

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.151.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL • Phamathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi. 69300, Grécia - GRÉCIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1049202330141	Forma Farmacéutica	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	04/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL • Phamathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi. 69300, Grécia - GRÉCIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										

Destil	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	Registro	1049202330158	Forma Farmacéutica	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	04/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL • Phamathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi. 69300, Grécia - GRÉCIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

16	16 MG CAP DURALIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	1049202330166	CÁP LIBERAÇÃO PROLONGADA	DURA DE	04/07/2016	24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
17	16 MG CAP DURALIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 90 [ATIVA]	1049202330174	CÁPULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016	24 meses	
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
18	16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) [ATIVA]	1049202330182	CÁPULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016	24 meses	
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					

925

Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	19	Apresentação	16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1049202330190	Forma Farmacêutica	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	04/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		BROMIDRATO DE GALANTAMINA									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 									
Via de Administração		ORAL									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									
Nº		Apresentação	16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1049202330212	Forma Farmacêutica	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	04/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		BROMIDRATO DE GALANTAMINA									
Complemento Diferencial da Apresentação											

Princípio Ativo		BROMIDRATO DE GALANTAMINA									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 									
Via de Administração		ORAL									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	21	Apresentação	16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1049202330212	Forma Farmacêutica	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	04/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		BROMIDRATO DE GALANTAMINA									
Complemento Diferencial da Apresentação											

926

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRECIA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
22	16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]	1049202330220	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRECIA 			
Via de Administração	ORAL			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
23	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 [ATIVA]	1049202330239	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRECIA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			

927

Nº	24	Apresentação	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	Registro	1049202330247	Form. Farmacêutica	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	04/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		BROMIDRATO DE GALANTAMINA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BIUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 									
Via de Administração		ORAL									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	25	Apresentação	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	Registro	1049202330255	Forma Farmacêutica	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	04/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		BROMIDRATO DE GALANTAMINA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									

Emba...gem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 									
Via de Administração		ORAL									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	26	Apresentação	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1049202330263	Forma Farmacêutica	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	04/07/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo		BROMIDRATO DE GALANTAMINA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 									
Via de Administração		ORAL									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									

928

R

8

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de rec			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
27	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1049202330271	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016 24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL • Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
29	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMIB HOSP) ATIVA	1049202330298	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016 24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de rec			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
29	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMIB HOSP) ATIVA	1049202330298	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016 24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL • Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapes, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
29	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMIB HOSP) ATIVA	1049202330298	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016 24 meses
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

929
3

Desti.	Comercial								
Tarja	Vermelha								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade				
31	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB HOSP) ATIVA	1049202330311	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016	24 meses				
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapés, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 								
Via de Administração	ORAL								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita								
Destinação	Comercial								
Tarja	Vermelha								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapés, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 								
Via de Administração	ORAL								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita								
Destinação	Comercial								
Tarja	Vermelha								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade				
30	24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB HOSP) ATIVA	1049202330301	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	04/07/2016	24 meses				
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE GALANTAMINA								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - 33.150.764/0001-12 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Pharmathen International S.A. - Industrial Park Sapés, Rodopi Perfecture Block n. 5/ Rodopi, 69300, Grécia - GRÉCIA 								
Via de Administração	ORAL								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita								

930

sem 29

Detalhe do Produto: MONTELAIR

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.139143/2010-29	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	15/08/2011
Nome Comercial	MONTELAIR	Registro	105730405	Vencimento do Registro	08/2026
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO	Medicamento de referência			SINGULAR
Classe Terapêutica	ANTIASMATICOS	ATC			ANTIASMATICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA	1057304050023	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2011	24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ACHÉ LABORÁTORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				





