



SE É TEUTO,
É DE CONFIANÇA

PROPOSTA DE PREÇOS

PREFEITURA MUNICIPAL DE RECIFE
RECIFE - PE

REF: PREGÃO ELETRONICO Nº 23/2025
PROCESSO: 024/2025

Empresa: Laboratório TEUTO Brasileiro S/A
CNPJ: 17.159.229/0001-76 IE: 10.223.003-0
Endereço: VP 7D Módulo 11 QD 13, DAIA, Anápolis – GO, CEP: 75.132-140.
Telefone: (62) 98139-0702 (62) 98314-0242
E-mail: licitacao1@teuto.com.br ; ycalita.rodrigues@teuto.com.br
Dados Bancários:
Banco do Brasil - Agência: 3307-3 Conta Corrente: 5965-X
Banco Bradesco - Agência: 03129 - 1 Conta Corrente: 0057324-8
Banco Santander - Agência: 0071 Conta Corrente: 13-005107-3

3122

ITEM	DESCRIÇÃO	QTDE	PREÇO UNITÁRIO	PREÇO TOTAL
7	Princípio Ativo: CARBAMAZEPINA Apresentação: 200MG CAIXA COM 50 BLISTERS COM 10 COMPRIMIDOS CADA. Marca: GENERICO Fabricante: TEUTO Procedência: NACIONAL Registro: 1037004720118 Validade do Produto: 24 MESES	5.000.000	R\$ 0,1250	R\$ 625.000,00 (Seiscentos e vinte cinco mil reais)

Prazo de Entrega: Conforme edital.

teuto.com.br
+55 62 3310 2000

Laboratório Teuto Brasileiro S/A
Endereço/Address: VP 7 D - Módulo 11, Quadra 13 - DAIA
Anápolis - Goiás - Brasil
CEP/Zip Code: 75.132.140

TEUTO

Há mais de 7 décadas no coração do Brasil





SE É TEUTO,
É DE CONFIANÇA

Validade da Proposta: 120 dias.
Condições de Pagamento: Conforme edital.

- Nos preços propostos estão incluídas todas as despesas, conforme estabelecido no Edital da licitação em referência.
- Temos conhecimento de todos os parâmetros e elementos a serem executados e concordamos com os termos do edital e seus anexos.

Anápolis, 10 de setembro de 2025.

YCALITA JULIANA MOURA RODRIGUES PEREIRA

Procuradora

RG: 5470089 SSP-GO e CPF: 037.220.171-73

TEUTO

Há mais de 7 décadas no coração do Brasil

teuto.com.br
+55 62 3310 2000

Laboratório Teuto Brasileiro S/A
Endereço/Address: VP 7 D - Módulo 11, Quadra 13 - DAIA
Anápolis - Goiás - Brasil
CEP/Zip Code: 75.132.140





DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Suplemento ao Nº 136

Brasília - DF, segunda-feira, 20 de julho de 2015



Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde 1

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA DE AUTORIZAÇÃO E REGISTRO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.020, DE 16 DE JULHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de junho de 2013, da Presidenta da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I, § 1º, do art. 6º e no inciso I do art. 36 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria n.º 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
PRINCÍPIO ATIVO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO
MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
NOME COMERCIAL
ASSUNTO DESCRIÇÃO
ACCORD FARMACEUTICA LTDA 1.05537-7
FLUORURACILA
ANTINEOPLASICO
Referência - FLUORO-URACIL 25351.324266/2008-51 08/2020
COMERCIAL 1.5537.0021.001-4 18 Meses
50 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 5 ML
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0021.002-2 18 Meses
50 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 10 ML
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5537.0021.003-0 18 Meses
50 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 20 ML
Não informado

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS

Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 02 a 28	R\$ 0,30	R\$ 1,80
de 32 a 76	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 80 a 156	R\$ 1,10	R\$ 2,60
de 160 a 250	R\$ 1,50	R\$ 3,00
de 254 a 500	R\$ 3,00	R\$ 4,50
- Acima de 500 páginas = preço de tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0107		

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015072000001

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

143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
FLUORURACILA
ANTINEOPLASICO
Referência - FLUORO-URACILA 25351.402280/2010-07 11/2020
COMERCIAL 1.5537.0022.001-1 18 Meses
50 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 5ML
NEUGRAST
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
RESTRITO A HOSPITAIS 1.5537.0022.002-8 18 Meses
50 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 10ML
NEUGRAST
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
RESTRITO A HOSPITAIS 1.5537.0022.003-6 18 Meses
50 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 20ML
NEUGRAST
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
RESTRITO A HOSPITAIS 1.5537.0022.004-4 18 Meses
50 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 100ML
NEUGRAST
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. 1.00573-9
CETOCONAZOL
ANTIMICOTICO
Referência - NIZORAL 25351.246163/2009-56 10/2020
COMERCIAL 1.0573.0393.001-1 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0393.002-1 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0393.003-8 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0393.004-6 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0393.005-4 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0393.006-2 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
VALERATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA + TOLNAFTATO + CLIOQUINOL
GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA
Referência - QUADRIDER 25351.501665/2009-39 12/2020
COMERCIAL 1.0573.0394.001-7 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
BG AL X 10 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.002-5 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
6 BG AL X 15 G
Não informado

143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.003-3 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
BG AL X 15 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.004-1 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
BG AL X 20 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.005-1 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
6 BG AL X 20 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.006-8 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
50 BG AL X 20 G (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.007-6 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
BG AL X 30 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.008-4 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
6 BG AL X 30 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.009-2 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
BG AL X 45 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.010-6 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
6 BG AL X 45 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0394.011-6 24 Meses
0,5 MG/G + 1,0 MG/G + 10,0 MG/G + 10 MG/G CREM DERM CT
6 BG AL X 45 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. 1.00492-9
CARBONATO DE LÍTIIO
ANTIDEPRESSIVOS
Referência - CARBOLITUM 25351.052132/2005-81 01/2021
1.0492.0162.001-2 24 Meses
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0492.0162.003-9 24 Meses
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0492.0162.005-5 24 Meses
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
CLORIDRATO DE PAROXETINA
ANTIDEPRESSIVOS
Referência - AROPAX 25351.088462/2005-12 10/2020
1.0492.0161.001-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado



143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0183.0149.013-7 24 Meses
200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
LABORATÓRIO GLOBO LTDA 1.00535-8
CAPTOPRIL
ANTI-HIPERTENSIVOS
CAPTACORD 25000.015600/99-34 07/2020
COMERCIAL 1.0535.0104.001-1 24 Meses
12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.002-8 24 Meses
12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.003-6 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.004-4 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.005-2 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.006-0 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.007-9 24 Meses
12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.008-7 24 Meses
12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.009-5 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.010-9 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.011-7 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0535.0104.012-5 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÊUTICO BERGAMO LTDA
1.00646-1
HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA
OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NER-
VOSO
Referência - EXELON 25351.733825/2009-11 09/2020
COMERCIAL 1.0646.0183.001-8 36 Meses
2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + SER DOSAD
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0646.0183.002-6 36 Meses
2 MG/ML SOL OR CT 10 FR VD AMB X 120 ML + 10 SER
DOSAD (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0646.0183.003-4 36 Meses
2 MG/ML SOL OR CT 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 SER
DOSAD (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0646.0183.004-2 36 Meses
2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML + SER DOS
Não informado

143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0646.0183.005-0 36 Meses
2 MG/ML SOL OR CT 10 FR VD AMB X 50 ML + 10 SER DOS
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0646.0183.006-9 36 Meses
2 MG/ML SOL OR CT 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 SER DOS
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 1.00370-7
CLORIDRATO DE AMBROXOL
EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
Referência - MUCOSOLVAN 25351.009755/00-85 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0312.001-1 24 Meses
6 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.002-8 24 Meses
6 MG/ML XPE CX 25 FR VD AMB X 120 ML + 25 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.003-6 24 Meses
6 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.004-4 24 Meses
6 MG/ML XPE CX 100 FR VD AMB X 120 ML + 100 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.005-2 24 Meses
3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.006-0 24 Meses
3 MG/ML XPE CX 25 FR VD AMB X 120 ML + 25 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.007-9 24 Meses
3 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.008-7 24 Meses
3 MG/ML XPE CX 100 FR VD AMB X 120 ML + 100 CP
MED(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.009-5 24 Meses
6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.010-9 24 Meses
6 MG/ML XPE CX 25 FR PET AMB X 120 ML + 25 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.011-7 24 Meses
6 MG/ML XPE CX 50 FR PET AMB X 120 ML + 50 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.012-5 24 Meses
6 MG/ML XPE CX 100 FR PET AMB X 120 ML + 100 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.013-3 24 Meses
3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.014-1 24 Meses
3 MG/ML XPE CX 25 FR PET AMB X 120 ML + 25 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado

143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.015-1 24 Meses
3 MG/ML XPE CX 50 FR PET AMB X 120 ML + 50 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0312.016-8 24 Meses
3 MG/ML XPE CX 100 FR PET AMB X 120 ML + 100 CP MED
(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
DICLOFENACO POTÁSSICO
ANTINFLAMATORIOS
Referência - CATAFLAM 25351.011562/00-94 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0314.001-0 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD TRANS X 3 ML
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
ANTINFLAMATORIOS
Referência - CATAFLAM 25351.011562/00-94 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0314.002-9 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD TRANS X 3 ML (EMB.
HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
DICLOFENACO POTÁSSICO
ANTINFLAMATORIOS
Referência - CATAFLAM 25351.011562/00-94 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0314.003-7 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML (EMB.
HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0314.004-5 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 3 ML (EMB.
HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0314.005-3 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD AMB X 3 ML
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0314.006-1 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 3 ML (EMB
HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0314.007-1 24 Meses
25 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 3 ML (EMB
HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
CARBAMAZEPINA
ANTICONVULSIVANTES
Referência - TEGRETOL 25351.076855/2005-75 08/2020
1.0370.0472.001-0 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.002-9 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.003-7 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.004-5 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100(EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.005-3 24 Meses
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.006-1 24 Meses
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015072000017

