

**JABOQUE DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**

AVENIDA LEONEL GUILHERME PEREIRA, 1.110 - RESIDENCIAL FLORENÇA

JOSE BONIFACIO SP

Telefone:

e-mail:

CNPJ: 49.851.154/0001-86 IE: 405127299113



Vendedor: ANIELLE ZANUSSO

ORÇAMENTO Nº: 2.348

EMISSÃO: 29/01/2026

TOTAL: 14.520,00

Cliente: 28 MUNICIPIO DE JACAREI

Endereço: PC DOS TRES PODERES

Nº:73

Complemento:

Bairro: CENTRO

Cidade: JACAREI

UF: SP

CEP: 12327170

CNPJ/CPF: 46.694.139/0001-83

Inscrição/RG:

Telefone: 12 3955-9029

Código	Produto	Lote	Fabricação	Validade	Marca	Un	Quant.	R\$ Unit	R\$ Total
3.219	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL 40MG C/500				OSORIO DE MOR	CPR	220.000	0,066	14.520,0000

Substituição Tributária: 0,00

Subtotal:

Frete:

Desconto:

Dados Bancários: Santanter AG: 0301 - C/C: 130053288

Total Pedido: 14.520,000

Condição de Pagamento: 30 DDL

V-1:28/02/2026 R\$: 14.520,00

Obs:VALIDADE DA PROPOSTA 5 DIAS// PRAZO DE ENTREGA 5 DIAS UTEIS// FATURAMENTO MINIMO R\$1.000,00

DATA: | | | | / | | | | /

ASSINATURA:

VALE COMERCIAL LTDA.

CNPJ:71.336.101/0001-86 I.E.: 525868349.00-87  
R PEDRO CALDAS REBELLO, 195 - SANTA DOROTEIA  
POUSO ALEGRE - MG  
(35) 3449-9950 (35)  
vendas@valecomercial.com.br

Página: 001

**Data:** 27/01/2026  
**Número:** 033838  
**Cliente:** PREF. MUN. DE JACAREI  
**Telefone :** (12) 3955-9000  
**Contato:**  
**Referente:**

**S/Número:**  
**Cel: ( )**  
**Cidade:** JACAREI  
**E-mail:**

Item	Quantidade	Und.	Código	Descrição dos Produtos	Preço Unitário	Preço Total	% IPI
0001	220.000	UND	026512	PROPRANOLOL 40MG CPR C/30 (st) (FARMA) - PHARLAB Princípio ativo: PROPRANOLOL 40MG CPR	0,0810	17.820,00	
<b>Total Produtos:</b>						<b>17.820,00</b>	

**Frete(CIF):** 0,00  
**FCP ST:** 0,00  
**Outras Desp:** 0,00  
**Total Geral:** 17.820,00

**Condição de Pagamento:** 30 DD  
**Prazo de Entrega:** 24 Horas  
**Validade da Proposta:** 15 Dias  
**Impostos:** Inclusos  
**Frete:** CIF Ped Mínimo R\$ 750,00 / FOB Ped Mínimo R\$ 500,00

Dúvidas sobre o FRETE? Consulte seu vendedor :)

MICHEL FERREIRA FUNCHAL

VALE COMERCIAL LTDA.

R PEDRO CALDAS REBELLO, 195 - SANTA DOROTEIA - Telefone: (35) 3449-9950 Fax: - CEP: 37553-623 - POUISO ALEGRE - MG

CNPJ: 71.336.101/0001-86 Insc. Est.: 525868349.00-87 E-mail: vendas@valecomercial.com.br

EMPRESA	GEMELI MEDICAL LTDA
ENDEREÇO	Rua aclimação, 669, Jardim Paulistano – Sorocaba/SP
CNPJ	42.198.801/0001-53
TELEFONE	015 99735-4024 / 015 99118-2427
PAGAMENTO	30 dias
VALIDADE DA PROPOSTA	30 dias
CONTA BANCARIA	ITAU – AG: 1178 / C/C: 99618-5
FATURAMENTO MINIMO	R\$ 400,00



ITEM	DESCRIÇÃO	UNIDADE	QTD.	PREÇO UND.	PREÇO TOTAL	DETALHES DO PRODUTO
1	Propranolol 40mg comp.	CP	220.000	R\$ 0,08	R\$ 17.600,00	GLOBO
<b>TOTAL</b>					<b>R\$ 17.600,00</b>	

PROPOSTA PARA	
EMPRESA	Prefeitura de Jacareí
CNPJ	
ENDEREÇO	Av. Major Acácio Ferreira, 810 - Fundos –Jardim Paraiba - Jacareí/SP - CEP 12327-580
TELEFONE	
E-MAIL	<a href="mailto:claudia.miller@jacarei.sp.gov.br">claudia.miller@jacarei.sp.gov.br</a>

GEMELI MEDICAL LTDA  
42.198.801/0001-53



AO  
MUNICIPIO DE JACAREI  
ESTADO DE SP  
COMISSÃO DE LICITAÇÃO

DISPENSA DE LICITACAO Nº 001/2026  
PROCESSO Nº  
TIPO DE PROCESSO: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS;  
DATA DE ABERTURA: 26/01/2026 00:00:00  
DATA DE ENCERRAMENTO: 26/01/2026 00:00:00

PREZADOS SENHORES,

A EMPRESA PARTNER FARMA DIST DE MEDIC LTDA, CNPJ: 28.123.417/0001-60, ESTABELECID A RODOVIA RAPOSO TAVARES KM 102 102000 GALPAO 10, PQ RES FAZ IMPERIAL - CEP: 18052775 - SOROCABA, NESTE ATO REPRESENTADA PELO(A) SR.(A) MARIO KANASHIRO FILHO , BRASILEIRO , CASADO, DIRETOR , PORTADOR(A) DO R.G. Nº 206952612 SSP/SP E CPF164.285.718-11, VEM APRESENTAR A SUA PROPOSTA COMERCIAL REFERENTE A(O) DISPENSA DE LICITACAO Nº 001/2026, PROCESSO Nº , DE ACORDO COM AS DESCRIÇÕES E ESPECIFICAÇÕES DO TERMO DO REFERENCIADO EDITAL EM EPÍGRAFE.

