PATO BRANCO

CNPJ: 76.995.446/0001-54

BENEFICIARIO FINAL:

MUNICIPIO DE PATO BRANCO

CNPJ: 76.995.446/0001-54

PAGADOR:

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA

CNPJ: 76.386.283/0001-13

NR. DOCUMENTO 20.615

DATA DE VENCIMENTO 20/05/2024

DATA DO PAGAMENTO 06/02/2024

VALOR DO DOCUMENTO 1.620,06

VALOR COBRADO 1.620,06

NR. AUTENTICACAO E.94B.3C7.DDE.CSF.ADC

Central de Atendimento BB
4004 0001 Capitais e regioes metropolitanas
0800 729 0001 Demais localidades.
Consultas, informacoes e servicos transacionais.

SAC BB
0800 729 0722
Informacoes, reclamacoes, cancelamento de
produtos e servicos.

Ouvidoria
0800 729 5678
Reclamacoes nao solucionadas nos canais
habituais agencia, SAC e demais canais de
atendimento.

Atendimento a Deficientes Auditivos ou de Fala
0800 729 0088
Informacoes, reclamacoes, cancelamento de cartao,
outros produtos e servicos da Ouvidoria.

Assinada por JD599328JULIO CESAR PAESE 06/02/202408:22:12

Transação efetuada com sucesso.

Transação efetuada com sucesso por: JD599328 JULIO CESAR PAESE.

Prova de Autenticidade válida até 06/05/2024



SECRETARIA DE ADMINISTRAÇÃO E FINANÇAS
DIVISÃO DE FISCALIZAÇÃO E TRIBUTAÇÃO

DECLARAÇÃO

Declaramos para os devidos fins e a quem interessar possa que, nos termos do artigo 120, parágrafo único, do Código Tributário Municipal (Lei Complementar 001/98), a validade do Alvará de Licença ou autorização expedida pelo poder público, fica condicionada ao prazo de validade do licenciamento expedido pelo Corpo de Bombeiros:

Art. 120. A validade do alvará de licença ou autorização expedido pelo poder público municipal, ou documento equivalente, fica condicionada ao prazo de validade do licenciamento expedido pelo Corpo de Bombeiros Militar, nos termos do art. 2º da Lei Estadual nº 19.449, de 5 de abril de 2018. Alteração feita pelo Art. 2º. da Lei Complementar nº 95, de 01 de junho de 2023.

A licença deve ser renovada sempre que ocorrer mudanças de atividade, razão social ou transferência de local.

A prova de inscrição do contribuinte junto a municipalidade é feita através da cópia do alvará, a comprovação do pagamento da Taxa de Verificação e Regular Funcionamento do exercício e do licenciamento expedido pelo Corpo de Bombeiros, quando exigível.

E por ser a expressão da verdade, firma-se a presente Declaração.

Datado e assinado digitalmente

Juli Rebonatto

Chefe de Tributação e Fiscalização

R. Caramuru, 271, - CEP: 85501-064 - Pato Branco - PR
+55 (46) 3220 1584, +55 (46) 3220 1518 e 3220-1526 www.pato Branco.pr.gov.br



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 06/02/2024 09:07:57 que o documento de hash (SHA-256)
e24aa5160b02637e92ca32f9c9b04218aae3c524ae6ed71de7737b957eeb18c foi validado em 06/02/2024 09:06:16 através da transação blockchain
0x673235ad63b294fa94c8286d1e02b94be92656bd10a2e07879a181d7act3ec e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 192323)



Assinado por 1 pessoa: JULI REBONATTO
Para verificar a validade das assinaturas, acesse <https://pato Branco.1doc.com.br/verificacao/8F48-BAA4-A643-D7A6> e informe o código 8F48-BAA4-A643-D7A6

8 2193





VERIFICAÇÃO DAS ASSINATURAS



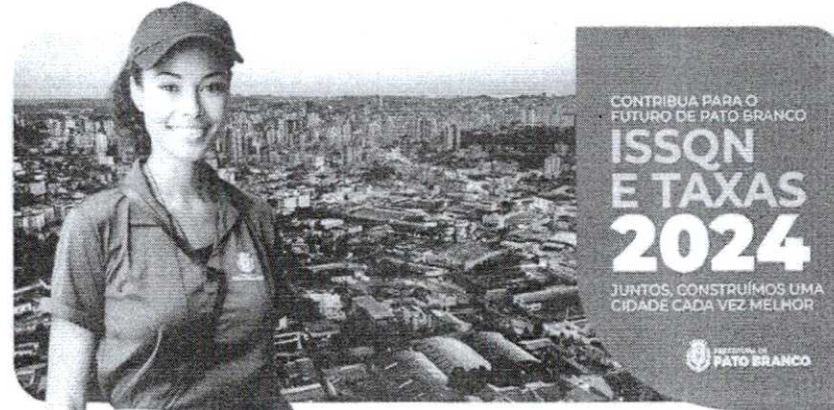
Código para verificação: 6F48-BA4A-A643-D7A6

Este documento foi assinado digitalmente pelos seguintes signatários nas datas indicadas:

- ✓ JULLI REBONATTO (CPF 042.XXX.XXX-19) em 16/01/2024 08:04:55 (GMT-03:00)
Papel: Parte
Emitido por: Sub-Autoridade Certificadora 1Doc (Assinatura 1Doc)

Para verificar a validade das assinaturas, acesse a Central de Verificação por meio do link:

<https://patobranco.1doc.com.br/verificacao/6F48-BA4A-A643-D7A6>



Beneficiário MUNICÍPIO DE PATO BRANCO - PR		CAIXA 104-0 10495.79649 00009.100940 17258.982085 1 97220006162006	
Tx ILPF 2024 1 / 1		Local de Pagamento CAIXA ECONOMICA FEDERAL, CASAS LOTÉRICAS E CORRESPONDENTES ATÉ O VALOR LIMITE	
Dt Documento 05/02/2024 Agência/Cód. Beneficiário 2658/579849-0		Vencimento 26/05/2024	
Vencimento 26/05/2024 Nosso Número 148000017258982085-1		Beneficiário MUNICÍPIO DE PATO BRANCO - PR CNPJ 74.895.448/0001-54	
Valor do Documento 1.620,06		Dt Documento 05/02/2024 Especie Doc. CARNÊ Acerto Dt. Processam. N	
Uso Banco Carteira Moeda RG R\$ Tx ILPF 2024 1 / 1		Nosso Número 148000017258982085-1	
Instruções Após o vencimento: Multa de 2,0% Juros de 0,40% ao mês NÃO RECEBER APÓS O VENCIMENTO		Instruções EMISSÃO PORTAL DO CIDADÃO PIX Mora Multa/Juro Outros Acrésc. Valor Cobrado	
Pagador DIRETORIA DE REGISTRO E IMPOSTOS LITUA RUA JOSÉ STANISLAU 155 Pato Branco PR 85093320		Pagador DIRETORIA DE REGISTRO E IMPOSTOS LITUA RUA JOSÉ STANISLAU 155 Pato Branco PR 85093320	

Prova de Autenticidade válida até 06/05/2024

2194



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 06/02/2024 09:07:57 que o documento de hash (SHA-256) e24aa5160b02637ef92ca329c8b0d218aa3c524ae6ed71de7737b957eeb18c foi validado em 06/02/2024 09:06:16 através da transação blockchain 0a6732De63b294b94c9296d1e02b94be92656bd10a2e07879a181d7ack3ec e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 192323)



ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
IMPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: A C B I DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
ENDEREÇO: RUA LUIZ LEOPOLDO FERNANDES PINHEIRO, 555 SALA 804
BAIRRO: CENTRO CEP: 24030127 - NITERÓI/RJ
CNPJ: 32.356.732/0001-05
PROCESSO: 25351.473750/2019-66 AUTORIZ/MS: 3.08874.6

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: COMBATE DE INSETOS S/L COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: RUA SANTA CATARINA, 1785
BAIRRO: CENTRO CEP: 85801041 - CASCAVEL/PR
CNPJ: 74.194.721/0001-16
PROCESSO: 25351.380159/2019-66 AUTORIZ/MS: 3.08867.2

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: HDS/PLAB COMERCIO DE ARTIGOS MEDICOS E ORTOPEDICOS LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA AYLES DE ALMEIDA, (C) C SILVA), Nº 488
BAIRRO: RAIZ CEP: 60668130 - MANAUS/AM
CNPJ: 02.246.196/0001-24
PROCESSO: 25351.469667/2019-92 AUTORIZ/MS: 3.08875.0

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.529, DE 10 DE SETEMBRO DE 2019

