

Recife, 09 de Setembro de 2025.

A

PREFEITURA DA CIDADE DO RECIFE

SECRETARIA EXECUTIVA DE ADMINISTRAÇÃO E LICITAÇÕES

GERENCIA GERAL DE LICITAÇÕES- GGLIC

GRUPO DE CONTRATAÇÃO - 003

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 023/2025 – GC- SEPLAG - 003

PROCESSO LICITATÓRIO Nº 024/2025 – GC- SEPLAG - 003

ABERTURA DIA: 09/09/2025 - 08:30 HORAS

PROPOSTA DE PREÇOS

LOTE 08: CLONAZEPAM 2MG, COMPRIMIDO

QUANTIDADE: 6.000.000 COMPRIMIDOS

NOME COMERCIAL: ZILEPAM

PRINCIPIO ATIVO: CLONAZEPAM

APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 480 COMPRIMIDOS

MARCA: GEOLAB

PROCEDÊNCIA : NACIONAL

REGISTRO: 1542301750311

PREÇO UNITÁRIO: R\$ 0,0435 (QUATROCENTOS E TREINTA E CINCO MILESIMOS DE CENTAVOS DE REAL)

PREÇO TOTAL: R\$ 261.000,00 (DUZENTOS E SESSENTA E UM MIL REAIS)



VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$ 261.000,00 (DUZENTOS E SESSENTA E UM MIL REAIS).

PRAZO DE ENTREGA: CONF. EDITAL

VALIDADE DA PROPOSTA: CONF. EDITAL

PRAZO DE ENTREGA: CONF. EDITAL

LOCAL DE ENTREGA: CONF. EDITAL

PARA TODOS OS ITENS COTADOS ACIMA MARCA: GEOLAB

DECLARAMOS QUE OS PREÇOS OFERECIDOS ENGLOBAM TODOS OS TRIBUTOS, FRETE, SEGURO E QUAISQUER OUTRAS DESPESAS QUE INCIDAM OU VENHAM A INCIDIR SOBRE O OBJETO DESTA LICITAÇÃO.

DECLARAMOS QUE TOMAMOS CONHECIMENTO DE TODAS AS INFORMAÇÕES PARA O CUMPRIMENTO DAS OBRIGAÇÕES QUE CONSTITUEM OBJETO DA PRESENTE LICITAÇÃO.

“DECLARAMOS EXPRESSAMENTE QUE NOS SUJEITAMOS ÀS NORMAS DO PRESENTE EDITAL, ÀS LEIS FEDERAIS Nº. 8.666/93, Nº. 8.883/94 E Nº. 9.648/98 E À LEI ESTADUAL Nº. 6.544/89, BEM COMO ÀS DEMAIS LEIS, DECRETOS, PORTARIAS E RESOLUÇÕES CUJAS NORMAS INCIDAM SOBRE A PRESENTE LICITAÇÃO”.



DADOS DO REPRESENTANTE LEGAL

NOME: MARCO AURELIO BAENA ANDREOLI

RG: 28.403.263-3 SSP - SP

CPF: 180432938-05

**ENDEREÇO: RUA ERNESTO DE PAULA SANTOS, 1368 – BOA VIAGEM – RECIFE /PE CEP:
51.021-330**

FONE/FAX: 81- 3461.9376

CELULAR: 81- 99103.2828

E-MAIL: marcoandreoli@terra.com.br / andreoli.representacao@gmail.com

“DECLARAMOS EXPRESSAMENTE QUE NOS SUJEITAMOS ÀS NORMAS DO PRESENTE EDITAL, ÀS LEIS FEDERAIS Nº. 8.666/93, Nº. 8.883/94 E Nº. 9.648/98 E À LEI ESTADUAL Nº. 6.544/89, BEM COMO ÀS DEMAIS LEIS, DECRETOS, PORTARIAS E RESOLUÇÕES CUJAS NORMAS INCIDAM SOBRE A PRESENTE LICITAÇÃO”.

Recife, 09 de Setembro de 2025.



Marco Aurélio Baena Andreoli

CPF 180.432.938-05

Representante Legal PERNAMBUCO

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

Recife, 09 de setembro de 2025.

A

PREFEITURA DA CIDADE DO RECIFE

SECRETARIA EXECUTIVA DE ADMINISTRAÇÃO E LICITAÇÕES

GERENCIA GERAL DE LICITAÇÕES- GGLIC

GRUPO DE CONTRATAÇÃO - 003

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 023/2025 – GC- SEPLAG - 003

PROCESSO LICITATÓRIO Nº 024/2025 – GC- SEPLAG - 003

ABERTURA DIA: 09/09/2025 - 08:30 HORAS

DECLARAÇÃO DE ATENDIMENTO AO INCISO XXXIII DO ART. 7 DA CF/88

Pelo presente instrumento, a Empresa GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A, com sede em VP 1-B ,QD. 8-B , MÓDULOS 1-8 - DAIA- ANÁPOLIS - GO, inscrita sob o CNPJ 03.485.572/0001-04, por intermédio de seu representante legal, Sr. Marco Aurélio Baena Andreoli, portador do RG 28.403.263-3 SSP-SP e do CPF 180.432.938-05, DECLARA, para fins no disposto no inciso V do art.27 da lei n 8.666, de 21 de Junho de 1993, acrescido pela Lei n, 9.854, de 27 de Outubro de 1999, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho.

Marco Aurélio Baena Andreoli

CPF 180.432.938-05

Representante Legal PERNAMBUCO

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

Recife, 09 de setembro de 2025.

A

PREFEITURA DA CIDADE DO RECIFE

SECRETARIA EXECUTIVA DE ADMINISTRAÇÃO E LICITAÇÕES

GERENCIA GERAL DE LICITAÇÕES- GGLIC

GRUPO DE CONTRATAÇÃO - 003

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 023/2025 – GC- SEPLAG - 003

PROCESSO LICITATÓRIO Nº 024/2025 – GC- SEPLAG - 003

ABERTURA DIA: 09/09/2025 - 08:30 HORAS

DECLARAÇÃO DE PLENO ATENDIMENTO AOS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO

A GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A, CNPJ 03.485.572/0001-04, com sede em VP 1-B, QD. 8-B, MÓDULOS 1-8 – DAIA- ANÁPOLIS – GO, declara, sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no presente processo licitatório, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores. Declara ainda o pleno conhecimento e aceitação às exigências do edital da licitação.



Marco Aurélio Baena Andreoli

CPF 180.432.938-05

Representante Legal PERNAMBUCO

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

Recife, 09 de setembro de 2025.

A

PREFEITURA DA CIDADE DO RECIFE

SECRETARIA EXECUTIVA DE ADMINISTRAÇÃO E LICITAÇÕES

GERENCIA GERAL DE LICITAÇÕES- GGLIC

GRUPO DE CONTRATAÇÃO - 003

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 023/2025 – GC- SEPLAG - 003

PROCESSO LICITATÓRIO Nº 024/2025 – GC- SEPLAG - 003

ABERTURA DIA: 09/09/2025 - 08:30 HORAS

DECLARAÇÃO DE INEXISTENCIA DE FATOS IMPEDITIVOS

Para fins de participação na licitação na modalidade de PREGÃO ELETRÔNICO N. 023/2025 - PROCESSO 024/2025, a Geolab Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ 03.485.572/0001-04, sediada na VP 1-B ,QD. 8-B , MÓDULOS 1-8 - DAIA- ANÁPOLIS - GO, declara sob as penas da lei, de que até a presente data inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no presente processo, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.



Marco Aurélio Baena Andreoli

CPF 180.432.938-05

Representante Legal PERNAMBUCO

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

Recife, 09 de setembro de 2025.

A

PREFEITURA DA CIDADE DO RECIFE

SECRETARIA EXECUTIVA DE ADMINISTRAÇÃO E LICITAÇÕES

GERENCIA GERAL DE LICITAÇÕES- GGLIC

GRUPO DE CONTRATAÇÃO - 003

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 023/2025 – GC- SEPLAG - 003

PROCESSO LICITATÓRIO Nº 024/2025 – GC- SEPLAG - 003

ABERTURA DIA: 09/09/2025 - 08:30 HORAS

DECLARAÇÃO DE RESPONSABILIDADE

A Geolab Indústria Farmacêutica S/A, inscrita no CNPJ 03.485.572/0001-04, com endereço na VP 1-B ,QD. 8-B , MÓDULOS 1-8 – DAIA- ANÁPOLIS – GO ,por intermédio de seu representante legal o Sr. Marco Aurélio Baena Andreoli, portador do RG 28.403.263-3 SSP-SP e do CPF 180.432.938-05, **DECLARA**, que tem pleno conhecimento das condições e peculiaridades inerentes a natureza dos trabalhos, assumindo total responsabilidade por este fato, não podendo alegar o desconhecimento das condições e grau de dificuldade existentes quaisquer questionamentos futuros que ensejem avenças técnicas ou financeiras.

Marco Aurélio Baena Andreoli

CPF 180.432.938-05

Representante Legal PERNAMBUCO

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

Geolab

Zilepam®

Clonazepam

Comprimido

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO REFERÊNCIA

BULA DESTINADA AO PACIENTE

Esta bula é continuamente atualizada. Favor proceder a sua leitura antes de utilizar o medicamento.

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO:
Comprimido de 0,5mg ou 2mg: Embalagem contendo 480 comprimidos*.
*Embalagem institucional

USO ORAL
USO ADULTO E PEDIÁTRICO (VIDE INDICAÇÕES)

COMPOSIÇÃO
Cada comprimido de 0,5mg contém:
clonazepam.....0,5mg
Excipientes: amido, celulose microcristalina, corante óxido de ferro amarelo, corante óxido de ferro vermelho, croscarmelose sódica, lactose e estearato de magnésio.

Cada comprimido de 2mg contém:
clonazepam.....2mg
Excipientes: amido, celulose microcristalina, croscarmelose sódica, lactose e estearato de magnésio.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?
Distúrbio epiléptico
Zilepam® é indicado para tratar crises epiléticas e espasmos infantis (Síndrome de West).
Zilepam® também é indicado para:
Transtornos de ansiedade
• Como ansiolítico em geral.

- Distúrbio do pânico com ou sem medo de espaços abertos.
- Fobia social (medo de situações como falar em público).

Transtornos do humor

- Transtorno afetivo bipolar (fases de depressão e mania): tratamento da mania.
- Depressão maior: associado a antidepressivos na depressão ansiosa e início do tratamento.

Síndromes psicóticas
• Acatisia (inquietação extrema, geralmente provocada por medicamentos psiquiátricos).
Síndrome das pernas inquietas (desconforto ou dor nas pernas que leva a necessidade de movimentá-las, prejudicando o sono).
Vertigem distúrbios do equilíbrio: náuseas, vômitos, desmaios, quedas, zumbidos e distúrbios auditivos
Síndrome da boca ardente (sensação de queimação na parte interna da boca, sem alterações físicas).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?
Clonazepam pertence à classe dos benzodiazepínicos, medicamentos que causam inibição leve do sistema nervoso, com consequente ação anticonvulsivante, sedativa leve, relaxante muscular e tranquilizante.
A ação de **Zilepam®** oral dose única inicia em 30 a 60 minutos e se estende por 6 a 8h em crianças e 8 a 12 h em adultos

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?
Zilepam® é contraindicado a pacientes com hipersensibilidade conhecida a clonazepam ou a qualquer dos excipientes do medicamento, em pacientes com insuficiência respiratória grave ou comprometimento do fígado grave, pois os benzodiazepínicos podem levar à ocorrência de comprometimento do sistema nervoso, secundário ao problema no fígado.
Zilepam® é contraindicado para o tratamento de trans-

tornos do pânico em pacientes com histórico médico de apneia do sono.
Zilepam® é contraindicado a pacientes com glaucoma agudo de ângulo fechado. **Zilepam®** pode ser usado por pacientes com glaucoma de ângulo aberto, desde que estejam recebendo terapia apropriada.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Antes de tomar **Zilepam®**, informe seu médico se você tem ou teve:

- 1) outros problemas de saúde, como doenças nos rins, pulmões ou fígado (p/ ex.: cirrose hepática), distúrbio neuromuscular ou respiratório, porfiria (doença onde ocorre deficiência de enzimas específicas na via da biosíntese do heme);
- 2) sinais ou sintomas de depressão e/ou tentativa de suicídio;
- 3) intolerância à galactose (açúcar) ou deficiência de lactase (enzima que quebra a lactose);
- 4) ataxia cerebelar ou espinhal (descoordenação dos movimentos por problema do cerebelo ou medula);
- 5) uso regular ou intoxicação aguda por álcool ou drogas.

Pode ocorrer perda e efeito durante o tratamento com clonazepam.
Não tome **Zilepam®** com álcool e/ou depressores do sistema nervoso central, essa combinação pode aumentar os efeitos de **Zilepam®**, com potencial sedação grave que pode resultar em coma ou morte, depressão cardiovascular e/ou respiratória.
Caso ocorram reações paradoxais (vide item “Quais os males que este medicamento pode me causar?”) durante o tratamento, fale com seu médico, pois o uso do medicamento deve ser descontinuado.
Pode ocorrer amnésia anterógrada (perda da habilidade de criar novas memórias e absorver novas informações) com o uso de benzodiazepínicos em doses terapêuticas.
Zilepam® pode precipitar o estado de mal epilético (crises epiléticas em sequência rápida). Fale com seu

médico antes de aumentar a dose ou interromper abruptamente esta medicação.