"DECLARAMOS CONHECER E CONCORDAR COM TODAS AS EXIGENCIAS E CONDIÇÕES ESTABELECIDAS NO EDITAL DE LICITAÇÃO DO (A) DISPENSA DE LICITACAO Nº 001/2026 PROCESSO Nº E OS DOCUMENTOS A ELE REFERENCIADOS.  
DECLARAMOS AINDA, QUE TODOS OS CUSTOS, TRIBUTOS, IMPOSTOS E DEMAIS ENCARGOS QUE PODEM INCIDIR SOBRE A PROPOSTAS ENCONTRA(M)-SE INCLUSOS NOS PREÇOS OFERTADOS."

## **IDENTIFICAÇÃO DO PROPONENTE:**

RAZÃO SOCIAL: PARTNER FARMA DIST DE MEDIC LTDA  
CNPJ: 28.123.417/0001-60 - IE 798065228118  
ENDEREÇO: RODOVIA RAPOSO TAVARES KM 102 102000 GALPAO 10 - PQ RES FAZ IMPERIAL - CEP: 18052775 - SOROCABA - SP.  
TELEFONE: 1532171038  
E-MAIL LICITAÇÃO: GISELE@PARTNERFARMA.COM.BR  
E-MAIL PARA RECEBIMENTO DE PEDIDOS/EMPENHOS: EMPENHOS@PARTNERFARMA.COM.BR  
DADOS BANCÁRIOS: 1-BCO BRASIL CC 3310-3 , AGENCIA 3310/3 - CONTA CORRENTE: 36552/1.

**PROPOSTA COMERCIAL**

ITEM	UNID	QUANT	DESCRIÇÃO DO EDITAL	MARCA/FABRICANTE/RMS	R\$ UNIT	R\$ TOTAL
1	COMPRIMIDO	220000	PROPRANOLOL 40MG COMP.	MARCA: PROPRANOLOL( GENERICO) 40MG 30 COMP PHA EMBALAGEM: CX 30 COMP FABRICANTE: PHARLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. DETENTOR: PHARLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A REGISTRO ANVISA/MS: 1410700650014 PROCEDÊNCIA: NACIONAL COD ALF.: 30049036. CONVENIO.: CONV. ICMS 87/02 C/ ART. 94 RICMS/SP	R\$ 0,0700 Setecentos Décimos de Milésimos de Real	R\$ 15.400,00 Quinze Mil, Quatrocentos Reais
<b>Valor Total Global</b>				<b>R\$ 15400,00</b>		<b>R\$ 15.400,00 QUINZE MIL E QUATROCENTOS REAIS</b>



SOLICITAMOS ADEQUAÇÃO DOS EMPENHOS/PEDIDOS ÀS EMBALAGENS COMERCIALIZADAS DOS PRODUTOS REFERIDOS NESTA PROPOSTA.

GENTILEZA ENCAMINHAR PEDIDO/EMPENHO PARA O E-MAIL EMPENHOS@PARTNERFARMA.COM.BR.

VALIDADE DA PROPOSTA: 60 (SESSENTA) DIAS;

PRAZO DE ENTREGA: 10 (DEZ) DIAS;

CONDIÇÃO DE PAGAMENTO: 25 DFS (VINTE E CINCO DIAS FORA A SEMANA);

VALIDADE DOS PRODUTOS: 2/3 (DOIS TERÇOS);

VIGENCIA DO CONTRATO: ENTREGA IMEDIATA;

DADOS PARA ASSINATURA E ATA/CONTRATO:

NOME: MARIO KANASHIRO FILHO  
RG: 206952612  
CPF: 164.285.718-11  
DATA NASCIMENTO: 15/04/1974  
ENDEREÇO: RODOVIA RAPOSO TAVARES KM 102  
BAIRRO: PQ RES FAZ IMPERIAL  
CIDADE: SOROCABA ESTADO: SP  
E-MAIL: PARTNERFARMA@PARTNERFARMA.COM.BR.

MARIO KANASHIRO  
FILHO:16428571811

Assinado de forma digital  
por MARIO KANASHIRO  
FILHO:16428571811  
Dados: 2026.01.28  
14:04:01 -03'00'

---

PARTNER FARMA DIST DE MEDIC LTDA  
MARIO KANASHIRO FILHO - DIRETOR  
CPF: 164.285.718-11- RG: 206952612

**SOROCABA, 26 DE JANEIRO DE 2026.**

**ALFALAGOS LTDA**

Data: 05/02/2026

CNPJ: 05.194.502/0001-14

I.E.: 0161892410050

RUA: AV ALBERTO VIEIRA ROM

NRO: 1700

BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL

CEP: 37135-516

FONE / FAX: (35)3701-0450

**ORÇAMENTO: 169366**

A/C:

**Cliente:** MUNICIPIO DE JACAREI - 00000504  
PC DOS TRES PODERES Nº 73 - CENTRO - JACAREI - SP - CEP: 12327 - 170  
**CNPJ:** 46.694.139/0001-83  
**Fone:** 1239559000  
**Cond. Pgto.:** 30 DIAS  
**Vendedor:** 285 - LIVIA\_PLAT. PUBLUCA\_VENDA DIRET

**Data:** 05/02/2026  
**Insc. Est.:** ISENT0  
**Fax:** 1239559045  
**Validade:** 07/03/2026  
**Prazo Entrega:**  
**Fat. Mínimo:** 800,00

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

Código	Descrição do Produto	Marca	Tipo	Qtde	Un	Vir. Unitário	Valor ST	Valor IPI	Vir. Total
1 41693	PROPRANOLOL 40MG C/ 500 CPR BLT C/2	SORIO DE MORAI	G	220.000	Cpr	0,0400	0,00	0,00	8.800,00
							<b>Valor da Mercadoria:</b>		<b>8.800,00</b>
							<b>Valor Total ST:</b>		<b>0,00</b>
							<b>Valor Total IPI:</b>		<b>0,00</b>
							<b>Total do Orçamento:</b>		<b>8.800,00</b>

Observação:

*Daisy Corsini*  
**ALFALAGOS LTDA.**  
Av. Alberto Vieira Romão, 1700  
Distrito Industrial - Alfenas-MG  
CNPJ 05.194.502/0001-14

**Nome do Usuário:** Livia Souza**Fone:****Ramal:**

Pedido só será liberado apos análise financeira

**Email:**

A  
FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE DE JACAREÍ  
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÕES  
JACAREÍ - SP

REF.: DISPENSA DE LICITAÇÃO.  
OBJETO: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS.