Tarja	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	Não	3	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 ATIVA	1057304050031	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2011	24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	ACHÉ LABORÁTORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL						
Via de Administração	ORAL						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade		
4	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1057304050041	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2011	24 meses		
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
5	4 MG GRAN CT 10 SACH X 350 MG <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304050058	GRANULADO SIMPLES	15/08/2011 24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - SACHE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL MAPPTEL INDÚSTRIA DE EMBALAGENS S.A. - 01.233.103/0001-64 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			



Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
6	4 MG GRAN CT 30 SACH X 350 MG <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304050066	GRANULADO SIMPLES	15/08/2011 24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - SACHE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL MAPPTEL INDÚSTRIA DE EMBALAGENS S.A. - 01.233.103/0001-64 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
7	4 MG GRAN CT 7 SACH X 350 MG <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304050074	GRANULADO SIMPLES	15/08/2011 24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR			



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SACHE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL • MAPPEL INDÚSTRIA DE EMBALAGENS S.A. - 01.233.103/0001-64 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	4 MG COM MAST CT BL AL AL X 7 ATIVA	1057304050082	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	15/08/2011	24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				



Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	5 MG COM MAST CT BL AL AL X 7 ATIVA	1057304050090	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	15/08/2011	24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	4 MG COM MAST CT BL AL AL X 10 ATIVA	1057304050104	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	15/08/2011	24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				



Local de Fabricação	• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	11	Apresentação	Registro	Validade
Princípio Ativo	4 MG COM MAST CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	MONTELUCASTE de SÓDIO	1057304050112	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELUCASTE de SÓDIO			
Embalagem	MONTELAIR			
Local de Fabricação	• Primária - BLISTERDE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	12	Apresentação	Registro	Validade
Princípio Ativo	5 MG COM MAST CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	MONTELUCASTE de SÓDIO	1057304050120	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELUCASTE de SÓDIO			
Embalagem	MONTELAIR			
Local de Fabricação	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	13	Apresentação	Registro	Validade
Princípio Ativo	5 MG COM MAST CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	MONTELUCASTE de SÓDIO	1057304050139	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELUCASTE de SÓDIO			
Embalagem	MONTELAIR			
Local de Fabricação	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Via de Administração	ORAL			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIEN')OM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
N°	14	Apresentação	4 MG COM IMAST CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	Registro	1057304050147	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	Data de Publicação	15/08/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
N°	15	Apresentação	5 MG COM MAST CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	Registro	1057304050155	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	Data de Publicação	15/08/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
N°	16	Apresentação	4 MG GRAN CT 60 SACH X 350 MG [ATIVA]	Registro	1057304050163	Forma Farmacêutica	GRANULADO SIMPLES	Data de Publicação	15/08/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	MONTELAIR										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SACHE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • MARIOL INDUSTRIAL LTDA - 04.656.253/0001-79 - BARRETOS - SP - BRASIL • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL • MAPPEL INDÚSTRIA DE EMBALAGENS S.A. - 01.233.103/0001-64 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
17	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057304050171	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2011 24 meses
Princípio Ativo	MONTELUCASTE de SÓDIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			




937
5

Detalhe do Produto: PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.395899/2016-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/05/2017
Nome Comercial	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO	Registro	105830897	Vencimento do Registro	05/2027
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO	Medicamento de referência			PANTOZOL
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS	ATC			ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7	Registro	1058308970011	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio ((Blistar alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										

Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14	Registro	1058308970028	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio ((Blistar alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28	Registro	1058308970036	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio ((Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 280 [ATIVA]	Registro	1058308970044	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio ((Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90 [ATIVA]	Registro	1058308970060	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio ((Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) [ATIVA]	Registro	1058308970052	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio ((Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	6	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) [ATIVA]	Registro	1058308970060	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses

Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio ((Blisters alumínio alumínio 210 x 100 micra)) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	7	Apresentação	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7 [ATIVA]	Registro	1058308970079	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio ((Blisters alumínio alumínio 210 x 100 micra)) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14 [ATIVA]	Registro	1058308970087	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blisters de alumínio e alumínio ((Blisters alumínio alumínio 210 x 100 micra)) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

