

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 12 ATIVA	1256802650027	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802650035	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802650043	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 150 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650051	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

6	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650061	Comprimido	21/05/2018	24 meses
7	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650078	Comprimido	21/05/2018	24 meses
8	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 480 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650086	Comprimido	21/05/2018	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 350 ATIVA	1256802650094	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Princípio Ativo					
NIMESULIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação					



Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e plástico translúcido
- Secundária - Cartucho

Local de Fabricação

- Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
CNPJ: - 73.856.593/0001-66
Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração

ORAL

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 ATIVA	1256802650108	Comprimido	21/05/2018	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 10 ATIVA	1256802650116	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 12 ATIVA	1256802650124	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 30 ATIVA	1256802650132	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 150 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650140	Comprimido	21/05/2018	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650159	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650167	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 480 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650175	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 350 ATIVA	1256802650183	Comprimido	21/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

19	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 500 ATIVA	1256802650191	Comprimido	21/05/2018	24 meses
----	--	---------------	------------	------------	----------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 20 ATIVA	1256802650205	Comprimido	21/05/2018	24 meses



ALFALAGOS LTDA.

CNPJ: 05.194.502/0001-14 - INSC. EST.: 016.169241-0060

Alfenas, 19 de Setembro de 2024

PROPOSTA COMERCIAL

À PREFEITURA MUNICIPAL DE CANDEIAS - BA

Proposta nº: 11956
Pregão Eletrônico nº: 065/2024
Processo Licitatório nº: 3464/2024
Abertura: 19/09/2024
Lance/Disputa: 10:00:00
Objeto da Licitação: Medicamento

Prezados Senhores:
É com grande satisfação que apresentamos nossa proposta comercial na qual contempla preços e condições gerais de fornecimento dos produtos abaixo relacionados

ITEM	COD.	PRODUTO	UNIDADE	ORIGEM	N.º ROL	QTD	UNI	VAL. UNIT	VAL. TOTAL
2	34191	PARACETOL 500 MG C/ 300CPR BULC/15	BRANCA/ALMA	Nacional	1.5584.0794.001-1	700000	Cpr	R\$ 0,02	R\$ 14.000,00
									R\$ 14.000,00

Validade da Proposta: CONFORME EDITAL
Cond. de Pagamento: CONFORME EDITAL
Prazo de Entrega: CONFORME EDITAL
Validade dos Produtos: CONFORME EDITAL

Dados Bancários: BANCO DO BRASIL
Conta Nº 12160-6 Ag.0168-6

DECLARA QUE EM NOSSOS PREÇOS ESTÃO INCLUIDOS TODOS OS IMPOSTOS, TAXAS, TRIBUTOS, ENCARGOS SOCIAIS, DESPESAS COM TRANSPORTES, FRETE E DEMAIS DESPESAS DE QUALQUER NATUREZA INCIDENTES SOBRE OS PRODUTOS QUE SERÃO FORNECIDOS.
DECLARA TAMBÉM ESTAR CIENTE E DE ACORDO COM TODAS AS NORMAS DESTE EDITAL.

JESSICA APARECIDA
TERRA DA
SILVA:121498806799

ASSINATURA DO REPRESENTANTE
ALFALAGOS LTDA
CNPJ 05.194.502/0001-14

266

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/8012177numeroRegistro=155840194>

287

19/09/24, 10:44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/801217?numeroRegistro=155840194>



novaoeste.pr@gmail.com



(45) 98824-3786



(45) 3303-4090

À
Prefeitura Municipal de Candeias/BA
Comissão de Licitações

Pregão Eletrônico nº 065/2024

Início da Sessão de Disputa: 19/09/2024 às 10:00 horas

PROPOSTA DE PREÇOS

A empresa NOVA OESTE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, inscrita no CNPJ sob nº 34.772.843/0001-28, com sede na Rua Cuiabá, 5018 - sala 02, Alto Alegre, Cascavel/PR, apresenta abaixo a PROPOSTA DE PREÇOS referente o Pregão Eletrônico nº 065/2024.

Lote	Quant.	Unid.	Descrição	Marca / Laboratório	Vlr. Unitário	Vlr. Total
3	10.000	CPR	BESILATO DE LEVANLODIPINO 5MG. REGISTRO: 1558406490073 (APRESENTAÇÃO: CX C/30 CPR).	NEO QUÍMICA	R\$ 1,75	R\$ 17.500,00
Valor Total:						R\$ 17.500,00

Dezessete Mil Quinhentos Reais

Validade da proposta de preços: **conforme edital.**

Prazo de entrega dos produtos: **conforme edital.**

Prazo de validade dos produtos: **conforme edital.**

Prazo de pagamento: **conforme edital.**

Nos valores propostos estarão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente no fornecimento dos bens.