ITEM	QTDE	QTDE P/ CAIXA	UND	DESCRIÇÃO	MARCA	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL
1	220.000	CX C/30	CPR	PROPRANOLOL 40MG	TEUTO	R\$ 0,080	R\$ 17.600,00

**VALOR TOTAL PARA ESTA PROPOSTA** R\$ 17.600,00  
**DEZESSETE MIL E SEISCENTOS REAIS**

**VALIDADE DA PROPOSTA: 10 (DEZ) DIAS.**

PRAZO PARA PAGAMENTO: EM ATÉ 30 (TRINTA) DIAS APÓS A ENTREGA EFETIVA DOS PRODUTOS.

PRAZO PARA ENTREGA: EM ATÉ 10 (DEZ) DIAS APÓS O RECEBIMENTO DA NOTA DE EMPENHO.

DADOS PARA PAGAMENTO: SICREDI -- AG. 0737 -- C/C: 51175-0.

**VALOR DO PEDIDO MINIMO R\$500,00**

VALIDADE DOS PRODUTOS NÃO INFERIOR A 06 (SEIS) MESES.

**41.365.113/0001-78**  
**NOVA MEDICAMENTOS LTDA**  
Rua: Genuino Piacentini, 59  
Santa Terezinha  
85.506-220 Pato Branco/PR

Assinado digitalmente por: Fabio  
Emanuel Rebonatto:04697363990  
O tempo: 05-02-2026 09:09:59

NOVA MEDICAMENTOS LTDA  
CNPJ 41.365.113/0001-79  
FABIO EMANUEL REBONATTO  
CPF: 046.973.639-90



PROVIDE

AGORA É

BOTTI

GLOBAL PHARMA

**PROPOSTA**

**SC 00867/2026 (PC)**

**Aquisição de medicamentos Propranolol 40mg comp para abastecimento dos dispensários da rede básica para 06 meses.**

**Ao**

A **PROVIDE HOSPITALAR**, inscrita no CNPJ sob nº **43.573.889/0001-09**, estabelecida na avenida das torres, nº6417 – Bairro JD. Diamante, município de Maringá-PR, CEP 87024-190, propõe fornecer o objeto licitado, nos seguintes preços e condições, acatando as estipulações consignadas no certame:

<b>PROVIDE HOSPITALAR LTDA.</b>	
<b>CONTATO LICITAÇÃO:</b> (44) 99764-0268 <b>CELULAR FATURAMENTO:</b> (44) 9845-0267	<b>E-MAIL PARA ENVIO DE ATA/CONTRATO/EMPENHO</b> licitacoes@providehospitalar.com.br
<b>REPRESENTANTE LEGAL:</b> Vinicius Miliorini Botti	<b>CPF:</b> 080.047.699-93 - <b>RG:</b> 12938565-0 / <b>SESP PR</b>
<b>DADOS BANCÁRIOS</b>	
CHAVE PIX: 43.573.889/0001-09	
BANCO SICOOB	
AG: 4340	CONTA: C/c 228.197-0

**Segue a nossa proposta:**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID.	QUANT.	MARCA	VLR UNIT	VLR TOTAL
01	1.013.005.00000361 PROPRANOLOL 40MG COMP.	CP	220.000	TEUTO	R\$ 0,08	R\$ 17.600,00
<b>TOTAL</b>						<b>R\$ 17.600,00</b>

VALOR GLOBAL DA PROPOSTA: R\$ 17.600,00 (Dezessete mil e seiscentos reais)

**Validade da Proposta:** Conforme edital.

**Demais condições:** Conforme edital.

**Maringá – PR, 06 de fevereiro de 2026**

PROVIDE HOSPITALAR  
LTDA:4357388900010  
9

Assinado de forma digital por  
PROVIDE HOSPITALAR  
LTDA:43573889000109  
Dados: 2026.02.06 14:42:55 -03'00'

**PROVIDE HOSPITALAR LTDA.**  
DIRETOR: VINICIUS MILIORINI BOTTI  
CPF: 080.047.699-93 / RG: 12938565-0 / SESP PR



UNA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA

RUA TOLEDO BARBOSA, 933

BELENZINHO - SÃO PAULO/SP

CEP: 03061-000

CNPJ: 50.628.978/0001-70

I.E.: 120.840.566.112

Fone: (11)2965-6633

Email: licita@unahospitalar.com.br

A(ó)

MUNICÍPIO DE JACAREI - PREFEITURA JACAREI

Edital eletrônico: 40/2026

Data de abertura: 09/02/2026 ATÉ ÀS 14:35 HORAS

Processo:

**PROPOSTA COMERCIAL**

Item.	Descrição	UN	Qtd	Unitário	Total
1	Descrição: CLORIDRATO DE PROPRANOLOL 40MG CP Apresentação:PROPRANOLOL CLOR DE. 40MG CX C/30COMP/PHARLAB Registro MS: 1410700650014 Validade do Produto no Registro: 09/2028 Fabricante: PHARLAB Detentor do Registro: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. Validade do Produto: 24 meses Procedência: NACIONAL	CP	220.000	R\$ 0,083	R\$ 18.260,00

**VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$ 18.260,00 (\*\* DEZOITO MIL E DUZENTOS E SESENTA REAIS \*\*)**

**CONDIÇÕES GERAIS**

**Prazo de validade da proposta:** 60 dias.

**Prazo de entrega:**  Conforme edital.

**Prazo de validade dos medicamentos na entrega:**  para todos os itens conforme o edital.

**Pagamento:** Os pagamentos serão efetuados em 30 (trinta) dias, contados da apresentação de cada nota fiscal/fatura no protocolo da unidade promotora da licitação, no endereço indicado no preâmbulo deste edital, à vista do respectivo "Termo de Recebimento Definitivo" ou "Recibo".

**Declaramos** para os devidos fins que os medicamentos contemplados pelo Convênio Confaz 87/2002 e suas respectivas alterações, os valores ofertados deverão estar desonerados do ICMS XI.

