

28/02/2024, 06:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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
4	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570043	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570061	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757>

3/18

28/02/2024, 06:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

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

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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570081	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757>

4/18

28/02/2024, 06:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 50 (EMB HOOP) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570078	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570098	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757>

5/18

28/02/2024, 06:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570094	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570108	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757>

6/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570116	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - 0

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
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570116	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510522682005917/numeroRegistro=102350757 7/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 [CANCELADA OU CADUCA] 1023507570124 COMPRIMIDO REVESTIDO 05/12/2005 24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - 0

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
13	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570132	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - 0

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

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510522682005917/numeroRegistro=102350757 8/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500(EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570140	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - 0

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
15	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 3 [ATA]	1023507570159	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510522682005917/numeroRegistro=102350757 9/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 07.507.378/0003-05
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
- CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Granel

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7 [ATA]	1023507570167	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 07.507.378/0003-05
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
- CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Granel

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510522682005917/numeroRegistro=102350757 10/18

389
9
646

28/02/2024, 08:36 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
17	500 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 10 [ATW]	1023507570175	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo: levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco
- Secundária - Cartucho (CARTUCHO DE CARTOLINA)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
18	500 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 20 [ATW]	1023507570183	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo: levofloxacino hemi-hidratado

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757> 11/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco
- Secundária - Cartucho (CARTUCHO DE CARTOLINA)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
19	500 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 30 [ATW]	1023507570191	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo: levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco
- Secundária - Cartucho (CARTUCHO DE CARTOLINA)

Local de Fabricação

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757> 12/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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
20	500 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 60 [ATW]	1023507570205	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo: levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco
- Secundária - Cartucho (CARTUCHO DE CARTOLINA)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757> 13/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
21	500 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 500(EMB HIGSP) [CANCELADA OU CASUCA]	1023507570213	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo: levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0001-01
Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

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
22	500 MG COM REV CT BLAL / AL X 42 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CASUCA]	1023507570221	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo: levofloxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - 0

Local de Fabricação -

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757> 14/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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 Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
23	500 MG COM REV CT BL AL / AL X 56 (EMS FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570231	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo Ivofoxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - 0

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 Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
24	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 42 (EMS FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570248	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/2005	24 meses

Princípio Ativo Ivofoxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - 0

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 Sim

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757> 15/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo Ivofoxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - 0

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 Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
25	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 56 (EMS FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570256	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo Ivofoxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - 0

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 -

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757> 15/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
26	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 42 (EMS FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570264	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo Ivofoxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
- Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:

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 Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
27	500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 56 (EMS FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507570272	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2005	24 meses

Princípio Ativo Ivofoxacino hemi-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação -

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757> 17/18

28/02/2024, 08:38 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
- Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:

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 Sim

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351052268200591/?numeroRegistro=102350757> 15/18

3866
648

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

ITEM 43

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhes do Produto: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-85	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.208153/2008-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/09/2009
Nome Comercial	CLORIDRATO DE PAROXETINA	Registro	102350964	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA	Medicamento de referência	CEBRILIN (30 MG) AROXINA (20 MG)		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC			
Parceiro Público	-	Bulário Eletrônico		Acesso aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1023509640014	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/09/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I				
Local de Fabricação	• Fabricante: EMS S/A CNPJ - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1023509640022	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/09/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964> 1/10

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I				
Local de Fabricação	• Fabricante: EMS S/A CNPJ - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1023509640030	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/09/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I				
Local de Fabricação	• Fabricante: EMS S/A CNPJ - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964> 2/10

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1023509640049	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/09/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I				
Local de Fabricação	• Fabricante: EMS S/A CNPJ - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	30 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMS HOEP) <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1023509640057	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/09/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I				
Local de Fabricação	• Fabricante: EMS S/A CNPJ - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964> 3/10

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <small>ATM</small>		COMPRIMIDO REVESTIDO	28/09/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I				
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 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	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <small>ATM</small>		COMPRIMIDO REVESTIDO	28/09/2009	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA I				
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964> 4/10

339
649

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de uso -
Destinação Comercial
Tarja -
Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATM]		COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO; Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação -

Via de Administração: ORAL 1

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

Restrição de prescrição: Venda 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
9	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 [ATM]		COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO; Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação -

Via de Administração: ORAL 1

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

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964> 5/10

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de uso -
Destinação Comercial
Tarja -
Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 [ATM]		COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO; Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação -

Via de Administração: ORAL 1

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

Restrição de prescrição: Venda 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	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 [EMB HOSP] [ATM]		COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO; Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação -

Via de Administração: ORAL 1

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964> 6/10

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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
12	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATM]	1023509640121	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO; Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

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

Via de Administração: ORAL 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

Destinação Comercial
Tarja: Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
13	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 [ATM]	1023509640138	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964> 7/10

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO; Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

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

Via de Administração: ORAL 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

Destinação Comercial
Tarja: Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
14	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATM]	1023509640146	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO; Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

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

Via de Administração: ORAL 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

Destinação Comercial
Tarja: Vermelha sob restrição

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964> 8/10

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATM	1023509640154	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINOPLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - 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					
Destinação: Comercial					
Tarja: Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada: Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 ATM	1023509640162	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2009	24 meses
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE PAROXETINA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINOPLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 					

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964 9/10

13/06/2024, 15:33 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - 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
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/634107?numeroRegistro=102350964 10/10

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos **ITEM 48**

Detalhe do Produto: pregabalina

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	253512387732014-70	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/04/2020
Nome Comercial	pregabalina	Registro	102351345	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	PREGABALINA	Medicamento de referência	Lyrica®		
Classe Terapêutica	ANTICONSULSIVANTES	ATC			
Parceir Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 10 ATM	1023513450011	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses
Princípio Ativo: PREGABALINA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistér de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lido fosco com resina termoselante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m2); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250.5.120) 110mm X 0,32mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granal 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ					
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Restrição de uso: Adulto acima de 18 anos					

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351238773201470?numeroRegistro=102351345 1/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 14 ATM	1023513450021	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses
Princípio Ativo: PREGABALINA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistér de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lido fosco com resina termoselante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m2); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250.5.120) 110mm X 0,32mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granal 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ					
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Restrição de uso: Adulto acima de 18 anos					
Destinação: Comercial					
Tarja: Vermelha					
Apresentação fracionada: Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 20 ATM	1023513450038	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351238773201470?numeroRegistro=102351345 2/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,0218LT; lido fosco com resina termossolante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250.5.120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 28 [ATM]	1023513450046	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,0218LT; lido fosco com resina termossolante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250.5.120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123673201470?numeroRegistro=102351345> 3/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 30 [ATM]	1023513450054	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,0218LT; lido fosco com resina termossolante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250.5.120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123673201470?numeroRegistro=102351345> 4/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 56 [ATM]	1023513450062	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,0218LT; lido fosco com resina termossolante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250.5.120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123673201470?numeroRegistro=102351345> 5/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 120 [ATM]	1023513450070	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,0218LT; lido fosco com resina termossolante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250.5.120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 240 [ATM]	1023513450089	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123673201470?numeroRegistro=102351345> 6/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lido fosco com resina termoselante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5,120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial
Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 10 [ATM]	1023513450097	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lido fosco com resina termoselante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5,120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123873201470?numeroRegistro=102351345> 7/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 14 [ATM]	1023513450100	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lido fosco com resina termoselante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5,120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123873201470?numeroRegistro=102351345> 8/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 20 [ATM]	1023513450119	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lido fosco com resina termoselante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5,120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 28 [ATM]	1023513450127	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123873201470?numeroRegistro=102351345> 9/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lido fosco com resina termoselante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5,120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 30 [ATM]	1023513450135	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lido fosco com resina termoselante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lido brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5,120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123873201470?numeroRegistro=102351345> 10/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 56 [ATM]	1023513450143	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lado fosco com resina termossolante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lado brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5.120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123873201470?numeroRegistro=102351345>

11/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 120 [ATM]	1023513450151	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lado fosco com resina termossolante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lado brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5.120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123873201470?numeroRegistro=102351345>

12/13

22/02/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 240 [ATM]	1023513450161	Cápsula dura	20/04/2020	24 meses

Princípio Ativo PREGABALINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Alumínio liso duro 105mm X 0,021BLT; lado fosco com resina termossolante incolor universal para selagem em PVC ou PVDC (5 a 7g/m²); lado brilhante com primer + plástico PVC/PVDC laminado branco leitoso (250,5.120) 110mm X 0,32mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto acima de 18 anos

Destinação Comercial Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535123873201470?numeroRegistro=102351345>