Identificação da Proponente:

Razão Social: NOVA OESTE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

Endereço: RUA CUIABÁ, 5018 – SL 02 – ALTO ALEGRE – CASCAVEL/PR – CEP: 85.805-260

CNPJ: 34.772.843/0001-28 **Inscrição Estadual:** 90825860-64

E-mail: novaoeste.pr@gmail.com - **Fone:** (45) 3303-4090

Banco: Caixa Econômica Federal **Agência:** 3806 **Operação:** 003 **C/Corrente:** 1150-3

Responsável pela assinatura da Ata/Contrato:

Nome: JAQUELINE ALVES COSTA, Brasileira, Casada, Empresária

Naturalidade: Cascavel/PR **Data de Nascimento:** 10/03/1986

Rg.: 8.594.982-9/SSP-PR **Data de Expedição:** 05/12/2018 **CPF:** 049.541.879-07

Fone: (45) 3303-4090 **Celular:** (45) 99958-0148 **E-mail:** novaoeste.pr@gmail.com

Residente na Rua Presidente Kennedy, 1603, apto 202, bloco B, Centro, Cascavel/PR

NOVA OESTE
DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS
LTDA:34772843000128

Assinado de forma digital por NOVA
OESTE DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS
LTDA:34772843000128
Data: 2024.09.19 11:13:17 -03'00'

Nova Oeste Distribuidora de Medicamentos Ltda – CNPJ: 34.772.843/0001-28
Rua Cuiabá, 5018 – sala 02 – Alto Alegre – Cascavel/PR – CEP: 85.805-260



novaoeste.pr@gmail.com



(45) 98824-3786



(45) 3303-4090

Cascavel/PR, 19 de setembro de 2024.

NOVA OESTE
DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS
LTDA:34772843000128

Assinado de forma digital por
NOVA OESTE DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS
LTDA:34772843000128
Dados: 2024.09.19 11:13:44 -03'00'

Nova Oeste Dist. de Medicamentos Ltda
Jaqueline Alves Costa - Sócia/adm.
Rg.: 8.594.982-9/SSP-PR - CPF: 049.541.879-07

NOVA OESTE DISTRIBUIDORA
DE MEDICAMENTOS LTDA

CNPJ: 34.772.843/0001-28

Rua Cuiabá, 5018 - sala 02, Alto Alegre
Cascavel - Paraná

Detalhe do Produto: besilato de levanlodipino

Nome da Empresa Detentora do Registro	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	05.161.069/0001- 10	Autorização	1.05.584-9
Processo	25351.664/2020- 88	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/04/2023
Nome Comercial	besilato de levanlodipino	Registro	155840649	Vencimento do registro	04/2033
Princípio Ativo	BESILATO DE LEVANLODIPINO HEMIPENTAIDRATADO			Medicamento de referência	NOVANLO
Classe Terapêutica	ANTI- HIPERTENSIVOS SIMPLES	Processo(s) Clone	Acesse aqui	ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 5 ATIVA	1558406490014	Comprimido	03/04/2023	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2,5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 10 ATIVA	1558406490022	Comprimido	03/04/2023	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 30 ATIVA	1558406490030	Comprimido	03/04/2023	24 meses

Princípio Ativo BESILATO DE LEVANLODIPINO HEMIPENTAIDRATADO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco
- Secundária - Cartucho

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
- CNPJ:** - 05.161.069/0005-44
- Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapas de Fabricação:** Processo produtivo completo

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

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

**Restrição de
prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de
uso**

Adulto

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2,5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 60 ATIVA	1558406490049	Comprimido	03/04/2023	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 5 ATIVA	1558406490057	Comprimido	03/04/2023	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 10 ATIVA	1558406490065	Comprimido	03/04/2023	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 30 ATIVA	1558406490073	Comprimido	03/04/2023	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE LEVANLODIPINO HEMIPENTAI DRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco - Secundária - Cartucho				
Local de Fabricação	- Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: - 05.161.069/0005-44 - Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL - Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC OPC X 60 ATIVA	1558406490081	Comprimido	03/04/2023	24 meses

272

PROPOSTA DE PREÇOS

A
PREFEITURA MUNICIPAL CANDEIAS
SECRETARIA DE SAÚDE - SESAU
COMISSÃO SETORIAL PERMANENTE DE LICITAÇÃO - COPEL
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 065/2024
DATA: 19/09/2024 ÀS 10:00 hs

RAZÃO SOCIAL: RIOBAHIA FARMA COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PROD MEDICOS E COSMETICOS LTDA			
ENDEREÇO: RUA DO LUXEMBURGO, S/Nº GALPÃO 01 GRANJA RURAIS PRESIDENTE VARGAS			
CIDADE: SALVADOR	CEP: 41.230-130	ESTADO: BAHIA	
CNPJ: 15.145.035/0001-96	E-MAIL: LICITACAO@RIOBAHIAFARMA.COM.BR	TELEFONE: (71) 3015-9887 / 3018-9886	
DADOS BANCÁRIOS: BANCO BRADESCO	AG: 3326	CONTA CORRENTE: 211794-5	
REPRESENTANTE: EDNEID SANTOS DA SILVA	CPF: 826.641.453-68	RG: 06.603.205-92 SSP BA	
CARGO/FUNÇÃO: REPRESENTANTE COMERCIAL	NATURALIDADE: SALVADOR		
NACIONALIDADE: BRASILEIRA	ESTADO CIVIL: SOLTEIRA		
CIDADE: SALVADOR	UF: BAHIA		