**Declaramos** também que nossa proposta de preços, está aplicado o desconto mínimo obrigatório de 21,53% (CAP:- Coeficiente de Adequação de Preços) sobre o preço de fabricante (PF) de todos os medicamentos adquiridos por força de Ação Judicial, tudo em conformidade com a Resolução CMED nº. 3, de 02 de março de 2011, publicada no DOU de 09 de março de 2011 e alterado no Resolução nº 5, de 21/12/2020, publicado no D.O.U de 23/12/2020

**Declaramos** Para os devidos fins que vamos, que se nossa empresa se consagrar vencedora, iremos entregar os medicamentos contidos nesta proposta com a sua **BULA ORIGINAL E DE ACORDO COM AS NORMAS DA ANVISA.**

**Declaramos** que nos preços propostos por nossa empresa estão incluídos, além do lucro, todas as despesas e custos diretos ou indiretos relacionados ao fornecimento do objeto da presente licitação, tais como tributos, remunerações, despesas financeiras e quaisquer outras necessárias ao cumprimento do objeto desta licitação, inclusive gastos com transporte.

**DADOS BANCÁRIOS: BANCO DO BRASIL - 001 AG. 6988-4 C/C. 10173-7**

**Dados para emissão de empenho:**

**UNA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA**

RUA TOLEDO BARBOSA, 933

BELENZINHO - SÃO PAULO/SP

CEP: 03061-000

CNPJ: 50.628.978/0001-70

I.E.: 120.840.566.112

Fone: (11)2965-6633

Email: licita@unahospitalar.com.br

SÃO PAULO 09 de FEVEREIRO de 2026

JANAINA NOVAIS DE

CARVALHO:23049827866

Assinado de forma digital por JANAINA

NOVAIS DE CARVALHO:23049827866

Dados: 2026.02.09 13:53:10 -03'00'

**UNA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA**

JANAINA NOVAIS DE CARVALHO

CPF Nº 230.498.278-66

RG Nº 42.600.49-7

Proprietária

# cloridrato de propranolol

Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.

Comprimido

40 mg

## IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

### cloridrato de propranolol

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999

## APRESENTAÇÕES

O cloridrato de propranolol 40 mg é apresentado em embalagem contendo 30 ou 500 comprimidos.

## USO ORAL

### USO ADULTO E PEDIÁTRICO

## COMPOSIÇÃO

Cada comprimido contém:

cloridrato de propranolol ..... 40 mg

Excipientes q.s.p ..... 1 comprimido

(estearato de magnésio, celulose microcristalina, dióxido de silício e amidoglicolato de sódio)

## INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

### 1. INDICAÇÕES

O cloridrato de propranolol é um betabloqueador indicado para:

- Controle de hipertensão;
- Controle de angina pectoris;
- Controle das arritmias cardíacas;
- Profilaxia da enxaqueca;
- Controle do tremor essencial;
- Controle da ansiedade e taquicardia por ansiedade;
- Controle adjuvante da tireotoxicose e crise tireotóxica;
- Controle da cardiomiopatia hipertrófica obstrutiva;
- Controle de feocromocitoma.

Neste caso, o tratamento com cloridrato de propranolol deve apenas ser iniciado na presença de um bloqueio alfa efetivo.

### 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

#### Hipertensão arterial

Há amplas evidências que demonstram que os antagonistas do adrenoceptor beta diminuem a pressão arterial e são úteis no manejo da hipertensão. O grau de redução na pressão arterial depende dos níveis iniciais. Os pacientes com uma pressão arterial inicial de 180/100 mmHg apresentam uma queda de 12 a 20 mmHg na pressão sistólica e de 6-12 mmHg na diastólica [propranolol (hydrochloride). In: Dollery C Therapeutic Drugs, 1991; 2: P272-8]. O propranolol é eficaz em 70 a 90 % dos pacientes com hipertensão arterial (Ahlquist RP. Am Heart J 1979; 97 (2): 137-40). Aumentando-se a dosagem, não há um aumento correspondente na redução de pressão arterial [Conway J & Amery A. Central Action of Drugs in Blood Pressure 1975; 277-89].

#### Arritmia cardíaca

O propranolol reduziu a incidência de batimentos ventriculares prematuros em 76% (Kubik MM & Dawes PM. *Curr Med Res Op* 1986;10(4): 215-20). Em outro estudo, o número médio de complexos ventriculares prematuros (VCP/h) foi reduzido em 70% de 71% dos pacientes que fizeram uso de propranolol [Aronow WS *et al.* *Am J of Cardiol* 1995; 75(7): 514-6].

#### **Enxaqueca**

O propranolol demonstrou ser uma medicação efetiva para a prevenção de enxaqueca: 72% dos pacientes responderam ao seu uso e, a longo prazo, 46% mantiveram a melhora apesar da descontinuação do tratamento (Diamond S *et al.* *Headache* 1982; 22(6): 268-71).

#### **Angina pectoris**

Após o uso do propranolol, os pacientes apresentaram maior tolerância ao exercício, sendo que 50% destes apresentaram angina induzida por exercício físico [Santamaria F *et al.* *Minerva Cardioangiol* 1993; 41(4): 139-45].

#### **Ansiedade**

O propranolol demonstrou ser eficaz no manejo das síndromes de ansiedade, controlando tanto os sintomas somáticos (palpitações, temor e taquicardia) como os psíquicos [Suzman MM. *Postgrad Med J* 1976; 52(suppl.4): 168-74].

#### **Tremor essencial**

Um estudo que avaliou a adição de propranolol à terapia do tremor essencial demonstrou redução desta desordem pela sua ação bloqueadora nos receptores periféricos (Murray TJ. *CMA J* 1972; 18 (107): 984-6).

#### **Tireotoxicose**

O propranolol reduz a taquicardia e o aumento de débito cardíaco presentes na tireotoxicose [propranolol (hydrochloride). In: Dollery C *Therapeutic Drugs* 1991; 2: P272-8].

#### **Feocromocitoma**

O propranolol inibe a taquicardia e a taquiarritmia causada pelo excesso de catecolaminas circulantes, podendo ser usado no período pré-operatório diariamente por três dias e, diariamente, na dosagem de 30 mg nos tratamentos a longo prazo. O propranolol deve ser usado concomitantemente às drogas alfa-bloqueadoras, uma vez que elas também inibem os efeitos beta-2 vasodilatadores [propranolol (hydrochloride). In: Dollery C *Therapeutic Drugs* 1991;2: P272-8].