13/13

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

ITEM 50

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VYNAXA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMIS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.176278/2017-54	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	29/10/2016
Nome Comercial	VYNAXA	Registro	102351283	Vencimento do registro	1/02/28
Princípio Ativo	RIVAROXABANA	Medicamento de referência			XARELTO
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO	ATC			
Parâcer Público	-	Bolário Eletrônico			Acesso aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 5 [ATM]	1023512830015	Comprimido Revestido	29/10/2016	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco do Claveto de polibutíleno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 10 [ATM]	1023512830025	Comprimido Revestido	29/10/2016	24 meses

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA>

1/16

39
654

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo: RVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO Iso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

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

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 30 (270)	1023512830031	Comprimido Revestido	26/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO Iso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

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

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Hospitalar

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA> 2/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 100 (270)	1023512830041	Comprimido Revestido	26/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO Iso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

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

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Hospitalar

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 200 (EMB FRAC) (270)	1023512830056	Comprimido Revestido	26/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO Iso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

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

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Hospitalar

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA> 3/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação:

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

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 14 (270)	1023512830086	Comprimido Revestido	26/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO Iso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

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

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA> 4/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 28 (270)	1023512830074	Comprimido Revestido	26/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO Iso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

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

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 42 (270)	1023512830082	Comprimido Revestido	26/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO Iso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

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

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA> 5/16

879
9
655

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 96 [ATM]	102351283000	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
• Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 200 (EMB FRAC)	1023512830104	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA>

8/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
• Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 14 [ATM]	1023512830112	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
• Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

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

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA>

7/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 28 [ATM]	1023512830120	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
• Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
13	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 42 [ATM]	1023512830138	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
• Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA>

8/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
14	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 96 [ATM]	1023512830147	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
• Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA>

9/16

397
656

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
15	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 200 (EMB FRAO) [AN]	1022512830155	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RIVAROXABANA

Complemento Diferencial de Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Clorato de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

- Fabricante: EMS S/A CNPJ - 07.507.378/0003-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
20	2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVCPVDC OPC X 10 [AN]	1022512830201	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RIVAROXABANA

Complemento Diferencial de Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Folha de Alumínio, 21µm de espessura, com primer + laminado duplax composto por Polivinilideno (PVC) 250 µm e Polivinilidenoalcoólico (PVDC) 120 g/m² na cor branca)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

- Fabricante: EMS S/A CNPJ - 07.507.378/0003-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA> 10/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
21	2,6 MG COM REV CT BL AL PLAS PVCPVDC OPC X 30 [AN]	1022512830211	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RIVAROXABANA

Complemento Diferencial de Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Folha de Alumínio, 21µm de espessura, com primer + laminado duplax composto por Polivinilideno (PVC) 250 µm e Polivinilidenoalcoólico (PVDC) 120 g/m² na cor branca)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

- Fabricante: EMS S/A CNPJ - 07.507.378/0003-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
22	2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVCPVDC OPC X 60 [AN]	1022512830228	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RIVAROXABANA

Complemento Diferencial de Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Folha de Alumínio, 21µm de espessura, com primer + laminado duplax composto por Polivinilideno (PVC) 250 µm e Polivinilidenoalcoólico (PVDC) 120 g/m² na cor branca)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA> 11/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação:

- Fabricante: EMS S/A CNPJ - 07.507.378/0003-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
23	2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVCPVDC OPC X 90 [AN]	1022512830236	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RIVAROXABANA

Complemento Diferencial de Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Folha de Alumínio, 21µm de espessura, com primer + laminado duplax composto por Polivinilideno (PVC) 250 µm e Polivinilidenoalcoólico (PVDC) 120 g/m² na cor branca)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

- Fabricante: EMS S/A CNPJ - 07.507.378/0003-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
24	2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVCPVDC OPC X 120 [AN]	1022512830244	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RIVAROXABANA

Complemento Diferencial de Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Clorato de polivinilideno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

- Fabricante: EMS S/A CNPJ - 07.507.378/0003-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA> 12/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento Diferencial de Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Folha de Alumínio, 21µm de espessura, com primer + laminado duplax composto por Polivinilideno (PVC) 250 µm e Polivinilidenoalcoólico (PVDC) 120 g/m² na cor branca)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

- Fabricante: EMS S/A CNPJ - 07.507.378/0003-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Hospitalar

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
31	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 30 [AN]	1022512830317	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo: RIVAROXABANA

Complemento Diferencial de Apresentação: -

Embalagem:

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Clorato de polivinilideno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação:

- Fabricante: EMS S/A CNPJ - 07.507.378/0003-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel

Via de Administração: ORAL

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA> 13/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 15 <small>ANEX</small>	1022612830325	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ - 07.507.376/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ - 12.424.029/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granal

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 30 <small>ANEX</small>	1022612830333	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ - 07.507.376/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ - 12.424.029/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granal

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA>

14/16

13/06/2024, 10:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ - 07.507.376/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ - 12.424.029/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granal

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 60 <small>ANEX</small>	1022612830341	Comprimido Revestido	29/10/2018	24 meses

Princípio Ativo RIVAROXABANA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (Blistar de ALUMÍNIO liso 105 mm x 0,021 mm + PLÁSTICO Branco opaco de Cloreto de polivinileno (PVDC) 110 mm x 0,32 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ - 07.507.376/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ - 12.424.029/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granal

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA>

15/16

13/06/2024, 16:10 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

16/16

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1285139?nomeProduto=VYNAXA>

13/06/2024, 16:09 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 51

Detalhe do Produto: REPOFLOR

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	07.507.376/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25000.0008/10/9750	Categoria Registrada	Biológico	Data do registro	27/04/1999
Nome Comercial	REPOFLOR	Registro	102260420018	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	SACCHAROMYCES BOLLARDII, SACCHAROMYCES BOLLARDII - 17	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	OUTROS COADJUVANTES DO TRATAMENTO DA DIARREIA	ATC			
Parceiro Público	-	Bolário Eletrônico		Acesso aqui	

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	120 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 12 <small>ANEX</small>	102260420018	Cápsula dura	27/04/1999	24 meses

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOLLARDII

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS BIOMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG PQ DR CT 4 ENV KRAFT PE X 800 MG <small>ANEX</small>	1022604200024	Pó	27/04/1999	24 meses

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOLLARDII

Complemento Diferencial da Apresentação -

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/73011?nomeProduto=REPOFLOR>

1/7

13/06/2024, 16:09 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

- Primária - ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG PO OR CT 4 ENV AL PLAS X 800 MG [ANEX]	1022504200032	Pó	27/04/1999	24 meses

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOULARDII

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Envelope de alumínio/plástico
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 6 [ANEX]	1022504200040	Cápsula dura	27/04/1999	24 meses

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/7301?nomeProduto=REPOFLOR> 2/7

13/06/2024, 16:09 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOULARDII

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	200 MG PO OR CT 10 ENV KRAFT PE X 800 MG (EMB FRAC) [ANEX]	1022504200059	Pó	27/04/1999	24 meses

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOULARDII

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação fracionada Sim

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/7301?nomeProduto=REPOFLOR> 3/7

396
9
658

13/06/2024, 16:09 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG CAP DURA CT FR VD AMB X 12 [ANEX]	1022504200067	Cápsula dura	27/04/1999	24 meses

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOULARDII

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Frasco de vidro âmbar
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MG CAP DURA CT FR VD AMB X 6 [ANEX]	1022504200075	Cápsula dura	27/04/1999	24 meses

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOULARDII

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Frasco de vidro âmbar
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/7301?nomeProduto=REPOFLOR> 4/7

13/06/2024, 16:09 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	250 MG PO OR CT 6 ENV AL PLAS X 800 MG [ANEX]	1022504200083	Pó	27/04/1999	24 meses

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOULARDII - 17

Complemento Diferencial da Apresentação Repoflor 250

Embalagem

- Primária - Envelope de alumínio/plástico
- Secundária - Cartucho (de cartolina)

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	250 MG PO OR CT 10 ENV AL PLAS X 800 MG [ANEX]	1022504200091	Pó	27/04/1999	24 meses

Princípio Ativo SACCHAROMYCES BOULARDII - 17

Complemento Diferencial da Apresentação Repoflor 250

Embalagem

- Primária - Envelope de alumínio/plástico
- Secundária - Cartucho (de cartolina)

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ - 00.823.140/0001-31
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Produto terminado

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/7301?nomeProduto=REPOFLOR> 5/7

398
9
660

33

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Seção 1

Nº 172, terça-feira, 6 de setembro de 2016

Ordem	Nome	Função	Localidade	Estado	Observações
1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.tj-sp.br/portal/portal>, que possui o código 005201006000024

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

34

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Seção 1

Nº 172, terça-feira, 6 de setembro de 2016

Ordem	Nome	Função	Localidade	Estado	Observações
1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.tj-sp.br/portal/portal>, que possui o código 005201006000024

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

35

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Seção 1

Nº 172, terça-feira, 6 de setembro de 2016

Ordem	Nome	Função	Localidade	Estado	Observações
1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.tj-sp.br/portal/portal>, que possui o código 005201006000024