Apresentamos e submetemos à apreciação, a nossa proposta de preços, tendo como objeto o Registro de Preços para aquisição de MEDICAMENTOS com o objetivo de suprir as necessidades do HOSPITAL MUNICIPAL JOSÉ MARIO DOS SANTOS vinculado a SESAU - Secretaria de Saúde do Município de Candeias - Bahia, CONFORME CONDIÇÕES, QUANTIDADES E EXIGÊNCIAS ESTABELECIDAS NESTE EDITAL E SEUS ANEXOS.

LOTE	DESCRIÇÃO	REGISTRO ANVISA	UNIDADE	QUANT.	MARCA	V. UNIT.	V. TOTAL
4	CLOPIDOGREL 75MG COMPRIMIDO	MS 1235202070078	COMPRIMIDO	30.000	RANBAXY	R\$ 0,22	R\$ 6.600,00
16	NORTRIPTILINA, CLORIDRATO 25MG COMPRIMIDO	MS 1235201910102	COMPRIMIDO	100.000	RANBAXY	R\$ 0,22	R\$ 22.000,00
17	NORTRIPTILINA, CLORIDRATO 50MG COMPRIMIDO	MS 1235201910048	COMPRIMIDO	100.000	RANBAXY	R\$ 0,40	R\$ 40.000,00
VALOR TOTAL DA PROPOSTA				R\$		68.600,00	
SESSENTA E OITO MIL E SEISCENTOS REAIS							

VALIDADE DA PROPOSTA: 60 (sessenta) dias
VALIDADE DOS MEDICAMENTOS: Conforme edital
PRAZO DE PAGAMENTO: Conforme edital
PRAZO DE ENTREGA: Conforme edital

OBS: Informamos que nosso preço acima já foram aplicados o CAP e desoneração aos itens pertinentes.

OBS: Embalagem conforme numero de registro informado acima. Não fracionamos embalagens, favor se atentar as quantidades por caixa antes da emissão dos envelopes. De acordo com o art. 1º da RDC 80/2006, o fracionamento de medicamentos é ato privativo de farmácias e drogarias, não podendo ser realizado por distribuidora de medicamentos.

Declaramos que os nos preços cotados estão incluídas todas as despesas, de qualquer natureza, incidentes sobre o objeto desta Licitação.

Declaramos que concordamos e atenderemos todas as exigências do edital e seus anexos e que nos preços ofertados estão incluídas todas as despesas necessárias à execução do objeto desta licitação, tais como: transportes em todas as etapas envolvidas na execução do objeto da licitação; tributos; emendamentos; contribuições sociais, fiscais e parafiscais; frete para entrega de quaisquer produtos CIP/Candéias seguros; encargos sociais e trabalhistas; produtos de proteção individual e demais despesas intercorrentes, devendo o preço ofertado corresponder, rigorosamente, às especificações do objeto licitado, não cabendo quaisquer reivindicações devidas a erros nesta avaliação, para efeito de solicitar revisão de preços por recebimentos determinadas pela autoridade competente.

EDNEIDE
SANTOS DA
SILVA:82664145
568

Assinado de forma
digital por EDNEIDE
SANTOS DA
SILVA:82664145568
Dados: 2024.09.19
11:36:42 -03'00'

RIOBAHIA FARMA COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MEDICOS E COSMETICOS LTDA - CNPJ: 15.145.035/0001-96
Edneide Santos Da Silva
CPF: 826.641.453-68

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: bisulfato de clopidogrel

Nome da Empresa Detentora do Registro	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	73.683.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Processo	25351.081047/2008-56	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/08/2008
Nome Comercial	bisulfato de clopidogrel	Registro	123520207	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	bisulfato de clopidogrel			Medicamento de referência	PLAVIX
Classe Terapêutica	OUTROS MEDICAMENTOS DE AÇÃO NO APARELHO CARDIOVASCULAR	Processo(s) Clone	Acesse aqui	ATC	
Parâcer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem	5252506 BF_CLOPIDOGREL_75MG_7_S_COM_REV.PDF - 1 de 6 5252507 BF_CLOPIDOGREL_75MG_10_S_COM_REV.PDF - 2 de 6 5252509 CT_CLOPIDOGREL_75MG_28_S_COM_REV.PDF - 3 de 6 5252510 CT_CLOPIDOGREL_75MG_30_SCOM_REV.PDF - 4 de 6 5252511 CT_CLOPIDOGREL_75MG_1000_S_COM_REV_(HOS).PDF - 5 de 6 5252512 CT_CLOPIDOGREL_75MG_500_S_COM_REV_(HOS).PDF - 6 de 6				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 ATIVA	1235202070019	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	75 MG COM REV CT BL AL/AL X 15 ATIVA	1235202070027	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	75 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 ATIVA	1235202070035	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	75 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1235202070043	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	75 MG COM REV CT BL AL/AL X 90 ATIVA	1235202070051	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG COM REV CT BL AL/AL X 98 ATIVA	1235202070061	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	75 MG COM REV CT BL AL/AL X 500 ATIVA	1235202070078	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2008	24 meses