#### **Cardiomiopatia obstrutiva hipertrófica**

O propranolol inibe o efeito inotrópico da estimulação simpática e pode reduzir o gradiente de pressão intraventricular [propranolol (hydrochloride). In: Dollery C *Therapeutic Drugs* 1991; 2: P272-8].

### **3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

#### **Propriedades Farmacodinâmicas**

O propranolol é um antagonista competitivo dos receptores adrenérgicos beta-1 e beta-2. Não possui atividade agonista no receptor beta-adrenérgico, mas possui atividade estabilizadora de membrana em concentrações que excedam 1-3 mg/L, embora tais concentrações são raramente alcançadas durante tratamento oral. O bloqueio competitivo do receptor beta-adrenérgico foi demonstrado no homem através de um deslocamento paralelo para a direita da curva de resposta da frequência cardíaca aos beta-agonistas *versus* dose, tal como a isoprenalina.

O propranolol, assim como outros betabloqueadores, possui efeitos inotrópicos negativos e, portanto, é contraindicado na insuficiência cardíaca descompensada.

O cloridrato de propranolol é uma mistura racêmica cuja forma ativa é o isômero S(-)-propranolol. Com exceção da inibição da conversão da tiroxina à triiodotironina, é improvável que qualquer propriedade adicional inerente ao isômero R(+) do propranolol desencadeie efeitos terapêuticos diferentes, em comparação com a mistura racêmica.

O cloridrato de propranolol é eficaz e bem tolerado na maioria das populações étnicas, apesar da resposta poder ser menor em pacientes negros.

#### **Propriedades Farmacocinéticas**

O propranolol é completamente absorvido após administração oral, e as concentrações plasmáticas máximas ocorrem entre 1 e 2 horas após a administração em pacientes em jejum. O fígado remove até 90% de uma dose oral, com uma meia-vida de eliminação de 3 a 6 horas. O propranolol é ampla e rapidamente distribuído pelo corpo, sendo que concentrações mais altas ocorrem nos pulmões, fígado, rins, cérebro e coração. O propranolol apresenta um alto índice de ligação às proteínas plasmáticas (80-95%).

#### **4. CONTRAINDICAÇÕES**

O cloridrato de propranolol, assim como outros betabloqueadores, não deve ser utilizado em pacientes nas seguintes situações:

- conhecida hipersensibilidade ao cloridrato de propranolol e aos outros componentes da fórmula;
- hipotensão;
- bradicardia;
- distúrbios graves da circulação arterial periférica;
- síndrome do nó sinoatrial;
- feocromocitoma não tratado (com um antagonista do receptor alfa-adrenérgico);
- insuficiência cardíaca descompensada;
- angina de Prinzmetal;
- choque cardiogênico;
- acidose metabólica;
- após jejum prolongado;
- bloqueio cardíaco de segundo ou terceiro grau;
- histórico de asma brônquica ou broncoespasmo.

O broncoespasmo pode normalmente ser revertido com broncodilatadores agonistas beta-2, por exemplo, salbutamol. Altas doses de broncodilatadores agonistas beta-2 podem ser necessárias para superar o bloqueio beta produzido pelo propranolol e a dose deve ser titulada de acordo com a resposta clínica. Tanto a administração intravenosa quanto a inalatória devem ser consideradas. O uso de aminofilina intravenosa e/ou o uso de ipratrópio (administrado por nebulizador) podem também ser considerados. Também foi relatado que o glucagon (1 a 2 mg administrados intravenosamente) produz um efeito broncodilatador em pacientes asmáticos. Em casos graves, podem ser necessários oxigênio ou ventilação artificial.

O cloridrato de propranolol não deve ser utilizado por pacientes com predisposição à hipoglicemia, isto é, pacientes após jejum prolongado ou pacientes com reservas contra regulatórias restritas.

#### **5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**

Embora contraindicado em insuficiência cardíaca descompensada (ver contraindicações), o cloridrato de propranolol pode ser usado em pacientes cujos sinais de insuficiência cardíaca foram controlados. Deve-se tomar cuidados especiais em pacientes com reserva cardíaca diminuída.

Embora contraindicado em distúrbios graves da circulação arterial periférica (ver contraindicações), o cloridrato de propranolol pode também agravar distúrbios circulatórios arteriais periféricos menos graves.

Devido ao seu efeito negativo no tempo de condução, o cloridrato de propranolol deve ser administrado com cautela em pacientes com bloqueio cardíaco de primeiro grau.

O cloridrato de propranolol pode bloquear/modificar os sinais e sintomas da hipoglicemia (especialmente taquicardia). O cloridrato de propranolol ocasionalmente causa hipoglicemia, mesmo em pacientes não-diabéticos, como, por exemplo, neonatos, lactentes, crianças, pacientes idosos, pacientes submetidos à hemodiálise ou pacientes com doença hepática crônica e pacientes com superdosagem. A hipoglicemia grave associada ao cloridrato de propranolol tem-se apresentado raramente com convulsões e/ou coma em pacientes isolados. Deve-se ter cuidado ao administrar cloridrato de propranolol concomitantemente

com terapia hipoglicêmica em pacientes diabéticos. O cloridrato de propranolol pode prolongar a resposta hipoglicêmica à insulina.

O cloridrato de propranolol pode mascarar os sinais da tireotoxicose.

Uma das ações farmacológicas dos betabloqueadores é a redução da frequência cardíaca. Nos raros casos em que o paciente desenvolver sintomas que possam ser atribuídos a uma baixa frequência cardíaca, a dose pode ser reduzida.

Em pacientes que sofrem de doença cardíaca isquêmica, assim como ocorre com outros betabloqueadores, o tratamento com cloridrato de propranolol não deve ser descontinuado abruptamente. Neste caso, ou pode-se substituir o tratamento com cloridrato de propranolol por doses equivalentes de um outro betabloqueador ou suspende-se gradualmente o tratamento.

O cloridrato de propranolol pode causar uma reação mais grave a uma variedade de alérgenos, quando administrado a pacientes com história de reação anafilática a tais alérgenos. Esses pacientes podem não responder às doses usuais de adrenalina utilizadas no tratamento das reações alérgicas.

O cloridrato de propranolol deve ser utilizado com cautela em pacientes com cirrose descompensada.

Em pacientes com hipertensão portal pode haver deterioração da função hepática e desenvolvimento de encefalopatia hepática. Houve relatos sugerindo que o tratamento com cloridrato de propranolol pode aumentar o risco de desenvolvimento de encefalopatia hepática.