A Coordenadora de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 369, alínea ao art. 54, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Alterar a Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ROBERTA MENeses MARQUEZ DE AMORIM

ANEXO

EMPRESA: DHALIAS INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DO IPIRANGA, 315
BAIRRO: CARAVELAS CEP: 35030005 - GOVERNADOR VALADARES/MG
CNPJ: 18.649.877/0001-73
PROCESSO: 25351.08428/2015-07 AUTORIZ/MS: 2.07872.4

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
EMBALAR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: COSMÉTICOS
FABRICAR: COSMÉTICOS
FRACIONAR: COSMÉTICOS
REEMBALAR: COSMÉTICOS

EMPRESA: SOLUCIONA LOGÍSTICA E TRANSPORTE EIRELI
ENDEREÇO: R BONNARD (GREEN VALLEY II) 980, BLOCO 7, NÍVEL 7/B, BLOCO 8, ARRA
TECNICA COND GREEN VALLEY
BAIRRO: ALPHAVILLE EMPRESARIAL CEP: 06465134 - BARUERI/SP
CNPJ: 19.200.976/0001-03
PROCESSO: 25351.969943/2016-12 AUTORIZ/MS: 2.08625.8

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE COSMÉTICOS MODENA LTDA
ENDEREÇO: RUA JARDIM DA SAUDE, 698
BAIRRO: BARRA CEP: 88320055 - CAMBÓRIU/SC
CNPJ: 31.825.073/0001-46
PROCESSO: 25351.052401/2019-12 AUTORIZ/MS: 4.00760.9

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: UNICA PHARMACEUTICALS PRODUTOS FARMACÉUTICOS E NUTRICIONAIS LTDA
ENDEREÇO: R CARLOS ESSENFELDER Nº 3500, SALA 11
BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 81730060 - CURITIBA/PR
CNPJ: 26.751.186/0001-04
PROCESSO: 25351.243253/2019-35 AUTORIZ/MS: 4.00911.1

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COSMÉTICOS DO BRASIL INDUSTRIA COMERCIO E DISTRIBUIDORA EIRELI
ENDEREÇO: RUA CHIQUELHO SAPATEIRO, 101 QD 22 LT 09
BAIRRO: DIMPE CEP: 75910590 - RIO VERDE/GO
CNPJ: 09.854.422/0001-80
PROCESSO: 25351.27326/2009-53 AUTORIZ/MS: 2.05044.1

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE
EMBALAR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE
FABRICAR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE

EMPRESA: THAT GROUP ACESSÓRIOS E PRODUTOS DE BELEZA LTDA
ENDEREÇO: RUA MALHO BARBOSO, Nº 11, LOJA: A
BAIRRO: VILA VALQUEIRE CEP: 21740010 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 11.812.339/0001-09
PROCESSO: 25351.523664/2015-92 AUTORIZ/MS: 2.08310.9

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: INTERBELLE COMERCIO DE PRODUTOS DE BELEZA LTDA
ENDEREÇO: AV DOUTOR DARIO LOPES DOS SANTOS 2197, CONJ 401, ANDAR 04, CONJ
CORPORATE JARDIM BOT
BAIRRO: JARDIM BOTANICO CEP: 80210010 - CURITIBA/PR
CNPJ: 11.137.051/0001-86
PROCESSO: 25351.026317/2011-92 AUTORIZ/MS: 2.05818.6

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: DIMIEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
ENDEREÇO: RUA JOSÉ FRACION, Nº 155, SALA 03
BAIRRO: FRACION CEP: 85603330 - FATO BRANCO/PR
CNPJ: 76.386.283/0001-13
PROCESSO: 25023.070039/2002-27 AUTORIZ/MS: 1.05459.8

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: PERRIGO DO BRASIL FARMACEUTICA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA NOVE DE JULHO, 3452 - CONJ 83
BAIRRO: JARDIM PALUSTIA CEP: 01406000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 22.094.233/0001-33
PROCESSO: 25351.129237/2018-50 AUTORIZ/MS: 1.17534.6

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: ATINA INDUSTRIA E COMERCIO DE ATIVOS NATURAIS LTDA
ENDEREÇO: RUA DOS OTIS, 81
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 37554836 - POUSO ALEGRE/MG
CNPJ: 05.678.981/0001-44
PROCESSO: 25351.038050/2016-58 AUTORIZ/MS: 1.15458.1

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
EXTRAIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
FABRICAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
PURIFICAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
SINTETIZAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
TRANSFORMAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: ADA MÉDICA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA
ENDEREÇO: R PADRE ESTEVAO PERNET (TATUAPÉ) 1059 CONJ 132
BAIRRO: VILA GOMES CARDIM CEP: 03315000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 08.281.710/0001-49
PROCESSO: 25351.250855/2008-01 AUTORIZ/MS: UR871613518M (8.04473.6)

ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR: CORRELATOS

EMPRESA: CARDIOMED IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI - ME
ENDEREÇO: SMAS TRECHO 03 CONJUNTO 03 BLOCO B NÚMERO 30 SALAS 114, 116, 118, 423 E 424
BAIRRO: GUARÁ CEP: 71215300 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 22.052.653/0001-57
PROCESSO: 25351.618022/2015-05 AUTORIZ/MS: H0411888Y56 (8.12870.1)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: ANELISE DE ALMEIDA DE OLIVEIRA
ENDEREÇO: RUA EMANUEL BONIATTI, 110 - SALA TERRA
BAIRRO: SÃO LEOPOLDO CEP: 95097440 - CAXIAS DO SUL/RS
CNPJ: 07.855.468/0001-07
PROCESSO: 25351.726779/2015-11 AUTORIZ/MS: P427164HMW633 (8.13085.7)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: PRIME DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA QUEIJA DEUS Nº 1049, GALPÕES 8C/9C/10C - CONDOMÍNIO MALIBU 3
BAIRRO: PORTÃO CEP: 42713480 - LAURO DE FREITAS/BA
CNPJ: 11.051.186/0001-24
PROCESSO: 25351.092496/2012-11 AUTORIZ/MS: KY040H0LM01 (8.08409.1)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: NATAL SUTURA IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO ATACADISTA DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES EIRELI
ENDEREÇO: AV. AMINTAS BARROS, 3700 - SALA 2009 E 2010 BLOCO B
BAIRRO: LAGOA NOVA CEP: 59075810 - NATAL/RN
CNPJ: 14.012.086/0002-68
PROCESSO: 25351.099013/2016-11 AUTORIZ/MS: PHW1861718X5 (8.13908.1)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: QUALITY COMMERCE DISTRIBUIDORA IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: AV. HERACLITO MOURÃO DE MIRANDA 1480, LOJA12 E 10
BAIRRO: CASTELO CEP: 31330142 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 05.141.046/0001-76
PROCESSO: 25351.058683/2011-13 AUTORIZ/MS: H3W38H4Y0X3 (8.07334.5)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA	CNPJ 76.386.283/0001-13
Nome Fantasia DIMEVA	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo RUA JOSÉ FRARON, Nº 155, SALA 01 - FRARON CEP: 85.503-320	Cidade/UF PATO BRANCO/PR
Responsável Técnico LUIZ HENRIQUE GUADRADO DOS SANTOS	Responsável Legal [Não cadastrado]

Dados do Cadastro

Cadastro Nº 1.05459-8	Data do Cadastro 20/12/2002	Situação <input type="button" value="Ativa"/>
Nº do Processo <u>25023.070039/2002-27</u>	Cadastro 1 - Medicamento	

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

082196

02197

ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: REGIFARMA COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDERECO: RUA DESEMBARGADOR CARVALHO LIMA, Nº 50
BAIRRO: JARDIM OLIVEIRAS CEP: 60821120 - FORTALEZA/CE
CNPJ: 05.418.572/0001-14
PROCESSO: 25351.018466/2016-92 AUTORIZ/MIS: 3.06867.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.384, DE 28 DE AGOSTO DE 2019

A Coordenadora de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, alínea ao art. 54, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, 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.