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



143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.007-1 24 Meses
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.008-8 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.009-6 24 Meses
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.010-1 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.011-8 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.012-6 24 Meses
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
1.0370.0472.013-4 24 Meses
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
ALPRAZOLAM
ANSIOLÍTICOS SIMPLES
TEUFRON 25351.182515/2009-21 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0544.001-1 24 Meses
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.002-1 24 Meses
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.003-8 24 Meses
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.004-6 24 Meses
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.005-4 24 Meses
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.006-2 24 Meses
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.007-0 24 Meses
1,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.008-9 24 Meses
1,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.009-7 24 Meses
1,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.010-0 24 Meses
1,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.011-9 24 Meses
1,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.012-7 24 Meses
1,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
TEUFRON

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.013-5 24 Meses
2,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.014-3 24 Meses
2,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.015-1 24 Meses
2,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.016-1 24 Meses
2,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.017-8 24 Meses
2,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0544.018-6 24 Meses
2,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
TEUFRON
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
PROPRIONATO DE CLOBETASOL
GLICOCORTICÓIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
Referência - PSOREX 0,5 MG/G 25351.196549/2005-54 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0476.001-2 24 Meses
0,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 15 G
Não informado
10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
COMERCIAL 1.0370.0476.002-0 24 Meses
0,5 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 15 G (EMB HOSP)
Não informado
10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
COMERCIAL 1.0370.0476.003-9 24 Meses
0,5 MG/G POM DERM CX 100 BG AL X 15 G (EMB HOSP)
Não informado
10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
COMERCIAL 1.0370.0476.004-7 24 Meses
0,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0476.005-5 24 Meses
0,5 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 30 G (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0476.006-3 24 Meses
0,5 MG/G POM DERM CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO
GLICOCORTICÓIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
Referência - DIPROSALIC 25351.196613/2005-05 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0477.001-8 24 Meses
0,5 MG/G + 30 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0477.002-6 24 Meses
0,5 MG/G + 30 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 30 G (EMB
HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0477.003-4 24 Meses
0,5 MG/G + 30 MG/G POM DERM CX 100 BG AL X 30 G (EMB
HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
ACETATO DE DEXAMETASONA
GLICOCORTICÓIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
Referência - Dexason 25351.226486/2005-78 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0479.001-9 24 Meses
1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0479.002-7 24 Meses
1 MG/G CREM DERM CX 25 BG AL X 10 G (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0479.003-5 24 Meses
1 MG/G CREM DERM CX 50 BG AL X 10 G (EMB HOSP)
Não informado

143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0479.004-3 24 Meses
1 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP)
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0479.005-1 24 Meses
1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G
Não informado
10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
COMERCIAL 1.0370.0479.006-1 24 Meses
1 MG/G CREM DERM CX 25 BG AL X 15 G (EMB HOSP)
Não informado
10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
COMERCIAL 1.0370.0479.007-8 24 Meses
1 MG/G CREM DERM CX 50 BG AL X 15 G (EMB HOSP)
Não informado
10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
COMERCIAL 1.0370.0479.008-6 24 Meses
1 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 15 G (EMB HOSP)
Não informado
10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
FINASTERIDA
INIBIDOR DA ALFA-REDUTASE
FINARID 25351.295422/2009-36 08/2020
COMERCIAL 1.0370.0543.001-6 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.002-4 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.003-2 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.004-0 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.005-9 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 150 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.006-7 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.007-5 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 15
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.008-3 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.009-1 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.010-5 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.011-3 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 150 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
COMERCIAL 1.0370.0543.012-1 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
CLONAZEPAM
ANTICONVULSIVANTES
Referência - Rivotril 25351.332450/2009-74 01/2021
COMERCIAL 1.0370.0553.001-0 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 10 ML
Não informado
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
MENTO
COMERCIAL 1.0370.0553.002-9 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML
Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015072000018

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

*Cópia
Bruno*

PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ: 17.159.229/0001-76		
Identifique a Modalidade de Petição: ☐ Petição Primária ☒ Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.076855/2005-75	
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 – GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento		
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) # 90 folhas #	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa) Expediente: 2553743191	
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Segunda Diretoria / Gerência Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos / Gerência de Avaliação da Qualidade de Medicamentos Sintéticos		
Observações: ATENÇÃO GEDOC/GGCIP/DIRE1/ANVISA INSTRUÇÕES PARA VERIFICAÇÃO DA VALIDADE DA ASSINATURA ELETRÔNICA Ao abrir o documento - Ao abrir o documento observe - Caso apareça a informação de  Agência Nacional de Vigilância Sanitária UNIAP Recebido em: 21/10/2019  201910210040PR Responsável: Elida Aparecida Alves dos Reis es abaixo: assinaturas são válidas", retângulo da assinatura - Na sequência, marcar as opções "OK" até aparecer a opção de validar. Importante que após seguirem estas instruções, apareça no status de assinatura a frase "assinado e todas as assinaturas são válidas". Uma vez feito isso, não será preciso validar as próximas assinaturas, pois o computador irá reconhecer a assinatura.		
Produto: Carbamazepina (port. 344/98, lista C1) – comprimido simples – 200mg e 400mg		
Esta petição contém apenas 1 (um) CD com 1 (um) arquivo denominado "Documento" onde constam os seguintes itens do peticionamento:		
Item	Relação de documentos	Páginas
1.	Formulários de petição FP1 e FP2, devidamente preenchidos e assinados;	046
2.	Comprovante de pagamento, ou de isenção, da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária (TFVS), mediante Guia de Recolhimento da União (GRU) específica;	074
3.	Sumário executivo em português referente ao período de cinco anos do Relatório Periódico de Farmacovigilância do mesmo período;	077
4.	Documento comprobatório de venda emitido nos dois terços finais do período de validade do registro a expirar, contendo os números das notas fiscais emitidas no Brasil e a relação de estabelecimentos compradores em um mínimo de 1 (uma) nota fiscal emitida no País, por forma farmacêutica e concentração;	079
5.	Laudo analítico de controle de qualidade para a comprovação das informações contidas no quadro Q1 e os documentos integrantes do quadro Q3, para os excipientes de origem animal sobre controle da Encefalopatia Espongiforme Transmissível;	089
6.	CD com documentação em formato PDF que permite a realização de busca textual.	095

<i>Jornópolis, 15/10/2019</i> Local e data	<i>Daniel Roberto de Andrade</i> Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	<i>[Assinatura]</i> Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	--	---



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância
Sanitária
Sistema de Informações da
Vigilância Sanitária
FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1
PRODUTO

A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)

B Número do Processo Origem

Protocolo
(Dia / Mês / Ano)

Formulários (Produto) e (Apres.)
Anexos

01 2 5 3 5 1 0 7 6 8 5 5 2 0 0 5 7 5 02 03 0 2 2 6

C Dados de Empresa

Detentora

04 LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S.A.

Número de Autorização/Cadastro

05 1 2 0 3 9 5 9

Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)

Número de Autorização/Cadastro

06 07

D Dados do Produto

Classe Terapêutica/categoria

Vencimento (Mês / Ano)

08 0 9 0 3 0 1 9 ANTICONVULSIVANTES 09 0 8 2 5

Nome do Produto

10 C A R B A M A Z E P I N A (P O R T . 3 4 4 / 9 8 , L I S
T A C I)

E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)

Empresa Detentora

11 N O V A R T I S B I O C I E N C I A S S . A .

Número de Registro

Nome do Produto

12 1 0 0 6 8 0 0 8 5 13 TEGRETOL



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância
Sistema de Informações da Vigilância
Sanitária
FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2

APRESENTAÇÃO

A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)

B Número do Processo Origem

Protocolo
(Dia / Mês / Ano)

Número de apresentações
Anexos

01 2 5 3 5 1 0 7 6 8 5 5 2 0 0 5 7 5 02 21 0 1 1 de 0 2 6

G Importante

As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)

H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)

01 1 4 3 GENEÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento

I Dados do Fabricante

Fabricante

Número Autorização / Cadastro

22 LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S.A. 23 1 2 0 3 9 5 9

Município de Fabricação

U.F. de Fabricação

Código do Município

24 Anápolis 25 G O 26 0 1 1 0 8

J Dados de Apresentação

28 Destinação do Produto

Número de Registro

X 1 Institucional 2 Indust./Profissional
X 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais

27 1 0 3 7 0 0 4 7 2 0 1 1 8

Tempo de validade

29 1 1 Dias ou 2 4 X 2 Meses 1 3 Anos

Nome do Produto

30 C A R B A M A Z E P I N A (P O R T . 3 4 4 / 9 8 , L I S
T A C I)

Complemento do Nome ou Marca

No. da Apres. na fórmula

31 32 0 0 1

Apresentação do Produto

33 2 0 0 M G C O M C T B L A L P L A S T R A N S
X 5 0 0 (E M B H O S P)

Forma Física / Farmacêutica

34 1 0 1 0 1 1 COMPRIMIDO SIMPLES

Restrição de Uso / Venda

Cuidados de Conservação

35 1 3 Venda sob Prescrição
Médica Sujeita a Retenção da
Receita

36 0 3 Conservar em Temperatura Ambiente
(Temperatura entre 15 e 30°C)
1 2 Proteger da Luz e Umidade

Acondicionamento / Embalagem Primária

Embalagem Externa

37 0 1 2 4 Blister de alumínio e
plástico incolor

38 0 2 8 0 Cartucho de Cartolina



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

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

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

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

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

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

CAPÍTULO I

DO PRAZO DE VALIDADE DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

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

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

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

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

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



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

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

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

CAPÍTULO II

DA DOCUMENTAÇÃO NECESSÁRIA PARA A RENOVAÇÃO DA REGULARIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

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

I - Formulários de petição, devidamente preenchidos e assinados;

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

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

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

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

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

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

CAPÍTULO III

DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

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



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

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

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

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

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

" Art. 12.