A insuficiência cardíaca ocasionada por tireotoxicose frequentemente responde ao cloridrato de propranolol isoladamente, mas, se outros fatores adversos coexistirem, a contractilidade do miocárdio deve ser mantida, e os sinais de insuficiência devem ser controlados com diuréticos e digitálicos.

**Efeitos sobre a capacidade de dirigir automóveis e operar máquinas:** O uso de cloridrato de propranolol provavelmente não resultará em comprometimento da capacidade dos pacientes em dirigir automóveis ou operar máquinas. Entretanto, deve ser levado em consideração que ocasionalmente vertigem e fadiga podem ocorrer.

**Informe ao seu paciente que ele deve evitar se levantar rapidamente, dirigir veículos e/ou operar máquinas, principalmente em caso de vertigem e fadiga**

### Uso durante a gravidez e lactação

#### Gravidez

Categoria de risco na gravidez: C.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.**

Como ocorre com todos os medicamentos, cloridrato de propranolol não deve ser administrado durante a gravidez, a menos que seu uso seja essencial. Não há evidência de teratogenicidade com o uso de cloridrato de propranolol. Entretanto, os betabloqueadores reduzem a perfusão placentária, o que pode resultar em morte fetal intrauterina, partos imaturos e prematuros. Além disso, podem ocorrer eventos adversos, especialmente hipoglicemia e bradicardia no neonato, e bradicardia no feto. Há um risco aumentado de complicações cardíacas e pulmonares no neonato no período pós-natal.

#### Lactação

A maioria dos betabloqueadores, principalmente compostos lipofílicos, passará para o leite materno embora em quantidades variáveis. Portanto, a amamentação não é recomendada após a administração desses compostos.

**Este medicamento pode causar *doping*.**

## 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O cloridrato de propranolol modifica a taquicardia da hipoglicemia. Deve-se tomar cuidado ao se instituir o uso de cloridrato de propranolol concomitantemente ao tratamento hipoglicêmico em pacientes diabéticos. O cloridrato de propranolol pode prolongar a resposta hipoglicêmica à insulina (ver Contraindicações e Advertências e Precauções).

A administração simultânea de rizatriptana e propranolol pode causar um aumento de aproximadamente 70-80% na AUC e  $C_{max}$  da rizatriptana. Presume-se que a exposição aumentada à rizatriptana deve ser causada pela inibição do metabolismo de

primeira passagem da rizatriptana através da inibição da monoaminoxidase-A. Caso planeje-se usar ambos os fármacos, uma dose de 5 mg rizatriptana tem sido recomendada.

Antiarrítmicos Classe I (por exemplo, disopirâmida) e amiodarona, podem apresentar efeito potencializado no tempo de condução atrial e induzir efeito inotrópico negativo.

A associação entre glicosídeos digitálicos e betabloqueadores pode aumentar o tempo de condução atrioventricular.

O uso combinado de betabloqueadores e bloqueadores do canal de cálcio com efeitos inotrópicos negativos, como, por exemplo, verapamil e diltiazem, pode levar a um aumento desses efeitos, particularmente em pacientes com a função ventricular prejudicada e/ou com anormalidades de condução sinoatrial ou atrioventricular. Isto pode resultar em hipotensão grave, bradicardia e insuficiência cardíaca. Nenhum destes medicamentos deve ser administrado por via intravenosa antes da descontinuação do outro por 48 horas.

A terapia concomitante com bloqueadores de canais de cálcio diidropiridínicos, por exemplo, nifedipino, pode aumentar o risco de hipotensão e, em pacientes com insuficiência cardíaca latente, pode ocorrer insuficiência cardíaca.

O uso concomitante de agentes simpatomiméticos, como, por exemplo, adrenalina, pode neutralizar o efeito dos betabloqueadores. Deve-se tomar cuidado na administração parenteral de preparações que contenham adrenalina a pacientes em tratamento com betabloqueadores, uma vez que, em raros casos, pode resultar em vasoconstrição, hipertensão e bradicardia.

A administração de cloridrato de propranolol durante infusão de lidocaína pode aumentar a concentração plasmática de lidocaína em aproximadamente 30%. Pacientes que já estejam recebendo cloridrato de propranolol tendem a apresentar níveis mais altos de lidocaína do que pacientes-controle. Esta associação deve ser evitada.

O uso concomitante de cimetidina ou hidralazina aumenta os níveis plasmáticos de propranolol. O uso concomitante de álcool também pode aumentar os níveis plasmáticos de cloridrato de propranolol.

Os betabloqueadores podem exacerbar a hipertensão de rebote que pode se seguir à retirada da clonidina. Se os dois medicamentos forem coadministrados, o betabloqueador deve ser retirado vários dias antes da clonidina. Em caso de substituição da clonidina por terapia betabloqueadora, a introdução do betabloqueador deve ser feita vários dias após a interrupção do tratamento com clonidina.

Deve-se tomar cuidado em caso de administração de ergotamina, dihidroergotamina ou substâncias relacionadas em associação ao cloridrato de propranolol, pois foram relatadas reações vasospásticas em alguns pacientes.

O uso concomitante de inibidores da prostaglandina sintetase (por exemplo: indometacina e ibuprofeno) pode diminuir os efeitos hipotensores de cloridrato de propranolol. A administração concomitante de cloridrato de propranolol e clorpromazina pode resultar em um aumento dos níveis plasmáticos de ambos os fármacos. Isto pode levar a um maior efeito antipsicótico da clorpromazina e a um maior efeito anti-hipertensivo do cloridrato de propranolol.

Deve-se tomar cuidado ao utilizar agentes anestésicos com cloridrato de propranolol. O anestesista deve ser informado e deve-se optar pelo agente anestésico com a menor atividade inotrópica negativa possível. O uso de betabloqueadores com anestésicos pode resultar na atenuação da taquicardia reflexa e aumentar o risco de hipotensão. Os anestésicos que causam depressão miocárdica devem ser evitados.