Princípio Ativo
bisulfato de clopidogrelComplemento
Diferencial da
Apresentação

284

19/09/2024, 11:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LIMITED. - Endereço: VILLAGE GANGUWALA, PAONTA SAHIB 173 025, DISTRICT SIRMOUR, HIMACHAL PRADESH. - INDIA - Etapas de Fabricação:

Via de Administração	
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	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	75 MG COM REV CT BL AL/AL X 1000 ATIVA	1235202070086	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2008	24 meses



275

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Processo	25351.188222/2004-28	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/09/2006
Nome Comercial	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA	Registro	123520191	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA			Medicamento de referência	PAMELOR
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1235201910013	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA Etapas de Fabricação: 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 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	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201910021	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA
-----------------	-----------------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	
---	--

Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	---

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

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

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

277

Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1235201910031	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA - Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

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

4	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201910048	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA - Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1235201910056	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - Índia - Etapas de Fabricação: 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 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
6	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1235201910064	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - Índia - Etapas de Fabricação: 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 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
7	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1235201910072	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA - Etapas de Fabricação: 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 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
8	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1235201910080	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso

Adulto

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

282

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1235201910099	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA - Etapas de Fabricação: 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 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
10	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1235201910102	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - Índia - Etapas de Fabricação: 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1235201910110	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				

284

Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA - Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1235201910129	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - ÍNDIA - Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				

285

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1235201910137	Cápsula dura	04/09/2006	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	- Fabricante: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. - Endereço: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - (ÍNDIA) - Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				

JP6

Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

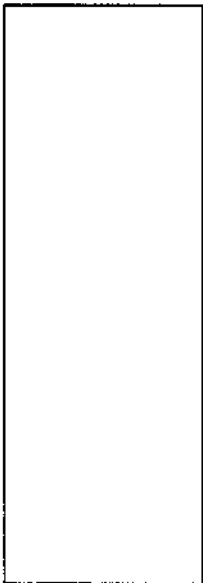


ZAFRA DISTRIB DE MEDIC E PROD HOSP LTDA
CNPJ: 41.347.974/0001-23 IE: 0390189600
RUA ESPÍRITO SANTO 1440 Linho
ERECHIM RS CEP: 99704396
E-MAIL: zafrafarmaceuticos@gmail.com
FONE: (54) 37125441

PROPOSTA COMERCIAL

EDITAL 23 SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS N.º 065/2024
ABERTURA: 19/09/2024

9182 - MUNICÍPIO DE CANDEIAS
13.830.336/0001-23 BAIR OURO NEGRO S/N
Candelias BA 43805190
Validade da Proposta
Pagamento
CONFORME EDITAL CONFORME EDITAL



COD.	DESCRIÇÃO	GGREM	BLISTER	N.COMERCIAL	LABORATÓRIO	REGISTRO	UND	QUANT.	RSUMÁRIO	PREÇO R\$	R\$TOTAL
6	CABERGOLINA 0,5MG (G) CX 02			GENÉRICO	NOVA QUÍMICA(MULTILAB)	1181903310013	CPR	600,00	10,55	6.330,00	
TOTALS: R\$ 6.330,00											

Seis Mil e Trezentos e Trinta Reais

1. Declaramos que todos os direitos e obrigações estão de acordo com o edital.
 2. Declaramos que os custos relacionados nas Memórias de Cálculo da presente proposta correspondem as nossas necessidades.
 3. Declaramos que a presente proposta inclui todos os custos e despesas necessários ao cumprimento integral das obrigações decorrentes da contratação, tais como, custos diretos e indiretos, tributos incidentes, taxa de administração, transporte, materiais, equipamentos, encargos sociais, trabalhistas, seguros, lucro da empresa e quaisquer outros encargos necessários ao cumprimento integral do objeto deste Edital e seus Anexos.
- A Validade e a entrega dos produtos será conforme edital.
- O pagamento será efetuado conforme edital.
- Responsável pelo Contrato: Ivanor Zaions - Sócio Gerente
RG: 4083813041 e CPF: 008.980.470-80 Residente na Rua Maranhão 591 apto 403, bairro fátima, Erechim - RS, CEP: 99.709-226
- O objeto ofertado atende a todas as especificações descritas no edital.
- Empenhos/Contratos: zafrafarmaceuticos@gmail.com
- Conforme o art. 10 da RDC nº 80/2006, não podemos fornecer medicamentos fracionados e fora da embalagem original.
- Desta forma, solicitamos que ao encaminharem os empenhos observem a quantidade por embalagem.
- A presente proposta está amparada pela Lei de Responsabilidade Fiscal n. 101 de 04/05/00 e o descumprimento do pagamento, conforme previsto em Edital é passível de punição ao administrador público