Abuso e dependência do medicamento
O uso de benzodiazepínicos pode levar ao desenvolvimento de dependência física e psicológica. O risco e dependência aumenta com a dose, tratamentos prolongados e em pacientes com história de abuso de álcool ou drogas. Em caso de dependência, especialmente com doses elevadas, a descontinuação brusca do tratamento será acompanhada por sintomas de abstinência: psicoses, distúrbio comportamental, tremor, sudorese, agitação, distúrbios do sono e ansiedade, dor de cabeça, diarreia, dores musculares, câimbras, ansiedade extrema, tensão, cansaço, inquietação, alteração de humor, confusão, irritabilidade e convulsões epiléticas que podem ser associadas à doença de base. Em casos graves, desrealização (sentimentos de estranhamento ou distanciamento em relação ao ambiente), despersonalização (processo psíquico, onde se tem a impressão de que se é estranho a si mesmo), hipersensibilidade ao som, luz, ruídos e ao contato físico, sensações anormais, formigamentos, alucinações. O risco dos sintomas de abstinência é maior após descontinuação súbita do tratamento, portanto a retirada brusca do medicamento deve ser evitada. O tratamento (mesmo de curta duração) deve ser interrompido pela redução gradativa da dose diária.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas
Clonazepam pode lentificar as reações, efeito agravado com o uso de álcool.

Durante o tratamento, o paciente não deve dirigir veículos ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.
Até o momento, não há informações de que **Zilepam®** cause *doping*. Em caso de dúvidas, consulte o seu médico.

Gravidez e amamentação
Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-

-dentista.
Zilepam® só deve ser administrado a gestantes se houver indicação absoluta e se os benefícios potenciais superarem os riscos para o feto. **Zilepam®** pode prejudicar seu bebê. Informe seu médico se estiver grávida ou se está tentando engravidar. O uso de altas doses no último trimestre da gestação ou no trabalho de parto pode causar irregularidades no batimento do feto e baixa temperatura corpórea, falta de tônus muscular, depressão respiratória e dificuldade de sucção no bebê. Tanto a gestação quanto a suspensão de **Zilepam®** podem exacerbar a epilepsia. Informe seu médico se estiver amamentando. Se você realmente precisar tomar **Zilepam®**, a amamentação deve ser descontinuada.

Uso em crianças
Avaliar o risco/benefício do uso de **Zilepam®** a longo prazo em pacientes pediátricos com distúrbios epiléticos. O clonazepam pode aumentar a salivação e as secreções brônquicas em lactentes e crianças pequenas. Atenção: manter as vias aéreas livres.
Não há dados de eficácia/segurança de **Zilepam®** em menores de 18 anos com distúrbio do pânico.

Uso em idosos
Os efeitos dos benzodiazepínicos parecem ser maiores em pacientes idosos do que em pacientes mais jovens, mesmo em concentrações plasmáticas similares.

Principais interações medicamentosas
Informe seu médico, se estiver tomando outros medicamentos, incluindo as substâncias a seguir, pois elas podem interagir com **Zilepam®**.

- Depressores do sistema nervoso central e álcool;
- Medicamentos que agem no sistema nervoso: antidepressivos, medicamentos para dormir, alguns analgésicos, antipsicóticos, ansiolíticos, anticonvulsivantes;
- Medicamentos para o estômago.

Interações fármaco-alimento
Interações com alimentos não foram estabelecidas. O suco de toranja pode aumentar o efeito de **Zilepam®**.
Interações fármaco-laboratório

Interações com testes laboratoriais não foram estabelecidas.
Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.
Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Zilepam® deve ser mantido em temperatura ambiente (15°C a 30°C), protegido da umidade.
Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o e sua embalagem original.

Características físicas e organolépticas:
Zilepam® 0,5mg apresenta-se na forma de comprimido circular plano vincado de coloração laranja clara manchado.

Zilepam® 2mg apresenta-se na forma de comprimido circular plano vincado de coloração branca.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Tome os comprimidos por via oral com pouca quantidade de líquido não alcoólico.
A dose de **Zilepam®** depende da doença, da resposta clínica, idade e tolerabilidade.
Recomenda-se que o tratamento inicie com doses mais baixas, que podem ser aumentadas se necessário.
Siga a orientação médica.
Distúrbios epiléticos
Adultos

Dose inicial: não exceder 1,5mg/dia, dividida em 3 doses. Aumentar a critério médico. Dose de manutenção: será definida pelo seu médico, de acordo com sua resposta.

Dose diária máxima recomendada: 20mg.

Se você já usa outro anticonvulsivante, avise seu médico.

Recém-nascidos e crianças até 10 anos de idade ou 30kg de peso: Dose inicial média: 0,01 a 0,03mg/kg/dia. Não exceder 0,05mg/kg/dia, dividido em 2 ou 3 doses diárias.

Crianças entre 10 e 16 anos de idade: Dose inicial: 1 a 1,5mg/dia, dividido em 2 a 3 doses. A dose pode ser aumentada, a critério médico, até atingir a dose de manutenção individual, usualmente de 3 a 6mg/dia.

Sempre que possível, dividir a dose diária em 3 doses iguais. Caso não seja possível, a maior dose deve ser tomada antes de deitar.

Transtornos de ansiedade

• **Distúrbio do pânico:** Adultos: - Dose inicial: 0,5mg/dia, dividida em 2 doses. Pode-se aumentar a dose a critério médico. - Dose de manutenção: critério médico, de acordo com sua resposta. A dose tomada ao deitar reduz a inconveniência da sonolência e pode ser desejável no início do tratamento. A retirada deve ser gradual, até que o medicamento seja totalmente suspenso.

• **Como ansiolítico em geral:** 0,25mg a 4,0 mg/dia. Dose recomendada: 0,5 a 1,5mg/dia (dividida em 3x/dia).

• **Fobia social:** 0,25mg/dia até 6,0mg/dia (2,0mg, 3x/dia). Dose recomendada: 1,0 a 2,5mg/dia.

Transtornos do humor

• **Transtorno afetivo bipolar (tratamento da mania):** 1,5mg a 8mg/dia. Dose recomendada: 2,0 a 4,0mg/dia.

• **Depressão maior (associado a antidepressivos):** 0,5 a 6,0mg/dia. Dose recomendada: 2,0 a 4,0mg/dia.

Síndromes psicóticas

• **Acatisia:** 0,5mg a 4,5mg/dia. Dose recomendada: 0,5 a 3,0mg/dia.

Síndrome das pernas inquietas: 0,5mg a 2,0mg/dia.

Vertigem e distúrbios do equilíbrio: 0,5mg a 1,0mg ao

dia (2x/dia). Doses diárias superiores a 1,0mg não são recomendáveis.

Síndrome da boca ardente: 0,25 a 6,0mg/dia. Dose recomendada: 1,0 a 2,0mg/dia.

Uso em idosos: a dose mais baixa possível deve ser utilizada em idosos. Deve-se ter especial cuidado durante as alterações na dose.

Comprometimento do fígado: pacientes com comprometimento do fígado grave não devem ser tratados com clonazepam e pacientes com comprometimento hepático leve a moderado devem receber a dose mais baixa possível.

Instruções especiais de administração

Zilepam® pode ser usado com outros antiepiléticos. Nesse caso, seu médico ajustará a dose de cada medicamento para atingir o efeito ideal.

Não pare de tomar **Zilepam®** subitamente, você pode ter novas crises epiléticas. Somente seu médico poderá orientar a interrupção do tratamento reduzindo gradualmente a dose utilizada.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Nunca dobre a dose na próxima tomada. Apenas continue com a próxima dose no tempo determinado.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Algumas reações são transitórias e desaparecem espontaneamente no decorrer do tratamento ou com redução da dose.

As reações que ocorreram em $\geq 5\%$ dos pacientes em estudos clínicos foram: sonolência, dor de cabeça, infec-

ção das vias aéreas superiores, cansaço, gripe, depressão, vertigem, irritabilidade, insônia, perda da coordenação de movimentos e da marcha, perda do equilíbrio, náusea, coordenação anormal, sensação de cabeça leve, sinusite e concentração prejudicada.

Pós-comercialização:

Distúrbios do sistema imunológico: reações alérgicas e muito poucos casos de anafilaxia (reação alérgica grave).

Distúrbios endócrinos: casos isolados, reversíveis, de puberdade precoce incompleta em crianças.

Distúrbios psiquiátricos: amnésia, alucinações, histeria, psicose, tentativa de suicídio, despersonalização, distúrbio de memória, desinibição orgânica, ideias suicidas, lamentações, distúrbios emocionais e de humor, estado confusional e desorientação. Depressão pode estar associada à doença de base. Reações paradoxais: inquietação, agitação, irritabilidade, agressividade, nervosismo, hostilidade, ansiedade, distúrbios do sono, delírio, raiva, pesadelos, sonhos anormais, alucinações, psicose, hiperatividade, comportamento inapropriado e outros efeitos comportamentais. Alterações da libido (casos raros). Dependência e retirada, vide item “Abuso e dependência do medicamento”.

Distúrbios do sistema nervoso: diminuição da concentração, sonolência, lentificação, hipotonia muscular, tonturas, ataxia são frequentes e geralmente transitórias. Dor de cabeça (raro). Distúrbios reversíveis: dificuldade para articular a fala, incoordenação de movimentos e da marcha, movimento anormal dos olhos. Pode haver esquecimento de fatos recentes, associado a alteração de comportamento. Pode haver aumento das crises convulsivas em determinadas formas de epilepsia. Perda da voz, movimentos grosseiros e descoordenados de braços e pernas, coma, tremor, perda de força de um lado do corpo, sensação de cabeça leve, falta de energia e formigamento e alteração da sensibilidade nas extremidades.

Distúrbios oculares: visão dupla reversível, aparência de “olho vítreo”.

Distúrbios cardiovasculares: palpitações, dor torácica,

insuficiência cardíaca (incluindo parada cardíaca).

Distúrbios respiratórios: congestão pulmonar, congestão nasal, hipersecreção, tosse, falta de ar, bronquite, rinite, faringite. Pode ocorrer depressão respiratória. **Zilepam®** pode aumentar a produção de saliva ou de secreção brônquica (secreção nas vias aéreas) em lactentes e crianças.

Distúrbios gastrintestinais: perda do apetite, língua saburrosa, constipação, diarreia, boca seca, incontinência fecal (perda do controle da evacuação), gastrite, aumento do fígado, apetite aumentado, gengivas doloridas, dor abdominal, inflamação gastrintestinal, dor de dente. Náuseas e sintomas epigástricos (raro) (sintomas na região do estômago).

Distúrbios da pele/tecido subcutâneo: urticária (placas avermelhadas na pele que coçam bastante), coceira, erupção cutânea, perda de cabelo transitória, crescimento anormal de pelos, inchaço na face e tornozelo, alterações da pigmentação (raro).

Distúrbios musculoesqueléticos/tecido conectivo: fraqueza muscular, frequente e geralmente transitória. Dor muscular, dor nas costas, fratura traumática, dor na nuca, deslocamentos e tensões.

Distúrbios renais/urinários: dificuldade para urinar, perda urinária durante o sono, noctúria (levantar para urinar à noite), retenção urinária, infecção do trato urinário. Incontinência (raro).

Distúrbios do sistema reprodutivo: cólicas menstruais, diminuição de interesse sexual. Impotência (raro).

Distúrbios gerais: fadiga frequente e geralmente transitória. Reações paradoxais: vide item “Distúrbios psiquiátricos”.

Lesões e envenenamento: quedas e fraturas. Risco maior em pessoas usando outros sedativos incluindo bebidas alcoólicas e em idosos.

Exames complementares: diminuição do número de plaquetas (raro). Diminuição dos glóbulos brancos e anemia, alterações dos exames da função do fígado.

Distúrbios do ouvido: otite, vertigem.

Diversas: desidratação, deterioração geral, febre, aumento dos gânglios linfáticos, ganho ou perda de peso, infecção viral.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Sintomas

Os benzodiazepínicos geralmente causam sonolência, ataxia (perda da coordenação dos movimentos), disartria, nistagmo, confusão mental, excitação e lentidão de movimento. A superdose de clonazepam está raramente associada com risco de morte, caso o medicamento tenha sido tomado isoladamente, mas pode levar à arreflexia (ausência de reflexos), apneia, hipotensão arterial, depressão cardiorrespiratória e coma. Se ocorrer coma, normalmente tem duração de poucas horas; porém, pode ser prolongado e cíclico, particularmente em idosos. A depressão respiratória por benzodiazepínicos é mais séria em pacientes com doença respiratória.

Os benzodiazepínicos aumentam os efeitos de outros depressores do sistema nervoso central, incluindo o álcool.

Conduta

Monitorar sinais vitais e instituir medidas de suporte a critério médico.