ROBERTA MENESES MARQUEZ DE AMORIM

ANEXO

EMPRESA: RUI DE ASSIS JUNIOR - ME
ENDERECO: RUA METÓDIO COLHEI, 62, EDF. CIDADELA CENTER 1, SALA 308
BAIRRO: PARQUE BELA VISTA CEP: 40279120 - SALVADOR/BA
CNPJ: 08.107.114/0001-47
PROCESSO: 25351.550839/2018-72 AUTORIZ/MIS: PMS76X5931M6 (8.17009.1)
ATIVIDADE/CLASSE
COMERCIALIZAR: CORRELATOS

EMPRESA: PERFILMED COMÉRCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA - ME
ENDERECO: Rua LUCIANO DAS NEVES, 1171 sala 206
BAIRRO: CENTRO DE VILA VELHA CEP: 29100201 - VILA VELHA/ES
CNPJ: 15.271.650/0001-49
PROCESSO: 25351.022358/2014-84 AUTORIZ/MIS: G3HY54S51YM (8.10174.5)
ATIVIDADE/CLASSE
COMERCIALIZAR: CORRELATOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.385, DE 28 DE AGOSTO DE 2019

A Coordenadora de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, alínea ao art. 54, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344, de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ROBERTA MENESES MARQUEZ DE AMORIM

ANEXO

EMPRESA: ZYNSTEIN PRODUTOS FARMACÊUTICOS DO BRASIL LTDA
ENDERECO: ESTRADA DA LAGOINHA, 501 - BLOCO 3
BAIRRO: LAGOA CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 31.327.287/0001-91
PROCESSO: 25351.446653/2019-09 AUTORIZ/MIS: 1.19243.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: M & R COMERCIO EIRELI - ME
ENDERECO: R. JOSE DA CUNHA REGO, 320
BAIRRO: CENTRO CEP: 58200000 - GUARABARA/PB
CNPJ: 17.290.835/0001-26
PROCESSO: 25351.427309/2019-11 AUTORIZ/MIS: 1.19202.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: UNIDOCKS ASSESSORIA E LOGISTICA DE MATERIAIS LTDA
ENDERECO: ESTRADA DA CRUZ GRANDE, 1700 SETOR 02
BAIRRO: SANTO ANTONIO CEP: 13290000 - LIMEIRA/SP
CNPJ: 00.233.095/0012-30
PROCESSO: 25351.446667/2019-14 AUTORIZ/MIS: 1.19245.1
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: TRANSJOUR TRANSPORTES LTDA
ENDERECO: RUA VP SE S/N QUADRA 09 LOTE MODULO 09-A
BAIRRO: DAVIA CEP: 75132125 - ANÁPOLIS/GO
CNPJ: 64.666.936/0007-24
PROCESSO: 25351.417569/2019-70 AUTORIZ/MIS: 1.19255.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: IMG COMÉRCIO DE MATERIAIS DE CONSTRUÇÃO EIRELI
ENDERECO: RUA ROSALINA, 01
BAIRRO: RODRILÂNDIA CEP: 26083155 - NOVA IGUAÇU/RJ
CNPJ: 24.846.584/0001-94
PROCESSO: 25351.446658/2019-86 AUTORIZ/MIS: 1.19247.8
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.386, DE 28 DE AGOSTO DE 2019

A Coordenadora de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, alínea ao art. 54, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º. Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344, de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ROBERTA MENESES MARQUEZ DE AMORIM

ANEXO

EMPRESA: WORLD MED COMERCIO DE MATERIAL CIRURGICO EIRELI EPP
ENDERECO: AL. ALBERTO NEPOMUCENO Nº 335 QD CH LOTE 21
BAIRRO: VILA ADELIA CEP: 74723020 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 25.048.186/0001-80
PROCESSO: 25351.852693/2018-05 AUTORIZ/MIS: 1.18425.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: APOLLO HOSPITALAR COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA ME
ENDERECO: R. JURACY MAGALHÃES, Nº 26
BAIRRO: PONTO PARADA CEP: 43700000 - SIMÕES FILHO/BA
CNPJ: 13.917.345/0001-56
PROCESSO: 25351.463718/2015-08 AUTORIZ/MIS: 1.14449.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EXPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: ZYNSTEIN PRODUTOS FARMACÊUTICOS DO BRASIL LTDA
ENDERECO: ESTRADA DA LAGOINHA, 501 - BLOCO 3
BAIRRO: LAGOA CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 31.327.287/0001-92
PROCESSO: 25351.446653/2019-09 AUTORIZ/MIS: 1.19243.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: VISA HOSPITALAR LTDA - EPP
ENDERECO: AV. AGAMENON MAGALHÃES, 711
BAIRRO: SANTO ANTONIO CEP: 55293970 - GARANHUNS/PE
CNPJ: 29.101.445/0001-40
PROCESSO: 25351.194260/2018-15 AUTORIZ/MIS: 1.17602.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: RANI LOG TRANSPORTES LTDA
ENDERECO: RUA ORLANDO MOTTA, 150 QUADRA C GALPAO 1 BLOCO D SALA 1
BAIRRO: JARDIM ALVORADA JANDIRA CEP: 06612260 - JANDIRA/SP
CNPJ: 20.744.724/0001-57
PROCESSO: 25351.652476/2018-17 AUTORIZ/MIS: 1.18127.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: RIO DROGS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS E PERFUMARIA LTDA
ENDERECO: ROD. WASHINGTON LUIZ, Nº 20755
BAIRRO: VILA SANTO ANTONIO CEP: 25225015 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
CNPJ: 28.143.873/0001-72
PROCESSO: 25351.222657/2002-47 AUTORIZ/MIS: 1.21247.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: SIT LOCAÇÕES E LOGISTICA EIRELI
ENDERECO: AV 3 NUMERO 08 - A CONDOMINIO PARQUE NORTE
BAIRRO: MORRO ALTO CEP: 33200000 - VESPAIANO/MG
CNPJ: 27.508.496/0001-14
PROCESSO: 25351.320287/2019-51 AUTORIZ/MIS: 1.18922.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: S 5 TRANSPORTES E LOGISTICA FARMACEUTICA LTDA - EPP
ENDERECO: R DOUTOR LEOPOLDO DE BULHOES, S/N QUADRA70 LOTE 08 E GALPAO
BAIRRO: VILA SANTA CEP: 74912570 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 09.461.008/0003-91
PROCESSO: 25351.007251/2015-01 AUTORIZ/MIS: 1.13359.7
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VTC OPERADORA LOGISTICA LTDA
ENDERECO: STRC, TRECHO 4, CONJUNTO B, LOTE 02
BAIRRO: GUARA CEP: 71225542 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 24.858.887/0007-96
PROCESSO: 25351.966347/2016-63 AUTORIZ/MIS: 1.15342.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: VTC OPERADORA LOGISTICA LTDA
ENDERECO: STRC TRECHO 2 CONJUNTO C LOTE 1
BAIRRO: GUARA CEP: 71255525 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 24.893.687/0005-23
PROCESSO: 25351.469542/2012-82 AUTORIZ/MIS: 1.23191.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
ENDERECO: RUA JOSÉ FRARON, Nº 153, SALA 01
BAIRRO: FRARON CEP: 85593920 - PATO BRANCO/PR
CNPJ: 76.386.263/0001-13
PROCESSO: 25351.569520/2014-99 AUTORIZ/MIS: 1.12064.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VTC OPERADORA LOGISTICA LTDA
ENDERECO: STRC TRECHO 2 CONJUNTO C LOTE 1
BAIRRO: GUARA CEP: 71255525 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 24.893.687/0005-23
PROCESSO: 25351.469542/2012-82 AUTORIZ/MIS: 1.23191.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
ENDERECO: RUA JOSÉ FRARON, Nº 153, SALA 01
BAIRRO: FRARON CEP: 85593920 - PATO BRANCO/PR
CNPJ: 76.386.263/0001-13
PROCESSO: 25351.569520/2014-99 AUTORIZ/MIS: 1.12064.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

082193

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA	76.386.283/0001-13
Nome Fantasia	
DIMEVA	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo	Cidade/UF
RUA JOSÉ FRARON, Nº 155, SALA 01 - FRARON CEP: 85.503-320	PATO BRANCO/PR
Responsável Técnico	Responsável Legal
LUIZ HENRIQUE GUADRADO DOS SANTOS	LUIZ AUGUSTO VARNIER

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
2.06990-5	02/09/2013	Ativa
Nº do Processo	Cadastro	
<u>25351.463027/2013-02</u>	2 - Cosmético	

Atividades / Classes

Armazenar

- Perfume
- Cosmético
- Produtos de Higiene

Distribuir

- Perfume
- Cosmético
- Produtos de Higiene

Expedir

- Perfume
- Cosmético
- Produtos de Higiene

Voltar

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA	76.386.283/0001-13
Nome Fantasia	
DIMEVA	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo	Cidade/UF
RUA JOSÉ FRARON, Nº 155, SALA 01 - FRARON CEP: 85.503-320	PATO BRANCO/PR
Responsável Técnico	Responsável Legal
LUIZ HENRIQUE GUADRADO DOS SANTOS	LUIZ AUGUSTO VARNIER