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

....." (NR)

Art. 12. Ficam revogados:

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

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

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

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

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

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

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

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

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



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

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

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

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente



ORIGINAL DO PRODUTO, CONTRARIANDO O ART. 12º DO DECRETO Nº 79094/77 E § ÚNICO DO ART. 1º DA PORTARIA SVS/MS 185/99.

Total de Empresas :1

RESOLUÇÃO-RE Nº 801, DE 19 DE MAIO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 149, de 20 de fevereiro de 2004, com fulcro no art. 2º, § 3º da Lei 6368, de 21 de outubro de 1976,

considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: A & G MARANGON LTDA.
CNPJ: 05.438.909/0001-40
PROCESSO: 25351.064713/2003-01 AUTORIZ/MS: 1.36585.1
ENDERECO: RUA JOÃO GALO, Nº 710
BAIRRO: CENTRO CEP: 16200085 - BIRIGUI/SP
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMO FARMACÊUTICO
EMPRESA: ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA
CNPJ: 56.998.701/0016-00
PROCESSO: 25351.049608/2003-34 AUTORIZ/MS: 1.21381.6
ENDERECO: RUA CARMO DO RIO VERDE, Nº 231
BAIRRO: JARDIM CARAVELAS CEP: 04729010 - SAO PAULO/SP
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMO FARMACÊUTICO/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMO FARMACÊUTICO/MEDICAMENTO
EXPORTAR: INSUMO FARMACÊUTICO/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMO FARMACÊUTICO/MEDICAMENTO
EMPRESA: BIO-MED FARMA HOSPITALAR LTDA.
CNPJ: 05.099.702/0001-98
PROCESSO: 25351.046629/2003-06 AUTORIZ/MS: 1.21383.3
ENDERECO: AVENIDA PRESIDENTE VARGAS, Nº 278-D
BAIRRO: CENTRO CEP: 76300000 - CERES/GO
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CARLA MARIA FERNANDES SASSI DE OLIVEIRA ME
CNPJ: 05.643.644/0001-11
PROCESSO: 25351.021123/2004-67 AUTORIZ/MS: 1.36586.4
ENDERECO: RUA DR. MOACIR TRONCOSO PERES, Nº 523
BAIRRO: CENTRO CEP: 13700000 - CASA BRANCA/SP
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMO FARMACÊUTICO
EMPRESA: ESSENCIAS VITAE FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
CNPJ: 01.587.855/0001-23
PROCESSO: 25351.000704/2004-65 AUTORIZ/MS: 1.36581.6
ENDERECO: RUA CASTRO ALVES, Nº 1231
BAIRRO: CENTRO CEP: 44010110 - FEIRA DE SANTANA/BA
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMO FARMACÊUTICO
EMPRESA: FARMÁCIA KAFARMA LTDA. ME
CNPJ: 05.120.943/0001-71
PROCESSO: 25024.001994/2003-95 AUTORIZ/MS: 1.36587.8
ENDERECO: AVENIDA DEPUTADO ALBINO ZENI, Nº 828, SALA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 88400000 - ITUPORANGA/SC
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMO FARMACÊUTICO
EMPRESA: FARMÁCIA SAGRADA SAÚDE LTDA. - EPP
CNPJ: 05.345.402/0001-41
PROCESSO: 25351.031984/2004-53 AUTORIZ/MS: 1.36584.7
ENDERECO: AVENIDA CONCEIÇÃO, Nº 1252
BAIRRO: VILA GUILHERME CEP: 02072001 - SAO PAULO/SP
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMO FARMACÊUTICO
EMPRESA: FARMADUQUE FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
CNPJ: 97.346.522/0001-81
PROCESSO: 25351.016385/2003-29 AUTORIZ/MS: 1.36583.3
ENDERECO: RUA NUNES ALVES, Nº 13, SALA 201/202
BAIRRO: CENTRO CEP: 25020080 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMO FARMACÊUTICO
EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
CNPJ: 17.159.229/0008-42
PROCESSO: 25351.210629/2002-87 AUTORIZ/MS: 1.21382.0
ENDERECO: AVENIDA EMBAIXADOR MACEDO SOARES, BL. IMPAR G. 3 CD SPACE CENTER, Nº 10735
BAIRRO: VILA ANASTACIO CEP: 05095020 - SAO PAULO/SP
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO
EXPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SCHMITT & CIA LTDA
CNPJ: 84.583.129/0002-40
PROCESSO: 25351.044180/2003-33 AUTORIZ/MS: 1.36580.2
ENDERECO: AVENIDA MAJOR AMARANTE, Nº 3008
BAIRRO: CENTRO CEP: 78995000 - VILHENA/RO
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMO FARMACÊUTICO
EMPRESA: TABOSA E VELOSO LTDA - ME
CNPJ: 04.674.118/0001-56
PROCESSO: 25019.303000/2003-41 AUTORIZ/MS: 1.36582.0
ENDERECO: AVENIDA DR. JOSÉ MARIANO, Nº 122-A
BAIRRO: CENTRO CEP: 55295335 - GARANHUNS/PE
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMO FARMACÊUTICO

Total de Empresas :1

RESOLUÇÃO-RE Nº 802, DE 19 DE MAIO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 149, de 20 de fevereiro de 2004,

considerando o disposto no § 3º do art. 2º, da Lei 6368, de 21 de outubro de 1976, considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria n.º 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA SHOPPING CENTER LTDA - ME
CNPJ: 01.875.676/0001-91
PROCESSO: 25351.024077/2004-58
ENDERECO: AVENIDA LITERIO GRECCO, Nº 600, SALA 20
BAIRRO: SHOPPING CENTER CEP: 15600000 - FERNANDO-POLIS/SP
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: NÃO CUMPRIMENTO DE EXIGÊNCIA, COM BASE NA RESOLUÇÃO-RDC Nº 349, DE 03/12/2003. O TERMO "DROGARIA" CONTRÁRIA O CONCEITO DEFINIDO NA LEI 5991 DE 17/12/1973.

Total de Empresas :1

RESOLUÇÃO-RE Nº 803, DE 19 DE MAIO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 149, de 20 de fevereiro de 2004,

considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº. 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO - S/A

CNPJ: 17.159.229/0001-76
PROCESSO: 70157.95/- AUTORIZ/MS: 1.00370.7
ENDERECO: VP 7D, MÓDULO 11, QUADRA 13
BAIRRO: DAIA CEP: 75133600 - ANAPOLIS/GO
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMO/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMBALAR: INSUMO/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMO/MEDICAMENTO
EXPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO
FABRICAR: INSUMO/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO
OUTRAS: INSUMO/MEDICAMENTO
PRODUZIR: INSUMO/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO

Total de Empresas :1

RESOLUÇÃO-RE Nº 804, DE 19 DE MAIO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 149, de 20 de fevereiro de 2004,

considerando o disposto no § 3º art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: SANTA MARTA DISTRIBUIDORA DE DROGAS LTDA
CNPJ: 16.010.431/0001-79
PROCESSO: 25000.014561/9949- AUTORIZ/MS: 1.20596.3
ENDERECO: ANEL VIÁRIO, QUADRA 01, MÓDULO 4
BAIRRO: POLO EMPRESARIAL GOIÁS CEP: 74985240 - APARECIDA DE GOIANIA/GO
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMO/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMO/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMO/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO

Total de Empresas :1

RESOLUÇÃO-RE Nº 805, DE 19 DE MAIO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 149, de 20 de fevereiro de 2004, com fulcro no inciso XIII do art. 2º e § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº. 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: TRANSPORTADORA COMETA S.A.
CNPJ: 10.970.887/0001-02
PROCESSO: 25991.006228/79- AUTORIZ/MS: 1.00857.0
ENDERECO: AVENIDA MARECHAL MASCARENHAS DE MORAES, Nº 2525
BAIRRO: IMBIRIBEIRA CEP: 51150001 - RECIFE/PE
ATIVIDADE/CLASSE
OUTRAS: CORRELATO/MEDICAMENTO/PROD. DIETÉTICO
TRANSPORTAR: CORRELATO/MEDICAMENTO/PROD. DIETÉTICO

Total de Empresas :1

RESOLUÇÃO-RE Nº 806, DE 19 DE MAIO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 149, de 20 de fevereiro de 2004, com fulcro no art. 50, da Lei 6360, de 23 de setembro de 1976,

considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº. 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: BH JOHN COMERCIAL LTDA.
CNPJ: 00.125.620/0001-57
PROCESSO: 25351.050772/2003-94 AUTORIZ/MS: 1.05827.9
ENDERECO: RUA JACUÍ, Nº 1434, LOJA 01
BAIRRO: DA GRAÇA CEP: 31110050 - BELO HORIZONTE/MG
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PRONATINHO - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E ALIMENTOS LTDA
CNPJ: 56.310.881/0001-00
PROCESSO: 25351.063045/2003-97 AUTORIZ/MS: 1.05828.2
ENDERECO: AVENIDA JOSÉ LOPES LAZARO, Nº 112
BAIRRO: PRESIDENTE ALTINO CEP: 06210030 - OSASCO/SP
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