DADOS BANCÁRIOS PARA CRÉDITOS DE PAGAMENTOS:

SICOOB TRANSCREDI - CIDADE: ERECHIM - RS
AGENCIA: 3288-3 CONTA CORRENTE: 35437-6
PIX SICOOB: 41347974000123

DADOS BANCÁRIOS PARA CRÉDITOS DE PAGAMENTOS:

BANCO DO BRASIL - CIDADE: ERECHIM - RS
AGENCIA: 0132-5 CONTA CORRENTE: 85224-4
PIX BRASIL: zafrafarmaceuticos@gmail.com

DADOS BANCÁRIOS PARA CRÉDITOS DE PAGAMENTOS:

BANCO BRADESCO - CIDADE: ERECHIM - RS
AGÊNCIA: 03274 - CONTA: 0044326-3

Zafra Distribuidora de Medicamentos e Produtos Hospitalares Ltda
CNPJ 41.347.974/0001-23
Msc. Estadual: 0390189600
Rua Espírito Santo, 1440 - Linho
Fone (54) 3712-5441
CEP 99704-396 Erechim-RS

ZAFRA
DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS E
PRODUTOS
H041347974000123
Data: 2024.09.19 11:02:51
H041347974000123 - 03100

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cabergolina

Nome da Empresa Detentora do Registro	MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	CNPJ	92.265.552/0009-05	Autorização	1.01.819-6
Processo	25351.062956/2022-60	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/08/2022
Nome Comercial	cabergolina	Registro	118190331	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CABERGOLINA	Medicamento de referência	DOSTINEX		
Classe Terapêutica	OUTROS HORMONIOS MEDIADORES E PRODUTOS EQUIVALENTES	Processo Matriz	CABERGOLINA	ATC	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 ATIVA	1181903310013	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2022	24 meses

290

2	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 4	ATIVA	1181903310021	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2022	24 meses
3	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8	ATIVA	1181903310031	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2022	24 meses
4	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 12	ATIVA	1181903310048	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2022	24 meses

Salvador, 19 de agosto de 2024

A
PREFEITURA MUNICIPAL DE CANDEIAS
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO

REF.: PREGÃO ELETRÔNICO Nº 065/2024 - LICITANET
ABERTURA DIA 19/09/2024 às 10:00H

ITEM	DESCRIÇÃO	UND.	QUANT.	MARCA	P.U. R\$	P. TOTAL R\$
7	CLONIDINA 0,15MG 1ML REG ANV: 1031101740031	AMP	12.000	Halex e istar	5,30	63.600,00
10	DOMPERIDONA 1MG/ML 100ML REG ANV: 1004311630081	FR	12.000	Eurofarma	10,70	128.400,00
15	MALEATO DE ENALAPRIL 5MG REG ANV: 1057101580087	CPR	600.000	Belfar	0,04	24.000,00
19	PAROXETINA, CLORIDRATO 20MG REG ANV: 1565100050011	CPR	60.000	Zydus	0,18	10.800,00
VALOR TOTAL XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX R\$						226.800,00

Duzentos e Vinte e Seis Mil e Oitocentos Reais

Obs.: Conforme o art. 10 da RDC nº 80/2006 da ANVISA, informamos que NÃO abrimos embalagens; empenhar a quantidade conforme descrição para não haver FRACIONAMENTOS. E conforme Portaria Nº802, exigimos a apresentação do alvará sanitário por parte da entidade compradora, sob pena de recusa da AFIM/EMPENHO.

ISENTO ICMS CONFORME INCISO XXX e XXXIV DO ART. 264 E DO INCISOLXV DO ART. 265 do RICMS/12.

Declaramos que concordamos e atendemos a todas as exigências do edital e seus anexos e que nos preços ofertados estão inclusas todas as despesas necessárias à execução do objeto desta licitação, tais como: os custos com seus profissionais envolvidos na execução do objeto da licitação; tributos; emolumentos; contribuições sociais, fiscais e parafiscais; fretes para entrega de quaisquer materiais CIF/; seguros; encargos sociais e trabalhistas; equipamentos de proteção individual e demais despesas inerentes, devendo o preço ofertado corresponder, rigorosamente, às especificações do objeto licitado, não cabendo quaisquer reivindicações devidas a erros nessa avaliação, para efeito de solicitar revisão de preços por recolhimentos determinados pela autoridade competente.

Prazo para entrega: conforme Edital
Condições para pagamento: conforme Edital
Validade da Proposta: Conforme Edital
Validade e Garantia dos produtos: Conforme Edital

MEDISIL

MEDICAMENTOS LTDA

Medisil Medicamentos Ltda.