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

36

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Seção 1

Nº 172, terça-feira, 6 de setembro de 2016

Ordem	Nome	Função	Localidade	Estado	Observações
1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.tj-sp.br/portal/portal>, que possui o código 005201006000024

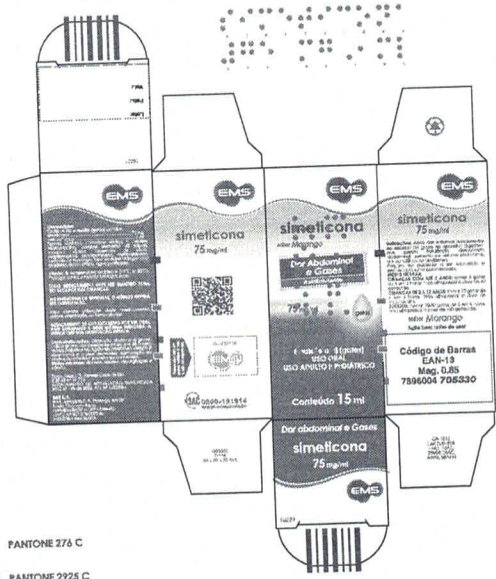
Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

402
9
664

d-mkt

DEPTO. MARKETING: _____
 DEPTO. REGISTRO: _____
 DEPTO. DESIGN. EMPL: _____
 DES. GALVÃO: _____
 GENÉRICOS: _____
 Prova nº 03Final 04/04/2017 Matéria

simeticona
 Apresentação: Emulsão Gotas
 Código do Material: 000000
 Código do Produto: 10227
 Marca: F-118
 Arte Final: CA-1212
 Cód. Látex: 216
 Dimensões: 35 x 35 x 80mm
 Papel Gramatura: Cartão GCI 240g/m²



- PANTONE 276 C
- PANTONE 2925 C
- PANTONE 301 C
- PANTONE Red 032 C
- PANTONE Red 354 C

RESERVA DE VERNIZ
 BRAILLE
 TIRADA RELATIVA

ATENÇÃO: As cores desta prova são indicativas. A impressão final deverá obedecer ao padrão oficial estabelecido em especificação ou cartela de cores.

d-mkt

DEPTO. MARKETING: _____
 DEPTO. REGISTRO: _____
 DEPTO. DESIGN. EMPL: _____
 DES. GALVÃO: _____
 GENÉRICOS: _____
 Prova nº 03Final 05/04/2017 Matéria

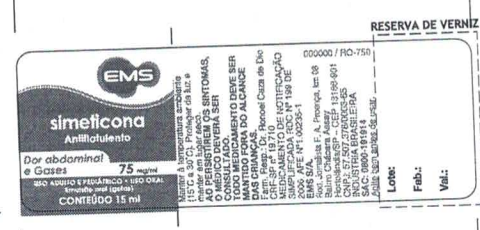
simeticona 75mg - Gotas 15ml
 Apresentação: Frasco com 15ml
 Código do Material: 000000
 Código do Produto: 10227
 Arte Final: RO-750
 Dimensões: 70 x 25 mm
 Papel Gramatura: Adesivo borracha Hot Melt 20g/m²



- PANTONE 2925 C
- PANTONE Red 032 C
- PANTONE 301 C
- PANTONE 354 C

ATENÇÃO: As cores desta prova são indicativas. A impressão final deverá obedecer ao padrão oficial estabelecido em es. eci. ló ou cartela de cores.

AMPLIADO PARA REVISÃO:



RESERVA DE VERNIZ

11/06/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 55

Dados do Produto: tobramicina					
Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.593-3
Processo	2635148911/2016-70	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/01/2017
Nome Comercial	tobramicina	Registro	105830852	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	TOBRAMICINA	Medicamento de referência		Medicamento de referência	TOBREX
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO	ATC			
Parceir Público		Bulário Eletrônico		Acesso aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG/ML SOL. OFT. CT FR. PLAS. OPC. GOT X 5 ML. [AMB]	1058308520014	SOLUÇÃO OFTALMICA	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo: TOBRAMICINA					
Complemento Diferencial da Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO COM GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Pesagem • Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 92.286.552/0009-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Preparo de solução • Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 92.286.552/0009-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Envaso • Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 92.286.552/0009-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Filtração • Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 92.286.552/0009-05 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1140642?numeroRegistro=105830852>

11/06/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Via de Administração	OFTALMOLOGICA				
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	3 MG/ML SOL. OFT. CT FR. PLAS. OPC. GOT X 10 ML. [CANCELADA OU CADUCA]	1058308520022	SOLUÇÃO OFTALMICA	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo: TOBRAMICINA					
Complemento Diferencial da Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO COM GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 					
Via de Administração	OFTALMOLOGICA				
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				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1140642?numeroRegistro=105830852>

11/06/2024, 15:50 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3/3

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1140642?numeroRegistro=105830652>

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

ITEM 57

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	07.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.167585/2004-74	Categoria Regulatória	Genérico	Data de registro	20/01/2005
Nome Comercial	cloridrato de tramadol	Registro	102350731	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL			Medicamento de referência	TRAMAL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacológica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC OPC X 10 <small>(ANXA)</small>	1023507310017	Cápsula dura	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE TRAMADOL					
Complemento Diferencial da Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO PVDC LEITOSO) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 07.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 07.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Restrição de uso: Adulto e Pediatras acima de 12 ANOS					
Destinação: Comercial					
Tarja: Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada: Não					

1/10

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/365316?numeroRegistro=102350731>

407
9
665

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacológica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10 <small>(CARTOLINA DE GAVETA)</small>	1023507310025	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE TRAMADOL					
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: EMS S/A CNPJ: - 07.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"					
Restrição de uso: -					
Destinação: Comercial					
Tarja: -					
Apresentação fracionada: Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacológica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL / AL X 10 <small>(CARTOLINA DE GAVETA)</small>	1023507310033	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE TRAMADOL					
Complemento Diferencial da Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 07.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"					
Restrição de uso: -					
Destinação: Comercial					

2/10

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/365316?numeroRegistro=102350731>

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tarja: -

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacológica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC OPC X 20 <small>(ANXA)</small>	1023507310041	Cápsula dura	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE TRAMADOL					
Complemento Diferencial da Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico opaco (BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO PVDC LEITOSO) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 07.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 07.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Restrição de uso: Adulto e Pediatras acima de 12 ANOS					
Destinação: Comercial					
Tarja: Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada: Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacológica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20 <small>(CARTOLINA DE GAVETA)</small>	1023507310051	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE TRAMADOL					
Complemento Diferencial da Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (I) 					

3/10

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/365316?numeroRegistro=102350731>

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

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
6	50 MG CAP OEL DURA CT BL AL / AL X 20 [CANCELADA OU CASUA]	1023507310068	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE TRAMADOL

Complemento Diferencial de Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

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
7	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC OPC X 30 [278]	1023507310078	Cápsula dura	20/01/2005	24 meses

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/365316?numeroRegistro=102350731>

4/10

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE TRAMADOL

Complemento Diferencial de Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO PVDC LETOSOS)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0001-01
- Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:
- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
- CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapas de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico acima de 12 ANOS

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG CAP OEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30 [CANCELADA OU CASUA]	1023507310084	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE TRAMADOL

Complemento Diferencial de Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

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"

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/365316?numeroRegistro=102350731>

5/10

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de uso

-

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	50 MG CAP OEL DURA CT BL AL / AL X 30 [CANCELADA OU CASUA]	1023507310092	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE TRAMADOL

Complemento Diferencial de Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

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
10	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC OPC X 60 [278]	1023507310108	Cápsula dura	20/01/2005	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE TRAMADOL

Complemento Diferencial de Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO PVDC LETOSOS)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/365316?numeroRegistro=102350731>

6/10

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0001-01
- Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:
- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
- CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapas de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico acima de 12 ANOS

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG CAP OEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60 [CANCELADA OU CASUA]	1023507310114	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE TRAMADOL

Complemento Diferencial de Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/365316?numeroRegistro=102350731>

7/10

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL / AL X 60 [CANCELADA OU CADUCA]	1023507310122	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLOREDRATO DE TRAMADOL					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/LAMINADO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA O 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda Sob Prescrição Médica 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	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PYDC OPC X 500 [ATM]	1023507310130	Cápsula dura	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLOREDRATO DE TRAMADOL					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (BLISTER DE ALUMINIO/PLÁSTICO PYDC LBT050) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA O 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNCIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: 					

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/385316?numeroRegistro=102350731 8/10