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
1.12064-1	20/10/2014	Ativa
Nº do Processo	Cadastro	
<u>25351.569570/2014-99</u>	1 - Medicamento Especial	

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Voltar

0621911



MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base na Resolução RDC nº 222/2006 e Resolução RDC nº 76/2008. A empresa já está autorizada a funcionar para esta classe de produto, AFE 2070063, devendo a mesma solicitar alteração de AFE por ampliação de atividade.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.289, DE 30 DE AGOSTO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 246, de 5 de agosto de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresa de Cosméticos, emite-se no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GUINAVES ARAUJO REIS

ANEXO

EMPRESA: ECOSAN COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA CIDADE DE MEXICANERA, Nº 150 - SALA 02
BARRO: ULISSES GUMARAES CEP: 8923654 - JOINVILLE/SC
CNPJ: 18.184.205/0001-30
PROCESSO: 2531.43896/2013-00 AUTORIZAÇÃO: 2.06978.8
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: DPC DISTRIBUIDOR ATACADISTA S.A
ENDEREÇO: RODOVIA MS 229, S/N, KM 02
BARRO: MONTE LIBANO CEP: 3530316 - CARATINGÁ/MG
CNPJ: 66.471.517/0001-77
PROCESSO: 2531.41651/2013-00 AUTORIZAÇÃO: 2.06975.4
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EMPRESA: DIMÉVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA ARGENTINA Nº 645
BARRO: JARDIM PRIMAVEIRA CEP: 8550240 - PATO BRANCO/PR
CNPJ: 76.386.283/0001-13
PROCESSO: 2531.48027/2013-02 AUTORIZAÇÃO: 2.06990.5
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICO/PERFUME/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICO/PERFUME/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICO/PERFUME/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: IDEAL FARMA MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: AV. BARÃO DE BONITO, Nº 847
BARRO: VARZEA CEP: 5074008 - RECIFE/PE
CNPJ: 08.950.457/0001-79
PROCESSO: 2531.45669/2013-07 AUTORIZAÇÃO: 2.06993.6
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: FÁBRIK COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: risoi & schivoira lda me
ENDEREÇO: Rua Engenheiro Alvaro de Mattos, nº 667
BARRO: Via Jacy CEP: 79006590 - CAMPO GRANDE/MS
CNPJ: 10.641.851/0001-77
PROCESSO: 2531.32667/2013-10 AUTORIZAÇÃO: 2.06985.9
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: EMPORIO MÉDICO COMÉRCIO DE PRODUTOS CIRÚRGICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: AV. JESUS VILANOVA VIDAL, Nº 519
BARRO: SANTOS DUMONT CEP: 13920660 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
CNPJ: 04.088.638/0001-09
PROCESSO: 2531.19946/2013-12 AUTORIZAÇÃO: 2.07014.1
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EMPRESA: jolo faz dos santos laguna - me
ENDEREÇO: av.bernadino silveira amarim 1485

BARRO: arandi CEP: 91160001 - PORTO ALEGRES
CNPJ: 02.658.135/0001-33
PROCESSO: 2531.710154/2012-13 AUTORIZAÇÃO: 2.06981.4
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: PRO MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA JOÃO ÁVILA NETO, Nº 104/105
BARRO: DISTRITO INDUSTRIAL DE ARAÇARI CEP: 4904120 - ARAÇARI/SE
CNPJ: 32.773.418/0001-28
PROCESSO: 2531.459911/2013-15 AUTORIZAÇÃO: 2.06991.9
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: COTY BRAZIL RETAIL COSMÉTICOS S.A
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 NORTE CONTORNO, S/N, KM 279, SALA 1
BARRO: TMS CEP: 29161382 - SEBRAS
CNPJ: 18.419.498/0001-97
PROCESSO: 2531.458576/2013-13 AUTORIZAÇÃO: 2.06987.6
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: DERMESSE - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SERIDO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CORONEI MARTINS/AV Nº 1232
BARRO: PENEDO CEP: 5930000 - CARACÓRN
CNPJ: 40.798.175/0001-00
PROCESSO: 2531.40372/2013-21 AUTORIZAÇÃO: 2.07016.8
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: HIGMASTER DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS DE HIGIENE LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DEZ DE DEZEMBRO 470 BARRAÇÃO 06
BARRO: JARDIM VILAS BOAS CEP: 86048140 - LONDRI-PR
CNPJ: 06.302.685/0001-07
PROCESSO: 2531.480717/2013-24 AUTORIZAÇÃO: 2.07002.9
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: HD CENTER COMERCIO DE MATERIAIS DE IMPORTAÇÃO E DESCARTE/LAVES LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA DO DOUTOR TELESPIRO FRAGOSO, 429
BARRO: SAN MARTIN CEP: 50761030 - RECIFE/PE
CNPJ: 12.630.382/0001-18
PROCESSO: 2531.440915/2013-25 AUTORIZAÇÃO: 2.06977.1
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: L'AROMATÉ INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
ENDEREÇO: Carlos Alberto Santos, s.º 327, Galpão 21, Condomínio Porto MIRAGEM
BARRO: BURBAQUENHO CEP: 42700000 - LAURO DE FREITAS/BA
CNPJ: 17.470.182/0001-67
PROCESSO: 2531.43089/2013-30 AUTORIZAÇÃO: 2.07009.4
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: Analiz Indústria e Comércio de Cosméticos Ltda - ME
ENDEREÇO: Av. T-2 Qd 42 Lt 12 nº 1561 casa 05
BARRO: Itumbiara CEP: 74151010 - GOIÂNDA/GO
CNPJ: 02.518.630/0001-88
PROCESSO: 2531.45958/2013-37 AUTORIZAÇÃO: 2.07008.1
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: RODOMED TRANSPORTES LTDA ME
ENDEREÇO: RUA TIRUMALINA Nº257
BARRO: SÃO GERALDO CEP: 29146718 - CARIACICAES
CNPJ: 12.094.219/0001-86
PROCESSO: 2531.420597/2013-43 AUTORIZAÇÃO: 2.06983.1

ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: MS HOSPITALAR LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA BELA VISTA SN QUADRA 33 LOTE 26/27
BARRO: PARQUE TRINDADE CEP: 7492126 - APARECIDA DE GOIÂNDA/GO
CNPJ: 15.224.444/0001-48
PROCESSO: 2531.45128/2013-45 AUTORIZAÇÃO: 2.06992.2
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: GENETICORP DO BRASIL COM DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: AV. ANGELO CALEFFI,72
BARRO: CENTRO CEP: 97740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS
CNPJ: 11.872.020/0001-83
PROCESSO: 2531.29422/2013-49 AUTORIZAÇÃO: 2.06982.8
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: VITAL IMEX IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA BENJAMIM CONSTANT, 2025
BARRO: VILA BELA VISTA CEP: 08670001 - SUZANO/SP
CNPJ: 15.689.782/0001-95
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: PHS DO BRASIL LTDA
ENDEREÇO: RUA OTHARO KAESERMODEL, Nº 518 - SALA 03
BARRO: ANTA GARIBALDI CEP: 89205400 - JOINVILLE/SC
CNPJ: 17.918.389/0001-85
PROCESSO: 2531.405068/2013-57 AUTORIZAÇÃO: 2.06989.3
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: UNIÃO COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA NEUZA REZENDE, KM 3
BARRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 3840260 - UBERLÂNDIA/MG
CNPJ: 25.630.573/0001-19
PROCESSO: 2531.32848/2012-58 AUTORIZAÇÃO: 2.06996.7
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EMPRESA: TRANSPORTADORA ELIOS DE OURO LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA TURÍSTICA DO JARAGUA, 272
BARRO: VILA JARAGUA CEP: 89161000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 66.036.146/0001-43
PROCESSO: 2531.47630/2013-59 AUTORIZAÇÃO: 2.07004.6
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: VENUS COSMÉTICOS E EMBALAGEM LTDA ME
ENDEREÇO: Estrada do Riachão nº 20
BARRO: Via São João CEP: 2639190 - QUEIMADOS/RJ
CNPJ: 09.567.501/0001-29
PROCESSO: 2531.51526/2013-62 AUTORIZAÇÃO: 2.06980.1
ATIVIDADE/CLASSE:
EMBALAR: COSMÉTICOS
EMPRESA: WORLD COURIER DO BRASIL TRANSPORTES INTERNACIONAIS LTDA
ENDEREÇO: VIA ANHANJUERA KM15, GALPÃO N.º 7 E GALPÃO N.º 1º ANDAR (INTERLIGADOS), COND. CENT. LOG. ANHANJUERA
BARRO: FRITUTURA CEP: 05112000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 44.064.665/0001-34
PROCESSO: 2531.171979/2013-71 AUTORIZAÇÃO: 2.06818.2
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: Lucca Prade Internacional Importação e Exportação Indústria e Comércio Ltda ME
ENDEREÇO: Avenida Liberdade, 374
BARRO: Centro CEP: 13155000 - CHARQUEADAS/SP
CNPJ: 11.896.492/0001-09
PROCESSO: 2531.463039/2013-76 AUTORIZAÇÃO: 2.06989.0
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
EMBALAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/empresas/consultas>, pelo código 1010201309020028

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil

2201

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include Razão Social (DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA), Nome Fantasia (DIMEVA), Endereço na Internet, Endereço Completo (RUA JOSÉ FRARON, Nº 155, SALA 01 - FRARON CEP: 85.503-320), Responsável Técnico (LUIZ HENRIQUE GUADRADO DOS SANTOS), and Responsável Legal ([Não cadastrado]).