Advertência

Flumazenil não é indicado a pacientes com epilepsia que foram tratados com benzodiazepínicos.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

O ABUSO DESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR DEPENDÊNCIA

PROIBIDA VENDA AO COMÉRCIO

Registro M.S. nº 1.5423.0175

Farm. Resp.: Ronan Juliano Pires Faleiro

CRF-GO nº 3772

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

CNPJ: 03.485.572/0001-04

VP. 1B QD.08-B MÓDULOS 01 A 08 - DAIA

ANAPOLIS – GO

www.geolab.com.br

Indústria Brasileira

SAC: 0800 701 6080

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 03/03/2022.



0800 701 6080
sac@geolab.com.br





FICHA TÉCNICA DE PRODUTOS

Razão Social do Fabricante: Geolab Indústria Farmacêutica S/A

Cidade Origem Faturamento: Anápolis – Goiás

CNPJ: 03.485.572/0001-04 - Inscrição Estadual: 10.323.327-0

PRODUTO505885 - Zilepam 2mg cx c/ 480 comp (24bl c/ 20)

INFORMAÇÕES TÉCNICAS DO PRODUTO

Classificação do Produto	Similar
Nome Comercial	Zilepam
Classe Terapêutica	N03A0 - ANTICONVULSIVANTES INCLUINDO ANTIEPILEPTICOS
Apresentação	2mg cx c/ 480 comp (24bl c/ 20)
Princípio Ativo	Clonazepam
Psicotrópico	Sim
Tarja	Tarja Preta
Validade do Produto	24 meses
Medicamento Referência	RIVOTRIL - BLANVER
Indicação	Distúrbio epiléptico. Zilepam está indicado isoladamente ou como adjuvante no tratamento das crises epiléticas mioclônicas, acinéticas, ausências típicas (pequeno mal), ausências atípicas (síndrome de Lennox-Gastaut). Zilepam está indicado como medicação de segunda linha em espasmos infantis (Síndrome de West). Em crises epiléticas clônicas (grande mal), parciais simples, parciais complexas e tônico-clônico generalizadas secundárias, Zilepam está indicado como tratamento de terceira linha. Transtornos de ansiedade Como ansiolítico em geral. Distúrbio do pânico com ou sem agorafobia. Fobia social. Transtornos do humor Transtorno afetivo bipolar: tratamento da mania. Depressão maior: como adjuvante de antidepressivos (depressão ansiosa e na fase inicial de tratamento). Emprego em síndromes psicóticasTratamento da acatisia. Tratamento da síndrome das pernas inquietas Tratamento da vertigem e sintomas relacionados à turbacão do equilíbrio: como náuseas, vômitos, pré-

INFORMAÇÕES DE EMBALAGEM

PRODUTO UNITÁRIO			CAIXA DE EMBARQUE		
Peso Bruto Unitário (g)	160		Peso bruto da Caixa de Embarque (g)	1920	
Dimensões da Cartonagem Comprimento (mm)	128		Dimensões da Caixa de Embarque Comprimento (mm)	265	
Dimensões da Cartonagem Largura (mm)	100		Dimensões da Caixa de Embarque Largura (mm)	205	
Dimensões da Cartonagem Altura (mm)	50		Dimensões da Caixa de Embarque Altura (mm)	155	
Tipo de embalagem	276,21		Caixa Padrão	12	

INFORMAÇÕES ADICIONAIS

INFORMAÇÃO SANITÁRIA			INFORMAÇÃO FISCAL		
Nº Registro Anvisa (M.S.)	1.5423.0175.031-1		Código CST	000	
Código GGREM	510420060182407		CEST	13.003.00	
Código de Barras (EAN13)	7899095258853		Lista Positiva (I) / Negativa (N)	Positiva	
Pertence à Lista CAP*?	274		Classificação Fiscal (NCM):	3004.90.69	
Tipo de Precificação	Regulado		Pertence ao Confaz 87/2002?	274,46	

LISTAS DE PREÇOS (CMED)

Sem Imposto			0%			12%			12% ALC			17%		
PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC
218,20	278,07	218,20	218,20	278,07	218,20	247,96	315,99	247,96	247,96	315,99	247,96	262,89	335,02	262,89
17% ALC			17,5%			17,5% ALC			18%			18% ALC		
PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC
262,89	335,02	262,89	264,48	337,05	264,48	264,48	337,05	264,48	266,10	339,11	266,10	266,10	339,11	266,10
19%			19% ALC			19,5%			20%			20% ALC		
PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC
269,39	343,30	269,39	269,39	343,30	269,39	271,06	345,43	271,06	272,75	347,59	272,75	272,75	347,59	272,75
20,5%			20,5% ALC			21%			21% ALC			22%		
PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC
274,46	349,77	274,46	274,46	349,77	274,46	276,21	351,99	276,21	276,21	351,99	276,21	279,75	356,50	279,75
22% ALC			22,5%			22,5% ALC			23%			23% ALC		
PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC	PMVG	PF	PMC
279,75	356,50	279,75	281,55	358,80	281,55	281,55	358,80	281,55	283,38	361,13	283,38	283,38	361,13	283,38



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 Fone: (62) 3201-2674

ALVARÁ DE LICENÇA SANITÁRIA Nº 20250457320

RAZÃO SOCIAL: GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A

CNPJ: 03.485.572/0001-04

ENDEREÇO: RUA VP 1B QD:8-B LT:1/8 Nº SN

BAIRRO: DISTRITO AGROINDUSTRIAL DE ANAPOLIS

CEP: 75132-085

MUNICÍPIO: ANAPOLIS

UF: GO

REPRESENTANTE(S) LEGAL(IS): GEORGES HAJJAR JUNIOR (***.731.871-**).

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, DISTRIBUIR: INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, MEDICAMENTO, EMBALAR: INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, MEDICAMENTO, EXPEDIR: INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, MEDICAMENTO, EXPORTAR: MEDICAMENTO, FABRICAR: MEDICAMENTO, MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, IMPORTAR: INSUMO E MEDICAMENTO, INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, MEDICAMENTO, MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, PRODUIR: MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, REEMBALAR: INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL, TRANSPORTAR: INSUMO E MEDICAMENTO, INSUMO E MEDICAMENTO SOB CONTROLE ESPECIAL) RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S): ROBERTO LOPES DE SOUZA - 18818, VINICIUS MORAIS COSTA - 9255, VALDETE BATISTA DOS SANTOS FERRETTI - 22971, MAURICIO RIBEIRO LONDE - 6556, LILIANE RODRIGUES DE AMORIM CAMBUI - 9955.

GOIANIA, 8 de abril de 2025.

Código de Controle: **acd76f8d-eca5-48a7-a7f4-4be6ff93f1c9**

1. ESTE ALVARÁ TEM VALIDADE POR 12 MESES A PARTIR DA DATA DE SUA LIBERAÇÃO, EM 08/04/2025, REFERENTE AO ALVARÁ Nº 20250457320.
2. ESTE ALVARÁ SANITÁRIO É VÁLIDO ATÉ A DATA DE 08/04/2026.
3. A TAXA DE ALVARÁ SANITÁRIO FOI PAGA ATRAVÉS DO DARE Nº 255211 de 24/03/2025.
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/>.



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 Fone: (62) 3201-2674

ALVARÁ DE LICENÇA SANITÁRIA Nº 20250356381

RAZÃO SOCIAL: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A

CNPJ: 03.485.572/0006-00

ENDEREÇO: RUA VP R3 QD:02 D Nº SN COMPLEMENTO: MÓDULOS 01 A 05

BAIRRO: DISTRITO AGROINDUSTRIAL DE ANAPOLIS **CEP:** 75132-015

MUNICÍPIO: ANAPOLIS **UF:** GO

REPRESENTANTE(S) LEGAL(IS): GEORGES HAJJAR JUNIOR (***.731.871-**).

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, DISTRIBUIR: MEDICAMENTO, EMBALAR: MEDICAMENTO, EXPEDIR: MEDICAMENTO, EXPORTAR: MEDICAMENTO, FABRICAR: MEDICAMENTO, IMPORTAR: INSUMO E MEDICAMENTO, TRANSPORTAR: INSUMO E MEDICAMENTO) RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S): MAXIMILIANO EMANUEL CRISTALINO E SILVA - 21583, LUCIANO BULIO LIMA - 13264.

GOIANIA, 24 de março de 2025.

Código de Controle: **0d2a0602-713e-4832-b81f-7fc5c7e4b166**

1. ESTE ALVARÁ TEM VALIDADE POR 12 MESES A PARTIR DA DATA DE SUA LIBERAÇÃO, EM 24/03/2025, REFERENTE AO ALVARÁ Nº 20250356381.
2. ESTE ALVARÁ SANITÁRIO É VÁLIDO ATÉ A DATA DE 24/03/2026.
3. A TAXA DE ALVARÁ SANITÁRIO FOI PAGA ATRAVÉS DO DARE Nº **254782** de **12/03/2025**.
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/>.



> Consulte a Autenticidade de um Documento Eletrônico



Selecione o documento que deseja verificar a auten...



2 Dados da Assinatura Digital



Aprovado

CPF: 122.205.901-00

Nome: WALTER JOÃO DE CARVALHO

Cartório: 3º TABELIONATO DE NOTAS DE ANÁPOLIS

Qualificação: Titular

Município: ANÁPOLIS

Estado: GO

Data: 01/04/2025, às 09:02

Quantidade de Páginas Autenticadas: 1

Tipo de documento: Outro



Documento autenticado em [Notarchain](#)

[Nova Consulta](#)



> Consulte a Autenticidade de um Documento Eletrônico



Selecione o documento que deseja verificar a auten...



2 Dados da Assinatura Digital



Aprovado

CPF: 122.205.901-00

Nome: WALTER JOÃO DE CARVALHO

Cartório: 3º TABELIONATO DE NOTAS DE ANÁPOLIS

Qualificação: Titular

Município: ANÁPOLIS

Estado: GO

Data: 09/04/2025, às 08:48

Quantidade de Páginas Autenticadas: 1

Tipo de documento: Outro



Documento autenticado em [Notarchain](#)

[Nova Consulta](#)



PREFEITURA MUNICIPAL DE ANÁPOLIS

SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

DIRETORIA DA RECEITA

ALVARÁ DE LICENÇA P/ LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO DEFINITIVO

Número

000000212/2020

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

Processo/Protocolo: 000012241/2020

Inscrição Municipal: 46305

C.N.P.J.: 03.485.572/0001-04

Razão Social: GECLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A

Localização: Rua VP 1 Brº 0 / QD. 8-B; LTS. 01 A 08 Bairro: D.A.I.A Cep: 75132085 ANAPOLIS - GO

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

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

Atividades Secundárias:

1099.607.000.0- FABRICAÇÃO DE ALIMENTOS DIETÉTICOS E COMPLEMENTOS ALIMENTARES
1099.699.001.0- FABRICAÇÃO DE OUTROS PRODUTOS ALIMENTÍCIOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE
2063.1.00.001.0- FABRICAÇÃO DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL
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
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
4930.2.02.001.0- TRANSPORTE DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS, INTERMUNICIPAIS, INTERMUNICIPAIS

Lei Complementar Municipal nº 418/2019

Art. 83. Haverá necessidade de emissão de um novo Alvará de Licença de Funcionamento Definitivo, obrigatoriamente:

- I - quando ocorrerem inclusões de atividade ou alteração de endereço, razão social e propriedade do estabelecimento;
- II - quando houver modificações na edificação utilizada;

METRAGEM DO ESTABELECIMENTO: 35583M²

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO: Segunda à Sexta: 00:00 às 23:59 Horas
Sábado: 00:00 às 17:45 Horas

A(s) licença(s) poderá(ão) ser cassada(s) e determinado o fechamento, a interdição e/ou laqueação 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, 06 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



CENAD

Acesso restrito

> Consulte a Autenticidade de um Documento Eletrônico



Selecione o documento que deseja verificar a auten...



2 Dados da Assinatura Digital

**Aprovado****CPF:** 122.205.901-00**Nome:** WALTER JOÃO DE CARVALHO**Cartório:** 3º TABELIONATO DE NOTAS DE ANÁPOLIS**Qualificação:** Titular**Município:** ANÁPOLIS**Estado:** GO**Data:** 10/02/2025, às 10:52**Quantidade de Páginas Autenticadas:** 1**Tipo de documento:** OutroDocumento autenticado em [Notarchain](#)[Nova Consulta](#)



CERTIFICADO DE CONFORMIDADE

PROTOCOLO:
173289/24

Razão Social

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A

Nome Fantasia

GEOLAB

CNPJ/CPF

CNPJ: 03.485.572/0001-04

Fone

(62)40154000

Finalidade

FUNCIONAMENTO

Número CBMGO

110861028813

Projeto Aprovado

73123/18

CNAE Primário

2121101

Endereço

RUA VP 1B, QD.:N/A LT.:N/A, QD.08-B MODULOS 01 A 08, DAIA DISTRITO AGROINDUSTRIAL DE ANÁPOLIS, ANÁPOLIS, 75132085

Ocupação/Usos

Indústria

Divisão

I-1

Descrição

fabricação de medicamentos alopáticos para uso humano

CNAE Secundário

NÃO INFORMADO

Divisão

NÃO INFORMADO

Descrição CNAE Secundário

NÃO INFORMADO

Carga de Incêndio

300.0 MJ/m²

Área

35583.0 m²

Altura

maior que 6 e menor ou igual a 12

Risco

BAIXO

Quartel Responsável

3º BATALHÃO BOMBEIRO MILITAR

Data de emissão

17/12/2024

Data de validade

06/12/2025

Observação:

ART: 1020230269666; 1020240008889; 1020240031138; 1020240009374; 1020240214708;

Obs.: Sistema Preventivo Existente: 1 CONTROLE DE MATERIAIS DE ACABAMENTO; 1 SISTEMA DE CHUVEIROS AUTOMÁTICOS; 1 SISTEMA MÓVEL; 1 SISTEMA DE ILUMINAÇÃO DE EMERGÊNCIA; 1 SISTEMA DE CONTROLE DE FUMAÇA; 1 SISTEMA DE HIDRANTES OU MANGOTINHOS. ART'S ANEXADAS AO PROCESSO.