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507310149	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLOREDRATO DE TRAMADOL					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/LAMINADO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA O 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Restrição de uso: -					
Destinação: Comercial					
Tarja: -					
Apresentação fracionada: Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL X 500 (EMB HOSP) [CANCELADA OU CADUCA]	1023507310157	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/01/2005	24 meses
Princípio Ativo: CLOREDRATO DE TRAMADOL					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/385316?numeroRegistro=102350731 9/10

405
g
667

13/06/2024, 15:32 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/LAMINADO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA O 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Restrição de uso: -					
Destinação: Comercial					
Tarja: -					
Apresentação fracionada: Não					

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/385316?numeroRegistro=102350731 10/10

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 58

Detalhe do Produto: clordrato de trazodona

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMIS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.57688/2014-18	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/03/2016
Nome Comercial	clordrato de trazodona	Registro	102351138	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	CLOREDRATO DE TRAZODONA	Medicamento de referência		ATC	DONAREN
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Buário Eletrônico		Atene aqui	
Parceiro Público	-				
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATM]	1023511380016	COMPRIEMDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses
Princípio Ativo: CLOREDRATO DE TRAZODONA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA O 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNCIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: Granul 					
Via de Administração: ORAL					
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO 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
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 [ATM]	1023511380024	COMPRIEMDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/990710?numeroRegistro=102351138 1/10

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATM]	1023511380032	COMPRI-MIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/960710?numeroRegistro=102351138> 2/10

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 [ATM]	1023511380040	COMPRI-MIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 [ATM]	1023511380050	COMPRI-MIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/960710?numeroRegistro=102351138> 3/10

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

- Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 [ATM]	1023511380067	COMPRI-MIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Hospitalar

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/960710?numeroRegistro=102351138> 4/10

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 [ATM]	1023511380075	COMPRI-MIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Hospitalar

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATM]	1023511380083	COMPRI-MIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BUSTIER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/960710?numeroRegistro=102351138> 5/10

407
669

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 [ATM]	102351138091	COMPRI-MO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/960710?numeroRegistro=102351138>

6/10

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATM]	1023511380105	COMPRI-MO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 [ATM]	1023511380113	COMPRI-MO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/960710?numeroRegistro=102351138>

7/10

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 80 [ATM]	1023511380121	COMPRI-MO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermalha sob restrição

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/960710?numeroRegistro=102351138>

8/10

13/06/2024, 15:34 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 [ATM]	1023511380131	COMPRI-MO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda Sob Receita de Controle Especial

Restrição de uso Adulto

Destinação Hospitalar

Tarja Vermalha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 [ATM]	1023511380148	COMPRI-MO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial de Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/960710?numeroRegistro=102351138>

9/10

409
69
67

09/07/24, 14:54 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	180 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATA]	100431330067	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/05/2021	24 meses
Princípio Ativo: VALSARTANA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPAALUPVC 25x45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 01.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - 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 UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso: Adulto					
Destinação: Comercial					
Tarja: Vermelha					
Apresentação fracionada: Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	180 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATA]	100431330075	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/05/2021	24 meses
Princípio Ativo: VALSARTANA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPAALUPVC 25x45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 01.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - 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 UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso: Adulto					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2187469/numeroRegistro=100431333> 4/7

09/07/24, 14:54 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	160 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATA]	100431330063	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/05/2021	24 meses
Princípio Ativo: VALSARTANA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPAALUPVC 25x45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 01.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - 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 UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso: Adulto					
Destinação: Comercial					
Tarja: Vermelha					
Apresentação fracionada: Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	320 MG COM REV CT BL AL AL X 15 [ATA]	1004313330091	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/05/2021	24 meses
Princípio Ativo: VALSARTANA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPAALUPVC 25x45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 01.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 					
Via de Administração: ORAL					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2187469/numeroRegistro=100431333> 5/7

09/07/24, 14:54 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	320 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATA]	1004313330105	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/05/2021	24 meses
Princípio Ativo: VALSARTANA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPAALUPVC 25x45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 01.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - 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 UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso: Adulto					
Destinação: Comercial					
Tarja: Vermelha					
Apresentação fracionada: Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	320 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATA]	1004313330113	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/05/2021	24 meses
Princípio Ativo: VALSARTANA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPAALUPVC 25x45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2187469/numeroRegistro=100431333> 6/7

09/07/24, 14:54 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 01.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	320 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATA]	1004313330121	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/05/2021	24 meses
Princípio Ativo: VALSARTANA					
Complemento Diferencial de Apresentação: -					
Embalagem: <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPAALUPVC 25x45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 					
Local de Fabricação: <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 01.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - 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 UMIDADE					
Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso: Adulto					
Destinação: Comercial					
Tarja: Vermelha					
Apresentação fracionada: Não					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2187469/numeroRegistro=100431333> 7/7

470
10
670

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

OFÍCIO DO DISTRIBUIDOR E ANEXOS DA COMARCA DE PATO BRANCO - PARANÁ

Rua Maria Buêno, 284 - Trevo da Guarany
CPF: 061.104.019-00
Tel.: (46) 3224-2414
E-mail: cartoriodistribuidorpb@gmail.com
85501-560 - Pato Branco - Paraná

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:

ILG COMERCIAL LTDA

CNPJ 20.657.155/0001-02, no período compreendido desde 14/12/1960, data de instalação deste cartório, até a presente data.

PATO BRANCO/PR, 26 de Junho de 2024, 12:57:23

DILMAR ALUIZIO VERONESE



Certificação

Custas = R\$ 42,95

Página 0001/0001

VÁLIDO EM TODO TERRITÓRIO NACIONAL. QUALQUER ADULTERAÇÃO OU RASURA INVALIDA ESTE DOCUMENTO.

443
674

Certificado digitalmente por:
LAIS LECINIA BARBOZA



Corregedoria-Geral da Justiça do Estado do Paraná
Poder Judiciário

A Diretora do Departamento da Corregedoria-Geral da Justiça, nos termos do art. 1º do Decreto Judiciário nº 930/2012, de 29/06/2012, veiculado no Diário da Justiça Eletrônico nº 899, de 05/07/2012,

CERTIFICA, para fins de licitações, contratos da administração pública e outras destinações comerciais, que na **Comarca de Pato Branco**, existem 1 (um) Ofício de Distribuidor, Contador, Partidor, Avaliador e Depositário Público e 1 (um) 1º Tabelionato de protesto de títulos (Anexo IV do Código de Organização e Divisão Judiciárias do Estado do Paraná - Lei Estadual nº 14.277, de 30 de dezembro de 2003).

Curitiba, 3 de Junho de 2024

Laís Lecinia Barboza

Diretora do Departamento da Corregedoria-Geral da Justiça

#117
 675

 REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA		
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 20.657.155/0001-02 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 10/07/2014
NOME EMPRESARIAL ILG COMERCIAL LTDA		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) ILG		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 46.37-1-99 - 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		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO R ITACOLOMI	NÚMERO 377	COMPLEMENTO *****
CEP 85.505-050	BAIRRO/DISTRITO LA SALLE	MUNICÍPIO PATO BRANCO
		UF PR
ENDEREÇO ELETRÔNICO MEDIGRAM@MEDIGRAM.COM.BR		TELEFONE (46) 3225-1002
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 10/07/2014
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 26/06/2024 às 17:48:45 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

CERTIDÃO DE INTEIRO TEOR

Fotocópia de Processo

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são válidas na data da sua expedição.

Nome Empresarial: ILG COMERCIAL LTDA	Protocolo: PRC2421483519
Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada	Último Arquivamento Número: Data: 12/04/2024
NIRE: CNPJ: 41600905423 20657155000102	
Arquivamentos solicitados:	Ass: Alteração
2024237627	12/04/2024

Esta certidão foi emitida pela Junta Comercial em 26/09/2024, às 15:13:57 (horário de Brasília).
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.empresafacil.pr.gov.br>, com o código 59UDXZ1E.
LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCARA
Secretário Geral

ILG COMERCIAL LTDA
DÉCIMA PRIMEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO
CNPJ Nº 20.657.155/0001-02
NIRE Nº 41600905423

Folha 1

ADOLFO FREDERICO GRAMS, brasileiro, casado por comunhão parcial de bens, farmacêutico, nascido em 12/05/1978, residente à Rua João Alves de Medeiros, 262, Pinheiros, CEP 85504-360, Pato Branco, PR, portador do RG Nº 3.088.369-1 SSP/PR, e CPF Nº 025.663.419-07, único proprietário da empresa **ILG COMERCIAL LTDA**, com sede à Rua Itacolomi, 377, Bairro La Salle, CEP 85505-050, Pato Branco, PR, com seu contrato social registrado na JUCEPAR sob nire nº **41600905423**, devidamente inscritos no CNPJ sob nº 20.657.155/0001-02.

CLÁUSULA 1ª: A empresa declara que se desengadra da condição de MICROEMPRESA.