Dados do Cadastro

Table with 3 columns: Field Name, Value, and Status. Fields include Cadastro Nº (8.07874-1 (975434111319)), Data do Cadastro (10/10/2011), and Situação (Ativa). It also lists Nº do Processo (25351.439784/2011-99) and Cadastro (8 - Produtos para Saúde (Correlatos)).

Atividades / Classes

Armazenar

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Distribuir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Importar

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Voltag



70

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 195, segunda-feira, 10 de outubro de 2011

Main body of the document containing various company listings, registration details, and official resolutions. Includes sections for 'ATIVIDADE/CLASSE', 'EMPRESA', and 'RESOLUÇÃO - RE Nº 450/L DE 8 DE OUTUBRO DE 2011'.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/interacao/validar>, pelo código 1010201101000070

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

052202

VIGÉSIMA QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

CNPJ Nº 76.386.283/0001-13 NIRE 41200386470

Página 1 de 5

LUIZ AUGUSTO VARNIER, brasileiro, empresário, casado pelo Regime de Comunhão Parcial de Bens, nascido no município de Erechim estado de Rio Grande do Sul em 09/04/1961, residente e domiciliado a Rua Tapajós nº 222, Apto 402, Centro, CEP 85.501-045 no município de Pato Branco Estado do Paraná, portador da Cédula de Identidade Registro Geral sob nº 3.148.548-7 emitida pela Secretária de Segurança Pública do Estado do Paraná e CPF sob nº 396.06791-04, único sócio da Sociedade Empresária Limitada Unipessoal, considerando a disposição constante no inciso 1º art. 1.052 do Código Civil, incluído pela Lei nº 13.874 de 20 de setembro de 2019, gira sob nome empresarial de **DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA**, tendo sua sede e foro à Rua José Fraron nº 155, sala 01, Bairro Fraron, CEP 85.503-320 no município de Pato Branco Estado do Paraná, inscrita no CNPJ sob nº 76.386.283/0001-13 e com Contrato social arquivado na M.M. Junta Comercial do Estado do Paraná, sob nº 41200386470, por despacho em sessão de 25 de agosto de 1982 e última Alteração de Contrato arquivada sob nº 20225577240, por despacho em sessão de 19 de agosto de 2022, resolvem consolidar mediante as seguintes cláusulas e condições e a Lei 10.406/2002;

CLÁUSULA PRIMEIRA: O sócio **LUIZ AUGUSTO VARNIER**, acima qualificada, que possui 1.000.000 (um milhão) quotas no valor de R\$ 1,00 (um real) cada, totalizando R\$ 1.000.000,00 (um milhão de reais), vende e transfere parte de sua participação societária, conforme segue aos sócios ingressantes **LUIZ HENRIQUE QUADRADO DOS SANTOS**, brasileiro, farmacêutico, casado pelo Regime de Comunhão Parcial de Bens, nascido no dia 14/12/1980 no município de Jaguarão estado do Rio Grande do Sul, residente e domiciliado a Rua Romano Radaeli nº 694, Bairro Cristo Rei, CEP 85.506-290 no município de Pato Branco estado do Paraná, portador da Carteira Nacional de Habilitação sob nº 00487746973 emitida pelo DETRAN do Estado do Paraná e CPF: sob nº 940.611.570-00, sendo 50.000 (cinquenta mil) quotas no valor de R\$ 1,00 (um real) cada, totalizando o valor de R\$ 50.000,00 (cinquenta mil reais) e **JULIO CESAR PAESE**, brasileiro, empresário, Divorciado, nascido no dia 13/08/1980 no município de Pato Branco estado do Paraná, residente e domiciliado a Rua Santos Dumond nº 183, Bairro Morumbi, CEP 85.507-260 no município de Pato Branco estado do Paraná, portador da Carteira Nacional de Habilitação sob nº 01123766675 emitida pelo DETRAN do Estado do Paraná e CPF: sob nº 033.089.699-71, sendo 50.000 (cinquenta mil) quotas no valor de R\$ 1,00 (um real) cada, totalizando o valor de R\$ 50.000,00 (cinquenta mil reais) sendo os valores pagos em moeda corrente, os quais declaram conhecer a situação econômica e financeira da mesma, ficando sub-rogado nos direitos e obrigações decorrentes no presente instrumento. Por este ato também, o sócio remanescente, dá a mais ampla e rasa quitação de seus direitos ao capital social cedido, nada mais tendo a reclamar em tempo algum quanto a seus direitos ao capital social vendido e transferido.

CLÁUSULA SEGUNDA: O capital de R\$ 1.000.000,00 (um milhão de reais) divididos em 1.000.000 (um milhão) de quotas capital no valor de R\$ 1,00 (um real) cada uma, subscritas e já integralizadas, em moeda corrente do País pelos sócios, como segue:

Sócios	Quotas	Capital – R\$	%
LUIZ AUGUSTO VARNIER	900.000	900.000,00	90,00%
LUIZ HENRIQUE QUADRADO DOS SANTOS	50.000	50.000,00	5,00%
JULIO CESAR PAESE	50.000	50.000,00	5,00%
TOTAL	1.000.000	1.000.000,00	100,00%

02203

VIGÉSIMA QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

CNPJ Nº 76.386.283/0001-13 NIRE 41200386470

Página 2 de 5

CLÁUSULA TERCEIRA: A administração da sociedade será exercida pelo sócio LUIZ AUGUSTO VARNIER a quem compete de forma privativa e individual, representar a Sociedade em todas as operações Ativas e Passivas, judiciais e extrajudiciais, autorizando o uso do nome empresarial, podendo onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, desde que autorizado pelas sócias que detenham a maioria do Capital Social, ficando dispensados da prestação de caução. Vedado, no entanto, o uso do nome empresarial em negócios estranhos ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas o de terceiros. (artigos 997, VI; 1.013, 1.015, 1.064, CC/2002)

CLÁUSULA QUARTA: O administrador declara, sob as penas da lei, de que não está impedido 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 falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a de propriedade. (art. 1.011, § 1º, CC/2002)

CLÁUSULA QUINTA: Permanecem inalteradas as demais Cláusulas vigentes que não colidirem com as disposições do presente instrumento.

CLÁUSULA SEXTA: À vista das modificações ora ajustadas, consolida-se o Contrato Social, que passa a ter a seguinte redação:

CONTRATO SOCIAL CONSOLIDADO

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

CNPJ Nº 76.386.283/0001-13
NIRE: 41200386470

LUIZ AUGUSTO VARNIER, brasileiro, empresário, casado pelo Regime de Comunhão Parcial de Bens, nascido no município de Erechim estado de Rio Grande do Sul em 09/04/1961, residente e domiciliado a Rua Tapajós nº 222, Apto 402, Centro, CEP 85.501-045 no município de Pato Branco Estado do Paraná, portador da Cédula de Identidade Registro Geral sob nº 3.148.548-7 emitida pela Secretária de Segurança Pública do Estado do Paraná e CPF sob nº 398.06791-04, LUIZ HENRIQUE QUADRADO DOS SANTOS, brasileiro, farmacêutico, casado pelo Regime de Comunhão Parcial de Bens, nascido no dia 14/12/1980 no município de Jaguarão estado do Rio Grande do Sul, residente e domiciliado a Rua Romano Radaeli nº 694, Bairro Cristo Rei, CEP 85.506-290 no município de Pato Branco estado do Paraná, portador da Carteira Nacional de Habilitação sob nº 00487746973 emitida pelo DETRAN do Estado do Paraná e CPF: sob nº 940.611.570-00 e JULIO CESAR PAESE, brasileiro, empresário, Divorciado, nascido no dia 13/08/1980 no município de Pato Branco estado do Paraná, residente e domiciliado a Rua Santos Dumond nº 183, Bairro Morumbi, CEP 85.507-260 no município de Pato Branco estado do Paraná, portador da Carteira Nacional de Habilitação sob nº 01123766675 emitida pelo DETRAN do Estado do Paraná e CPF: sob nº 033.089.699-71, sócios componentes da Sociedade Empresária Limitada, que gira sob nome empresarial de DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA, tendo sua sede e foro à Rua José Fraron nº 155, sala 01, Bairro Fraron, CEP 85.503-320 no município de Pato Branco Estado do Paraná, inscrita no CNPJ sob nº 76.386.283/0001-13 e com Contrato social arquivado na M.M. Junta Comercial do Estado do Paraná, sob nº 41200386470, por despacho em sessão de 25 de agosto de 1982 e última Alteração de Contratual arquivada sob nº 20225577240, por despacho em sessão de 19 de

082201

Handwritten marks: a circle with a cross, a large 'X', and a signature.