Este Certificado de Conformidade deve permanecer na edificação e ser fixado em local visível ao público.

É de responsabilidade do responsável, a qualquer título, da edificação ou área de risco a manutenção das medidas de segurança

Estará sujeito às sanções previstas na Lei 15.802/2006 (cassação, multa, interdição, embargo e outras) o responsável, a qualquer título, que:

-utilizar ou destinar, de forma diversa de sua finalidade, quaisquer equipamentos de segurança contra incêndio e pânico instalados ou que fazem parte das edificações;

Código de controle do CERCON: c501ce94f0c4e

A autenticidade deste Certificado deverá ser confirmada na página do
<http://www.bombeiros.go.gov.br>

Unidade de Atendimento: 3º batalhão bombeiro militar

ANÁPOLIS, 17 de dezembro de 2024.



EMERGÊNCIA
LIGUE
193

vistorias.bombeiros@gmail.com

praça presidente vargas, sn, jardim américa, anápolis, 75115-685

Telefone para dúvidas e consultas: 62 3328 5825



LATINA/ES	ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS. EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
	EMPRESA: j. p. n. de oliveira me ENDERECO: rua erondina diniz farias 350 BAIRRO: carlos germano nawman CEP: 29705285 - CO-
3.07123.5	CNPJ: 08.253.842/0001-67 PROCESSO: 25351.449036/2016-02 AUTORIZ/MS:
LTD A EPP	ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS. DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS. EMBALAR: SANEANTE DOMIS. EXPEDIR: SANEANTE DOMIS. FABRICAR: SANEANTE DOMIS. FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.
	EMPRESA: TRANSPRESS TRANSPORTE EXPRESSO ENDERECO: av:santa tereza nº 764 BAIRRO: VILA PAULISTA CEP: 68552230 - REDEN-
3.07125.2	CNPJ: 22.980.155/0001-74 PROCESSO: 25351.432153/2016-03 AUTORIZ/MS:
TRU-ME	ATIVIDADE/CLASSE TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
	EMPRESA: ENIFAR COMERCIO ATACADISTA DE INS-
87023060	UMENTOS E MATERIAIS MEDICOS HOSPITALARES LTDA ENDERECO: AV DOUTOR ALEXANDRE RASGULAEFF BAIRRO: PQ RESIDENCIAL CIDADE NOVA CEP: - MARINGÁ/PR CNPJ: 25.528.763/0001-30 PROCESSO: 25351.446397/2016-04 AUTORIZ/MS:
3.07126.6	ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS. DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS. EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
FRANCA/SP	EMPRESA: UNIDENTAL PRODUTOS ODONTOLOGI-
	COS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA EPP ENDERECO: RUA HOMERO PACHECO ALVES Nº BAIRRO: VILA DUQUE DE CAXIAS CEP: 14400010 - CNPJ: 66.046.541/0001-69 PROCESSO: 25351.450023/2016-04 AUTORIZ/MS:
3.07117.5	ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS. DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS. EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
DA	EMPRESA: BERNIERI & CIA LTDA - ME ENDERECO: RUA GLEBA Nº 04 BAIRRO: VILA INCRÁ CEP: 99170000 - SERTÃO/RS CNPJ: 19.316.473/0001-20 PROCESSO: 25351.432892/2016-06 AUTORIZ/MS:
	3.07119.2
RECIDA DE GOIÂNIA/GO	ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS. DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS. EMBALAR: SANEANTE DOMIS. EXPEDIR: SANEANTE DOMIS. FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
	EMPRESA: Garra Atacado e Distribuição de Alimentos LT-
3.07124.9	ENDERECO: ADE CONJUNTO 26, LOTES 03, 04 E 05 BAIRRO: Águas Claras CEP: 71990720 - BRASÍLIA/DF CNPJ: 04.140.756/0001-97 PROCESSO: 25351.448237/2016-07 AUTORIZ/MS:
DA	ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS. DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS. EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
	EMPRESA: APORIT DISTRIBUICAO E LOGISTICA LT-
3.07122.1	ENDERECO: rua 14 qd 012 lt 0001 BAIRRO: polo empresarial goias CEP: 74985220 - APA-
RA/ES	CNPJ: 12.355.123/0001-24 PROCESSO: 25351.435557/2016-09 AUTORIZ/MS:
	3.07116.1
LTD A	ATIVIDADE/CLASSE TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
	EMPRESA: TOP TRANS DISTRIBUICAO E LOGISTICA

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.058, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: BIOTECNOLOGY INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
ENDERECO: ALAMEDA 2º SARGENTO ASSAD FERES, Nº 161
BAIRRO: PARQUE NOVO MUNDO CEP: 02176030 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 01.495.338/0001-24
PROCESSO: 25004.006950/97-26 AUTORIZ/MS: 2.02506.9

ATIVIDADE/CLASSE
EXPORTAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
FABRICAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
IMPORTAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
PRODUZIR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício 002671/2016-N01 emitido pela autoridade sanitária do município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 1794001/16-0

Total de Empresas: 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.059, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GO.MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDERECO: R ANTONIO F DA CUNHA ALMEIDA SN QUADRA 129 LOTE 10 CASA 2
BAIRRO: SETOR DOS AFONSOS CEP: 74915260 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 17.114.621/0001-07
PROCESSO: 25351.686702/2015-62 AUTORIZ/MS: 1.14803.6

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VISION MS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS E MEDICAMENTOS LTDA
ENDERECO: RUA ARICÁ Nº 125
BAIRRO: VILA IPIRANGA CEP: 79080330 - CAMPO GRANDE/MS
CNPJ: 07.720.844/0001-56
PROCESSO: 25351.559587/2012-88 AUTORIZ/MS: 1.23252.3

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A
ENDERECO: VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08
BAIRRO: DALA CEP: 75132085 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 03.485.572/0001-04
PROCESSO: 25351.143872/2007-97 AUTORIZ/MS: 1.21906.1

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMBALAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
FABRICAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
PRODUZIR: MEDICAMENTO
REEMBALAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

Total de Empresas: 3

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.060, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: adriana maria martins me
ENDERECO: rUA joao victor da rosa, 855 sala 02
BAIRRO: barreiros CEP: 88117405 - SÃO JOSÉ/SC
CNPJ: 11.102.481/0001-62
PROCESSO: 25351.438498/2016-01 AUTORIZ/MS: 1.15983.4

ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: NEW MEDIC ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E MATERIAL HOSPITALAR LTDA ME
ENDERECO: AV GETULIO VARGAS, Nº 663, CASA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 26510014 - NILOPOLIS/RJ
CNPJ: 25.288.745/0001-29
PROCESSO: 25351.439547/2016-01 AUTORIZ/MS: 1.15987.9

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Transportadora Continental Ltda
ENDERECO: AV CARLOS LINDEMBERG Nº1.990
BAIRRO: COBLANDIA CEP: 29111165 - VILA VELHA/ES
CNPJ: 28.141.158/0001-09
PROCESSO: 25351.443387/2016-02 AUTORIZ/MS: 1.15996.0

ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: F&F DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDERECO: RODOVIA BR 316, Nº 7, KM 08, ESTRADA DO TERMINAL DE CARGAS
BAIRRO: CENTRO CEP: 67030000 - ANANINDEUA/PA
CNPJ: 10.854.165/0005-08
PROCESSO: 25351.438359/2016-05 AUTORIZ/MS: 1.15988.2

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: paraense distribuidora de medicamentos Ltda me
ENDERECO: folha 21,quadra 10, lote 06
BAIRRO: nova marabá CEP: 68505240 - MARABÁ/PA
CNPJ: 10.514.737/0001-86
PROCESSO: 25351.448819/2016-09 AUTORIZ/MS: 1.15990.8

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: S3 MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDERECO: RUA SAMUEL MEIRA BRASIL, Nº 394, CONJUNTO CB5
BAIRRO: TAQUARA II CEP: 29167650 - SERRA/ES
CNPJ: 09.660.958/0003-45
PROCESSO: 25351.457240/2016-69 AUTORIZ/MS: 1.15989.6

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

Total de Empresas: 6

017/19
BR 112013024361-9
F. HOFFMANN - LA ROCHE AG
VIEIRA DE MELLO ADVOGADOS
017/19
BR 112013024401-1
IRONSHORE PHARMACEUTICALS & DEVELOPMENT, INC (KY)
DENIS ALLAN DANIEL
017/19
BR 112013024706-1
SHANGHAI BENEMAE PHARMACEUTICAL CORPORATION
ARIBONI, FABBRI E SCHMIDT SOCIEDADE DE ADVOGADOS
017/19
BR 112013024973-0
SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
017/19
BR 112013025070-4
FUJIFILM CORPORATION
RANA GOSAIN
017/19
BR 112013025222-7
BORYUNG PHARMACEUTICAL CO., LTD.
ORLANDO DE SOUZA
017/19
BR 112013025273-1
MCNEIL-PPC, INC.
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
017/19
BR 112013025626-5
CAMPILGIO CONSULTING SRL
DMARK REGISTROS DE MARCAS E PATENTES S/S LTDA
017/19
BR 112013025744-0
NEXMED HOLDINGS, INC.
BHERING ADVOGADOS
017/19
BR 112013026195-1
NOVO NORDISK A/S
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
017/19
BR 112013026868-9
UNITRIS BIOPHARMA CO., LTD.
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
017/19
BR 112013027065-9
GRINDEKS, A JOINT STOCK COMPANY (LV)
LYNCH & KNEBLEWSKI LTDA
017/19
BR 112013027140-0
HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC.
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
017/19
BR 112013027221-0
EFFIK INTERNATIONAL
DENIS ALLAN DANIEL
017/19
BR 112013031794-9
HANMI SCIENCE CO., LTD.
MARIA PIA CARVALHO GUERRA
024/19
BR 112013032033-8
MEDICAGO INC.
ORLANDO DE SOUZA (CLARKE, MODET DO BRASIL LTDA.)
024/19
BR 112013032108-3
THE BOARD OF TRUSTEES OF THE UNIVERSITY OF ILLINOIS
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112013032193-8
GREEN CROSS CORPORATION / MEDIGENEBIO CORPORATION
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112013032375-2
HANMI SCIENCE CO., LTD.
MARIA PIA CARVALHO GUERRA
024/19
BR 112013032645-0
ALNYLAM PHARMACEUTICALS, INC.
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112013032711-1
WOCKHARDT LIMITED
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112013032774-0
NEW YORK UNIVERSITY
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112013032841-0
CLINIPRO CO., LTD.
ORLANDO DE SOUZA (CLARKE, MODET DO BRASIL LTDA)
024/19
BR 112013032855-0
MARIA CARMEM PARDINA PALLEJA / MIGUEL ÁNGEL VAZ-ROMERO UÑA
MONTAURY PIMENTA, MACHADO & VIEIRA DE MELLO (UNIÃO DE VIEIRA DE MELLO
ADVOGADOS OU VIEIRA DE MELLO E WERNECK ADVOGADOS E MONTAURY
PIMENTA)
024/19
BR 112014000547-8
KYTHERA BIOPHARMACEUTICALS, INC.
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112014000599-0
MARTIN HULLIGER
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112014000656-3
TAKEDA VACCINES INC.
ORLANDO DE SOUZA (CLARKE, MODET DO BRASIL LTDA)
024/19
BR 112014000665-2
OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.
KASZNAR LEONARDOS PROPRIEDADE INTELECTUAL
024/19
BR 112014000721-7
PURETEIN BIOSCIENCE, LLC

DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112014000779-9
ABBVIE INC.
DENIS ALLAN DANIEL
024/19
BR 112014000835-3
GT BIOLOGICS LTD.
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112014000943-0
HANMI PHARM. CO., LTD.
DENIS ALLAN DANIEL
024/19
BR 112014001244-0
WAVE LIFE SCIENCES PTE. LTD.
ORLANDO DE SOUZA (CLARKE, MODET DO BRASIL LTDA)
024/19
BR 112014001309-8
SASTOMED GMBH
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112014001335-7
HOSPIRA, INC.
PINHEIRO, NUNES, ARNAUD E SCATAMBURLO ADVOGADOS (ANTONIO MAURÍCIO
PEDRAS ARNAUD)
024/19
BR 112014001336-5
GNOSIS S.P.A.
GUSMÃO & LABRUNIE PROPRIEDADE INTELECTUAL (CARLOS VICENTE NOGUEIRA)
024/19
BR 112014001439-6
MEDIWOUND LTD.
DENIS ALLAN DANIEL
024/19
BR 112014001712-3
REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112014001942-8
LIPOCINE INC.
BHERING ADVOGADOS
024/19
BR 112014001952-5
LABORATOIRES EXPANSIENCE
LUIZ LEONARDOS & CIA
024/19
BR 112014002491-0
PROLOR BIOTECH LTD.
ORLANDO DE SOUZA (CLARKE, MODET DO BRASIL LTDA)
024/19
BR 112014002884-2
FERRING B.V.
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112014002934-2
ZAMBON S.P.A.
KASZNAR LEONARDOS PROPRIEDADE INTELECTUAL
024/19
BR 112014003113-4
ESTETRA S.P.R.L.
GUSMÃO & LABRUNIE PROPRIEDADE INTELECTUAL
024/19
BR 112014003315-3
THE UNIVERSITY OF CHICAGO
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
024/19
BR 112014003480-0
BILLION KING INTERNATIONAL LIMITED
RONER GUERRA FABRIS
024/19
BR 122014015818-1
BOARD OF REGENTS, THE UNIVERSITY OF TEXAS SYSTEM (US)
VEIRANO E ADVOGADOS ASSOCIADOS
026/19
BR 122015026997-0
ABBVIE BIOTECHNOLOGY
DANIEL ADVOGADOS (NELLIE ANNE DANIEL SHORES)
015/19
BR 122015027016-2
ABBVIE BIOTECHNOLOGY
DANIEL ADVOGADOS (NELLIE ANNE DANIEL SHORES)
016/19

RESOLUÇÃO-RE Nº 230, DE 24 DE JANEIRO DE 2019

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

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

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

DANIELA MARRECO CERQUEIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 56998701000116
COBAMAMIDA + CLORIDRATO DE CIPROEPTADINA
COBIVITAL 25351.256554/2011-37 10/2019
10957 RDC 73/2016 - NOVO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALÍTICO 0819694/18-0
1.0553.0344.001-8 24 Meses
1 MG + 4 MG COM CT STR AL X 30



1.0553.0344.002-6 24 Meses
1 MG + 4 MG COM CT STR AL X 16

EMS S/A 57507378000365
LEFLUNOMIDA 25351.247715/2011-15 06/2023
11115 RDC 73/2016 - GENÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO 2300285/17-4
1.0235.1087.010-9 24 Meses
20 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30
1.0235.1087.011-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.0235.1087.012-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 60

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
aciclovir 25351.306112/2017-79 08/2022
10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 1998071/17-0
(10170 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DO PROCESSO DE PRODUÇÃO - 2159756/16-1 - 25000.022333/95-46)
10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 1998072/17-8
(10202 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DE EXCIPIENTE - 2159762/16-6 - 25000.022333/95-46)
1.0043.1222.003-9 24 Meses
50MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A 17159229000176
ACICLOVIR
EZOPEN 25000.022333/95-46 03/2021
10170 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DO PROCESSO DE PRODUÇÃO 2159756/16-1
10202 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DE EXCIPIENTE 2159762/16-6
1.0370.0091.004-4 24 Meses
50MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G
ACICLOVIR 25351.390564/2014-88 12/2019
10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2228654/16-3
(10170 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DO PROCESSO DE PRODUÇÃO - 2159756/16-1 - 25000.022333/95-46)
10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2228661/16-6
(10202 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DE EXCIPIENTE - 2159762/16-6 - 25000.022333/95-46)
1.0370.0610.003-6 24 Meses
50MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G

LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 05044984000126
NISTATINA + ÓXIDO DE ZINCO
nistatina + óxido de zinco 25351.260558/2018-21 10/2023
10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 1059033/18-1
(10938 RDC 73/2016 - GENÉRICO - SUBSTITUIÇÃO DE FABRICANTE DO IFA - 2320452/17-4 - 25351.351544/2005-09)
10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 1059052/18-8
(10956 RDC 73/2016 - GENÉRICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALÍTICO - 2320447/17-8 - 25351.351544/2005-09)
1.6773.0604.001-1 24 Meses
100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G
NISTATINA + ÓXIDO DE ZINCO
DERMOSTATIN 25351.274282/2018-68 11/2023
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 1202509/18-7
(10956 RDC 73/2016 - GENÉRICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALÍTICO - 2320447/17-8 - 25351.351544/2005-09)
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 1202531/18-3
(10938 RDC 73/2016 - GENÉRICO - SUBSTITUIÇÃO DE FABRICANTE DO IFA - 2320452/17-4 - 25351.351544/2005-09)
1.6773.0607.001-6 24 Meses
100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G

NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A 72593791000111
NISTATINA + ÓXIDO DE ZINCO
NISTATINA + ÓXIDO DE ZINCO 25351.351544/2005-09 04/2021
10938 RDC 73/2016 - GENÉRICO - SUBSTITUIÇÃO DE FABRICANTE DO IFA 2320452/17-4
10956 RDC 73/2016 - GENÉRICO - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALÍTICO 2320447/17-8
1.2675.0084.004-1 24 Meses
100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G

VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 30222814000131
SECNIDAZOL
SECDAZOL 25000.016475/99-80 12/2020
10958 RDC 73/2016 - SIMILAR - MUDANÇA MAIOR DE MÉTODO ANALÍTICO 0527086/18-3
1.0392.0107.020-1 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2
1.0392.0107.021-1 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4
1.0392.0107.022-8 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500

ACTELION PHARMACEUTICALS DO BRASIL LTDA 05240939000147
macitentan
Opsumit 25351.320423/2014-06 08/2021
11107 RDC 73/2016 - NOVO - AMPLIAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE DO MEDICAMENTO 0779151/17-8
1.5538.0004.001-3 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30

CHIESI FARMACÉUTICA LTDA 61363032000146
CITRATO DE CAFÉINA
PEYONA 25351.620445/2009-41 08/2020
10218 MEDICAMENTO NOVO - AMPLIAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE 0954600/14-6
1.0058.0115.001-5 36 Meses
20 MG / ML SOL INJ OR CT BAND PLAS 10 AMP VC TRANS X 1,0 ML
1.0058.0115.002-3 36 Meses
20 MG / ML SOL INJ OR CT BAND PLAS 10 AMP VC TRANS X 3,0 ML

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03485572000104
clonazepam 25351.417891/2016-56 01/2022
10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0164173/17-5
(1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO. - 2461431/16-1 - 25351.735030/2009-25)
1.5423.0255.022-7 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
1.5423.0255.023-5 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.5423.0255.024-3 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.5423.0255.025-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60
1.5423.0255.026-1 24 Meses
2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480

10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0484933/17-7
(1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO. - 0180785/17-6 - 25351.735030/2009-25)
1.5423.0255.017-0 24 Meses
0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
1.5423.0255.018-9 24 Meses
0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.5423.0255.019-7 24 Meses
0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.5423.0255.020-0 24 Meses
0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60
1.5423.0255.021-9 24 Meses
0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480
CLONAZEPAM

ZILEPAM 25351.735030/2009-25 07/2021
1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO. 2461431/16-1
1.5423.0175.027-3 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
1.5423.0175.028-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.5423.0175.029-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.5423.0175.030-3 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60
1.5423.0175.031-1 24 Meses
2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480
1980 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO. 0180785/17-6
1.5423.0175.022-2 24 Meses
0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
1.5423.0175.023-0 24 Meses
0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.5423.0175.024-9 24 Meses
0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.5423.0175.025-7 24 Meses
0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60
1.5423.0175.026-5 24 Meses
0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480

LIBBS FARMACÉUTICA LTDA 61230314000175
CLORIDRATO DE DOXORRUBICINA
FAULDOXO 25351.192210/2006-60 08/2023
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0832488/12-3
1.0033.0134.001-3 24 Meses
2 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 5 ML
1.0033.0134.002-1 24 Meses
2 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 25 ML

MERCK S/A 33069212000184
losartana potássica
LOSARTAN POTASSICO 25351.038611/2003-22 01/2024
10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL 1152523/18-1
1.0089.0299.003-1 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS X 30
1.0089.0299.004-8 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL ACLAR X 30
1.0089.0299.005-6 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.0089.0299.006-4 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS X 60
1.0089.0299.007-2 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL ACLAR X 60
1.0089.0299.008-0 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL AL X 60

MOMENTA FARMACÉUTICA LTDA. 14806008000154
BROMIDRATO DE CITALOPRAM
CITTÀ 25351.036633/2017-12 11/2019
10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL 678378/10-3
10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO 678391/10-1
10202 SIMILAR - ALTERAÇÃO MODERADA DE EXCIPIENTE 678418/10-6
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0255016/14-4
1993 SIMILAR - INCLUSÃO NO TAMANHO DO LOTE SUPERIOR A 10 VEZES 678405/10-4
1.9427.0062.001-8 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14
1.9427.0062.002-6 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7
1.9427.0062.003-4 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28
1.9427.0062.004-2 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
1.9427.0062.005-0 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
1.9427.0062.006-9 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90

MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA 9226552000140
MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
FENIRAX 25351.725447/2014-40 01/2024
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 1067495/14-1
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 397635/08-1 - 25351.313316/2008-75)
1.1819.0188.001-7 24 Meses
10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G
1.1819.0188.002-5 24 Meses
10 MG/G CREM DERM CX 50 BG AL X 30 G
1.1819.0188.003-3 24 Meses
10 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G
MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
FENIRAX 25351.725452/2014-52 01/2024
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 1067522/14-1
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 397109/08-1 - 25351.312858/2008-21)
1.1819.0189.001-2 24 Meses
2,8 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20ML
1.1819.0189.002-0 24 Meses
2,8 MG/MLSOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML
1.1819.0189.003-9 24 Meses
2,8 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 20ML
1.1819.0189.004-7 24 Meses
0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100ML + COP
1.1819.0189.005-5 24 Meses
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PET AMB X 100ML+COP
1.1819.0189.006-3 24 Meses



Detalhe do Produto: ZILEPAM					
Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.735030/2009-25	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	18/07/2011
Nome Comercial	ZILEPAM	Registro	154230175	Vencimento do registro	jul/26
Princípio Ativo	CLONAZEPAM	Medicamento de referência	RIVOTRIL		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	ATC	ANTICONVULSIVANTES		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS AMB X 20 ML ATIVA	1542301750087	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses
9	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS AMB X 20 ML ATIVA	1542301750095	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses
10	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1542301750109	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses
11	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1542301750117	SOLUÇÃO ORAL	18/07/2011	24 meses
12	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542301750125	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
13	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542301750133	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
14	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542301750141	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
15	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542301750151	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
16	0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 ATIVA	1542301750168	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
17	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542301750176	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
18	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542301750184	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
19	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542301750192	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
20	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542301750206	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
21	2 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 ATIVA	1542301750214	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
22	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1542301750222	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
23	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542301750230	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
24	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542301750249	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
25	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542301750257	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
26	0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 ATIVA	1542301750265	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
27	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1542301750273	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
28	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1542301750281	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
29	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1542301750291	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
30	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1542301750303	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses
31	2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 ATIVA	1542301750311	COMPRIMIDO SIMPLES	18/07/2011	24 meses

Ministério da Saúde

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO
E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE

PORTARIA Nº 49, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

Torna pública a decisão de incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde e de não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Ref.: 25000.122427/2019-15, 0011766278.

O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, no uso de suas atribuições legais e, nos termos dos arts. 20 e 23, do Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011, resolve:

Art. 1º Incorporar o infliximabe e o vedolizumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, limitados ao custo do tratamento com infliximabe conforme Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde, no âmbito do Sistema Único de Saúde - SUS.

Parágrafo único. Conforme determina o art. 25, do Decreto nº 7.646/2011, as áreas técnicas terão prazo máximo de 180 (cento e oitenta) dias para efetivar a oferta dos referidos medicamentos ao SUS.

Art. 2º Não incorporar o adalimumabe e o golimumabe para tratamento da retocolite ulcerativa moderada a grave, no âmbito do SUS.

Parágrafo único. A matéria poderá ser submetida a novo processo de avaliação pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - CONITEC, caso sejam apresentados fatos novos que possam alterar o resultado da análise efetuada.

Art. 3º O relatório de recomendação da CONITEC sobre essas tecnologias estará disponível no endereço eletrônico: <http://conitec.gov.br/>.

Art. 4º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.

DENIZAR VIANNA ARAUJO

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RDC Nº 317, DE 22 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.

§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 requerimento 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.

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

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

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

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

" Art. 12.

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 nº 323, de 10 de novembro de 2003;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

CONSULTA PÚBLICA Nº 730, DE 14 DE OUTUBRO DE 2019

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, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo, conforme deliberado em reunião realizada em 8 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica estabelecido o prazo de 60 (sessenta) dias para envio de comentários e sugestões ao texto da proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos, conforme Anexo.

Parágrafo único. O prazo de que trata este artigo terá início 7 (sete) dias após a data de publicação desta Consulta Pública no Diário Oficial da União.