CLÁUSULA 2ª: Permanecem inalteradas as demais cláusulas vigentes que não colidem com as disposições do presente instrumento.

CLÁUSULA 3ª: À vista da modificação ora ajustada, o sócio **RESOLVE**, por este instrumento, atualizar e consolidar o contrato social, conforme segue:

CONTRATO SOCIAL DE SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA
ILG COMERCIAL LTDA
CNPJ Nº 20.657.155/0001-02
NIRE 41600905423

ADOLFO FREDERICO GRAMS, brasileiro, casado por comunhão parcial de bens, farmacêutico, nascido em 12/05/1978, residente à Rua João Alves de Medeiros, nº 262, Pinheiros, CEP 85504-360, Pato Branco, PR, portador do RG Nº 3.088.369-1 SSP/PR, = e CPF Nº 025.663.419-07, único proprietário da empresa **ILG COMERCIAL LTDA**, com sede à Rua Itacolomi, nº 377, Bairro La Salle, CEP 85505-050, Pato Branco, PR, com seu contrato social registrado na JUCEPAR sob nire nº **41600905423**, devidamente inscritos no CNPJ sob nº 20.657.155/0001-02, resolve consolidar o presente contrato mediante as cláusulas seguintes:

CLÁUSULA 1ª: A empresa gira sob o nome empresarial de **ILG COMERCIAL LTDA**, com sede à Rua Itacolomi, nº 377, Bairro La Salle, CEP 85505-050, Pato Branco, PR, com início das atividades em 10/07/2014.

444
676

ILG COMERCIAL LTDA
 DÉCIMA PRIMEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO
 CNPJ Nº 20.657.155/0001-02
 NIRE Nº 41600905423

Folha 2

CLÁUSULA 2ª: O capital da sociedade é de R\$ 2.000.000,00 sendo 200.000,00 (duzentos mil reais) integralizado em moeda corrente do País e o restante, ou seja R\$ 1.800.000,00 (um milhão e oitocentos mil reais) a ser integralizado em 60 (sessenta) parcelas iguais de R\$ 30.000,00 (trinta mil reais) sendo a primeira em 20/01/2023, assim distribuído:

NOME	%	QUOTAS	VALOR R\$
ADOLFO FREDERICO GRAMS	100	2.000.000	2.000.000,00
TOTAL	100	2.000.000	2.000.000,00

CLÁUSULA 3ª: O objeto social é: 4644-3/01-comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano e farmacêuticos e odontológicos; 4639-7/01 Comércio atacadista de produtos alimentícios de nutrição clínica infantil; 4637-1/99 Comércio atacadista de complementos e suplementos alimentícios, 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios

CLÁUSULA 4ª: A sociedade teve início com o Registro na Junta Comercial do Paraná, e o prazo de duração é indeterminado, sendo garantida a continuidade da pessoa jurídica diante do impedimento por força maior ou impedimento temporário, ou permanente do titular, podendo a empresa ser alterada para atender uma nova situação.

CLÁUSULA 5ª: A administração da sociedade cabe ao sócio **ADOLFO FREDERICO GRAMS**, com os poderes e atribuições de gerir e administrar os negócios da sociedade, permitindo inclusive, onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, representa-la ativa e passivamente, judicial e extrajudicialmente, perante órgãos públicos, instituições financeiras, entidades privadas e terceiros em geral, bem como praticar todos os demais atos necessários à consecução dos objetivos ou à defesa dos interesses e direitos da sociedade, autorizado o uso do nome empresarial isoladamente

CLÁUSULA 6ª: Faculta-se ao administrador, no limite de seus poderes, constituir, em nome da sociedade, procurador para período determinado, devendo o instrumento de mandato especificar os atos e operações a serem praticados, no caso de mandato judicial, poderá ser por prazo indeterminado.

ILG COMERCIAL LTDA
 DÉCIMA PRIMEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO
 CNPJ Nº 20.657.155/0001-02
 NIRE Nº 41600905423

Folha 3

CLÁUSULA 7ª: Poderá ser designado administrador não sócio, na forma prevista no art. 1061 da lei 10.406/2002.

CLÁUSULA 8ª: O Administrador declara, sob as penas da lei, de que não está impedido de exercer a administração da empresa, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade. (art. 1.011, § 1º, CC/2002)

CLÁUSULA 9ª: Ao término de cada exercício social, em 31/12 de cada ano, o administrador prestará contas justificada de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e demais demonstrações contábeis requeridas pela legislação societária, elaboradas em conformidade com as Normas Brasileiras de Contabilidade, participando todas as sócias dos lucros ou perdas apurados, na mesma proporção das quotas de capital que possuem na sociedade.

CLÁUSULA 10ª: Falecendo ou interditado o Titular, a empresa continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou de outros, o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da empresa, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

CLÁUSULA 11ª: O Titular poderá fixar uma retirada mensal, a título de "pró-labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes.

CLÁUSULA 12ª: Fica eleito o foro da Comarca de Pato Branco - PR para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

415
677

ILG COMERCIAL LTDA
DÉCIMA PRIMEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO
CNPJ Nº 20.657.155/0001-02
NIRE Nº 41600905423

Folha 4

E por estar assim, justo e acertado, data, lavra e assina o presente instrumento, em via única, obrigando-se fielmente por si e por seus herdeiros a cumpri-lo em todos os seus termos, sendo levado a Registro na Junta Comercial do Paraná.

Pato Branco, PR, 01 de abril de 2024.

ADOLFO FREDERICO GRAMS
CPF Nº 025.663.419-07

MINISTÉRIO DA ECONOMIA
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital
Secretaria de Governo Digital
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração



ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa ILG COMERCIAL LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
02566341907	ADOLFO FREDERICO GRAMS

CERTIFICADO O REGISTRO EM 12/04/2024 08:21 SOB Nº 2024237627.
PROTOCOLADO: 08/04/2024 11:04/2024.
CNPJ DA EMPRESA: 20657155000102.
CNPJ DE REGISTRAÇÃO: 12405105684. CNPJ DA SEDE: 20657155000102.
CNPJ: 41600905423. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 01/04/2024.
ILG COMERCIAL LTDA



LEANDRO MARCOS RAYSEL BIECANA
SECRETÁRIO-GERAL
www.empresafacil.pr.gov.br

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

976
674



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

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO

Nome: **ILG COMERCIAL LTDA**
CNPJ: **20.657.155/0001-02**

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

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

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

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.

Emitida às 17:45:12 do dia 26/06/2024 <hora e data de Brasília>.

Válida até 23/12/2024.

Código de controle da certidão: **300F.0462.0DFB.8EFC**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

4/4
9/81
6/81



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: ILG COMERCIAL LTDA (MATRIZ E FILIAIS)

CNPJ: 20.657.155/0001-02

Certidão n°: 45120087/2024

Expedição: 26/06/2024, às 17:49:56

Validade: 23/12/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que ILG COMERCIAL LTDA (MATRIZ E FILIAIS), inscrito(a) no CNPJ sob o n° 20.657.155/0001-02, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

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

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

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

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

427
683

Voltar

Imprimir

CAIXA
CAIXA ECONÔMICA FEDERAL**Certificado de Regularidade
do FGTS - CRF****Inscrição:** 20.657.155/0001-02**Razão Social:** ILG COMERCIAL LTDA**Endereço:** RUA ITACOLOMI 377 / CENTRO / PATO BRANCO / PR / 85505-050

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

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

Validade: 19/06/2024 a 18/07/2024**Certificação Número:** 2024061918182267590063

Informação obtida em 26/06/2024 17:49:29

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



MUNICÍPIO DE

PATO BRANCO

**SECRETARIA MUNICIPAL
DE ADMINISTRAÇÃO E FINANÇAS
DIVISÃO DE FISCALIZAÇÃO E TRIBUTAÇÃO**

422
684

CERTIDÃO NEGATIVA DE TRIBUTOS MUNICIPAIS - CONTRIBUINTE

CÓDIGO.....: 20657155000102
NOME.....: ILG COMERCIAL LTDA
CNPJ/CPF..: 20.657.155/0001-02
ENDEREÇO..: ITACOLOMI , 377 - LA SALLE
CEP.....: 85505050 UF: PR
MUNICIPIO.: Pato Branco

FINALIDADE: Consulta de Débitos

Certificamos para os devidos fins que de conformidade com as informações prestadas pelos órgãos competentes desta Prefeitura no cadastro de contribuinte do sujeito passivo acima identificado, é **CERTIFICADO QUE NÃO CONSTAM DÉBITOS PENDENTES** referente a Tributos Municipais inscritos ou não em Dívida Ativa, até a presente data.

A Fazenda Municipal reserva-se o direito de cobrar Dívidas posteriormente constatadas, mesmo referente a períodos compreendidos nesta CERTIDÃO.