Total de Empresas :2

RESOLUÇÃO-RE Nº 807, DE 19 DE MAIO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 149, do Diretor-Presidente, de 20 de fevereiro de 2004,

considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada em 22 de dezembro de 2000, resolve:

**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.358, DE 11 DE DEZEMBRO DE 2002**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 570, do Diretor Presidente, de 3 de outubro de 2002, considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº. 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

ALTERACAO NA AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO
EMPRESA : BUTERI COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
AUTORIZ/MS : 1.03969.7
C.N.P.J. : 31.474.414/0001-86
PROCESSO : 25002.000235/9943-
END. : AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 - SALAS 301/302
BAIRRO : SANTA LÚCIA
MUNICÍPIO : VITORIA
UF : ES
CEP : 29045401
TELEFONE : (27) 3315-1920
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE DISTRIBUIR CORRELATO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EXPEDIR CORRELATO
EXPEDIR MEDICAMENTO
TRANSPORTAR CORRELATO
TRANSPORTAR MEDICAMENTO
EMPRESA : EMBRAFARMA PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.04208.4
C.N.P.J. : 67.422.600/0001-19
PROCESSO : 25000.018614/9955-
END. : RUA GONÇALO DA COSTA, 54
BAIRRO : VILA DOS REMÉDIOS
MUNICÍPIO : SAO PAULO
UF : SP
CEP : 05104010
TELEFONE : (11) 4432-3473
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR INSUMO FARMACÊUTICO
DISTRIBUIR INSUMO FARMACÊUTICO
EMBALAR INSUMO FARMACÊUTICO
EXPEDIR INSUMO FARMACÊUTICO
EXPORTAR INSUMO FARMACÊUTICO
FRACIONAR INSUMO FARMACÊUTICO
IMPORTAR INSUMO FARMACÊUTICO
EMPRESA : GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
AUTORIZ/MS : 1.00107.1
C.N.P.J. : 33.247.743/0001-10
PROCESSO : 02506.77/-
END. : ESTRADA DOS BANDEIRANTES, 8464
BAIRRO : JACAREPAGUA
MUNICÍPIO : RIO DE JANEIRO
UF : RJ
CEP : 22783110
TELEFONE : (21) 2444-6000
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE EMBALAR CORRELATO
EMBALAR DROGA
EMBALAR INSUMO
EMBALAR MEDICAMENTO
EMBALAR PROD. DIETÉTICO
EXPORTAR CORRELATO
EXPORTAR DROGA
EXPORTAR INSUMO
EXPORTAR MEDICAMENTO
EXPORTAR PROD. DIETÉTICO
FABRICAR CORRELATO
FABRICAR DROGA
FABRICAR INSUMO
FABRICAR MEDICAMENTO
FABRICAR PROD. DIETÉTICO
IMPORTAR CORRELATO
IMPORTAR DROGA
IMPORTAR INSUMO
IMPORTAR MEDICAMENTO
IMPORTAR PROD. DIETÉTICO
OUTRAS CORRELATO
OUTRAS DROGA
OUTRAS INSUMO
OUTRAS MEDICAMENTO
OUTRAS PROD. DIETÉTICO
PRODUZIR CORRELATO
PRODUZIR DROGA
PRODUZIR INSUMO
PRODUZIR MEDICAMENTO
PRODUZIR PROD. DIETÉTICO
REEMBALAR CORRELATO
REEMBALAR DROGA

REEMBALAR INSUMO
REEMBALAR MEDICAMENTO
REEMBALAR PROD. DIETÉTICO
EMPRESA : LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
AUTORIZ/MS : 1.00370.7
C.N.P.J. : 17.159.229/0001-76
PROCESSO : 70157.95/-
END. : VP 7D, MÓDULO 11, QUADRA 13
BAIRRO : DAÍLA
MUNICÍPIO : ANAPOLIS
UF : GO
CEP : 75133600
TELEFONE : (62) 310-2000
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR INSUMO
ARMAZENAR MEDICAMENTO
EMBALAR INSUMO
EMBALAR MEDICAMENTO
EXPEDIR INSUMO
EXPEDIR MEDICAMENTO
EXPORTAR INSUMO
EXPORTAR MEDICAMENTO
FABRICAR INSUMO
FABRICAR MEDICAMENTO
IMPORTAR INSUMO
IMPORTAR MEDICAMENTO
OUTRAS INSUMO
OUTRAS MEDICAMENTO
PRODUZIR INSUMO
PRODUZIR MEDICAMENTO
TRANSPORTAR INSUMO
TRANSPORTAR MEDICAMENTO
EMPRESA : NAZARIA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.01296.9
C.N.P.J. : 07.224.991/0001-35
PROCESSO : 25351.215795/2002-70
END. : AV. BR 116 - Nº 3569, KM 13,
BAIRRO : MESSEJANA
MUNICÍPIO : FORTALEZA
UF : CE
CEP : 60871200
TELEFONE : (85) 274-3030
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE DISTRIBUIR CORRELATO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR PROD. DIETÉTICO
EMPRESA : NEWPHAR IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA
AUTORIZ/MS : 1.02961.1
C.N.P.J. : 59.653.261/0001-53
PROCESSO : 25004.011239/95-
END. : RUA AMÉRICO BRASILIENSE, 2045
BAIRRO : CHACARA SANTO ANTÔNIO
MUNICÍPIO : SAO PAULO
UF : SP
CEP : 04715004
TELEFONE : (11) 3256-3142
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE DISTRIBUIR DROGA
DISTRIBUIR INSUMO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
IMPORTAR DROGA
IMPORTAR INSUMO
IMPORTAR MEDICAMENTO
REEMBALAR DROGA
REEMBALAR INSUMO
REEMBALAR MEDICAMENTO
EMPRESA : ONCOMED COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA
AUTORIZ/MS : 1.04461.7
C.N.P.J. : 38.809.760/0001-17
PROCESSO : 25000.027510/9941-
END. : RUA CORIOLANO, 1894
BAIRRO : VILA ROMANA
MUNICÍPIO : SAO PAULO
UF : SP
CEP : 05047002
TELEFONE : (11) 3873-6970
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
IMPORTAR MEDICAMENTO
EMPRESA : S. S. WHITE ARTIGOS DENTÁRIOS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.00411.2
C.N.P.J. : 68.567.650/0001-57
PROCESSO : 25992.009425/77-
END. : RUA SENADOR ALENCAR, 160
BAIRRO : SÃO CRISTÓVÃO
MUNICÍPIO : RIO DE JANEIRO
UF : RJ
CEP : 20921430
TELEFONE : (21) 258-09323
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE EMBALAR CORRELATO
EMBALAR MEDICAMENTO
EXPORTAR CORRELATO
EXPORTAR MEDICAMENTO
FABRICAR CORRELATO
FABRICAR MEDICAMENTO

IMPORTAR CORRELATO
IMPORTAR MEDICAMENTO
REEMBALAR CORRELATO
REEMBALAR MEDICAMENTO
EMPRESA : SAGRA PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.04755.3
C.N.P.J. : 54.427.257/0001-53
PROCESSO : 25000.015260/9988-
END. : RUA JOSÉ SZAKALL, 117
BAIRRO : VARZEA DA BARRA FUNDA
MUNICÍPIO : SAO PAULO
UF : SP
CEP : 01140120
TELEFONE : (11) 3611-5928
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
TRANSPORTAR MEDICAMENTO
EMPRESA : SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
AUTORIZ/MS : 1.00179.9
C.N.P.J. : 82.951.245/0001-69
PROCESSO : 25000.009056/77-
END. : RUA ESTEVES JÚNIOR, 160
BAIRRO : CENTRO
MUNICÍPIO : FLORIANOPOLIS
UF : SC
CEP : 88010000
TELEFONE : (48) 221-2000
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR MEDICAMENTO
EMBALAR MEDICAMENTO
EXPEDIR MEDICAMENTO
FABRICAR MEDICAMENTO

Total de Empresas 10

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.359, DE 11 DE DEZEMBRO DE 2002

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 570, do Diretor Presidente, de 3 de outubro de 2002, considerando o disposto no § 3º art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

ALTERACAO NA AUTORIZAÇÃO ESPECIAL
EMPRESA : A. CELIA S. CARVALHO
AUTORIZ/MS : 1.33630.6
C.N.P.J. : 63.446.892/0001-79
PROCESSO : 25014.000493/92-
END. : AV. GETÚLIO VARGAS, 2266
BAIRRO : MONTE CASTELO
MUNICÍPIO : SAO LUIS
UF : MA
CEP : 65010000
TELEFONE : (98) 221-9297
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR DROGA
EMPRESA : BUTERI COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
AUTORIZ/MS : 1.20535.2
C.N.P.J. : 31.474.414/0001-86
PROCESSO : 25000.027652/9854-
END. : AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 - SALAS 301/302
BAIRRO : SANTA LÚCIA
MUNICÍPIO : VITORIA
UF : ES
CEP : 29045401
TELEFONE : (27) 3315-1920
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EXPEDIR MEDICAMENTO
TRANSPORTAR MEDICAMENTO
EMPRESA : FARMÁCIA BOA FORMA LTDA
AUTORIZ/MS : 1.33040.8
C.N.P.J. : 52.725.413/0001-37
PROCESSO : 11777.84/-
END. : AV. SAMPAIO VIDAL, 648
BAIRRO : CENTRO
MUNICÍPIO : MARILIA
UF : SP
CEP : 17500021
TELEFONE : (14) 433-5265
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR DROGA
EMPRESA : GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
AUTORIZ/MS : 1.20188.4
C.N.P.J. : 33.247.743/0001-10
PROCESSO : 25001.004912/85-
END. : ESTRADA DOS BANDEIRANTES, 8464
BAIRRO : JACAREPAGUA