Art. 2º A proposta de ato normativo estará disponível na íntegra no portal da Anvisa na internet e as sugestões deverão ser enviadas eletronicamente por meio do preenchimento de formulário específico, disponível no endereço: (http://formus.datasus.gov.br/site/formulario.php?id_aplicacao=50936)

§1º As contribuições recebidas são consideradas públicas e estarão disponíveis a qualquer interessado por meio de ferramentas contidas no formulário eletrônico, no menu "resultado", inclusive durante o processo de consulta.

§2º Ao término do preenchimento do formulário eletrônico será disponibilizado ao interessado número de protocolo do registro de sua participação, sendo dispensado o envio postal ou protocolo presencial de documentos em meio físico junto à Agência.

§3º Em caso de limitação de acesso do cidadão a recursos informatizados será permitido o envio e recebimento de sugestões por escrito, em meio físico, durante o prazo de consulta, para o seguinte endereço: Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS, SIA trecho 5, Área Especial 57, Brasília-DF, CEP 71.205-050.

§4º Excepcionalmente, contribuições internacionais poderão ser encaminhadas em meio físico, para o seguinte endereço: Agência Nacional de Vigilância Sanitária/Assessoria de Assuntos Internacionais - AINTE, SIA trecho 5, Área Especial 57, Brasília-DF, CEP 71.205-050.

Art. 3º Findo o prazo estipulado no art. 1º, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária promoverá a análise das contribuições e, ao final, publicará o resultado da consulta pública no portal da Agência.

Parágrafo único. A Agência poderá, conforme necessidade e razões de conveniência e oportunidade, articular-se com órgãos e entidades envolvidos com o assunto, bem como aqueles que tenham manifestado interesse na matéria, para subsidiar posteriores discussões técnicas e a deliberação final da Diretoria Colegiada.

WILLIAM DIB
Diretor-Presidente

ANEXO

PROPOSTA EM CONSULTA PÚBLICA

Processo nº: 25351.925149/2019-62

Assunto: Proposta de atualização da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, que dispõe sobre a classificação de risco, o regime de registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de dispositivos médicos

Agenda Regulatória 2017-2020: Tema nº 8.1 - Registro, pós-registro, cadastro ou notificação de produtos para saúde

Área responsável: Gerência Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde - GGTPS

Diretor Relator: Antônio Barra Torres

CONSULTA PÚBLICA Nº 731, DE 22 DE OUTUBRO DE 2019

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, III, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve submeter à consulta pública, para comentários e sugestões do público em geral, proposta de ato normativo em Anexo, conforme deliberado em reunião realizada em 15 de outubro de 2019, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 60 (sessenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Resolução que inclui as culturas: abacaxi e caqui, com LMR e IS "Não determinado", na modalidade de emprego (aplicação) foliar, na monografia do ingrediente ativo A04 - ÁCIDO GIBERÉLICO, contido na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003, no Diário Oficial da União de 2 de setembro de 2003.



**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.053, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º. Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MEDICATO PRODUTOS PARA SAUDE LT-DA

ENDEREÇO: SHCGN CR 714/715, BLOCO D, LOJA 28 BAIRRO: ASA NORTE CEP: 70761640 - BRASÍLIA/DF

CNPJ: 06.295.656/0001-65

PROCESSO: 25351.150585/2007-33

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes autorizadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: DINIZ DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E ODONTOLÓGICOS LTDA

ENDEREÇO: ROD. MG425 - KM 01 - RUA 01 Nº300- LOJA 01

BAIRRO: AREA RURAL CEP: 35300970 - CARATIN-GA/MG

CNPJ: 12.092.335/0001-66

PROCESSO: 25351.186025/2014-40

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para a atividade pleiteada, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: POSSATTO & MARCELLO LTDA - ME

ENDEREÇO: RUA PARA, 490, SALA 01

BAIRRO: CENTRO CEP: 85601290 - FRANCISCO BEL-TRÃO/PR

CNPJ: 72.150.550/0001-06

PROCESSO: 25351.536699/2015-86

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 1959977/16-3, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4 e 5 da RDC 204/2005.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.054, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º. Indeferir o pedido de Autorização de Funcionamento para as Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: RENTAL Y INDÚSTRIA E COMÉRCIO LT-DA - ME

ENDEREÇO: AVENIDA WAGNER SCHRODEN Nº338 BAIRRO: PARQUE HILEIA CEP: 38055030 - UBERA-BA/MG

CNPJ: 22.102.046/0001-54

PROCESSO: 25351.432494/2016-01

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Indeferido com base na RDC nº 222/2006 e RDC nº 16/2014. O formulário de petição e a documentação anexada são referentes ao assunto: COSMÉTICOS, Perfumes e Produtos de Higiene - (ALTERAÇÃO NA AFE) - Ampliação ou Redução de Atividades, diferindo do assunto peticionado: PRODUTOS PARA SAÚDE - (CONCESSÃO DE AFE) - Exportadora.

EMPRESA: jpmedycal produtos medicos hospitalares ltda - me

ENDEREÇO: al salvador, 1057 - edif. salvador shop bus torre europa - sala 2315 e 2316

BAIRRO: caminho das árvores CEP: 41820790 - SALVA-DOR/BA

CNPJ: 23.031.211/0001-97

PROCESSO: 25351.452674/2016-01

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária lo-

cal competente conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

ENDEREÇO: RODOVIA REGIS BITTENCOURT, 1962 GALPÃO 05 PARTE J

BAIRRO: água morna CEP: 06818000 - EMBU DAS AR-TES/SP

CNPJ: 62.969.589/0015-93

PROCESSO: 25351.445121/2016-01

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: SUDESTE SAÚDE DISTRIBUIDORA FAR-MACÊUTICA LTDA

ENDEREÇO: R. MÁRIO SEIXAS, 19

BAIRRO: PARQUE RODOVIÁRIO CEP: 28051310 - CAMPOS DOS GOYTACAZES/RJ

CNPJ: 20.273.329/0002-14

PROCESSO: 25351.453043/2016-01

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A empresa realizou o peticionamento no CNPJ da filial, contrariando o artigo 10º, § 1º da RDC nº 16/2014. A Autorização de Funcionamento é concedida à matriz, ficando os estabelecimentos filiais sujeitos apenas ao licenciamento pela Autoridade Sanitária Local.

EMPRESA: COMERCIAL BOM TEMPO VARIEDADES LTDA - ME

ENDEREÇO: AV JOAO DA ESCOSSIA, 1250 - loja 102 BAIRRO: nova betania CEP: 59607330 - MOSSORÓ/RN

CNPJ: 06.089.294/0001-56

PROCESSO: 25351.432749/2016-03

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: interplantes comércio importação e exportação de implantes especializados Ltda - epp

ENDEREÇO: rua amazonas, 363 sala 22

BAIRRO: centro CEP: 09520060 - SÃO CAETANO DO SUL/SP

CNPJ: 22.027.275/0001-51

PROCESSO: 25351.453040/2016-04

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A empresa já possui AFE vigente para a classe de produtos solicitada, nº 8.12.839-6, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006, RDC nº 76/2008 e Lei 9782/99.

EMPRESA: bionorte comercio e serviços ltda - me

ENDEREÇO: r pc antonio bezerra falcao nº 554 b BAIRRO: centro CEP: 67200000 - MARITUBA/PA

CNPJ: 17.704.211/0001-08

PROCESSO: 25351.453030/2016-08

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.055, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º. Cancelar, a pedido, a Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: D.P.O. IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E CO-MERCIO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA

ENDEREÇO: RUA RONAT WALTER SODRÉ, 4560

BAIRRO: PQ INDUSTRIAL IV CEP: 86200000 - IBIPO-RÃ/PR

CNPJ: 00.969.561/0002-84

PROCESSO: 25351.747713/2013-03

AUTORIZ/MS: UPIH65HWL59L (8.10257.2)

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS

DISTRIBUIR: CORRELATOS

EXPEDIR: CORRELATOS

IMPORTAR: CORRELATOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.056, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º. Alterar a Autorização de Funcionamento das Em-presas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: JSL S/A

ENDEREÇO: Rua Doutor Renato Paes de Barros, nº 1017, conj. 91 - Ed. Corporate Park

BAIRRO: Itaim Bibi CEP: 04530001 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 52.548.435/0001-79

PROCESSO: 25351.003579/2012-57

AUTORIZ/MS: 2.06278.7

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODU-TOS DE HIGIENE

EMPRESA: EMS S/A

ENDEREÇO: RODOVIA JORNALISTA FRANCISCO AGUIRRE PROENÇA, KM 08

BAIRRO: CHÁCARA ASSAY CEP: 13186901 - HORTO-LÂNDIA/SP

CNPJ: 57.507.378/0003-65

PROCESSO: 25991.005994/77

AUTORIZ/MS: 2.00261.9

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EXPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

PRODUZIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: BAXALTA BRASIL BIOCiência LTDA

ENDEREÇO: Avenida Dr. Chucuri Zaidan, 1240 - torre b, 12 andar, conj 1204 parte a

BAIRRO: Vila São Francisco CEP: 04711130 - SÃO PAU-LO/SP

CNPJ: 22.558.594/0001-93

PROCESSO: 25351.200452/2016-31

AUTORIZ/MS: 1.15628.9

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO

IMPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: ENTREGA FÁCIL EXPRESS LTDA EPP

ENDEREÇO: RUA JUDITE MELO DOS SANTOS S/Nº, QUADRA B2

BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 88104765 - SÃO JOSÉ/SC

CNPJ: 03.551.725/0001-66

PROCESSO: 25351.695509/2012-35

AUTORIZ/MS: 1.09474.4

ATIVIDADE/CLASSE

TRANSPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO

EMPRESA: UNO HEALTHCARE COMÉRCIO DE ME-DICAMENTOS LTDA.

ENDEREÇO: RUA JOSEFINA, 200, 3º ANDAR, CJ 314

BAIRRO: VILA PROGRESSO CEP: 07093080 - GUARU-LHOS/SP

CNPJ: 13.109.151/0001-24

PROCESSO: 25351.003462/2012-37

AUTORIZ/MS: 1.09271.2

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO

IMPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: JSL S/A

ENDEREÇO: Rua Doutor Renato Paes de Barros, nº 1017, conj. 91 - Ed. Corporate Park

BAIRRO: Itaim Bibi CEP: 04530001 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 52.548.435/0001-79