TERMO DE AUTENTICIDADE

Eu, GILCIOMAR ROBERTO BATTISTIN, com inscrição ativa no CRC/PR, sob o n° 054562, registrado em 09/11/2007, inscrito no CPF n° 84017716920, DECLARO, sob as penas da Lei Penal, e sem prejuízo das sanções administrativas e cíveis, que este documento é autêntico e condiz com o original.

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)		
CPF	N° do Registro	Nome
84017716920	054562	GILCIOMAR ROBERTO BATTISTIN



CERTIFICO O REGISTRO EM 24/12/2022 12:40 SOB N° 20228736730.
PROTÓCOLO: 228736730 DE 21/12/2022.
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12216433726. CNPJ DA SEDE: 76386283000113.
NIRE: 41200386470. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 20/12/2022.
DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA
SECRETÁRIO-GERAL
www.empresafacil.pr.gov.br

VIGÉSIMA QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

CNPJ Nº 76.386.283/0001-13 NIRE 41200386470

Página 3 de 5

agosto de 2022, resolvem consolidar mediante as seguintes cláusulas e condições e a Lei 10.406/2002:

CLÁUSULA PRIMEIRA: A Sociedade gira sob o nome empresarial de DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA, tendo sua sede e foro à Rua José Fraron nº 155, sala 01, Bairro Fraron, CEP 85.503-320 no município de Pato Branco Estado do Paraná. (art. 997, II, CC/2002)

CLÁUSULA SEGUNDA: O objeto Social é o ramo 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 COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA, COMÉRCIO ATACADISTA ESPECIALIZADO DE MATERIAIS DE CONSTRUÇÃO NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE, COMÉRCIO ATACADISTA DE FERRAGENS E FERRAMENTAS, COMÉRCIO ATACADISTA DE MATERIAL ELÉTRICO, COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS E EQUIPAMENTOS PARA USO INDUSTRIAL; PARTES E PEÇAS, FABRICAÇÃO DE ESQUADRIAS DE METAL, OUTRAS ATIVIDADES DE SERVIÇOS PRESTADOS PRINCIPALMENTE ÀS EMPRESAS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE, TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL, FABRICAÇÃO DE ARTEFATOS DE MATERIAL PLÁSTICO PARA OUTROS USOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE, FABRICAÇÃO DE LAMINADOS PLANOS E TUBULARES DE MATERIAL PLÁSTICO, COMÉRCIO ATACADISTA DE AQUECEDORES SOLARES, COMÉRCIO VAREJISTA DE AQUECEDORES SOLARES, FABRICAÇÃO DE AQUECEDORES DE ÁGUA, ALIMENTADOS POR ENERGIA SOLAR PARA QUALQUER USO, IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE SISTEMAS DE AQUECIMENTO SOLAR DE ÁGUA E GERAÇÃO DE ENERGIA".

CLÁUSULA TERCEIRA: O capital de R\$ 1.000.000,00 (um milhão de reais) divididos em 1.000.000 (um milhão) de quotas capital no valor de R\$ 1,00 (um real) cada uma, subscritas e já integralizadas, em moeda corrente do País pelos sócios, como segue:

Sócios	Quotas	Capital - R\$	%
LUIZ AUGUSTO VARNIER	900.000	900.000,00	90,00%
LUIZ HENRIQUE QUADRADO DOS SANTOS	50.000	50.000,00	5,00%
LUIZ CESAR PAESE	50.000	50.000,00	5,00%
TOTAL	1.000.000	1.000.000,00	100,00%

CLÁUSULA QUARTA: A sociedade iniciou suas atividades em 01 de setembro de 1982 e seu prazo de duração é por tempo indeterminado. (art. 997, II, CC/2002)

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

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

0 2205

VIGÉSIMA QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
CNPJ Nº 76.386.283/0001-13 NIRE 41200386470

Página 4 de 5

CLÁUSULA SÉTIMA: A administração da sociedade será exercida pelo sócio LUIZ AUGUSTO VARNIER a quem compete de forma privativa e individual, representar a Sociedade em todas as operações Ativas e Passivas, judiciais e extrajudiciais, autorizando o uso do nome empresarial, podendo onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, desde que autorizado pelas sócias que detenham a maioria do Capital Social, ficando dispensados da prestação de caução. Vedado, no entanto, o uso do nome empresarial em negócios estranhos ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros. (artigos 997, VI; 1.013, 1.015, 1.064, CC/2002)

CLÁUSULA OITAVA: - Pode o sócio ser excluído, quando a maioria dos sócios, representando mais da metade do capital social, entender que um ou mais sócios estão pondo em risco a continuidade da empresa, em virtude de atos graves e que configurem justa causa. (art. 1.095, CC/2002)

Parágrafo 1º - A exclusão somente poderá ser determinada em assembleia especialmente convocada para este fim, ciente o acusado em tempo hábil para permitir seu comparecimento e o exercício do direito de defesa.

Parágrafo 2º - Será também de pleno direito excluído da sociedade o sócio declarado falido, ou aquele cuja quota tenha sido liquidada para o pagamento de credor particular do sócio.

Parágrafo 3º - No caso de retirada, morte ou exclusão de sócios ou dissolução da sociedade, o valor das quotas, considerada pelo montante efetivamente realizado, liquidar-se-á com base na situação patrimonial da sociedade, verificada em balanço especialmente levantado, à data da resolução, e seus haveres lhe serão pagos em 12 (doze) parcelas iguais, mensais e sucessivas, vencendo a primeira 30 (trinta) dias após a apuração do valor.

CLÁUSULA NONA: Ao término de cada exercício social em 31 de dezembro de cada ano, os Administradores prestaram contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas os lucros ou perdas apuradas, ou através de rateio formalmente ajustado em cada ocasião, neste caso, poderá ser a distribuição ser realizada de forma desproporcional às cotas. (art. 1.065, CC/2002)

CLÁUSULA DÉCIMA: Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, os sócios deliberarão sobre as contas, podendo os lucros ser distribuídos entre eles de forma proporcional às cotas ou através de rateio formalmente ajustado em cada ocasião, neste caso, poderá ser a distribuição ser realizada de forma desproporcional às cotas; pode, ainda, ser definido que os lucros apurados permaneçam em reserva na sociedade, bem como que eventuais prejuízos sejam mantidos em conta especial, para serem amortizados nos exercícios futuros, ressalvando-se, que, na hipótese de não amortização de tais prejuízos em prazo razoável, estes serão suportados por cada sócio de forma proporcional às quotas do Capital Social, e, se for o caso, poderá ser designado administrador específico para formalizar o ato. (art. 1.071 e 1.072, § 2º e art. 1.078, CC/2002).

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA: A sociedade poderá levantar balanços intermediários ou intercalares e distribuir os lucros evidenciados nos mesmos

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA: A Sociedade poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA: O sócio poderá fixar uma retirada mensal, a título de "pro labore", cujo valor não ultrapasse o limite fixado pela legislação do Imposto de Renda, e demais disposições regulamentares pertinentes.

VIGÉSIMA QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
CNPJ Nº 76.386.283/0001-13 NIRE 41200386470

Página 5 de 5

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA: Falecendo ou sendo interditado o sócio a sociedade continuará com os herdeiros e sucessores e o incapaz, os quais ingressarão na sociedade automaticamente, aplicando-se para tanto a regência da Lei nº 6.404/1976. Não havendo interesse destes em permanecer na sociedade, o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificado em balanço, especialmente levantado, nos termos do art. 1.031, da Lei nº 10.406/2002, aplicando-se, no que couber, o valor disposto na Cláusula Terceira. Com previsão de pagamento também prevista no Acordo de Quotista

Parágrafo Único: O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a seus sócios. (art. 1.028 e art. 1.031, CC/2002)

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: Os sócios declaram, sob as penas da lei que não incorrem nas proibições previstas em lei para o exercício da atividade mercantil.