MUNICÍPIO : RIO DE JANEIRO
UF : RJ
CEP : 22783110
TELEFONE : (21) 2444-6000
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE EMBALAR DROGA
EMBALAR INSUMO
EMBALAR MEDICAMENTO
EXPORTAR DROGA
EXPORTAR INSUMO
EXPORTAR MEDICAMENTO
FABRICAR DROGA
FABRICAR INSUMO
FABRICAR MEDICAMENTO
IMPORTAR DROGA
IMPORTAR INSUMO
IMPORTAR MEDICAMENTO
OUTRAS DROGA
OUTRAS INSUMO
OUTRAS MEDICAMENTO
PRODUZIR DROGA
PRODUZIR INSUMO
PRODUZIR MEDICAMENTO
REEMBALAR DROGA
REEMBALAR INSUMO
REEMBALAR MEDICAMENTO
EMPRESA : HENKEL LTDA
AUTORIZ/MS : 1.20633.0
C.N.P.J. : 02.777.131/0002-96
PROCESSO : 25000.016613/9911-
END. : AV. PROF. VERNON KRIEBLE, 91
BAIRRO : ITAPEVI
MUNICÍPIO : ITAPEVI

UF : SP
CEP : 06690111
TELEFONE : (11) 4143-7155
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
EXPEDIR PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
IMPORTAR PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
TRANSPORTAR PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
EMPRESA : LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
AUTORIZ/MS : 1.20395.9
C.N.P.J. : 17.159.229/0001-76
PROCESSO : 25000.022677/9555-
END. : VP 7D, MÓDULO 11, QUADRA 13
BAIRRO : DAÍÁ
MUNICÍPIO : ANAPOLIS
UF : GO
CEP : 75133600
TELEFONE : (62) 310-2000
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR DROGA
ARMAZENAR INSUMO
ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR DROGA
DISTRIBUIR INSUMO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EMBALAR DROGA
EMBALAR INSUMO
EMBALAR MEDICAMENTO
EXPORTAR DROGA
EXPORTAR INSUMO
EXPORTAR MEDICAMENTO
FABRICAR DROGA
FABRICAR INSUMO
FABRICAR MEDICAMENTO
IMPORTAR DROGA
IMPORTAR INSUMO
IMPORTAR MEDICAMENTO
REEMBALAR DROGA
REEMBALAR INSUMO
REEMBALAR MEDICAMENTO
TRANSPORTAR DROGA
TRANSPORTAR INSUMO
TRANSPORTAR MEDICAMENTO
EMPRESA : NAZARIA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.20233.9
C.N.P.J. : 07.224.991/0001-35
PROCESSO : 13097.82/-
END. : AV. BR 116 , Nº. 3569, KM 13,
BAIRRO : MESSEJANA
MUNICÍPIO : FORTALEZA
UF : CE
CEP : 60871200
TELEFONE : (85) 274-3030
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EMPRESA : NEUSA A.F.S. ALVES & CIA LTDA
AUTORIZ/MS : 1.34742.1
C.N.P.J. : 02.365.024/0001-70
PROCESSO : 25000.047089/9921-
END. : RUA CORONEL NECA MEDEIROS, 184-B
BAIRRO : CENTRO
MUNICÍPIO : PASSOS
UF : MG
CEP : 3790000

TELEFONE : (35) 3521-7223
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR DROGA
EMPRESA : SAGRA PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.20804.1
C.N.P.J. : 54.427.257/0001-53
PROCESSO : 25000.027582/98-
END. : RUA JOSÉ SZAKALL, 117
BAIRRO : VÁRZEA DA BARRA FUNDA
MUNICÍPIO : SAO PAULO

UF : SP
CEP : 01140120
TELEFONE : (11) 642-3497
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
TRANSPORTAR MEDICAMENTO

Total de Empresas :9

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.360, DE 11 DE DEZEMBRO DE 2002

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 570, do Diretor Presidente, de 3 de outubro de 2002, com fulcro no inciso XIII do art. 2º e § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº. 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

CANCELAMENTO DE AUTORIZACAO DE FUNCIONAMENTO
EMPRESA : STAFORD MILLER FARMACÊUTICA LTDA
AUTORIZ/MS : 1.00705.5
C.N.P.J. : 33.302.183/0001-59
PROCESSO : 25000.006302/77-
END. : AV. PRESIDENTE VARGAS, 590/1611
BAIRRO : CENTRO
MUNICÍPIO : RIO DE JANEIRO
UF : RJ
CEP : 20000000

TELEFONE :
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR CORRELATO
ARMAZENAR DROGA
ARMAZENAR INSUMO
ARMAZENAR MEDICAMENTO
ARMAZENAR PROD. DIETÉTICO
EXPORTAR CORRELATO
EXPORTAR DROGA
EXPORTAR INSUMO
EXPORTAR MEDICAMENTO
EXPORTAR PROD. DIETÉTICO
IMPORTAR CORRELATO
IMPORTAR DROGA
IMPORTAR INSUMO
IMPORTAR MEDICAMENTO
IMPORTAR PROD. DIETÉTICO
OUTRAS CORRELATO
OUTRAS DROGA
OUTRAS INSUMO
OUTRAS MEDICAMENTO
OUTRAS PROD. DIETÉTICO
REEMBALAR CORRELATO
REEMBALAR DROGA
REEMBALAR INSUMO
REEMBALAR MEDICAMENTO
REEMBALAR PROD. DIETÉTICO
TRANSPORTAR CORRELATO
TRANSPORTAR DROGA
TRANSPORTAR INSUMO
TRANSPORTAR MEDICAMENTO
TRANSPORTAR PROD. DIETÉTICO

Total de Empresas :1

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.361, DE 11 DE DEZEMBRO DE 2002

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 570, do Diretor Presidente, de 3 de outubro de 2002, considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº. 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização Especial de Funcionamento para Empresa de Medicamentos, constante no anexo desta Resolução.

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

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

CANCELAMENTO DE AUTORIZAÇÃO ESPECIAL
EMPRESA : FARMACIA DO POVAO MONTES CLAROS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.34704.9
C.N.P.J. : 01.495.991/0001-93
PROCESSO : 25000.023278/9907-
END. : RUA CAMILO PRATES, 44
BAIRRO : CENTRO
MUNICÍPIO : MONTES CLAROS
UF : MG
CEP : 39400002

TELEFONE : (38) 223-2011
ÁREA: MEDICAMENTO ESPECIAL
ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR DROGA

Total de Empresas :1

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.362, DE 11 DE DEZEMBRO DE 2002

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº. 570, do Diretor Presidente, de 3 de outubro de 2002, com fulcro no art. 50, da Lei 6360, de 23 de setembro de 1976, considerando o disposto no § 3º, do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº. 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

CONCESSÃO DE AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO
EMPRESA : ATALANTA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS NATURAIS, FITOTERÁPICOS E MEDICAMENTOS LTDA EPP
AUTORIZ/MS : 1.05447.6
C.N.P.J. : 82.504.622/0001-11
PROCESSO : 25351.162816/2002-47
END. : RUA RIO GUANDU, 1213
BAIRRO : CONJ. RES. BRANCA VIEIRA
MUNICÍPIO : MARINGÁ
UF : PR
CEP : 87043130
TELEFONE : (44) 268-6051
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EXPEDIR MEDICAMENTO
EMPRESA : CARIRI MEDICAMENTOS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.05446.2
C.N.P.J. : 73.206.914/0001-87
PROCESSO : 25016.279073/2002-54
END. : RUA GERALDA FEITOSA, 46
BAIRRO : PARQUE TRIANGULO
MUNICÍPIO : JUAZEIRO DO NORTE
UF : CE

CEP : 63040740
TELEFONE : (88) 571-2022
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EXPEDIR MEDICAMENTO
EMPRESA : DIMEBEL COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
AUTORIZ/MS : 1.05449.3
C.N.P.J. : 04.544.119/0001-86
PROCESSO : 25006.000245/2002-88
END. : RUA DOLOR FERREIRA DE ANDRADE, 98
BAIRRO : VILA ESPLANADA
MUNICÍPIO : CAMPO GRANDE
UF : MS
CEP : 79002320
TELEFONE : (67) 321-3344
ÁREA: MEDICAMENTO
ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EXPEDIR MEDICAMENTO
EMPRESA : GEPHARMA MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