980
→



9	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28 ATIVA	1056308970095	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	02/05/2017	24 meses	
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio ((Blisters alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
N°	10	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28 ATIVA	1056308970109	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	02/05/2017	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio ((Blisters alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					

Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
N°	11	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1056308970117	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	02/05/2017	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio ((Blisters alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Sim					

Nº	12	Apresentação	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) [ATIVA]	Registro	1058308970125	Forma farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bliester de alumínio e alumínio ((Bliester alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	13	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56 [ATIVA]	Registro	1058308970133	Forma farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bliester de alumínio e alumínio ((Bliester alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 42 [ATIVA]	Registro	1058308970141	Forma farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	02/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bliester de alumínio e alumínio ((Bliester alumínio alumínio 210 x 100 micra)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										

Detalhe do Produto: tobramicina

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.489111/2016-70	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	-		
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO	ATC		ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOTX 5 ML ATIVA	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 Fabricação

- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Pesagem
- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Envase
- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Preparo de solução
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Filtração
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Filtração
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Filtração
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Preparo de solução
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Pesagem
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Envase
- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

Via de Administração

OFTALMOLOGICA

94



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



Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
2	3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> 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 Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 			
Via de Administração	OFTALMOLOGICA			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			




945

Item 133

Detalhe do Produto: TORVAL CR

Nome da Empresa Detentora do Registro	TORRENT BRASIL LTDA	CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização	1.00.525-3
Processo	25351.003244/2003-46	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/10/2003
Nome Comercial	TORVAL CR	Registro	105250018	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPROÍCO				
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO		ATC	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM LIB PROL CT 3 BL AL/AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1052500180000	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPROÍCO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: - INDIA Etapa de Fabricação: 				

Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM LIB PROL CT 3 BL AL/AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1052500189999	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPROÍCO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

986

R

[Handwritten signature]

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/PVC X 20 ATIVA	1052500180022	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - ÍNDIA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/PVC X 30 ATIVA	1052500180081	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - ÍNDIA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/PVC X 20 ATIVA	1052500180065	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICAL Endereço: Indrad - INDIA Etapas de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
6	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 20 [ATIVA]	1052500180014	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapas de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapas de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL 1			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
7	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1052500180030	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003 36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapas de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapas de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/PVC X 30 ATIVA	1052500180049	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1052500180073	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapas de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makmu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 20 ATIVA	1052500180057	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

999

R

8

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICAL Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	500 MG COM REV LIB PROL CT BL ALAL X 100 [ATIVA]	1052500180138	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: 				

Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	300 MG COM REV LIB PROL CT BL ALAL X 10 [ATIVA]	1052500180146	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				

Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
15	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1052500180154	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: • Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
16	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1052500180162	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: • Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
17	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1052500180170	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				

3

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	18	Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 60 ATIVA	Registro	1052500180189	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	20/10/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										

Local Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	19	Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 90 ATIVA	Registro	1052500180197	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	20/10/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA Etapa de Fabricação: Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: 										

953


R



Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Ano 139

Detalhe do Produto: HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.082787/2013-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/11/2015
Nome Comercial	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM	Registro	102351108	Vencimento do Registro	11/2025
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS	ATC			HIPNOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM SUBL CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1023511080012	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	30/11/2015	24 meses
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	sublingual				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZE UMIDADE				

Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Comercial	Vermelha sob restrição	Não	2	5 MG COM SUBL CT BL AL AL X 10 ATIVA	1023511080020	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	30/11/2015	24 meses
				Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM				
				Complemento Diferencial da Apresentação	-				
				Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
				Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
				Via de Administração	sublingual				
				Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
				Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
				Destinação	Comercial				
				Tarja	Vermelha sob restrição				
				Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade				
3	5 MG COM SUBL CT BL AL AL X 20 ATIVA	1023511080039	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	30/11/2015	24 meses				