PROCESSO: 25351.003609/2012-39

AUTORIZ/MS: 1.09264.9



ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- MENTO TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDI- CAMENTO	BAIRRO: JARDIM AMERICA CEP: 74250325 - GOIÂN- NIA/GO CNPJ: 06.107.711/0002-27 PROCESSO: 25351.189737/2016-16 UH851MM03XHL (8.13876.0) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS TRANSPORTAR: CORRELATOS	ROCESSO: 25351.807565/2010-53 AUTORIZ/MS: PM490X913L44 (8.07197.2) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EMBALAR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS FABRICAR: CORRELATOS FRACIONAR: CORRELATOS IMPORTAR: CORRELATOS REEMBALAR: CORRELATOS
S/A EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA ENDEREÇO: VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08 BAIRRO: DAIA CEP: 75132085 - ANÁPOLIS/GO CNPJ: 03.485.572/0001-04 PROCESSO: 25351.169184/2002-42 AUTORIZ/MS: 1.05423.2 ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- MENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EXPORTAR: MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- MENTO TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDI- CAMENTO	EMPRESA: roche diagnostica brasil ltda ENDEREÇO: avenida Portugal 1100 - parte c2 BAIRRO: alphaville CEP: 06696060 - ITAPEVI/SP CNPJ: 30.280.358/0004-29 PROCESSO: 25351.329163/2016-17 AUTORIZ/MS: X8W1WM13Y277 (8.14139.1) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS IMPORTAR: CORRELATOS	EMPRESA: RCL IMPORTACAO, COMERCIO E LOCA- CAO DE MATERIAIS MEDICO HOSPITALARES LTDA. ENDEREÇO: AL TERRACOTA 215, SALA 920 921 922 E 923 BAIRRO: CERAMICA CEP: 09531190 - SÃO CAETANO DO SUL/SP CNPJ: 24.996.224/0001-63 PROCESSO: 25351.354726/2016-58 AUTORIZ/MS: WW61Y03H3X06 (8.14194.0) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS IMPORTAR: CORRELATOS
TRO EMPRESA: MARIA ADELAIDE CAVALCANTE DE CAS- PAIO Nº 2.720 ENDEREÇO: AVENIDA MONSENHOR ANTONIO SAM- NAÍBA/PI BAIRRO: ALTO SANTA MARIA CEP: 64212318 - PAR- CNPJ: 13.438.405/0001-58 PROCESSO: 25351.523758/2013-65 AUTORIZ/MS: 1.11545.6 ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO	EMPRESA: JBD PRODUTOS MÉDICOS LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA MILTON JOSÉ ROBUSTI Nº 75, SA- LA 502 BAIRRO: JARDIM BOTÂNICO CEP: 14021613 - RIBEI- RÃO PRETO/SP CNPJ: 22.773.307/0001-68 PROCESSO: 25351.088000/2016-19 AUTORIZ/MS: 6W41MY25865L (8.13750.3) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS IMPORTAR: CORRELATOS	EMPRESA: LANG ELETRO MEDICINA LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA JOAQUIM VIEIRA FILHO 562 BAIRRO: JAPUIBA CEP: 28685000 - CACHOEIRAS DE MACACU/RJ CNPJ: 31.600.471/0001-64 PROCESSO: 25351.196298/2002-65 AUTORIZ/MS: YWL19YH84644 (8.01239.0) ATIVIDADE/CLASSE DISTRIBUIR: CORRELATO EXPORTAR: CORRELATO FABRICAR: CORRELATO IMPORTAR: CORRELATO
TOS E MEDICAMENTOS LTDA ENDEREÇO: RUA ARICÁ Nº 125 BAIRRO: VILA IPIRANGA CEP: 79080330 - CAMPO GRANDE/MS CNPJ: 07.720.844/0001-56 PROCESSO: 25351.559578/2012-95 AUTORIZ/MS: 1.09413.3 ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO	EMPRESA: JSL S/A ENDEREÇO: Rua Doutor Renato Paes de Barros, nº 1017, conj. 91 - Ed. Corporate Park BAIRRO: Itaim Bibi CEP: 04530001 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 52.548.435/0001-79 PROCESSO: 25351.003683/2012-19 AUTORIZ/MS: XLM2YL2H3W73 (8.08355.4) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS TRANSPORTAR: CORRELATOS	EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LT- DA ENDEREÇO: AVENIDA COMENDADOR ANTONIO LOUREIRO RAMOS 540 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 39404003 - MONTES CLAROS/MG CNPJ: 35.820.448/0126-57 PROCESSO: 25351.430099/2014-73 AUTORIZ/MS: 490241911795 (8.10756.6) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS
MINAS/MG EMPRESA: oxieto esterilização industrial ENDEREÇO: rodovia br 267 km 45 BAIRRO: distrito industrial CEP: 36608000 - MARIPÁ DE CNPJ: 17.212.046/0001-77 PROCESSO: 25351.157514/2016-01 AUTORIZ/MS: K7XM3HY71304 (8.13823.6) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EMBALAR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS FABRICAR: CORRELATOS REEMBALAR: CORRELATOS TRANSPORTAR: CORRELATOS	EMPRESA: UNO HEALTHCARE COMÉRCIO DE ME- DICAMENTOS LTDA. ENDEREÇO: RUA JOSEFINA, 200, 3º ANDAR, CJ 314 BAIRRO: VILA PROGRESSO CEP: 07093080 - GUARU- LHOS/SP CNPJ: 13.109.151/0001-24 PROCESSO: 25351.351698/2016-22 AUTORIZ/MS: PLHW9463L36H (8.14221.2) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS IMPORTAR: CORRELATOS	EMPRESA: STETTEN IMPLANTES LTDA. ENDEREÇO: RUA DOUTOR WALTER BELLIAN Nº 2.614, SALA 01 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 58082005 - JOÃO PESSOA/PB CNPJ: 13.160.092/0001-19 PROCESSO: 25351.401016/2011-84 AUTORIZ/MS: U8MWV92177MY (8.07775.9) ATIVIDADE/CLASSE DISTRIBUIR: CORRELATOS IMPORTAR: CORRELATOS
LTDA EMPRESA: TECHNODRY LIOFILIZADOS MÉDICOS ENDEREÇO: AVENIDA JOSÉ CÂNDIDO DA SILVEIRA, Nº 2100, SALAS 12, 14, 25 E 26 BAIRRO: HORTO CEP: 31035536 - BELO HORIZON- TE/MG CNPJ: 05.021.873/0001-02 PROCESSO: 25351.011032/2004-13 AUTORIZ/MS: P1944MH36XHL (8.01904.6) ATIVIDADE/CLASSE EXPORTAR: CORRELATO FABRICAR: CORRELATO IMPORTAR: CORRELATO TRANSPORTAR: CORRELATO	EMPRESA: TRIMED BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRI- BUIÇÃO LTDA ENDEREÇO: RUA AMERICO BRASILIENSE, 2171 CONJ 1209 BAIRRO: CHACARA SANTO ANTONIO CEP: 04715005 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 05.334.383/0001-58 PROCESSO: 25351.273870/2015-29 AUTORIZ/MS: GXY40020H5XM (8.12080.2) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS	EMPRESA: PROTECH COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉ- DICOS LTDA ENDEREÇO: AVENIDA JULIA FREIRE 1200, SALA 409 BAIRRO: EXPEDICIONÁRIOS CEP: 58041000 - JOÃO PESSOA/PB CNPJ: 08.626.377/0001-62 PROCESSO: 25351.200580/2009-87 AUTORIZ/MS: U8Y732L72H40 (8.05209.1) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS
P1944MH36XHL (8.01904.6) ATIVIDADE/CLASSE EXPORTAR: CORRELATO FABRICAR: CORRELATO IMPORTAR: CORRELATO TRANSPORTAR: CORRELATO	EMPRESA: AMPLITUDE LATIN AMERICA S.A. ENDEREÇO: Rua 6 nº. 1460 BAIRRO: centro CEP: 13500190 - RIO CLARO/SP CNPJ: 10.978.692/0001-09 PROCESSO: 25351.007758/2011-44 AUTORIZ/MS: PLM990Y2Y696 (8.07262.6) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS EXPORTAR: CORRELATOS IMPORTAR: CORRELATOS	EMPRESA: SERRA NORTE IMPLANTES ORTOPÉDI- COS LTDA ENDEREÇO: RUA ÂNGELO CHIARELLO Nº 2811 SALA 1402 BAIRRO: PIO X CEP: 95032460 - CAXIAS DO SUL/RS CNPJ: 08.584.348/0001-85 PROCESSO: 25025.023653/2007-94 AUTORIZ/MS: PHL7303W9WM5 (8.04080.8) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATO DISTRIBUIR: CORRELATO EXPEDIR: CORRELATO IMPORTAR: CORRELATO
LTDA EMPRESA: SCMEDICAL IMPORTAÇÃO E COMERCIO ENDEREÇO: AV GETULIO VARGAS 665 BAIRRO: VILA OPERÁRIA CEP: 88303220 - ITAJAÍ/SC CNPJ: 05.167.030/0001-00 PROCESSO: 25024.001060/2005-15 AUTORIZ/MS: K3W4LMX04H9Y (8.02927.2) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATO DISTRIBUIR: CORRELATO EXPEDIR: CORRELATO IMPORTAR: CORRELATO	EMPRESA: HN DESC comercio e confecções de produtos hospitais LTda.epp ENDEREÇO: RUA JOSE LOPES 222 BAIRRO: Laranjeiras CEP: 07747150 - CAIEIRAS/SP CNPJ: 10.235.337/0001-31	EMPRESA: JSL S/A ENDEREÇO: Rua Doutor Renato Paes de Barros, nº 1017, conj. 91 - Ed. Corporate Park BAIRRO: Itaim Bibi CEP: 04530001 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 52.548.435/0001-79 PROCESSO: 25351.003668/2012-11 AUTORIZ/MS: 3.05062.1
TAVEIS HOSPITALARES ODONTOLOGICOS LTDA EPP ENDEREÇO: AVENIDA T 63 N. 3.189 QD. 353 LT. 03		

Solicitante: Jra Implants Comercio, Importacao e Exportacao de Produtos Medicos Hospitalares Ltda CNPJ: 32.270.160/0001-47
Autorização de Funcionamento: 8.19908-9 Expediente: 1734629/24-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais e Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Hologic, Inc.
Endereço: 36-37 Apple Ridge Road, Danbury, Connecticut, 06810, Estados Unidos da América

Solicitante: Medstar Importação e Exportação Ltda CNPJ: 03.580.620/0001-35
Autorização de Funcionamento: 8.00.473-0 Expediente: 0934675/24-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: J. Morita Mfg. Corp.
Endereço: 680 Higashihama Minami-cho, Fushimi-ku, Kyoto, 612-8533, Japão
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 0629044/24-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Just Medical Devices (Tianjin) Co., Ltd
Endereço: No. 9-4, Luoping Road, Nankai District, Tianjin, China
Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda CNPJ: 04.718.143/0001-94
Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente: 1742065/24-4
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: Kirwan Surgical Products LLC
Endereço: 180 Enterprise Drive, Marshfield, Massachusetts, 02050, Estados Unidos da América
Solicitante: Laboratórios B. Braun S.A. CNPJ: 31.673.254/0001-02
Autorização de Funcionamento: 8.01.369-9 Expediente: 0898364/24-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Medtronic Medical Costa Rica S.R.L.
Endereço: Multi-tenant 7-8, Coyoil Free Zone Building B7, 20113, Coyoil Alajuela, Costa Rica
Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0 Expediente: 0293803/24-2
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: Medtronic Xomed, Inc.
Endereço: 6743 Southpoint Drive North, Jacksonville, Flórida, 32216, Estados Unidos da América
Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0 Expediente: 0694207/24-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Olympus Winter & Ibe GmbH
Endereço: Kuehnstr. 61, 22045, Hamburgo, Alemanha
Solicitante: Olympus Optical do Brasil Ltda CNPJ: 04.937.243/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8.01.246-3 Expediente: 0913847/24-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Pregna International Limited
Endereço: Plot N° 219, Survey N°168, Dabhel Industrial Co-Operative Society Ltd, Dabhel, Daman, 396 210, Índia.
Solicitante: DKT do Brasil Produtos De Uso Pessoal Ltda CNPJ: 38.756.680/0001-40
Autorização de Funcionamento: 1.02.082-5 Expediente: 0965804/24-1
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: R-Biopharm AG
Endereço: An der neuen Bergstraße 17, Darmstadt, Hessen, 64297, Alemanha
Solicitante: R-Biopharm Brasil Comercio de Produtos para Analise de Alimentos Ltda CNPJ: 67.272.757/0002-96
Autorização de Funcionamento: 8.28.909-3 Expediente: 1741916/24-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc.
Endereço: 70 Watts Avenue, Charlottetown, PE, C1E 2B9, Canadá
Solicitante: Siemens Healthcare Diagnostics Ltda CNPJ: 01.449.930/0001-90
Autorização de Funcionamento: 1.03.451-6 Expediente: 1749351/24-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Solta Medical Inc.
Endereço: 11720 North Creek Parkway N, Suite 100, Bothell, WA, 98011, Estados Unidos da América
Solicitante: VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA CNPJ: 04.718.143/0001-94
Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente: 1727912/24-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Stryker Ireland Limited
Endereço: IDA Business & Technology Park Carrigtwohill Industrial State, Cork, Irlanda
Solicitante: Stryker do Brasil Ltda. CNPJ: 02.966.317/0001-02
Autorização de Funcionamento: 8.00.054-3 Expediente: 0666153/24-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

RESOLUÇÃO-RE Nº 278, DE 23 DE JANEIRO DE 2025

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

EMPRESA: Air Liquide Brasil LTDA - CNPJ: 00.331.788/0041-06 - AUTORIZ/MS: 2200003
ENDEREÇO: Rua Gertrude Heck Fritzen nº249
MUNICÍPIO: MARINGÁ - UF: PR - EXPEDIENTE: 0966379/24-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gás

EMPRESA: MESSER gases Ltda - CNPJ: 60.619.202/0041-35 - AUTORIZ/MS: 2200005
ENDEREÇO: RUA RONALD TKOTZ, 3880 LOTE 28C
MUNICÍPIO: CAMBÉ - UF: PR - EXPEDIENTE: 0799701/24-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gás

EMPRESA FABRICANTE: ZAMBON SWITZERLAND LTD.
ENDEREÇO: VIA INDUSTRIA 13, 6814, CADEMPINO - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000647

EMPRESA SOLICITANTE: ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 61.100.004/0001-36
AUTORIZ/MS: 1000841 - EXPEDIENTE(s): 0824154/24-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Efervescentes; Granulados

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON ITALIA S.P.A
ENDEREÇO: VIALE G.B. STUCCHI, 110 - 20900 MONZA (MB) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000477
EMPRESA SOLICITANTE: MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 15.127.898/0001-30
AUTORIZ/MS: 1091981 - EXPEDIENTE(s): 1009935/24-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED
ENDEREÇO: PLOT Nº 457 & 458, VILLAGE MATODA BAVLA ROAD AND PLOT N° 191/218P, VILLAGE CHACHARWADI, TAL - SANAND, VILL: MATODA & CHACHARWADI- 382 210, DIST: AHMEDABAD, GUJARAT STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000318
EMPRESA SOLICITANTE: ACCORD FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 64.171.697/0001-46
AUTORIZ/MS: 1055377 - EXPEDIENTE(s): 1022583/24-7
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

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON ITALIA S.P.A
ENDEREÇO: VIALE G.B. STUCCHI, 110 - 20900 MONZA (MB) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000477
EMPRESA SOLICITANTE: AMGEN BIOTECNOLOGIA DO BRASIL LTDA. - CNPJ: 18.774.815/0001-93
AUTORIZ/MS: 1102440 - EXPEDIENTE(s): 0854439/24-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 279, DE 23 DE JANEIRO DE 2025

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: CASA GRANADO LABORATORIOS FARMACIAS E DROGARIAS S A - CNPJ: 33.109.356/0004-60 - AUTORIZ/MS: 1008172
ENDEREÇO: AV TANCREDO NEVES, Nº 30
MUNICÍPIO: JAPERI - UF: RJ - EXPEDIENTE: 1009918/24-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós; Supositórios

EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 03.485.572/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1054232
ENDEREÇO: VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 1167811/24-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pós; Pós Efervescentes

EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 03.485.572/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1054232
ENDEREÇO: VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 1167406/24-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas





MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA no exercício de suas atribuições certifica que a empresa abaixo é periodicamente inspecionada e monitorada pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e que cumpre com as diretrizes de Boas Práticas de Fabricação dadas pela legislação brasileira, a qual está em consonância com as recomendações da Organização Mundial de Saúde.