.....
EMPRESA FABRICANTE: AESICA PHARMACEUTICALS GMBH
ENDEREÇO: GALILEISTRASSE 6, 08056 ZWICKAU - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000805
EMPRESA SOLICITANTE: RECORDATI RARE DISEASES COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME - CNPJ: 53.056.057/0001-79
AUTORIZ/MS: 1171267 - EXPEDIENTE(s): 3957064/21-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos
.....
EMPRESA FABRICANTE: UNICHEM LABORATORIES LIMITED
ENDEREÇO: N. 15, 16, 17, 17A &18 - PILERNE INDUSTRIAL ESTATE - PILERNE - BARDEZ - GOA - 403511 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000622
EMPRESA SOLICITANTE: UNICHEM FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 05.399.786/0001-85
AUTORIZ/MS: 1056494 - EXPEDIENTE(s): 3957162/21-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos
.....
EMPRESA FABRICANTE: NEXTPHARMA SAS
ENDEREÇO: 17 ROUTE DE MEULAN 78520 LIMAY - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000989
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14
AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(s): 3941972/21-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções
.....
EMPRESA FABRICANTE: ROCHE DIAGNOSTICS GMBH.
ENDEREÇO: SANDHOFER STRASSE 116, 68305 MANNHEIM - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000531
EMPRESA SOLICITANTE: Instituto de Tecnologia do Paraná - CNPJ: 77.964.393/0001-88
AUTORIZ/MS: 1009605 - EXPEDIENTE(s): 3779361/21-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados
.....
EMPRESA FABRICANTE: AESICA PHARMACEUTICALS GMBH
ENDEREÇO: ALFRED-NOBEL-STR. 10 UND MITTELSTR. 15 - 40789 MONHEIM AM RHEIN, NORTH RHINE - WESTPHALIA - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000991
EMPRESA SOLICITANTE: RECORDATI RARE DISEASES COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME - CNPJ: 53.056.057/0001-79
AUTORIZ/MS: 1171267 - EXPEDIENTE(s): 3957022/21-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos
.....
EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG
ENDEREÇO: EISENBHANNSTRASSE 2-4, LANGENARGEN, BADEN-WUERTEMBERG 88085 - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000626
EMPRESA SOLICITANTE: BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 07.986.222/0001-74
AUTORIZ/MS: 1069938 - EXPEDIENTE(s): 2855370/21-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
.....
EMPRESA FABRICANTE: ADARE PHARMACEUTICALS INC.
ENDEREÇO: 845 CENTER DRIVE VANDALIA, OHIO 45377 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000709
EMPRESA SOLICITANTE: ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - CNPJ: 55.980.684/0001-27
AUTORIZ/MS: 1022141 - EXPEDIENTE(s): 2971439/21-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas
.....
EMPRESA FABRICANTE: RAFA LABORATORIES LTD.
ENDEREÇO: 3 ZE'EV LEV ST., HAR HOTZVIM IND. ZONE, JERUSALEM - PAÍS: ISRAEL - CÓDIGO ÚNICO: A.001118
EMPRESA SOLICITANTE: MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 15.127.898/0001-30
AUTORIZ/MS: 1091981 - EXPEDIENTE(s): 3332042/21-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

RESOLUÇÃO RE Nº 1.021, DE 31 DE MARÇO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 4 (quatro) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: ACCORD FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 64.171.697/0001-46 - AUTORIZ/MS: 1055377 - AE: 1220236
ENDEREÇO: AV. GUIDO CALOI, Nº. 1985 - GALPAO Nº. 01 - CONDOMÍNIO RIVER SIDE
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 3857275/21-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO RE Nº 1.022, DE 31 DE MARÇO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO



ANEXO
EMPRESA FABRICANTE: LUPIN LIMITED (BIOTECH DIVISION)
ENDEREÇO: GAT NO. 1156, VILLAGE GHOTAWADE, TALUKA-MULSHI PUNE 412115, MAHARASHTRA STATE, INDIA - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001377
EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA - CNPJ: 11.643.096/0001-22
AUTORIZ/MS: 1088307 - EXPEDIENTE(s): 3926954/21-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
.....
EMPRESA FABRICANTE: NATCO PHARMA LIMITED
ENDEREÇO: NAGARJUNASAGAR, VIJAYAPURI NORTH (V), PEDDAVOORA(M), NALGONDA(DIST.) - 508202, TELANGANA, INDIA - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001477
EMPRESA SOLICITANTE: NATCOFARMA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 08.157.293/0001-27
AUTORIZ/MS: 1082611 - EXPEDIENTE(s): 0413424/21-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal
.....
EMPRESA: Air Liquide Brasil Ltda - CNPJ: 00.331.788/0046-10 - AUTORIZ/MS: 2200003
ENDEREÇO: Avenida Manguinhos, 3331
MUNICÍPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE: 3476374/21-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gases Medicinais
.....
EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202
ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 3873583/21-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moles
Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos
.....
EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZ/MS: 1016377
ENDEREÇO: R. Adherbal Stresser, 84
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 3776316/21-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós com Preparação Asséptica; Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
Produtos estéreis (Penicilínicos): Pós com Preparação Asséptica
Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica
.....
EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZ/MS: 1016377
ENDEREÇO: R. Adherbal Stresser, 84
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 3776317/21-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pomadas
.....
EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202
ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 3873584/21-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes
.....
EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202
ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 3873570/21-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões; Xaropes
.....
EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.820.448/0054-48 - AUTORIZ/MS: 2200001
ENDEREÇO: RUA OSWALDO ARANHA, N.100
MUNICÍPIO: LONDRINA - UF: PR - EXPEDIENTE: 3682361/21-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gases Medicinais
.....
EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707
ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 3761282/21-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes
Líquidos não estéreis (Embalagem secundária)

RESOLUÇÃO RE Nº 1.036, DE 31 DE MARÇO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Empresa: Instituto Butantan CNPJ: 61.821.344/0001-56
Endereço: Avenida Vital Brasil Nº 1500, Butantã (prédio 41)
Município: São Paulo UF: SP
Expediente(s): 3911692/21-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: imunoglobulinas heterólogas.

RESOLUÇÃO RE Nº 1.037, DE 31 DE MARÇO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO



Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Natus Medical Incorporated
Endereço: 5955 Pacific Center Blvd, San Diego, California, 92121, Estados Unidos da América
Solicitante: Dabasons Importação Exportação e Comércio Ltda. CNPJ: 61.519.955/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.00.994-3 Expediente: 1084151/23-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Orthocell Ltd.
Endereço: Building 191 Murdoch University South Street - Murdoch - Western Australia - 6150, Australia
Solicitante: S.I.N. Implant System LTDA CNPJ: 04.298.106/0001-74
Autorização de Funcionamento: 8.01.089-1 Expediente: 0316703/24-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Phenox GmbH
Endereço: Lise-Meitner-Allee 31, Bochum, 44801, Alemanha
Solicitante: Phenox do Brasil Comercio de Materias Médicos Ltda CNPJ: 3.038.158/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.18.366-0 Expediente: 1133565/23-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.286, DE 4 DE ABRIL DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando a necessidade de atualização na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, prevista no art. 12, caput, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 102, de 24 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Alterar a empresa solicitante na certificação da empresa Novastep S.A.S., publicada pela Resolução-RE nº 4.453, de 22 de novembro de 2023, no Diário Oficial da União nº. 224, de 27 de novembro de 2023, Seção 1, pág. 164, de Amplitude Latin America S.A., CNPJ Nº 10.978.692/0001-09, para VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda., CNPJ nº 04.718.143/0001-94, conforme expedientes nº 0451238/23-1 e 1359999/23-0.

Art. 2º Alterar a empresa solicitante na certificação da empresa Staar Surgical Company, publicada pela Resolução-RE nº 1.169, de 13 de abril de 2022, no Diário Oficial da União nº. 73, de 18 de abril de 2022, Seção 1, pág. 277, de VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA CNPJ nº 04.718.143/0001-94, para CML- Centro Médico Logístico Ltda, CNPJ nº 23.378.089/0001-20, conforme expedientes nº 3973998/21-3 e 0252067/24-0.

Art. 3º Alterar a empresa solicitante na certificação da empresa CERTEST BIOTEC S.L., publicada pela Resolução-RE nº 1.620, de 18 de maio de 2022, no Diário Oficial da União nº. 96, de 23 de maio de 2022, Seção 1, pág. 284, de Biomédica Equipamentos e Suprimentos Hospitalares Ltda CNPJ nº 01.299.509/0001-40, para GeneStar Inovações e Equipamentos Medicos LTDA, CNPJ nº 35.489.323/0001-75, conforme expedientes nº 4655644/21-4 e 0317483/24-2.

Art. 4º Alterar a empresa solicitante na certificação da empresa Solta Medical Inc., publicada pela Resolução-RE nº 1.701, de 26 de maio de 2022, no Diário Oficial da União nº. 101, de 30 de maio de 2022, Seção 1, págs. 134 e 135, de BL Indústria Ótica Ltda CNPJ nº 27.011.022/0001-03, para EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ nº 04.967.408/0001-98, conforme expedientes nº 4618121/21-1 e 1380738/23-7.

Art. 5º Alterar a empresa solicitante na certificação da empresa Oxford Immunotec Ltd., publicada pela Resolução-RE nº 1.203, de 27 de março .de 2024, no Diário Oficial da União nº. 62, de 01 de abril de 2024, Seção 1, págs. 164, de VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda. CNPJ nº 04.718.143/0001-94, para EUROIMMUN BRASIL MEDICINA DIAGNÓSTICA LTDA., CNPJ nº 93.741.726/0001-66, conforme expedientes nº 1021365/23-8 e 1392848/23-7.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.296, DE 4 DE ABRIL DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO

ANEXO

Fabricante: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: No. 6, Weiwu Road, Hangzhou Gulf Shangyu Economic And Technological Development Zone, Shaoxing Zhejiang - 312369
País: República Popular da China Código único: B.000079
Expediente(s): 1073366/23-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Intermediário utilizado na obtenção do insumo farmacêutico ativo azitromicina di-hidratada, obtido por semissíntese: azaeritromicina (etapas de síntese química).

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.297, DE 4 DE ABRIL DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO

ANEXO

Fabricante: Human Bioplazma LLC
Endereço: Táncsics Mihály út 82/A, Gödöllő, H-2100
País: Hungria Código único: A.000308
Solicitante: Biotest Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.348.731/0001-81
Expediente(s): 0953621/23-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: fração III de imunoglobulina humana.