CNPJ: 96.827.563/0001-27 / INSC. EST. 37.712.866

Tel.: (71) 3413-8117 Email: medisil@medisil.com.br

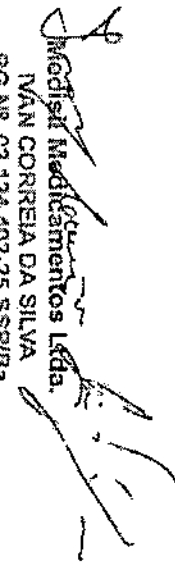
Banco do Brasil - Ag. 3449-5, C/C 82503

Dados do representante para assinatura de futuro contrato.

NOME : IVAN CORREIA DA SILVA (Representante Legal, Sócio Administrador)

CPF : 232.180.105-00 RG - 02.124.402-25

Atenciosamente,


Medisil Medicamentos Ltda.
IVAN CORREIA DA SILVA
RG Nº. 02.124.402-25 SSP/Ba
CPF: 232.180.105-00

232

19/09/24, 10:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA		Processo	25351.972255/2019-72	Nome Comercial	CLIZE	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONIDINA	Classificação Terapêutica	ANALGESICOS	Processo Matriz	clonidina	ATC	Medicamento de referência	CLONIDIN	Vencimento do registro	08/2029	Data do registro	26/08/2019	Nome da Empresa	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Parâmetro Público	-		-		-		-		-		-		-		-		-		-		-		-		
Rotulagem																									

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740013	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
2	150 MG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CT 10 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740021	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
3	150 MG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CT 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740031	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
4	150 MG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740048	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
5	150 MG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CX 100 AMP VD AMP X 1 ML ATIVA	1031101740056	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses

266

19/09/24, 10:44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	25351.711352/2014-49	Processo	DOMPERIDONA	Princípio Ativo	Classificação Terapêutica	Parâmetro Público	Rotulagem
Registro	61.190.096/0001-92	Categoria Regulatória	Genérico	100431163	Vencimento do registro	09/2025	Medicamento de referência	MOTILUM
Detalhe do Produto: DOMPERIDONA	CNPJ	Processo Matriz	DOMPERIX	ATC	Bulário Eletrônico	Acesso aqui		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	1004311630012	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	1004311630020	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	1004311630039	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
4	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	1004311630047	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
5	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML + 1	1004311630055	SUSPENSÃO ORAL	28/09/2015	24 meses
6	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + 1	1004311630063	SUSPENSÃO ORAL	28/09/2015	24 meses
7	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + 1	1004311630071	SUSPENSÃO ORAL	28/09/2015	24 meses
8	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + 1	1004311630081	SUSPENSÃO ORAL	28/09/2015	24 meses
9	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML + 1	1004311630098	SUSPENSÃO ORAL	28/09/2015	24 meses
10	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 200 ML + 1	1004311630101	SUSPENSÃO ORAL	28/09/2015	24 meses

582

19/09/24, 10:44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		BELFAR LTDA		CNPJ		18.324.343/0001-77		Autorização		1.00.571-1	
Processo		25351.111856/2020-11		Categoria Regulatória		Genérico		Data do registro		27/04/2020	
Nome Comercial		maleato de enalapril		Registro		105710158		Vencimento do registro		04/2030	
Princípio Ativo		MALEATO DE ENALAPRIL		Processo Matriz		RENOPRIL		Medicamento de referência		RENITEC	
Classe Terapêutica		ANTIHIPERTENSIVOS		ATC				Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem											

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STR X 10	1057101580011	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
2	5 MG COM CT STR X 30	1057101580028	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
3	10 MG COM CT STR X 10	1057101580036	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
4	10 MG COM CT STR X 30	1057101580044	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
5	20 MG COM CT STR X 10	1057101580052	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
6	20 MG COM CT STR X 30	1057101580060	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
7	5 MG COM CT STR X 500	1057101580079	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
8	5 MG COM CT STR X 1000	1057101580087	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
9	10 MG COM CT STR X 500	1057101580095	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
10	10 MG COM CT STR X 1000	1057101580109	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
11	20 MG COM CT STR X 500	1057101580117	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
12	20 MG COM CT STR X 1000	1057101580125	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses

962

19/09/24, 10:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		ZYPUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA		CNPJ		05.254.871/0001-81		Autorização		1.05.651-0	
Processo		25351.228995/2004-54		Categoria Regulatória		Genérico		Data do registro		23/03/2005	
Nome Comercial		cloridrato de paroxetina		Registro		156510005		Vencimento do registro		03/2025	
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE PAROXETINA HEMI-HIDRATADO		Processo(s) Clona		Acesse aqui		Medicamento de referência		AROPAX	
Classe Terapêutica		ANTIDEPRESSIVOS		Processo(s) Clona		Acesse aqui		ATC		Bulário Eletrônico	
Parâcer Público										Acesse aqui	
Rotulagem											

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1565100050011	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses
2	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 ATIVA	1565100050028	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses
3	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200 ATIVA	1565100050036	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses
4	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1565100050044	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLIZE

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001- 98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.372755/2019- 72	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/08/2019
Nome Comercial	CLIZE	Registro	103110174	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONIDINA			Medicamento de referência	CLONIDIN
Classe Terapêutica	ANALGESICOS	Processo Matriz	cloridrato de clonidina	ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MCG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740013	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
2	150 MCG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CT 10 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740021	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
3	150 MCG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CT 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740031	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
4	150 MCG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740048	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses
5	150 MCG/ML SOL INJ IT/IM/IV/EPI CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1031101740056	Solução Injetável	26/08/2019	24 meses

896

20/09/2024, 15:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/1347280?numeroRegistro=103110174>

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DOMPERIDONA

Nome da Empresa	EUROFARMA	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Detentora do Registro	LABORATÓRIOS S.A.				
Processo	25351.711352/2014-49	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/09/2015
Nome Comercial	DOMPERIDONA	Registro	100431163	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	DOMPERIDONA			Medicamento de referência	MOTILIUM
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES	Processo Matriz	DOMPERIX	ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesso aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 ATIVA	1004311630012	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1004311630020	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1004311630039	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
4	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1004311630047	COMPRIMIDO SIMPLES	28/09/2015	24 meses
5	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML + 1 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1004311630055	SUSPENSAO ORAL	28/09/2015	24 meses
6	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + 1 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1004311630063	SUSPENSAO ORAL	28/09/2015	24 meses
7	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + 1 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1004311630071	SUSPENSAO ORAL	28/09/2015	24 meses

8	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + 1 SER DOS ATIVA	1004311630081	SUSPENSAO ORAL	28/09/2015	24 meses
9	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML + 1 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1004311630098	SUSPENSAO ORAL	28/09/2015	24 meses
10	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 200 ML + 1 SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1004311630101	SUSPENSAO ORAL	28/09/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: maleato de enalapril

Nome da Empresa	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Detentora do Registro					
Processo	25351.111856/2020-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/04/2020
Nome Comercial	maleato de enalapril	Registro	105710158	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Medicamento de referência	RENITEC
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	Processo Matriz	RENOPRIL	ATC	
Parecer Público				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STR X 10 ATIVA	1057101580011	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
2	5 MG COM CT STR X 30 ATIVA	1057101580028	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
3	10 MG COM CT STR X 10 ATIVA	1057101580036	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
4	10 MG COM CT STR X 30 ATIVA	1057101580044	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
5	20 MG COM CT STR X 10 ATIVA	1057101580052	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
6	20 MG COM CT STR X 30 ATIVA	1057101580060	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
7	5 MG COM CT STR X 500 ATIVA	1057101580079	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
8	5 MG COM CT STR X 1000 ATIVA	1057101580087	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses

9	10 MG COM CT STR X 500 ATIVA	1057101580095	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
10	10 MG COM CT STR X 1000 ATIVA	1057101580109	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
11	20 MG COM CT STR X 500 ATIVA	1057101580117	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses
12	20 MG COM CT STR X 1000 ATIVA	1057101580125	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2020	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de paroxetina

Nome da Empresa Detentora do Registro	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.254.971/0001- 81	Autorização	1.05.651-0
Processo	25351.228995/2004- 54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/03/2005
Nome Comercial	cloridrato de paroxetina	Registro	156510005	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA HEMI-HIDRATADO			Medicamento de referência	AROPAX
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Processo(s) Clone	Acesse aqui	ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1565100050011	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses
2	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 ATIVA	1565100050028	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses
3	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200 ATIVA	1565100050036	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses
4	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1565100050044	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/03/2005	36 meses

MEDH

DISTRIBUINDO SAÚDE

18.917.657/0001-83

I.E.: 002.905882.00-50

MEDH DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS LTDA.

AV. MONTREAL, 856

JARDIM CANADÁ - CEP: 34.007-720

NOVA LIMA - MG

PROPOSTA COMERCIAL

À Prefeitura Municipal de Candeias

Referente: Pregão Eletrônico - 065/2024

DADOS DA PROPONENTE
RAZÃO SOCIAL: MEDH Distribuidora de Medicamentos LTDA
CNPJ: 18.917.657/0001-83
ENDEREÇO COMPLETO: Av. Montreal, 856 bairro Jardim Canadá - Nova Lima - Minas Gerais - Cep:34.007-720
Inscrição Estadual nº: 002905882.00-50
Inscrição Municipal nº: 120280471
TELEFONE: Telefone / Fax 31 3547-3577
E-MAIL: compras@medhdistribuidora.com.br

DADOS DO REPRESENTANTE LEGAL PARA ASSINATURA DO CONTRATO	
NOME: EVANDRO NADER	
CPF: 133.701.896-15	IDENTIDADE: 1215831
ENDEREÇO COMPLETO: RUA DOS PINHEIROS, 438 BAIRRO ALPHAVILE-NOVA LIMA/MG CEP:34.000-00	
TELEFONE: 31 3547-3577	E-MAIL: COMPRAS@MEDHDISTRIBUIDORA.COM.BR

Indicamos os endereços eletrônicos acima informados, para recebimento de intimações, inclusive as decorrentes de processo administrativo disciplinar, ordens de fornecimento/serviço, comunicações etc, objeto do presente instrumento.