958

Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL										
Via de Administração	sublingual										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	5 MG COM SUBL CT FR VD AMB X 20 ATIVA	Registro	1023511080047	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO SUB-LINGUAL	Data de Publicação	30/11/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL										
Via de Administração	sublingual										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	5 MG COM SUBL CT FR VD AMB X 30 ATIVA	Registro	1023511080055	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO SUB-LINGUAL	Data de Publicação	30/11/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL										
Via de Administração	sublingual										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										

955

P

Nº	Apresentação	Registro	Form. Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG COM SUBL CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1023511080063	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	30/11/2015	24 meses
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	sublingual				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	sublingual				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	5 MG COM SUBL CT FR VD AMB X 90 [ATIVA]	1023511080081	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	30/11/2015	24 meses
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	sublingual				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				

953

**CAVALLI COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES - I
EIRELI
PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO ATO CONSTITUTIVO
NIRE - 41600825918
CNPJ - 32.743.242/0001-61**

GIOVANA CAVALLI RONQUI, brasileira, solteira, nascida em 21/04/2000, empresária, portadora da cédula de Identidade Civil RG sob n.º 13272055-0 SESP/PR, CPF sob n.º 081.561.389-02 e CNH sob n.º 07178625757 expedida pelo DETRAN/PR, residente e domiciliada na cidade de Campo Mourão - Estado do Paraná, na Rua Pitanga, n.º 277 - Centro - CEP 87.301-060. Titular da Empresa Individual de Responsabilidade Limitada - EIRELI que gira sob o nome empresarial de CAVALLI COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES - EIRELI na cidade de Campo Mourão - Estado do Paraná, na Rua Maria Olímpia Jardim, n.º 370A - Jardim Izabel - CEP 87.309-185 - com contrato social arquivado na Junta Comercial do Paraná sob n.º 41600825918 em data de 12/02/2019 e inscrita no CNPJ (MF) sob n.º 32.743.242/0001-61, resolve modificar o primitivo contrato e posteriores alterações pelo presente instrumento de alteração e consolidação contratual:

CLÁUSULA PRIMEIRA

A atividade comercial da empresa que era Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano (CNAE 4644-3/01); Comércio atacadista de equipamentos elétricos de uso pessoal e doméstico (CNAE 4649-4/01); Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria (CNAE 4646-0/01); Comércio atacadista de artigos de armarinho (CNAE 4641-9/03); Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia (CNAE 4645-1/02); Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar (CNAE 4649-4/08); Comércio atacadista de equipamentos de informática (CNAE 4651-6/01); Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (CNAE 4645-1/01); Comércio atacadista de produtos odontológicos (CNAE 4645-1/03); Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal (CNAE 4646-0/02); Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar, partes e peças (CNAE 4664-8/00); Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria (CNAE 4649-4/04); Comércio atacadista de complementos e suplementos alimentícios (CNAE 4637-1/99); Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para usos técnico e profissional (CNAE 4669-9/99) e Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada (CNAE 4649-4/09) **passará a ser** Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano (CNAE 4644-3/01); Comércio atacadista de equipamentos elétricos de uso pessoal e doméstico (CNAE 4649-4/01); Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria (CNAE 4646-0/01); Comércio atacadista de artigos de armarinho (CNAE 4641-9/03); Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia (CNAE 4645-1/02); Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar (CNAE 4649-4/08); Comércio atacadista de equipamentos de informática (CNAE 4651-6/01); Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (CNAE 4645-1/01); Comércio atacadista de produtos odontológicos (CNAE 4645-1/03); Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal (CNAE 4646-0/02); Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar, partes e peças (CNAE 4664-8/00); Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria (CNAE



CERTIFICO O REGISTRO EM 07/03/2019 10:14 SOB N° 20190850043.
PROTOCOLO: 190850043 DE 28/02/2019. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11901012436. NIRE: 41600825918.
CAVALLI COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES - EIRELI

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA
SECRETÁRIO-GERAL
CURITIBA, 07/03/2019
www.empresafacil.pr.gov.br