Empresa: Instituto Butantan CNPJ: 61.821.344/0001-56
Endereço: Avenida Vital Brasil Nº 1500, Butantã (prédio 41)
Município: São Paulo UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1022340 Expediente: 0988903/23-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: imunoglobulinas heterólogas.

Fabricante: Janssen Sciences Ireland UC
Endereço: Barnahely, Ringaskiddy, Co. Cork
País: Irlanda Código único: A.000939
Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35
Expediente(s): 0987835/23-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: golimumabe.

Fabricante: Opocrin S.p.A.
Endereço: Via Pacinotti, 3, Corlo di Formigine, 41043 Formigine (MO)
País: Itália Código único: A.000465
Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Expediente(s): 3955873/21-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaaporactanto.

Fabricante: Wacker Biotech GmbH
Endereço: Hans-Knöll Strasse 3 07745 Jena
País: Alemanha Código único: A.001289
Empresa Solicitante: Samsung Bioepis BR Pharmaceutical Ltda CNPJ: 24.563.776/0001-88
Expediente(s): 1003757/23-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: ranibizumabe.

Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC
Endereço: 4300 Oak Park Rd, Sanford, NC 27330
País: Estados Unidos da América Código Único: A.000641
Solicitante: Pfizer Brasil Ltda CNPJ: 61.072.393/0001-33
Expediente(s): 1044184/23-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: polissacarídeos capsulares de Streptococcus pneumoniae sorotipos 3, 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19A e 23F (ativação/conjugação); sorotipos 8, 10A, 11A, 12F, 15B, 22F, 33F (ativação, conjugação, fermentação/purificação); proteína carreadora CRM 197 (fermentação/purificação); toxoides A e B de Clostridium difficile (recombinante) (fermentação e purificação).

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.298 DE 4 DE ABRIL DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO

ANEXO

Fabricante: Alchem International Private Limited
Endereço: 25/2, Main Mathura Road, Village Kaili, Ballabgarh, Faridabad, Haryana - 121004
País: Índia Código Único: B.000603
Expediente(s): 0435560/23-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por semissíntese: metilbrometo de homatropina, butilbrometo de escopolamina, bromidrato de hiosciamina, paclitaxel, tiocolchicosídeo, vimpocetina.

Fabricante: Euroapi Italy S.R.L.
Endereço: Via Angelo Titi 22/26, Brindisi - 72100
País: Itália Código Único: B.000062
Expediente(s): 0826325/23-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: rifampicina.

Fabricante: Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: República Popular da China Código único: B.000078
Expediente(s): 0987439/23-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: aciclovir.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.303, DE 4 DE ABRIL DE 2024

O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO



ANEXO	RESOLUÇÃO-RE Nº 1.304, DE 4 DE ABRIL DE 2024
EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28 - AUTORIZ/MS: 1002981 ENDEREÇO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNCAO MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0739631/23-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica EMPRESA: INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03 - AUTORIZ/MS: 1000637 ENDEREÇO: RUA ANTÔNIO JOÃO, PRÉDIOS 168, 194 e 218 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 1031939/23-7 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica Produtos estéreis (Carbapenêmicos): Pós com Preparação Asséptica EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11 MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0804148/23-6 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11 MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0804152/23-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Penicilínicos): Pós com Esterilização Terminal; Pós com Preparação Asséptica; Pós Liofilizados Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica; Pós Liofilizados EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11 MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0804146/23-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Cápsulas; Comprimidos; Pós Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Comprimidos; Pós Sólidos não estéreis: Cápsulas; Cápsulas Moles; Comprimidos; Comprimidos Revestidos EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11 MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0827516/23-1 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes Líquidos não estéreis (Embalagem secundária) EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 1060268/23-0 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões; Xaropes EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 1060267/23-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE: 1060257/23-8 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moles Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos EMPRESA FABRICANTE: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. ENDEREÇO: HALOL BARODA HIGHWAY, HALOL-389 350 DIST: PANCHMAHAL, GUJARAT STATE. - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000601 EMPRESA SOLICITANTE: SUN FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 05.035.244/0001-23 AUTORIZ/MS: 1046820 - EXPEDIENTE(s): 0993320/23-6 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Cápsulas Moles; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Pós EMPRESA FABRICANTE: AESICA PHARMACEUTICALS GMBH ENDEREÇO: ALFRED-NOBEL-STR. 10 UND MITTELSTR. 15 - 40789 MONHEIM AM RHEIN, NORTH RHINE - WESTPHALIA - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000991 EMPRESA SOLICITANTE: RECORDATI RARE DISEASES COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME - CNPJ: 53.056.057/0001-79 AUTORIZ/MS: 1171267 - EXPEDIENTE(s): 0944824/23-4 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos EMPRESA FABRICANTE: EUROFARMA COLOMBIA S.A.S. ENDEREÇO: AVENIDA CARRERA 68 NRO. 17-64, BOGOTA, CUNDINAMARCA, COLOMBIA - PAÍS: COLÔMBIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001270 EMPRESA SOLICITANTE: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - CNPJ: 61.190.096/0001-92 AUTORIZ/MS: 1000438 - EXPEDIENTE(s): 0992411/23-8 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos EMPRESA FABRICANTE: NATCO PHARMA LIMITED ENDEREÇO: NAGARIJUNASAGAR, VIJAYAPURI NORTH (V), PEDDAVOORA(M), NALGONDA(DIST.) - 508202, TELANGANA, INDIA - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001477 EMPRESA SOLICITANTE: NATCOFARMA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 08.157.293/0001-27 AUTORIZ/MS: 1082611 - EXPEDIENTE(s): 0999065/23-8 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica	O GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve: Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação. MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO ANEXO EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0023-24 - AUTORIZ/MS: 2200003 ENDEREÇO: AV PRESIDENTE WILSON, 5874 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0871782/23-5 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gás EMPRESA: Air Liquide Brasil Ltda - CNPJ: 00.331.788/0046-10 - AUTORIZ/MS: 2200003 ENDEREÇO: Avenida Mangueiros, 3331, QUADRA XI, LOTE 7 MUNICÍPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE: 0987044/23-1 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gás EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZ/MS: 1016377 ENDEREÇO: R. Adherbal Stresser, 84 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0986491/23-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pomadas EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZ/MS: 1016377 ENDEREÇO: R. Adherbal Stresser, 84 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0986479/23-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Penicilínicos): Pós com Preparação Asséptica Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica Produtos estéreis: Pós com Preparação Asséptica; Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.820.448/0054-48 - AUTORIZ/MS: 2200001 ENDEREÇO: RUA OSWALDO ARANHA,N.100 MUNICÍPIO: LONDRINA - UF: PR - EXPEDIENTE: 0931881/23-4 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gás EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG ENDEREÇO: EISENBHBNSTRASSE 2-4, LANGENARGEN, 88085 - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000626 EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 AUTORIZ/MS: 1070568 - EXPEDIENTE(s): 0780944/23-2 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica EMPRESA FABRICANTE: ANDERSONBRECON (UK) LIMITED ENDEREÇO: UNITS 2-7, WYE VALLEY BUSINESS PARK, BRECON ROAD, HAY-ON-WYE, HEREFORD, HR3 5PG - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.000834 EMPRESA SOLICITANTE: EOLIAS HEALTH COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 15.729.838/0001-98 AUTORIZ/MS: 1142658 - EXPEDIENTE(s): 1430587/23-7 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária) EMPRESA FABRICANTE: RAFA LABORATORIES LTD. ENDEREÇO: 3 ZE'EV LEV ST., HAR HOTZVIM IND. ZONE, JERUSALEM - PAÍS: ISRAEL - CÓDIGO ÚNICO: A.001118 EMPRESA SOLICITANTE: MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 15.127.898/0001-30 AUTORIZ/MS: 1091981 - EXPEDIENTE(s): 0943786/23-1 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG ENDEREÇO: EISENBHBNSTRASSE 2-4, LANGENARGEN, 88085 - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000626 EMPRESA SOLICITANTE: BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 07.986.222/0001-74 AUTORIZ/MS: 1069938 - EXPEDIENTE(s): 0981573/23-1 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica EMPRESA FABRICANTE: ADARE PHARMACEUTICALS INC. ENDEREÇO: 845 CENTER DRIVE VANDALIA, OHIO 45377 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000709 EMPRESA SOLICITANTE: ADIUM S.A. - CNPJ: 55.980.684/0001-27 AUTORIZ/MS: 1022141 - EXPEDIENTE(s): 0987201/23-9 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas EMPRESA FABRICANTE: UNICHEM LABORATORIES LIMITED ENDEREÇO: N. 15, 16, 17, 17A & 18 - PILERNE INDUSTRIAL ESTATE - PILERNE - BARDEZ - GOA - 403511 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000622 EMPRESA SOLICITANTE: UNICHEM FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 05.399.786/0001-85 AUTORIZ/MS: 1056494 - EXPEDIENTE(s): 1073478/23-8 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos EMPRESA FABRICANTE: NEXTPHARMA SAS ENDEREÇO: 17 ROUTE DE MEULAN 78520 LIMAY - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000989 EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14 AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(s): 0981774/23-7





SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DE GOIÁS - CRF-GO



CERTIDÃO DE REGULARIDADE 2025

Consulte via leitor de QRCode



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

CADASTRO NO CRF SOB O
521100

VALIDADE
31/03/2026

CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO
B1527942DFAD7F3DEA7BED4194973231