Estudos farmacocinéticos têm mostrado que os seguintes fármacos podem interagir com o cloridrato de propranolol, devido aos efeitos nos sistemas enzimáticos do fígado que metabolizam propranolol e estes agentes. São eles: quinidina, propafenona, rifampicina, teofilina, varfarina, tioridazina e bloqueadores de canais de cálcio diidropiridínicos, tais como nifedipino, nisoldipino, nicardipino, isradipina e lacidipina. Levando-se em conta que as concentrações plasmáticas de qualquer um destes agentes pode ser afetadas, ajustes de doses podem ser necessários a critério médico (ver também as interações apresentadas acima, referentes ao uso concomitante com bloqueadores de canais de cálcio diidropiridínicos).

## **7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger da luz e umidade.

Desde que respeitados os cuidados de armazenamento, o prazo de validade de cloridrato de propranolol comprimido é de 24 meses a partir da data de sua fabricação.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

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

**Características físicas e organolépticas do produto:** Comprimido branco a quase branco, circular, plano e liso.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## **8. POSOLOGIA E MODO DE USAR**

### **Modo de usar**

Os comprimidos de cloridrato de propranolol devem ser administrados por via oral, engolidos inteiros com água.

### **Posologia**

#### **Adultos**

#### **Hipertensão**

Dose inicial de 80 mg, duas vezes ao dia, que pode ser aumentada em intervalos semanais, de acordo com a resposta. A dose usual está na faixa de 160-320 mg por dia. Com administração concomitante de diuréticos ou outros medicamentos anti-hipertensivos obtém-se uma redução adicional da pressão arterial.

O limite máximo diário de administração de cloridrato de propranolol para o tratamento da pressão alta é de 640 mg.

#### **Angina, ansiedade, enxaqueca e tremor essencial**

Dose inicial de 40 mg, duas ou três vezes ao dia, que pode ser aumentada em igual quantidade, em intervalos semanais, de acordo com a resposta do paciente. Uma resposta adequada para ansiedade, enxaqueca e tremor essencial é geralmente observada na faixa de 80-160 mg/dia e, para angina, na faixa de 120-240 mg/dia. A mínima dose diária para tremor essencial pode ser de 40 mg.

O limite máximo diário de administração de cloridrato de propranolol para cada um dos tratamentos listados abaixo é de:

- Angina pectoris: 480 mg
- Ansiedade: 160 mg
- Enxaqueca: 240 mg
- Tremor: 160 mg

#### **Arritmia, taquicardia por ansiedade, cardiomiopatia hipertrófica obstrutiva e tireotoxicose**

Uma faixa de dose de 10 a 40 mg, três ou quatro vezes ao dia, geralmente atinge a resposta desejada.

O limite máximo diário de administração de cloridrato de propranolol para cada um dos tratamentos listados abaixo é de:

- Arritmia: 240 mg
- Taquicardia por ansiedade: 160 mg
- Cardiomiopatia: 160 mg
- Tireotoxicose: 160 mg

#### **Feocromocitoma (cloridrato de propranolol deve ser usado apenas na presença de efetivo bloqueio alfa)**

Pré-operatório: recomendam-se 60 mg diários, por três dias.

Casos malignos inoperáveis: 30 mg diários.

O limite máximo diário de administração de cloridrato de propranolol para o tratamento do feocromocitoma é de 60 mg para pré-operatório e de 30 mg para casos malignos inoperáveis.

**Tabela - Resumo das doses de cloridrato de propranolol para Adultos (em doses divididas)**

	<b>Dose mínima/dia</b>	<b>Dose máxima/dia</b>
<b>Hipertensão</b>	160 mg	640 mg
<b>Angina pectoris</b>	80 mg	480 mg
<b>Arritmias</b>	30 mg	240 mg
<b>Enxaqueca</b>	80 mg	240 mg
<b>Tremor</b>	40 mg	160 mg
<b>Ansiedade</b>	80 mg	160 mg
<b>Taquicardia por ansiedade</b>	30 mg	160 mg
<b>Tireotoxicose</b>	30 mg	160 mg
<b>Cardiomiopatia</b>	30 mg	160 mg
<b>Feocromocitoma</b>	60 mg (pré-operatório) 30 mg (manutenção)	60 mg 30 mg

#### **Pacientes idosos**

Evidência referente à relação entre nível sanguíneo e idade é conflitante. Com relação aos pacientes idosos, a dose ótima deve ser determinada individualmente, de acordo com a resposta clínica.

#### **Crianças**

A dose deve ser determinada individualmente. As doses recomendadas são:

#### **Arritmias, feocromocitoma, tireotoxicose**

Dose de 0,25 a 0,50 mg/kg, três ou quatro vezes ao dia, como for necessário.

#### **Enxaqueca**

Abaixo de 12 anos: 20 mg, duas ou três vezes ao dia.

Acima de 12 anos: a mesma dose de adultos.

#### **Insuficiência hepática ou renal**

Uma vez que a meia-vida pode ser aumentada em pacientes com insuficiência hepática ou renal significativa, deve-se ter cuidado quando estiver iniciando o tratamento e selecionando a dose inicial nestes pacientes.

Caso o paciente se esqueça de tomar uma dose ele deve ser orientado a tomá-la assim que possível. Não é recomendável tomar duas doses ao mesmo tempo.

### **9. REAÇÕES ADVERSAS**

O cloridrato de propranolol é geralmente bem tolerado. Em estudos clínicos, as possíveis reações adversas relatadas são geralmente atribuíveis às ações farmacológicas do cloridrato de propranolol.

As seguintes reações adversas têm sido relatadas com cloridrato de propranolol:

#### **Reação comum ( $\geq 1/100$ e $< 1/10$ ):**

Geral: fadiga e/ou lassitude (frequentemente transitória).

Cardiovascular: bradicardia, extremidades frias, fenômeno de Raynaud.

Sistema Nervoso Central: distúrbios do sono e pesadelos.

#### **Reação incomum ( $\geq 1/1.000$ e $< 1/100$ ):**

Gastrointestinal: distúrbios gastrointestinais, assim como náuseas, vômito e diarreias.

#### **Reação rara ( $\geq 1/10.000$ e $< 1/1.000$ ):**

Geral: vertigem

Sangue: trombocitopenia

Cardiovascular: piora da insuficiência cardíaca, precipitação do bloqueio cardíaco, hipotensão postural que pode estar associada com síncope e exacerbação de claudicação intermitente.

Sistema Nervoso Central: alucinações, psicoses, alterações de humor, confusão.