A presente certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <<http://www.patobranco.pr.gov.br>> ou através do QR Code com os dados abaixo:

Emitida em: 26/06/2024.
Válida até: 24/09/2024.
Ano da Certidão.....: 2024
Número da certidão.....: 0042073
Código de autenticidade da certidão: 583036462583036



Certidão emitida no Portal do Cidadão, com base na Lei Municipal.

Pato Branco - PR em, 26 de Junho de 2024.

ATENÇÃO: QUALQUER RASURA OU EMENDA INVALIDARÁ ESTE DOCUMENTO.



MUNICÍPIO DE

PATÓ BRANCO

SECRETARIA MUNICIPAL
DE ADMINISTRAÇÃO E FINANÇAS

DIVISÃO DE FISCALIZAÇÃO E TRIBUTAÇÃO

427
685

CERTIDÃO NEGATIVA DE TRIBUTOS MUNICIPAIS - CADASTRO ECONÔMICO

CADASTRO MUNICIPAL: 334475-0

NOME.....: ILG COMERCIAL LTDA
CNPJ/CPF...: 20.657.155/0001-02
LOCALIZ...: RUA ITACOLOMI
ALVARÁ NR.: 104/2015
MUNICIPIO.: PATÓ BRANCO UF: PR

,000377 - LA SALLE

FINALIDADE: Licitação

Certificamos para os devidos fins que de conformidade com as informações prestadas pelos órgãos competentes desta Prefeitura no cadastro econômico do sujeito passivo acima identificado, é CERTIFICADO QUE NÃO CONSTAM DÉBITOS PENDENTES referente a Tributos Municipais inscritos ou não em Dívida Ativa, até a presente data.

A Fazenda Municipal reserva-se o direito de cobrar Dívidas posteriormente constatadas, mesmo referente a períodos compreendidos nesta CERTIDÃO.

A presente certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <<http://www.patobranco.pr.gov.br>> ou através do QR Code com os dados abaixo:

Emitida em: 26/06/2024.
Válida até: 24/09/2024.
Ano da Certidão.....: 2024
Número da certidão.....: 0042074
Código de autenticidade da certidão: 548261169548261



Certidão emitida no Portal do Cidadão, com base na Lei Municipal.

Pató Branco - PR em, 26 de Junho de 2024.

ATENÇÃO: QUALQUER RASURA OU EMENDA INVALIDARÁ ESTE DOCUMENTO.

PREFEITURA DE PATÓ BRANCO - Rua Caramuru, 271, Centro, 85501-064

<http://www.patobranco.pr.gov.br>



Estado do Paraná
Secretaria de Estado da Fazenda
Receita Estadual do Paraná

424
Q
686

Certidão Negativa
de Débitos Tributários e de Dívida Ativa Estadual
Nº 033889235-93

Certidão fornecida para o CNPJ/MF: **20.657.155/0001-02**
Nome: **ILG COMERCIAL LTDA**

Ressalvado o direito da Fazenda Pública Estadual inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados, certificamos que, verificando os registros da Secretaria de Estado da Fazenda, constatamos **não existir pendências** em nome do contribuinte acima identificado, nesta data.

Obs.: Esta Certidão engloba todos os estabelecimentos da empresa e refere-se a débitos de natureza tributária e não tributária, bem como ao descumprimento de obrigações tributárias acessórias.

Válida até 24/10/2024 - Fornecimento Gratuito

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada via Internet
www.fazenda.pr.gov.br



PREFEITURA DE
PATO BRANCO
Secretaria de Saúde
Divisão de Vigilância Sanitária



A Secretaria Municipal de Saúde, de acordo com a Lei nº 1.344/94 de 07 de dezembro de 1994, alterada pela Lei nº 1.483/96 de 23 de agosto de 1996 e Decreto Municipal nº 3749/98 de 22 de junho de 1998, concede a presente

LICENÇA SANITÁRIA

RACÃO SOCIAL:
C.N.P.J.:
ENDEREÇO:
BAIRRO:
RAMO DE ATIVIDADE:

ILG. COMERCIAL ERELI
28.857.155/090142
RUA ITACOLOMI 377 SALA 02
CENTRO
COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL, COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO, COM ATACADISTA DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE OS DE CONTROLE ESPECIAL (PORT 344/98) e COMÉRCIO ATACADISTA ESPECIALIZADO EM OUTROS PRODUTOS ALIMENTÍCIOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE

ÁREA CONSTRUIDA: 30 m2

COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL
532116 COMÉRCIO ATACADISTA ESPECIALIZADO EM OUTROS PRODUTOS ALIMENTÍCIOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE
532288 COM. ATACADISTA DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE OS DE CONTROLE ESPECIAL (PORT 344/98)
260285 COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO
GABRIELA MAYARA PIETROSON MACCARI
08/03/2024
BR/32085
RISCO I

Nº REG. CONSELHO:
Nº DE LICENÇA:

29259 / CRF / PR
857

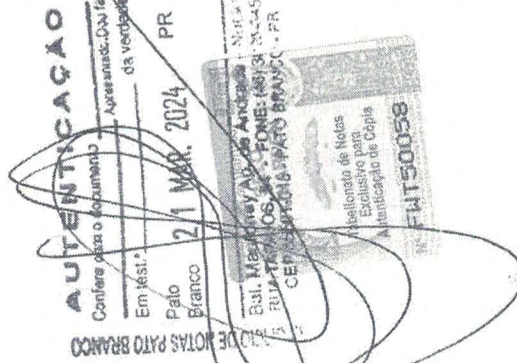
Este documento deve ser Afixado em local visível ao público (art.166 - Código de Saúde do Paraná)

Luciana V. Venturini
Farmacêutica
CRF 21473

RESPONSÁVEL PELA INSPEÇÃO

COORD. DIVISÃO DE VIGILANCIA SANITÁRIA

Divisão de Vigilância Sanitária - Rua Xavantes, 411 - Centro - Pato Branco - PR (46) 3213-1720



Cirlei C. Wagner dos Santos
Chefe da Vigilância Sanitária
Port. 6º 670/14

Prova de Autenticidade válida até 25/09/2024



423
687

470
688

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 25/09/2024

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 **6d23563803b77bff6952f36eeb45009e6342d3ced61190348126092929004f51** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **218916** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**LICENÇA SANITÁRIA ILG**", cujo assunto é descrito como "**LICENÇA SANITÁRIA ILG**", faz prova de que em **27/06/2024 15:04:13**, o responsável **ILG Comercial Ltda (20.657.155/0001-02)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de **ILG Comercial Ltda** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **27/06/2024 15:11:05** 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 **0x7a76333ee12394131c48e3e3e3837f3051065c49105ae9e93dbf28cfffaccf563**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

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

DAUTIN
BLOCKCHAIN



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





MUNICÍPIO DE PATO BRANCO

ALVARÁ DE LICENÇA

PARA: LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO

NOME/RAZÃO SOCIAL:

ILG COMERCIAL EIRELI

ENDEREÇO:

RUA ITACOLOMI

377

(Localização atividade

ATIVIDADE: Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano
Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormen
Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral

CNPJ/CPF:

20.657.155/0001-02

ÁREA ÚTIL:

100,00

ALVARÁ:

104/2015

PROCESSO Nº:

334475

DATA EXPEDIÇÃO:

27/02/2015

CADASTRO CONTRIBUINTE:

334475-0

**O PRESENTE ALVARÁ DE LICENÇA DEVERÁ SER EXPOSTO
EM LOCAL VISÍVEL DE FÁCIL ACESSO A FISCALIZAÇÃO**

Município de Pato Branco

Mauro José Sbarain

Secretário de Administração e Finanças

Portaria n. 469 de 22/09/2017

Secretaria de Administração e Finanças

Rua Caramuru, 271. Centro. CEP 85.501-064. Fone/Fax 46 3220.1544 www.patobranco.pr.gov.br



AUTENTICAÇÃO

Confere com o documento (Frente e Verso)
Apresentado Sou fé
da verdade

Em test.º

Pato

Branco

28 DEZ. 2022

PR

Bat. Mauronay Ap. de Andrade - Notário
RUA TAPAJÓS, 54 - FONE (46) 3025-5455
CEP 85501-045 - PATO BRANCO - PR



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 27/06/2024 15:09:14 que o documento de hash (SHA-256)
05f9c48f51a5ffa210f295f76fb8be83b83a4b09b41cc56ba43dbab95c3be06 foi validado em 27/06/2024 15:03:46 através da transação blockchain
0xcf5cc1fc7287be2bc5f8a9748ab1392b8421563cdae5dd0ac5d0ba15de0d8412 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 218913)