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A

VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08

ANÁPOLIS Goiás

BRASIL

Linha(s) de Produção:

1) Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

Válido até: 27/01/2027

Publicado no Diário Oficial da União por meio da Resolução - RE n.º: 279, na data de: 27/01/2025

Solicitado por: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A, **CNPJ:** 03.485.572/0001-04

Documento emitido eletronicamente às: 14:27:00 do dia 27/01/2025 (Data/Hora de Brasília - DF)

Código de controle do comprovante: 0B29.W4BR.U989.T2UE.MGKX.BKYS.WMDS.C7D5.ODIS.JMMB

Verifique a autenticidade deste documento no endereço: http://www9.anvisa.gov.br/Peticionamento/validarcertificadoBPF_BPDA/

Solicitante: Jra Implants Comercio, Importacao e Exportacao de Produtos Medicos Hospitalares Ltda CNPJ: 32.270.160/0001-47
Autorização de Funcionamento: 8.19908-9 Expediente: 1734629/24-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais e Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Hologic, Inc.
Endereço: 36-37 Apple Ridge Road, Danbury, Connecticut, 06810, Estados Unidos da América

Solicitante: Medstar Importação e Exportação Ltda CNPJ: 03.580.620/0001-35
Autorização de Funcionamento: 8.00.473-0 Expediente: 0934675/24-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: J. Morita Mfg. Corp.
Endereço: 680 Higashihama Minami-cho, Fushimi-ku, Kyoto, 612-8533, Japão
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 0629044/24-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Just Medical Devices (Tianjin) Co., Ltd
Endereço: No. 9-4, Luoping Road, Nankai District, Tianjin, China
Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda CNPJ: 04.718.143/0001-94
Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente: 1742065/24-4
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: Kirwan Surgical Products LLC
Endereço: 180 Enterprise Drive, Marshfield, Massachusetts, 02050, Estados Unidos da América
Solicitante: Laboratórios B. Braun S.A. CNPJ: 31.673.254/0001-02
Autorização de Funcionamento: 8.01.369-9 Expediente: 0898364/24-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Medtronic Medical Costa Rica S.R.L.
Endereço: Multi-tenant 7-8, Coyoil Free Zone Building B7, 20113, Coyoil Alajuela, Costa Rica
Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0 Expediente: 0293803/24-2
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: Medtronic Xomed, Inc.
Endereço: 6743 Southpoint Drive North, Jacksonville, Flórida, 32216, Estados Unidos da América
Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0 Expediente: 0694207/24-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Olympus Winter & Ibe GmbH
Endereço: Kuehnstr. 61, 22045, Hamburgo, Alemanha
Solicitante: Olympus Optical do Brasil Ltda CNPJ: 04.937.243/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8.01.246-3 Expediente: 0913847/24-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Pregna International Limited
Endereço: Plot N° 219, Survey N°168, Dabhel Industrial Co-Operative Society Ltd, Dabhel, Daman, 396 210, Índia.
Solicitante: DKT do Brasil Produtos De Uso Pessoal Ltda CNPJ: 38.756.680/0001-40
Autorização de Funcionamento: 1.02.082-5 Expediente: 0965804/24-1
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: R-Biopharm AG
Endereço: An der neuen Bergstraße 17, Darmstadt, Hessen, 64297, Alemanha
Solicitante: R-Biopharm Brasil Comercio de Produtos para Analise de Alimentos Ltda CNPJ: 67.272.757/0002-96
Autorização de Funcionamento: 8.28.909-3 Expediente: 1741916/24-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc.
Endereço: 70 Watts Avenue, Charlottetown, PE, C1E 2B9, Canadá
Solicitante: Siemens Healthcare Diagnostics Ltda CNPJ: 01.449.930/0001-90
Autorização de Funcionamento: 1.03.451-6 Expediente: 1749351/24-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Solta Medical Inc.
Endereço: 11720 North Creek Parkway N, Suite 100, Bothell, WA, 98011, Estados Unidos da América
Solicitante: VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA CNPJ: 04.718.143/0001-94
Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente: 1727912/24-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Stryker Ireland Limited
Endereço: IDA Business & Technology Park Carrigtwohill Industrial State, Cork, Irlanda
Solicitante: Stryker do Brasil Ltda. CNPJ: 02.966.317/0001-02
Autorização de Funcionamento: 8.00.054-3 Expediente: 0666153/24-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

RESOLUÇÃO-RE Nº 278, DE 23 DE JANEIRO DE 2025

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

EMPRESA: Air Liquide Brasil LTDA - CNPJ: 00.331.788/0041-06 - AUTORIZ/MS: 2200003
ENDEREÇO: Rua Gertrude Heck Fritzen nº249
MUNICÍPIO: MARINGÁ - UF: PR - EXPEDIENTE: 0966379/24-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gás

EMPRESA: MESSER gases Ltda - CNPJ: 60.619.202/0041-35 - AUTORIZ/MS: 2200005
ENDEREÇO: RUA RONALD TKOTZ, 3880 LOTE 28C
MUNICÍPIO: CAMBÉ - UF: PR - EXPEDIENTE: 0799701/24-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gás

EMPRESA FABRICANTE: ZAMBON SWITZERLAND LTD.
ENDEREÇO: VIA INDUSTRIA 13, 6814, CADEMPINO - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.000647

EMPRESA SOLICITANTE: ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 61.100.004/0001-36
AUTORIZ/MS: 1000841 - EXPEDIENTE(s): 0824154/24-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Efervescentes; Granulados

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON ITALIA S.P.A
ENDEREÇO: VIALE G.B. STUCCHI, 110 - 20900 MONZA (MB) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000477
EMPRESA SOLICITANTE: MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 15.127.898/0001-30
AUTORIZ/MS: 1091981 - EXPEDIENTE(s): 1009935/24-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED
ENDEREÇO: PLOT Nº 457 & 458, VILLAGE MATODA BAVLA ROAD AND PLOT N° 191/218P, VILLAGE CHACHARWADI, TAL - SANAND, VILL: MATODA & CHACHARWADI- 382 210, DIST: AHMEDABAD, GUJARAT STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000318
EMPRESA SOLICITANTE: ACCORD FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 64.171.697/0001-46
AUTORIZ/MS: 1055377 - EXPEDIENTE(s): 1022583/24-7
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

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON ITALIA S.P.A
ENDEREÇO: VIALE G.B. STUCCHI, 110 - 20900 MONZA (MB) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000477
EMPRESA SOLICITANTE: AMGEN BIOTECNOLOGIA DO BRASIL LTDA. - CNPJ: 18.774.815/0001-93
AUTORIZ/MS: 1102440 - EXPEDIENTE(s): 0854439/24-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 279, DE 23 DE JANEIRO DE 2025

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: CASA GRANADO LABORATORIOS FARMACIAS E DROGARIAS S A - CNPJ: 33.109.356/0004-60 - AUTORIZ/MS: 1008172
ENDEREÇO: AV TANCREDO NEVES, Nº 30
MUNICÍPIO: JAPERI - UF: RJ - EXPEDIENTE: 1009918/24-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós; Supositórios

EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 03.485.572/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1054232
ENDEREÇO: VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 1167811/24-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pós; Pós Efervescentes

EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 03.485.572/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1054232
ENDEREÇO: VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 1167406/24-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas





MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA no exercício de suas atribuições certifica que a empresa abaixo é periodicamente inspecionada e monitorada pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e que cumpre com as diretrizes de Boas Práticas de Fabricação dadas pela legislação brasileira, a qual está em consonância com as recomendações da Organização Mundial de Saúde.

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A

VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08

ANÁPOLIS Goiás

BRASIL

Linha(s) de Produção:

1) Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pós; Pós Efervescentes

Válido até: 27/01/2027

Publicado no Diário Oficial da União por meio da Resolução - RE n.º: 279, na data de: 27/01/2025

Solicitado por: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A, **CNPJ:** 03.485.572/0001-04

Documento emitido eletronicamente às: 16:29:19 do dia 27/01/2025 (Data/Hora de Brasília - DF)

Código de controle do comprovante: 3N76.7BDG.7TO8.WU5E.2QW7.JXKT.A38J.33EW.UGH9.406J

Verifique a autenticidade deste documento no endereço: http://www9.anvisa.gov.br/Peticionamento/validarcertificadoBPF_BPDA/



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
710900

VALIDADE
31/03/2026

CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO
ECDEE2B84715AA9046870445D7043991

620835

RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL
GEOLAB IND.FARM.S/A

NOME FANTASIA
GEOLAB

TIPO DE ESTABELECIMENTO
INDÚSTRIAS DE MEDICAMENTOS, INSUMOS E DROGAS

NATUREZA DE ATIVIDADE
IND.FARMACEUTICA

ENDEREÇO
RUA VP 1B S/N Q.08-B L.01 A8

CNPJ
03.485.572/0001-04

LOCALIDADE
DISTRITO AGRO. IND.

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 00:00 às 08:00
------------------	---------------------------	-------------------------	--------------------------	--------------------------	-------------------------	--------------------------

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS

TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO				SITUAÇÃO
F	9255	VINICIUS MORAIS COSTA	DIRETOR TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	*****	02:00 às 03:00	02:00 às 03:00	02:00 às 03:00	02:00 às 03:00	*****
	*****	12:00 às 18:00	*****	*****	*****	*****	*****
	*****	*****	12:00 às 18:00	12:00 às 18:00	12:00 às 18:00	12:00 às 18:00	*****
F	18818	ROBERTO LOPES DE SOUZA	ASSISTENTE TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	07:40 às 12:00	07:40 às 12:00	07:40 às 12:00	07:40 às 12:00	07:40 às 12:00	*****
	*****	13:00 às 17:00	13:00 às 17:00	13:00 às 17:00	13:00 às 17:00	13:00 às 17:00	*****
F	22971	VALDETE BATISTA DOS SANTOS FERRETTI	ASSISTENTE TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	00:00 às 02:00	00:00 às 02:00	00:00 às 02:00	00:00 às 02:00	00:00 às 02:00	00:00 às 02:00
	*****	03:00 às 08:00	03:00 às 08:00	03:00 às 08:00	03:00 às 08:00	03:00 às 08:00	03:00 às 08:00
	*****	23:30 às 23:59	23:30 às 23:59	23:30 às 23:59	23:30 às 23:59	23:30 às 23:59	23:30 às 23:59
F	6556	MAURICIO RIBEIRO LONDE	ASSISTENTE TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	13:00 às 14:00	13:00 às 14:00	13:00 às 14:00	13:00 às 14:00	13:00 às 14:00	*****
	*****	18:00 às 23:48	18:00 às 23:48	18:00 às 23:48	18:00 às 23:48	18:00 às 23:48	*****
F	9955	LILIANE RODRIGUES DE AMORIM CÂMBUI	ASSISTENTE TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	*****
	*****	13:00 às 18:00	13:00 às 18:00	13:00 às 18:00	13:00 às 18:00	13:00 às 17:00	*****

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

Goiânia, 14 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.



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
710901

VALIDADE
31/03/2026

CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO
3AE14B0B59ABBEE57883AE4FCD4C551A

631069

RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL
GEOLAB IND. FARM. S/A

NOME FANTASIA
GEOLAB

TIPO DE ESTABELECIMENTO
INDÚSTRIAS DE MEDICAMENTOS, INSUMOS E DROGAS

NATUREZA DE ATIVIDADE
IND.FARMACEUTICA

ENDEREÇO
RUA VP R3 Q. 02-D MÓDULOS 01-05

CNPJ
03.485.572/0006-00

LOCALIDADE
DAIA

CIDADE - UF
ANAPOLIS-GO

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO

Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
*****	06:00 às 22:28	06:00 às 22:28	06:00 às 22:28	06:00 às 22:28	06:00 às 22:28	06:00 às 17:45

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS

TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO				SITUAÇÃO
F	13264	LUCIANO BULIO LIMA	DIRETOR TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	06:00 às 12:00	06:00 às 12:00	06:00 às 12:00	06:00 às 12:00	06:00 às 12:00	06:00 às 11:50
	*****	13:00 às 14:37	13:00 às 14:37	13:00 às 14:37	13:00 às 14:37	13:00 às 14:37	*****
F	21583	MAXIMILIANO EMANUEL CRISTALINO E SILVA	ASSISTENTE TÉCNICO				CONTRATADO
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	*****	13:55 às 19:00	13:55 às 19:00	13:55 às 19:00	13:55 às 19:00	13:55 às 19:00	11:50 às 17:45
	*****	20:00 às 22:28	20:00 às 22:28	20:00 às 22:28	20:00 às 22:28	20:00 às 22:28	*****

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

Goiânia, 20 de Fevereiro de 2025

Farm. Lorena Baía 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.