Pele: púrpura, alopecia, reações cutâneas psoriasiformes, agravamento da psoríase, exantema.

Neurológico: parestesia.

Olhos: olhos secos, distúrbios visuais.

Respiratório: pode ocorrer broncoespasmo em pacientes com asma brônquica ou história de queixas asmáticas (algumas vezes com resultado fatal).

**Reação muito rara (< 1/10.000):**

Sistema endócrino: foi relatada hipoglicemia em neonatos, lactentes, crianças, pacientes idosos, pacientes submetidos a hemodiálise, pacientes em terapia antidiabética concomitante, pacientes em jejum prolongado e pacientes com doença hepática crônica.

Investigações: aumento dos anticorpos antinucleares (ANA), entretanto, a relevância clínica deste evento não está clara.

Sistema Nervoso Central: síndrome do tipo miastenia grave ou exacerbação da miastenia grave.

A descontinuação do tratamento deve ser considerada se, a critério médico, o bem-estar do paciente estiver sendo afetado por qualquer uma das reações acima. A interrupção do tratamento com um betabloqueador deve ser gradual. Na rara possibilidade de intolerância, manifestada como bradicardia e hipotensão, o fármaco deve ser suspenso e, se necessário, deve-se instituir tratamento para superdosagem.

**Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.**

## 10. SUPERDOSE

Os sintomas de superdosagem podem incluir bradicardia, hipotensão, insuficiência cardíaca aguda e broncoespasmo.

O broncoespasmo pode normalmente ser revertido por broncodilatadores, tais como o salbutamol. Doses maiores podem ser requeridas e devem ser tituladas de acordo com a resposta clínica.

O tratamento geral deve incluir: monitorização cuidadosa, tratamento em unidade de terapia intensiva, o uso de lavagem gástrica, carvão ativado e um laxante para prevenir a absorção de qualquer fármaco ainda presente no trato gastrointestinal, o uso de plasma ou substitutos do plasma para tratar hipotensão e choque.

Bradicardia excessiva pode ser controlada com 1-2 mg de atropina por via intravenosa e/ou um marcapasso cardíaco. Se necessário, a isto pode se seguir a administração de uma dose em *bolus* de 10 mg de glucagon por via intravenosa. Se necessário, esse procedimento pode ser repetido ou seguido por uma infusão intravenosa de 1-10 mg/hora de glucagon, dependendo da resposta. Se não houver resposta ao glucagon, ou se o mesmo não estiver disponível, pode-se administrar, por infusão intravenosa, um estimulante beta-adrenérgico, tal como dobutamina (2,5 a 10 mcg/kg/min). A dobutamina, devido ao seu efeito inotrópico positivo, também pode ser usada para tratar hipotensão e insuficiência cardíaca aguda. É provável que estas doses sejam inadequadas para a reversão dos efeitos cardíacos do bloqueio beta se tiver ocorrido a ingestão de uma superdose elevada. A dose de dobutamina deve então ser aumentada, se necessário, para atingir a resposta desejada de acordo com a condição clínica do paciente.

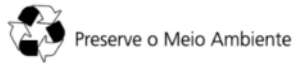
**Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

## DIZERES LEGAIS

Registro: 1.4107.0065

**Registrado e Produzido por:**

PHARLAB - Indústria Farmacêutica S.A  
Rua Olímpio Rezende de Oliveira, 28 - B. Américo Silva  
35590-174 - Lagoa da Prata/MG  
www.pharlab.com.br  
CNPJ: 02.501.297/0001-02



**VENDA SOB PRESCRIÇÃO.**

**CLORIDRATO DE PROPRANOLOL**  
**HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO PARA A BULA**

<b>Número do expediente</b>	<b>Nome do assunto</b>	<b>Data da notificação/petição</b>	<b>Data de aprovação da petição</b>	<b>Itens alterados</b>	<b>Versões</b>	<b>Apresentações relacionadas</b>
Gerado no momento do peticionamento eletrônico	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2024	Não se aplica	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - Dizeres legais	VP	Comprimidos de 40mg
				- Apresentações - Advertências e precauções - Cuidados de armazenamento do medicamento - Dizeres legais	VPS	
1146630/22-1	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/03/2022	16/03/2022	- Dizeres legais	VP	Comprimidos de 40mg
				- Dizeres legais	VPS	
0956491/21-8	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/03/2021	11/03/2021	- Reações adversas	VP	Comprimidos de 40mg
				- Reações adversas	VPS	
1275742/20-0	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/04/2020	25/04/2020	- Apresentações - Dizeres legais	VP	Comprimidos de 40mg
				- Apresentações - Dizeres legais	VPS	

0452848/17-4	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/03/2017	21/03/2017	- Apresentações - Dizeres legais	VP	Comprimidos de 40mg e 80mg
				- Apresentações - Dizeres legais	VPS	
0287404/15-1	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/04/2015	02/04/2015	- Onde como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP	Comprimidos de 40mg e 80mg
				- Advertências e precauções	VPS	
0559495/14-2	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	14/07/2014	14/07/2014	Notificação da versão inicial de texto de bula contemplando os itens mencionados na RDC 47/2009, de acordo com a bula padrão submetida em 30/06/2014.	VP / VPS	Comprimidos de 40mg e 80mg

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PROPRANOLOL

<b>Nome do Produto</b>	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL	<b>Complemento da Marca</b>		M F
<b>Número da Regularização</b>	141070065	<b>Data da Regularização</b>	15/09/2008	V C F
<b>Empresa Detentora da Regularização</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	A
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL			C F
<b>Medicamento de referência</b>	PROPRANOLOL			
<b>Classe Terapêutica</b>	BETABLOQUEADORES SIMPLES			A
<b>Tipo de Priorização</b>	Ordinária	<b>Parecer Público</b>	-	
<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui	<b>Rotulagem</b>	• LAYOUT_ CLORIDRATO DE PROPRANOLOL.PDF - 1 de 1	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>Ativo</b>	1410700650014	COMPRIMIDO SIMPLES	15/09/2008	24 meses
2	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>Ativo</b>	1410700650022	COMPRIMIDO SIMPLES	15/09/2008	24 meses
3	80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>INATIVA</b>	1410700650030	COMPRIMIDO SIMPLES	15/09/2008	24 meses
4	80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>INATIVA</b>	1410700650049	COMPRIMIDO SIMPLES	15/09/2008	24 meses