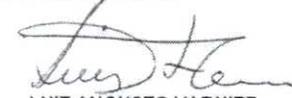
CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: O administrador declara, sob as penas da lei, de que não está impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a de propriedade. (art. 1.011, § 1º, CC/2002)

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: Os casos omissos deste contrato serão resolvidos pela aplicação dos dispositivos legais que regem este tipo societário e, supletivamente, pelas normas da sociedade anônima (Lei n.º 6.404/76), conforme faculta o § único do art. 1.053 da Lei n.º 10.406/2002.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA: Fica eleito o foro da comarca de Pato Branco Estado do Paraná, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

E, por assim terem assim justos e contratados, lavram, datam e assinam o presente instrumento, obrigando-se fielmente por si a seus herdeiros a cumpri-lo em todos os seus termos.

Pato Branco-Pr, 20 de dezembro de 2.022.


LUIZ AUGUSTO VARNIER
CPF: 396.067.919-04


LUIZ HENRIQUE QUADRADO DOS SANTOS
CPF: 940.611.570-00


JULIO CESAR PASEE
CPF: 033.089.699-71

 REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA			
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 76.386.283/0001-13 MATRIZ		COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	
		DATA DE ABERTURA 25/08/1982	
NOME EMPRESARIAL DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) DIMEVA			PORTE DEMAIS
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 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria 46.79-6-04 - Comércio atacadista especializado de materiais de construção não especificados anteriormente 46.72-9-00 - Comércio atacadista de ferragens e ferramentas 46.73-7-00 - Comércio atacadista de material elétrico 46.63-0-00 - Comércio atacadista de Máquinas e equipamentos para uso industrial; partes e peças 25.12-8-00 - Fabricação de esquadrias de metal 82.99-7-99 - Outras atividades de serviços prestados principalmente às empresas não especificadas anteriormente 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional 22.29-3-99 - Fabricação de artefatos de material plástico para outros usos não especificados anteriormente 22.21-8-00 - Fabricação de laminados planos e tubulares de material plástico 46.69-9-99 - Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças 47.59-8-99 - Comércio varejista de outros artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente 28.21-6-01 - Fabricação de fornos industriais, aparelhos e equipamentos não-elétricos para instalações térmicas, peças e acessórios			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada			
LOGRADOURO R JOSE FRARON		NÚMERO 155	COMPLEMENTO SALA 01
CEP 85.503-320	BAIRRO/DISTRITO FRARON	MUNICÍPIO PATO BRANCO	UF PR
ENDEREÇO ELETRÔNICO JULIOPAESE@DIMEVA.COM.BR		TELEFONE (46) 3224-3767/ (46) 9106-3571	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA			DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 22/06/2002
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 08/04/2024 às 08:02:06 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

02207

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DO PARANÁ
COMARCA DE PATO BRANCO

OFICIO DO DISTRIBUIDOR E ANEXOS
Rua Maria Bueno, nº 284 - Trevo da Guarany
cartoriodistribuidorpb@gmail.com
PATO BRANCO/PR - 85501-560

TITULAR
DIRSO ANTONIO VERONESE
JURAMENTADOS
DILMAR ALUIZIO VERONESE
JULIANO VERONESE

Certidão Negativa

Certifico, a pedido de parte interessada, que revendo os livros e arquivos de distribuição de FALÊNCIA E CONCORDATA, sob minha guarda neste cartório, verifiquei **NÃO CONSTAR** nenhum registro em andamento contra:

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

CNPJ 76.386.283/0001-13, no período compreendido desde 14/12/1960, data de instalação deste cartório, até a presente data.

PATO BRANCO/PR, 04 de Abril de 2024

DILMAR ALUIZIO VERONESE



Certificação

Custas = R\$ 42,95
Página 0001/0001



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 05/04/2024 15:39:08 que o documento de hash (SHA-256)
bb0e0426cedf8aef2c2d4cc9f3e611a9b37ea0123c3caea5ac48134198b051d foi validado em 05/04/2024 15:38:00 através da transação blockchain
0x7fb3776efa1f8414d447bceec2d135138c4ca3c1f3dd4e215be1bfed829a86 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 202645)



Prova de Autenticidade válida até 04/07/2024

0220x

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DO PARANÁ
COMARCA DE PATO BRANCO

OFÍCIO DO DISTRIBUIDOR E ANEXOS
Rua Maria Bueno, nº 284 - Trevo da Guarany
cartoriodistribuidorpb@gmail.com
PATO BRANCO/PR - 85501-560

TITULAR
DIRSO ANTONIO VERONESE
JURAMENTADOS
DILMAR ALUIZIO VERONESE
JULIANO VERONESE

Certidão Negativa

Certifico, a pedido de parte interessada, que revendo os livros e arquivos de distribuição de RECUPERAÇÃO JUDICIAL E EXTRAJUDICIAL, sob minha guarda neste cartório, verifiquei **NÃO CONSTAR** nenhum registro em andamento contra:

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA

CNPJ 76.386.283/0001-13, no período compreendido desde 14/12/1960, data de instalação deste cartório, até a presente data.

PATO BRANCO/PR, 04 de Abril de 2024

DILMAR ALUIZIO VERONESE



Certificação

Custas = R\$ 42,95
Página 0001/0001



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 05/04/2024 15:39:08 que o documento de hash (SHA-256) bb0e0426cedf6aa9f2c2d3cc9f3a611a9b37ea0123cf3caea6ac4813419db051d foi validado em 05/04/2024 15:38:00 através da transação blockchain 0x7fbf3776efa1f8414d447bceec2d135138c4ca3c1f5bdd4e215be1bfeddb29a86 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 202645)



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 04/07/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A **Dautin Blockchain** 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 **bb0e0426cedf6aa9f2c2d3cc9f3a611a9b37ea0123cf3caea6ac4813419db051d** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **202645** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**FALÊNCIA E RECUPERAÇÃO 04.04**", cujo assunto é descrito como "**FALÊNCIA E RECUPERAÇÃO 04.04**", faz prova de que em **05/04/2024 15:37:52**, o responsável **Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda (76.386.283/0001-13)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **05/04/2024 15:39:20** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain 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 **0x7fbf3776efa1f8414d447bceec2d135138c4ca3c1f5bdd4e215be1bfeddb29a86**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

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.



DECLARAÇÃO UNIFICADA

**MUNICÍPIO DE CAPANEMA - PR
PREGÃO ELETRÔNICO N° 14/2024**

OBJETO DA CONTRATAÇÃO: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS, COM ADOÇÃO DO SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS.

A empresa Dimeva Distribuidora e Importadora Ltda, inscrita no CNPJ sob o n° 76.386.283/0001-13, Inscrição Estadual sob n° 3160386206, Inscrição Municipal n° 800978 com sede na Rua José Fraron, n° 155, Sala 01, Bairro Fraron, CEP: 85.503-320 e-mail: licitacao@dimeva.com.br, fone: (46) 3224 3767, Pato Branco – PR, por intermédio de seu representante legal, conforme atos constitutivos da empresa OU procuração apresentada nos autos, **DECLARA:**