LOTE	DESCRIÇÃO DO ITEM	QUANTIDADE DO ITEM	MARCA	MODELO	VALOR UNIT (R\$)	VALOR GLOBAL (R\$)
12	DINITRATO DE ISOSSORBIDA 5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30	30000	EMS	1356900150041	R\$ 0,2600	R\$ 7.800,00
20	TOPIRAMATO 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	60000	EMS	1023507530092	R\$ 0,1700	R\$ 10.200,00

Dados para pagamentos:

Agência: 5636 Conta Corrente: 98641-5 Banco ITAU

Chave do PIX: 18.917.657/0001-83

VALOR TOTAL DE R\$ 18.000,00

A licitante declara:

1. Prazo de Entrega: Conforme estabelecido no Edital.

O prazo de validade da proposta de preços é de 60 (sessenta) dias a partir da data do recebimento das propostas pela Comissão Permanente de Licitação.

Declaramos que concordamos e atenderemos todas as exigências do edital e seus anexos e que nos preços ofertados estão inclusas todas as despesas necessárias à execução do objeto desta licitação, tais como: transporte; os custos com seus profissionais envolvidos na execução do objeto da licitação; tributos; emolumentos; contribuições sociais, fiscais e parafiscais; fretes para entrega de quaisquer produtos GIF/Candelas; seguros; encargos sociais e trabalhistas; produtos de proteção individual e demais despesas inerentes, devendo o preço ofertado corresponder rigorosamente às especificações do objeto licitado, não cabendo quaisquer reivindicações devidas a erros nessa avaliação,

Nova Lima, 19 setembro de 2024.

EVANDRO
NADER:13
370189615
Assinado de forma
digital por EVANDRO
NADER:13370189615
Dados: 2024.09.19
11:04:19 -03'00'

EVANDRO NADER
SÓCIO/DIRETOR

CPF nº 133.701.896-15 – RG nº M 1215831

MEDH Distribuidora de Medicamentos LTDA

CNPJ: 18.917.657/0001-83

TEL: 3547-3577

E-mail: compras@medhistribuidora.com.br

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISORDIL

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150017	CAPSULA GELATINOSA DURA DE DESINTEGRAÇÃO GRADUAL	23/07/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1356900150025	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150033	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1356900150041	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	- Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária - Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Mistura - Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Pesagem - Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Compressão				
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 Não
fracionada

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	2.5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1356900150051	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150068	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150076	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150084	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1356900150092	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1356900150106	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150114	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1356900150122	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1356900150130	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150149	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	23/07/2001	36 meses

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

15	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1356900150157	CAPSULA DE ACAA PROLONGADA	23/07/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1356900150165	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1356900150173	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	23/07/2001	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TOPIRAMATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003- 65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.059787/2005- 80	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/03/2006
Nome Comercial	TOPIRAMATO	Registro	102350753	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			Medicamento de referência	TOPAMAX
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530017	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530025	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530033	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530041	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530051	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507530068	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Princípio Ativo TOPIRAMATO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e plástico 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: Embalagem primária e secundária
- 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: 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023507530076	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: 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: 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023507530084	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023507530092	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Princípio Ativo	TOPIRAMATO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação	Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: 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: 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023507530106	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	25 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530114	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	25 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530122	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	25 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530130	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530149	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530157	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530165	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530173	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530181	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530191	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530203	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507530211	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Princípio Ativo TOPIRAMATO

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blistre de alumínio e plástico 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: 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023507530221	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Princípio Ativo TOPIRAMATO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e plástico 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: 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 com retenção de receita

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023507530238	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Princípio Ativo TOPIRAMATO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

**Local de
Fabricação**

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

**Restrição de
uso**

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

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

24

50 MG COM REV CT
BLAL PLAS OPC X 60

ATIVA

1023507530246

COMPRIMIDO
REVESTIDO

10/03/2006

24
meses**Princípio
Ativo**

TOPIRAMATO

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

-

Embalagem

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

Local de Fabricação	Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapas de Fabricação: 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023507530254	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				

**Local de
Fabricação**

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

**Restrição de
uso**

Adulto e Pediátrico

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha sob restrição

**Apresentação
fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	50 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530262	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	50 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530270	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

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

28	50 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530289	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	50 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530297	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	50 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530300	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530319	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530327	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530335	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530343	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530351	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507530361	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Princípio Ativo TOPIRAMATO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- **Fabricante:** EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- **Fabricante:** CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A
CNPJ: - 18.676.762/0001-78
Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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: 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023507530378	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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: 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023507530386	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - Blister de alumínio e plástico 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: Embalagem primária e secundária - Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023507530394	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - Blister de alumínio e plástico 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: Embalagem primária e secundária - Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1023507530408	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - Blister de alumínio e plástico opaco - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A CNPJ: - 18.676.762/0001-78 Endereço: AMÉRICO BRASILIENSE - 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: 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 com retenção de receita

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
41	100 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530416	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
42	100 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530424	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
43	100 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530432	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

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