428
690

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 25/09/2024

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 **Alvará** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **05fcfc48f51a5ffa210f295f76fb8be83b83a4b09b41cc56ba43dbab95c3be06** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **218913** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ALVARÁ ILG**", cujo assunto é descrito como "**ALVARÁ ILG**", faz prova de que em **27/06/2024 15:03:31**, o responsável **ILG Comercial Ltda (20.657.155/0001-02)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de ILG Comercial Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **27/06/2024 15:09:12** 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 **0xcfc5cc1fc7287be2bc5f8a9748ab1392b8421563cdae5dd0ac5d0ba15de0d8412**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

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

DAUTIN
BLOCKCHAIN



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



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social
ILG COMERCIAL LTDA - ME

Nome Fantasia
ILG COMERCIAL

Endereço na Internet

Endereço Completo
RUA ITACOLOMI 377 - CENTRO CEP: 85.505-050

Responsável Técnico
GABRIELA MAYARA PIETROBIN MACCARRINI

CNPJ
20.657.155/0001-02

SAC

Cidade/UF
PATO BRANCO/PR

Responsável Legal
ADOLFO FREDERICO GRAMS

Dados do Cadastro

Nº da Autorização
1.13774-0

Nº do Processo
25351.163294/2015-49

Data da Autorização
30/03/2015

Autorização
1 - Medicamento

Situação
Ativa

- Atividades / Classes**
- Armazenar
 - Medicamento
 - Distribuir
 - Medicamento
 - Expedir
 - Medicamento

Voltar



100

ANVISA 1077-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

N.º 00, segunda-feira, 30 de março de 2015

RESOLUÇÃO - RE Nº 98, DE 25 DE MARÇO DE 2015
O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 11.466, de 10 de setembro 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 1 da Portaria nº 639 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, e considerando o art. 30 da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, revoca:

Art. 1º. Este Regulamento entra em vigor na data de sua publicação.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO
ANEXO

EMPRESA: PIETROBINA COMERCIO DE MEDICAMENTOS
ENDEBECOS: RUA BECO DOS PARES N.º 339 RPP 06
BAURO SALOMONI L.50
CNPJ: 20.657.155/0001-02

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA BECO DOS PARES N.º 339 RPP 06
BAURO SALOMONI L.50
CNPJ: 20.657.155/0001-02

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA BECO DOS PARES N.º 339 RPP 06
BAURO SALOMONI L.50
CNPJ: 20.657.155/0001-02

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA BECO DOS PARES N.º 339 RPP 06
BAURO SALOMONI L.50
CNPJ: 20.657.155/0001-02

RESOLUÇÃO - RE Nº 97, DE 25 DE MARÇO DE 2015
O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 11.466, de 10 de setembro 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 1 da Portaria nº 639 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, e considerando o art. 30 da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, revoca:

Art. 1º. Este Regulamento entra em vigor na data de sua publicação.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO
ANEXO

EMPRESA: TRANSDIS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS
ENDEBECOS: RUA ITAQUIM METROPOLITANA Nº 118
CNPJ: 02.281.735/0001-70

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA ITAQUIM METROPOLITANA Nº 118
CNPJ: 02.281.735/0001-70

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA ITAQUIM METROPOLITANA Nº 118
CNPJ: 02.281.735/0001-70

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA ITAQUIM METROPOLITANA Nº 118
CNPJ: 02.281.735/0001-70

RESOLUÇÃO - RE Nº 96, DE 25 DE MARÇO DE 2015
O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 11.466, de 10 de setembro 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 1 da Portaria nº 639 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, e considerando o art. 30 da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, revoca:

Art. 1º. Este Regulamento entra em vigor na data de sua publicação.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO
ANEXO

EMPRESA: SOVEREIGN CONTROLADA DE PRODUTOS PARA LABORATORIO LTDA
ENDEBECOS: Rua Antártica, 315 (Complemento 345)
BAURO: Parque Industrial Dhei CEP: 06750-000 - JARDIM DA DA
CNPJ: 00.935.688/0002-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: Rua Antártica, 315 (Complemento 345)
BAURO: Parque Industrial Dhei CEP: 06750-000 - JARDIM DA DA
CNPJ: 00.935.688/0002-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: Rua Antártica, 315 (Complemento 345)
BAURO: Parque Industrial Dhei CEP: 06750-000 - JARDIM DA DA
CNPJ: 00.935.688/0002-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: Rua Antártica, 315 (Complemento 345)
BAURO: Parque Industrial Dhei CEP: 06750-000 - JARDIM DA DA
CNPJ: 00.935.688/0002-27

ANEXO
EMPRESA: MARKBENT COMERCIO DE PRODUTOS ODONTOLOGIAIS LTDA
ENDEBECOS: RUA VONAS Nº 86/88 SAULZAS 1385
CNPJ: 20.833.520/0001-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA VONAS Nº 86/88 SAULZAS 1385
CNPJ: 20.833.520/0001-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA VONAS Nº 86/88 SAULZAS 1385
CNPJ: 20.833.520/0001-39

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA VONAS Nº 86/88 SAULZAS 1385
CNPJ: 20.833.520/0001-39

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO
ANEXO

EMPRESA: HELIO EFIGENIA FERREIRA - ME
ENDEBECOS: RUA SÃO PAULO, Nº 118 - COMERCIAL HOSPITALAR E
CNPJ: 04.492.548/0001-87

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA SÃO PAULO, Nº 118 - COMERCIAL HOSPITALAR E
CNPJ: 04.492.548/0001-87

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA SÃO PAULO, Nº 118 - COMERCIAL HOSPITALAR E
CNPJ: 04.492.548/0001-87

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA SÃO PAULO, Nº 118 - COMERCIAL HOSPITALAR E
CNPJ: 04.492.548/0001-87

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO
ANEXO

EMPRESA: TRANSMASSI TRANSPORTES LTDA - ME
ENDEBECOS: P.º José de Albuquerque, 24 - JARDIM PRADO
CNPJ: 18.489.710/0001-24

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: P.º José de Albuquerque, 24 - JARDIM PRADO
CNPJ: 18.489.710/0001-24

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: P.º José de Albuquerque, 24 - JARDIM PRADO
CNPJ: 18.489.710/0001-24

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: P.º José de Albuquerque, 24 - JARDIM PRADO
CNPJ: 18.489.710/0001-24

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO
ANEXO

EMPRESA: BIC MENSAGERIOS MOTORIZADOS E TRANSPORTES LTDA - ME
ENDEBECOS: RUA JOSE CARVALHO Nº 118 - SAO PAULO
CNPJ: 25.551.159/0001-24

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA JOSE CARVALHO Nº 118 - SAO PAULO
CNPJ: 25.551.159/0001-24

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA JOSE CARVALHO Nº 118 - SAO PAULO
CNPJ: 25.551.159/0001-24

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA JOSE CARVALHO Nº 118 - SAO PAULO
CNPJ: 25.551.159/0001-24

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO
ANEXO

EMPRESA: ANTONIO CLAUDIO LOPES SORACE ME
ENDEBECOS: RUA RIO DE JANEIRO, Nº 611, SALA 2
CNPJ: 00.739.538/0001-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA RIO DE JANEIRO, Nº 611, SALA 2
CNPJ: 00.739.538/0001-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA RIO DE JANEIRO, Nº 611, SALA 2
CNPJ: 00.739.538/0001-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: RUA RIO DE JANEIRO, Nº 611, SALA 2
CNPJ: 00.739.538/0001-27

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO
ANEXO

EMPRESA: TIENOMED DIST DE PROD FARMACEUTICOS E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS
ENDEBECOS: AV CALAMÁ, 108A, SALA 1
ENDEBECOS: AV CALAMÁ, 108A, SALA 1
CNPJ: 63.777.940/0001-01

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: AV CALAMÁ, 108A, SALA 1
ENDEBECOS: AV CALAMÁ, 108A, SALA 1
CNPJ: 63.777.940/0001-01

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: AV CALAMÁ, 108A, SALA 1
ENDEBECOS: AV CALAMÁ, 108A, SALA 1
CNPJ: 63.777.940/0001-01

MOTIVO DO INDEFERIMENTO
PROCESSO: 25351.163294/2015-49
ENDEBECOS: AV CALAMÁ, 108A, SALA 1
ENDEBECOS: AV CALAMÁ, 108A, SALA 1
CNPJ: 63.777.940/0001-01

697

Dados da Empresa Nacional

Razão Social: ILG COMERCIAL LTDA - ME
CNPJ: 20.657.155/0001-02
Nome Fantasia: ILG COMERCIAL
SAC:
Cidade/UF: PATO BRANCO/PR
Endereço na Internet:
Endereço Completo: RUA ITACOLOMI 377 - CENTRO CEP: 85.505-050
Responsável Técnico: ADOLFO FREDERICO GRAMS