- a) a ciência e concordância do licitante com as condições contidas no Edital e seus anexos, de que cumpre plenamente as condições e requisitos de participação e de habilitação definidos no Edital e anexos, incluindo os definidos no Termo de Referência, se existirem;
- b) a ciência e concordância do licitante com as obrigações e regras de execução, de recebimento e de pagamento previstas no Edital e no Termo de Referência, assumindo a responsabilidade de cumpri-las;
- c) a ciência de que sobre o valor devido ao Contratado, decorrente da presente contratação, serão retidos os valores referentes aos tributos incidentes, conforme o disposto na legislação.
- d) que o licitante não emprega menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre; de que não emprega menores de 16 (dezesesseis) anos; de que caso a proponente empregar menores de 16 (dezesesseis) anos, estes estão contratados na condição de jovem aprendiz, nos termos do artigo 7º, inciso XXXIII, da Constituição Federal;
- e) que o licitante e os seus sócios e/ou administradores não se encontra(m), ao tempo do processo de contratação, impossibilitado(s) de participar da licitação/contratação em decorrência de sanção de impedimento ou de inidoneidade que lhe foi imposta por qualquer órgão público, de qualquer ente federado;
- f) que o licitante não teve a contratação rescindida unilateralmente pela Administração Pública municipal, no âmbito do processo de contratação anterior para o mesmo objeto, independentemente do esgotamento dos recursos administrativos cabíveis, quando aplicada a medida cautelar administrativa prevista no inciso II do art. 247 da LCM 14/22;
- g) que o licitante não mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com agente político ou dirigente do órgão interessado na contratação ou com agente público que desempenhe função no respectivo processo de contratação ou que atuará na execução, controle ou fiscalização da contratação, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;
- h) que o licitante não integra um grupo econômico, de fato ou de direito, com outro(s) licitante(s) ou contratado(s) deste processo de contratação;
- i) que o licitante, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do edital, não foi condenado judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista.
- j) que inexistem fatos impeditivos para a habilitação do licitante no certame e de que não se enquadra em nenhuma das hipóteses de conflito de interesses previstas na Lei, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores, durante toda a vigência da contratação;
- k) que o orçamento e a proposta comercial apresentados pelo licitante neste processo de contratação foram elaborados de forma independente, se aplicável;
- l) que o licitante não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do artigo 1º e no inciso III do artigo 5º da Constituição Federal;

- m) que NENHUM sócio e/ou administrador do licitante exerce cargo ou função pública impeditiva de relacionamento comercial com a Administração Pública;
- n) que o licitante não contratará empregados com incompatibilidade com as autoridades contratantes ou ocupantes de cargos de direção ou de assessoramento, incluindo os respectivos parentes até o terceiro grau, na forma da Súmula Vinculante nº 13 do STF;
- o) que o licitante e seu(s) sócio(s) não se encontram em estado de insolvência civil, falência ou recuperação judicial ou extrajudicial;
- p) a ciência de que sobre o valor devido ao Contratado, decorrente da presente contratação, serão retidos os valores referentes aos tributos incidentes, conforme o disposto na legislação.
- q) ciência de que as vedações indicadas na alínea "e" também são aplicadas:
- (i) ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.
- (ii) à pessoa jurídica licitante que possua como sócio, administrador ou não, a mesma pessoa física que seja sócia-administradora, ou sócia majoritária, ou sócia exclusiva da pessoa jurídica declarada inidônea ou que for impedida de licitar com a Administração Pública de qualquer ente federado;
- (iii) à pessoa jurídica licitante que possua como sócio, administrador ou não, o cônjuge, o companheiro ou os filhos do sócio-administrador, ou do sócio majoritário, ou do sócio exclusivo da pessoa jurídica declarada inidônea ou que for impedida de licitar com a Administração Pública de qualquer ente federado.
- II - Para os fins da presente contratação, indicamos as seguintes informações:**
- o(a) responsável legal da pessoa jurídica, a sua qualificação completa e a sua função na empresa; em caso de qualquer comunicação futura referente a este processo de contratação, bem como em caso de eventual contratação, **concordo que a comunicação oficial do Município** seja encaminhada de forma eletrônica, para os seguintes endereços e números:
- LUIZ AUGUSTO VARNIER/SÓCIO-ADMINISTRADOR
1 - E-mail: licitacao@dimeva.com.br
2 - Telefone: 46 3224 3767
3 - Whats App: 46 99137-7366
- c) caso altere os endereços ou números mencionados acima, será protocolizado um pedido de alteração junto ao Município, sob pena de ser considerada validamente intimada conforme os dados anteriormente fornecidos.

Por ser expressão da verdade, firmo o presente.

LUIZ AUGUSTO
VARNIER:3960679
1904

Assinado de forma digital por
LUIZ AUGUSTO
VARNIER:39606791904
Dados: 2024.04.23 09:53:12
-03'00'

Pato Branco, 23 de abril de 2024.

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
LUIZ AUGUSTO VARNIER/SÓCIO-ADMINISTRADOR
CPF: 396.067.919-04
RG: 3.148.548-7 SESP/PR

082211

Dimeva
Distribuidora e Importadora

76.386.283/0001-13
DIMEVA DISTRIBUIDORA E
IMPORTADORA LTDA
RUA JOSÉ FRARON, 155 - SALA 01
FRARON - CEP 85.503-320
PATO BRANCO - PR

DECLARAÇÃO DE DADOS

MUNICÍPIO DE CAPANEMA - PR
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 14/2024
OBJETO DA CONTRATAÇÃO: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS, COM ADOÇÃO DO SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS.

DADOS DA EMPRESA:

RAZÃO SOCIAL: Dimeva Distribuidora e Importadora LTDA.
FANTASIA: DIMEVA
CNPJ: 76.386.283/0001-13 NIRE: 41200386470
Enquadra-se como MEI, ME ou EPP? Não
OPTANTE PELO SIMPLES: NÃO
INSCRIÇÃO ESTADUAL: 3160386206
INSCRIÇÃO MUNICIPAL: 800978
ENDEREÇO COMPLETO: Rua José Fraron, nº 155, Bairro Fraron,
CEP: 85.503-320 Pato Branco – PR.
TELEFONE: (46) 3224-3767

DADOS BANCÁRIOS PARA PAGAMENTO:

Banco: Banco do Brasil - 001; Agência: 0495-2, Conta: 65896-0;
Banco: Caixa Econômica Federal - 104; Agência: 0602, Conta: 1673-7;
Banco: Bradesco - 237; Agência: 3283, Conta: 48979-4;
NOME DA CONTA CORRENTE: DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA.
CHAVE PIX: 76.386.283/0001-13
CIDADE: PATO BRANCO/PR

SÓCIOS DA EMPRESA:

LUIZ AUGUSTO VARNIER – SÓCIO-ADMINISTRADOR
CPF: 396.067.919-04 RG: 3.148.548-7 SESP/PR
Júlio Cesar Paese - SÓCIO
CPF: 033.089.699-74
RG: 7.573.134-5-SESP/PR
Luiz Henrique Quadrado dos Santos - SÓCIO
CPF: 940.611.570-00
RG: 5059697465-SESP/RS

Responsável para assinar a ata de registro de preços, para execução do fornecimento de medicamentos:

NOME: Luiz Augusto Varnier SÓCIO/ADMINISTRADOR
CPF: 396.067.919-04 RG: 3.148.548-7 SESP/PR
NACIONALIDADE: Brasileiro ESTADO CIVIL: Casado
DATA DE NASCIMENTO: 09/04/1961
ENDEREÇO: Rua Tapajós, 222, Apto 402, Centro
CEP: 85.501-051 Pato Branco - PR.
ESCOLARIDADE: Superior Completo
FUNÇÃO: Administrador - TELEFONE: (46) 3224-3767

0
2212

Dimeva
Distribuidora e Importadora

176.386.283/0001-13
DIMEVA DISTRIBUIDORA E
IMPORTADORA LTDA
RUA JOSÉ FRARON, 155 - SALA 01
FRARON - CEP 85.503-320
[PATO BRANCO - PR.]

EMAIL: licitacao@dimeva.com.br

SÓCIO/FARMACEUTICO RESPONSÁVEL POR RECEBER OS EMPENHOS:

NOME: Luiz Henrique Quadrado dos Santos
CPF: 940.611.570-00
RG: 5059697465-SESP/RS
TELEFONE: (46)3224-3767

SÓCIO/RESPONSÁVEL PELO SETOR FINANCEIRO:

NOME: Júlio Cesar Paese
CPF: 033.089.699-74
RG: 7.573.134-5-SESP/PR
TELEFONE: 046 3224-3767
E-MAIL: juliopaese@dimeva.com.br

Reconheço que o que subscrevo é verdade, sob as penas da lei.

LUIZ AUGUSTO
VARNIER:3960
6791904

Assinado de forma
digital por LUIZ
AUGUSTO
VARNIER:39606791904
Dados: 2024.04.24
15:10:42 -03'00'

Pato Branco, 24 de abril de 2024.

DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA
LUIZ AUGUSTO VARNIER/ SÓCIO-ADMINISTRADOR
CPF: 396.067.919-04
RG: 3.148.548-7



Município de Capanema - PR

TERMO DE ENCERRAMENTO DE PASTA

CERTIFICO QUE NA DATA DE HOJE, PROCEDO O **ENCERRAMENTO** DA PASTA 04
DO PREGÃO ELETRÔNICO N° 14/2024, NA PÁGINA 2212.

CAPANEMA, 07 DE MAIO DE 2024.

Barbara Luiza Ilkiu

BARBARA LUIZA ILKIU
SETOR DE LICITAÇÃO