598371

RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL
LAB. TEUTO BRASILEIRO S/A

NOME FANTASIA
TEUTO

TIPO DE ESTABELECIMENTO
INDÚSTRIAS DE MEDICAMENTOS, INSUMOS E DROGAS

NATUREZA DE ATIVIDADE
IND.FARMACEUTICA

ENDEREÇO
VIA VP-7-D Q.13 S/N MODULO 11

CNPJ
17.159.229/0001-76

LOCALIDADE
DAIA

CIDADE - UF
ANAPOLIS-GO

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO

Domingo *****	Segunda 00:00 às 23:59	Terça 00:00 às 23:59	Quarta 00:00 às 23:59	Quinta 00:00 às 23:59	Sexta 00:00 às 23:59	Sábado *****
------------------	---------------------------	-------------------------	--------------------------	--------------------------	-------------------------	-----------------

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS

TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO				SITUAÇÃO
F	2659	ANDREIA CAVALCANTE DA SILVA	DIRETOR TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	*****
	*****	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 17:00	*****
F	2784	CLAUDIO ANTONIO DABBADIA	SUBSTITUTO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	*****
	*****	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 17:00	*****
F	6063	POLLYANA RAQUEL FONSECA RODRIGUES	SUBSTITUTO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	08:00 às 13:00	*****
	*****	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 17:00	*****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DE GOIÁS - CRF-GO

Goiânia, 6 de Fevereiro de 2025

Farm. Lorena Baia de Oliveira Alencar
PRESIDENTE DO CRF-GO

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

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

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

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



PREFEITURA MUNICIPAL DE ANÁPOLIS

SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

DIRETORIA DA RECEITA

ALVARÁ DE LICENÇA E LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO DEFINITIVO

Número

000000264/2020

DE ACORDO COM AS EXIGÊNCIAS LEGAIS EM VIGOR, POR ESTE ALVARÁ FICA CONCEDIDA A LICENÇA DE LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO, CONFORME IDENTIFICADO ABAIXO:

Processo/Protocolo: 000012585/2020

Inscrição Municipal: 29332

C.N.P.J: 17.159.229/0001-76

Razão Social: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A

Localização: Rua VP 7D nº 0 / MÓDULO 11; QD. 13 Bairro: D.A.I.A Cep: 75132140 ANAPOLIS - GO

CNAE Fiscal: 2121-1/01 - Fabricação de medicamentos alopáticos para uso humano

Atividade Principal: 2121.1.01.185.0 - FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO

Atividades Secundárias:

1099.6.06.001.0 - FABRICAÇÃO DE ADOÇANTES NATURAIS E ARTIFICIAIS
1099.6.99.001.0 - FABRICAÇÃO DE OUTROS PRODUTOS ALIMENTÍCIOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE
2063.1.00.001.0 - FABRICAÇÃO DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL
2121.1.03.001.0 - FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS FITOTERÁPICOS PARA USO HUMANO
2122.0.00.001.0 - FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS PARA USO VETERINÁRIO
2123.8.00.001.0 - FABRICAÇÃO DE PREPARAÇÕES FARMACÊUTICAS
3250.7.05.001.0 - FABRICAÇÃO DE MATERIAIS PARA MEDICINA E ODONTOLOGIA
4637.1.99.001.0 - COMÉRCIO ESPECIALIZADO EM OUTROS PRODUTOS ALIMENTÍCIOS NÃO ESPECIFICADOS
4644.3.01.001.0 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO
4645.1.01.001.0 - COMÉRCIO DE INSTRUMENTOS MÉDICOS, HÓSP, CIR, HÓSP ELABOR
4646.0.01.001.0 - COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA
4646.0.02.001.0 - COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL
4830.2.02.001.0 - TRANSPORTE DE CARGA, EXC. PRODUTOS PERIG. M.D., INT., INTER, INTER
5211.7.99.001.1 - DEPOSITOS DE MERCADORIA PARA TERCEIROS, EXC. ARMAZENAGEM PARA GUARDA DE MÓVEIS
8292.0.00.001.1 - ENVASAMENTO E EMPACOTAMENTO SOB CONTRATO

METRAGEM DO ESTABELECIMENTO: 88699M²

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO: Segunda a Domingo: Funcionamento 24:00 Horas por Dia

A(s) licença(s) poderá(ão) ser cassada(s) e determinado o fechamento, a interdição e/ou lacração do estabelecimento, a qualquer tempo, desde que deixem de existir as condições que legitimaram a concessão da(s) licença(s), ou quando o contribuinte, mesmo após a aplicação das penalidades cabíveis, não cumprir as exigências e determinações da Prefeitura para regularizar a situação do estabelecimento.

Local e Data de Expedição:

ANAPOLIS - GO, 10 de março de 2020.

Validade:

Prazo de validade indeterminado.

Gerente de Postura

Jeremias Pereira Vidal
Gerente de Postura
Mat. 1375

Eldeir Floriano da Silva

Adm/Postura

Mat. 15.993

Postura Municipal

Em casos de encerramento, alterações e transferências de atividades, comunicar o Departamento de Cadastro de Atividades Econômica, por meio de requerimento regularmente protocolado, no prazo legal de 30 (trinta) dias, sob pena de responder pelos tributos lançados posteriormente.

ESTE ALVARÁ DEVE SER COLOCADO EM LOCAL DE DESTAQUE



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital¹ ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **02/03/2021 17:13:08 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por **tempo indeterminado** e está disponível para consulta em nosso site.

¹**Código de Autenticação Digital:** 29250203216182988338-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ Nº 003/2014 e Provimento CNJ Nº 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b8138d0c3e613508050b6fec12c4322c70ebc653285c0a4f599a787986d0669eed0b0b6607064eed556f974beb98fdeadaa
c34ae1fda29b8fe781ac8d6d32a6bc7



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória Nº 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.





GOVERNO DO ESTADO DE GOIÁS
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
SUBSECRETARIA DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE
SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, AMBIENTAL E SAÚDE DO TRABALHADOR

AV. 136, QD. F44, LT. 22/24, EDIFÍCIO CÉSAR SEBBA, SETOR SUL
GOIÂNIA - GO, CEP: 74093-250

ALVARÁ DE LICENÇA SANITÁRIA Nº 20250355972

RAZÃO SOCIAL: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - INDÚSTRIA

CNPJ: 17.159.229/0001-76

ENDEREÇO: VIELA VP 7D QD:13 Nº SN COMPLEMENTO: MODULO 11

BAIRRO: DISTRITO AGROINDUSTRIAL DE ANAPOLIS

CEP: 75132-140

MUNICÍPIO: ANAPOLIS

UF: GO

REPRESENTANTE(S) LEGAL(IS): MARCELO LEITE HENRIQUE (***.029.906-**).

A **SUPERINTENDÊNCIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, AMBIENTAL E SAÚDE DO TRABALHADOR - GO** CONCEDE **ALVARÁ DE LICENÇA SANITÁRIA** AO ESTABELECIMENTO EVIDENCIADO NESTE DOCUMENTO, DE ACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE, TENDO EM VISTA SUA REGULARIZAÇÃO FUNCIONAL PARA A(S) ATIVIDADE(S) INDICADA(S) ABAIXO:

FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO (ARMAZENAR: INSUMO E MEDICAMENTO, INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, COMPARTILHAMENTO DE FABRICAÇÃO COM COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL, COMPARTILHAMENTO DE FABRICAÇÃO COM MATERIAIS PARA MEDICINA E ODONTOLOGIA, COMPARTILHAMENTO DE FABRICAÇÃO COM OUTROS PRODUTOS ALIMENTÍCIOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE, COMPARTILHAMENTO DE FABRICAÇÃO COM PRODUTOS PARA SAÚDE, DISTRIBUIR: INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, MEDICAMENTO, EMBALAR: INSUMO E MEDICAMENTO, INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, EXPEDIR: INSUMO E MEDICAMENTO, EXPORTAR: INSUMO E MEDICAMENTO, INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, FABRICAR: MEDICAMENTO, MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, IMPORTAR: INSUMO E MEDICAMENTO, INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, PRODUZIR: MEDICAMENTO, REEMBALAR: INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, TRANSPORTAR: INSUMO E MEDICAMENTO, INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL)
RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S): CLAUDIO ANTONIO D ABADIA - 2784, ANDREIA CAVALCANTE DA SILVA - 2659, POLLYANA RAQUEL FONSECA RODRIGUES - 6063.

GOIANIA, 17 de março de 2025.

Código de Controle: **387bc4a7-bcc9-42db-89d3-8286420220c8**

1. ESTE ALVARÁ TEM VALIDADE POR 12 MESES A PARTIR DA DATA DE SUA LIBERAÇÃO, EM 17/03/2025, REFERENTE AO ALVARÁ Nº 20250355972.
2. ESTE ALVARÁ SANITÁRIO É VÁLIDO ATÉ A DATA DE 17/03/2026.
3. A TAXA DE ALVARÁ SANITÁRIO FOI PAGA ATRAVÉS DO DARE Nº **253859** de **07/02/2025**.
4. ESTE ALVARÁ DEVERÁ SER AFIXADO EM LOCAL VISÍVEL DO ESTABELECIMENTO.
5. EM RAZÃO DO INTERESSE PÚBLICO, ESTE ALVARÁ PODERÁ, A QUALQUER TEMPO, SER REVOGADO/CANCELADO.
6. A AUTENTICIDADE DO ALVARÁ SANITÁRIO DEVERÁ SER CONSTATADA NO ENDEREÇO <https://extranet.saude.go.gov.br/sinavisa-publico/>.