Dados do Cadastro

Nº da Autorização: 1.14700-0
Data da Autorização: 09/11/2015
Situação: Ativa
Nº do Processo: 25351.621760/2015/79
Autorização: 1 - Medicamento Especial

- Atividades / Classes: Amazenar, Medicamento
Distribuir, Medicamento
Expedir, Medicamento

Voltar

ISSV 1677-7942

101

2015, 30 de março de

EXPERI: MEDICAMENTO
EMPRESA: Fagundes Transportes e Logística S.A. - ME
EMPRESA: Fagundes Transportes e Logística S.A. - ME
EMPRESA: Fagundes Transportes e Logística S.A. - ME

RESOLUÇÃO - RE Nº 918, DE 26 DE MARÇO DE 2015
O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais em vista e de acordo com o art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado em 17 de maio de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e sua alteração, § 2º e § 3º do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

EMPRESA: BELLA MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPI-
EMPRESA: BELLA MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPI-
EMPRESA: BELLA MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPI-



**SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR**



437
054

CERTIDÃO DE REGULARIDADE

Consulte via leitor de QRCode



CADASTRO NO CRF SOB O 22979		VALIDADE 31/03/2027	Consulte pelo Código de Autenticação para Validar a CRT em www.crf-pr.org.br CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO 7B2F226BFCF3B60AA3EB1414FEBF3CBB	
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL ILG COMERCIAL LTDA - ME				
NOME FANTASIA DISTRIBUIDORA ILG COMERCIAL				
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORA MEDICAMENTOS, INSUMOS E DROGAS			NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. MEDICAMENTO	
ENDEREÇO RUA ITACOLOMI 377				CNPJ 20.657.155/0001-02
LOCALIDADE CENTRO			CIDADE - UF PATO BRANCO-PR	

272645

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO						
Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	*****
*****	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	*****

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS									
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			SITUAÇÃO			
F	38345	ANDREZA ESTEPHANY CANTALICE DE LIMA	DIRETOR TÉCNICO			TERCEIRIZADO			
			Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
			*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	*****
			*****	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	*****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR
Curitiba, 27 de Maio de 2024

Gerentes do CRF-PR conforme Deliberação 1002/2021
Farm. Gabriële Luize Pereira - Gerente Cad/PJ
Farm. Flávia de Abreu Chaves - Gerente Cad/PF
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 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º e 23, alínea "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.

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

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



CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITO

Nome: ANDREZA ESTEPHANY CANTALICE DE LIMA

Inscrição: 38345

CPF: 079.480.474-84

Endereço: RUA MARINS CAMARGO 90 EDIFICIO MARINS CAMARGO, CENTRO
CEP: 85-501.330

Cidade: PATO BRANCO-PR

Categoria: FARMACÊUTICO

Situação Cadastral: DEFINITIVO

Certificamos que até a presente data, o(a) profissional acima qualificado(a) não possui débito(s) vencido(s) de qualquer natureza junto à tesouraria do CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ, ressalvado o direito ao CRF-PR em inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados posteriormente a emissão.

Certidão emitida em: 26/06/2024 às 18:23:37.

Validade: 30 (trinta) dias a contar da expedição.

EDUARDO MARANI VALERIO
Tesoureiro CRF-PR

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<https://crfemcasa.crf-pr.org.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 951C-C35A-0DA5-35DB





Declaração

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

ANDREZA ESTEPHANY CANTALICE DE LIMA

Nacionalidade Brasileira, CPF - 079.480.474-84 e RG 3807977 SSPDS-PB, encontra-se inscrito(a) neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ CRF-PR, no Quadro de Farmacêutico, sob o número de Inscrição Definitiva 38345, tendo efetuado sua inscrição em 11/01/2023.

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

Esta declaração tem validade de 15 dias a contar da sua emissão.

Curitiba, 26 de Junho de 2024.

Farm. MARCIO AUGUSTO ANTONIASSI
Presidente CRF-PR

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<https://crfemcasa.crf-pr.org.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 95CD-D961-EBA0-0843





Declaração

DECLARO, para fins de comprovação de anotação de responsabilidade técnica, que o(a)

ANDREZA ESTEPHANY CANTALICE DE LIMA

Nacionalidade Brasileira, CPF - 079.480.474-84 RG N. 3807977 SSPDS-PB, encontra-se inscrito(a) neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ CRF-PR, no Quadro de Farmacêuticos, sob o número de Inscrição Definitiva 38345, em conformidade com o artigo 13 da Lei 3.820/60, e possui responsabilidade técnica pela(s) seguinte(s) empresa(s):

CNPJ	Estabelecimento	Endereço	Entrada	Saída
20.657.155/0001-02	ILG COMERCIAL LTDA - ME	RUA ITACOLOMI CENTRO PATO BRANCO-PR	20/06/2024	Até a presente data.

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

IMPORTANTE: A presente Declaração NÃO substitui a CERTIDÃO DE REGULARIDADE da(s) empresa(s) aqui listada(s), visto que apenas comprova vínculo do profissional, mas NÃO certifica a regularidade do estabelecimento.

Curitiba, 26 de Junho de 2024.

Farm. MARCIO AUGUSTO ANTONIASSI
Presidente CRF-PR

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<https://crfemcasa.crf-pr.org.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 6D1E-E8CE-CA63-C0D7





Declaração

DECLARO, para fins de comprovação de anotação de responsabilidade técnica, que o(a)

ANDREZA ESTEPHANY CANTALICE DE LIMA

Nacionalidade Brasileira, CPF - 079.480.474-84 RG N. 3807977 SSPDS-PB, encontra-se inscrito(a) neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ CRF-PR, no Quadro de Farmacêuticos, sob o número de Inscrição Definitiva 38345, em conformidade com o artigo 13 da Lei 3.820/60, e possui responsabilidade técnica pela(s) seguinte(s) empresa(s):

CNPJ	Estabelecimento	Endereço	Entrada	Saída
09.597.446/0024-06	FARMÁCIAS BRAVA LTDA - FL 24	RUA PEDRO RAMIRES DE MELLO CENTRO PATO BRANCO-PR	16/02/2023	05/05/2023
09.597.446/0024-06	FARMÁCIAS BRAVA LTDA - FL 24	RUA PEDRO RAMIRES DE MELLO CENTRO PATO BRANCO-PR	22/06/2023	30/10/2023
09.597.446/0024-06	FARMÁCIAS BRAVA LTDA - FL 24	RUA PEDRO RAMIRES DE MELLO CENTRO PATO BRANCO-PR	23/11/2023	23/11/2023
09.597.446/0003-81	FARMÁCIAS BRAVA LTDA - FL 02	RUA TOCANTINS CENTRO PATO BRANCO-PR	23/11/2023	08/05/2024
20.657.155/0001-02	ILG COMERCIAL LTDA - ME	RUA ITACOLOMI CENTRO PATO BRANCO-PR	20/06/2024	Até a presente data.

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

IMPORTANTE: A presente Declaração NÃO substitui a CERTIDÃO DE REGULARIDADE da(s) empresa(s) aqui listada(s), visto que apenas comprova vínculo do profissional, mas NÃO certifica a regularidade do estabelecimento.

Curitiba, 26 de Junho de 2024.

Farm. MARCIO AUGUSTO ANTONIASSI
Presidente CRF-PR

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço
<https://crfemcasa.crf-pr.org.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação
Código de Autenticação: 22EF-FBA0-7DA2-3410



PREGÃO ELETRÔNICO Nº 27/2024

DECLARAÇÃO UNIFICADA

Ao MUNICÍPIO DE BARRA DO JACARÉ – PR

A empresa **ILG COMERCIAL LTDA**, inscrita no CNPJ sob nº 20.657.155/0001-02, inscrição estadual nº 90.682.569-49, sediada na Rua Itacolomi, 377, bairro La Salle, CEP 85.505-050, Pato Branco/PR, por intermédio de seu representante legal o Sr. **ADOLFO FREDERICO GRAMS**, portador da Carteira de Identidade nº. 3.088.369-1 SESP/PR e do CPF nº. 025.663.419-07, **DECLARA**, sob as penas da Lei, que:

- a) que **inexistem fatos impeditivos** para sua habilitação no certame, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;
- b) que **está ciente e concorda com as condições contidas no edital e seus anexos**, bem como de que a proposta apresentada compreende 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 sua entrega em definitivo;
- c) que **não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 anos, salvo menor, a partir de 14 anos, na condição de aprendiz**, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;
- d) que **não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado**, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;
- e) que **cumpr**e as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas;

ILG COMERCIAL LTDA
46.3225.1002

CNPJ 20.657.155/0001-02 – Inscrição Estadual 90.682.569-49
Inscrição Municipal 3344750
Rua Itacolomi, 377 – La Salle – CEP 85505-050 – Pato Branco – PR
medigram@medigram.com.br

