

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS
CNPJ: 02.520.829/0001-40 - I.E.: 170/0004112 - I.M.: 450
Rod BR 480 180 - Centro
Barão de Cotegipe - RS
CEP: 99740-000
Telefone: (54) 3523-2600
E-mail: dimaster@dimaster.com.br
<https://www.dimaster.com.br>



Barão de Cotegipe - RS, 09 de Julho de 2024

À
MUNICIPIO DE ERECHIM - RS(MUNICIPIO DE ERECHIM)
PC DA BANDEIRA SN - CENTRO
CEP: 99700010
ERECHIM - RS

Referência : Pregão Eletrônico Nº 96/2024
Processo Nº 14396/2024
Data de Abertura dia 08/07/2024 às 08:00

Proposta : 6833

Prezados Senhores,

Atendendo a licitação em referência apresentamos a seguir nossa proposta.

Condições gerais da proposta:

Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias.

Validade dos Medicamentos: 18 (dezoito) meses de validade a contar da emissão da Nota Fiscal.

Prazo de Entrega: 15 (quinze) dias.

Pagamento: 15 (quinze) dias, após a data de entrega e aceitação dos itens pelo gestor da compra, mediante apresentação de Nota Fiscal.

Validade do Contrato: 12 (doze) meses.

Banco(s) para depósito:

Banco do Brasil *** Agência: 5122-5 *** Conta Corrente: 7468-3

Bradesco *** Agência: 03274 *** Conta Corrente: 46001-0

Dados do Representante Legal para Assinatura do Contrato:

Nome: Suema Tussi Brunelo RG. 1038690028 - SSP/RS CPF. 448.443.280-34

Data de Nascimento: 19/01/1969 Nacionalidade: Brasileira Estado civil: Casada

Função na empresa: Procuradora End. Residencial: Rua Augusto Berton - 66 - Centro Barão de Cotegipe - RS CEP: 99740-000

E-mail Licitação: pregao@dimaster.com.br

E-mail Contratos: licitacao2@dimaster.com.br/contratos@dimaster.com.br

E-mail Pedido/Empenho: faturamento@dimaster.com.br

0001

Item	Nosso Código	Qtde	Und	Descrição / Descrição Técnica / Observação	Preço Unitário R\$	Total Item R\$
0010	155	2.100	FR	AMOXICILINA SUSPENSAO 50MG/ML 150ML Amoxicilina 250mg/5ml susp. fr 150ml, c/ copo medida -Unidade: FR Emb. Primária:FR C/ 150ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:CIMED Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - F185 - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE Apresentação: Emb. Primária:FR C/ 150ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: FRASCO DE PLASTICO OPACO Registro M.S.: 1438101110128 Cód. Barras: 7896523212586 Cód. GGREM: 506418050034606 Cód. BR: BR0271111-3	4,60	9.660,00
Preço Unitário: QUATRO REAIS E SESSENTA CENTAVOS						
Total Item: NOVE MIL, SEISCENTOS E SESSENTA REAIS						
0025	18	100.000	CP	CARBAMAZEPINA 200MG COMPRIMIDO* Carbamazepina 200mg, comp. -Unidade: UN Emb. Primária:BL C/ 10 Emb. Secundária: CX C/ 500 Marca:TEUTO Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:BL C/ 10 Emb. Secundária: CX C/ 500 Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1037004720118 Cód. Barras: 7896112131229 Cód. GGREM: 520725005110111 Cód. BR: BR0267618	0,17	17.000,00
Preço Unitário: DEZESSETE CENTAVOS						
Total Item: DEZESSETE MIL REAIS						
0031	225	1.000	FR	CEFALEXINA SUSPENSAO 250MG/5ML 60ML Cefalexina 250mg/5ml susp. , frascos de 60ml -Unidade: UN Emb. Primária:FR C/ 60ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:TEUTO Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:FR C/ 60ML Emb.	7,40	7.400,00

				Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: FRASCO DE VIDRO AMBAR Registro M.S.: 1037005090045 Cód. Barras: 7896112128885 Cód. GGREM: 520705005131114 Cód. BR: BR0331555		
Preço Unitário: SETE REAIS E QUARENTA CENTAVOS						
Total Item: SETE MIL E QUATROCENTOS REAIS						
0032	223	60.000	CP	CEFALLEXINA 500MG COMPRIMIDO Cefalexina 500 mg comprimido -Unidade: CP Emb. Primária:BL C/ 10 Emb. Secundária: CX C/ 500 Marca:TEUTO Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1037003820062 Cód. Barras: 7896112132257 Cód. GGREM: 520713010086406 Cód. BR: BR0267625	0,60	36.000,00
Preço Unitário: SESSENTA CENTAVOS						
Total Item: TRINTA E SEIS MIL REAIS						
0052	90	100.000	CP	PARACETAMOL+ FOSFATO DE CODEINA 500/30MG COMPRIMIDO* Codeína 30mg + Paracetamol 500mg, comprimido -Unidade: UN Emb. Primária:BL C/ 6 Emb. Secundária: CX C/ 96 Marca:GEOLAB Nome Comercial:GENERICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - F106 - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:BL C/ 6 Emb. Secundária: CX C/ 96 Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1542302010079 Cód. Barras: 7899095217652 Cód. GGREM: 510413070087406 Cód. BR: BR0270907	0,30	30.000,00
Preço Unitário: TRINTA CENTAVOS						
Total Item: TRINTA MIL REAIS						

0054	269	4.500	BN	ACETATO DE DEXAMETASONA CREME 1MG/GR 10GR Creme dexametazona 0,1%, bisnaga c/ 10g -Unidade: UN Emb. Primária:TB C/ 10 G Emb. Secundária: CX C/ 100 Marca:PRATI DONADUZZI Nome Comercial:GENERICICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA - PRATI, DONADUZZI - F100 - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO Apresentação: Emb. Primária:TB C/ 10 G Emb. Secundária: CX C/ 100 Acondicionamento: BISNAGA DE ALUMINIO Registro M.S.: 1256801260020 Cód. Barras: 7898148294602 Cód. GGREM: 528524002160110 Cód. BR: BR0267643	1,50	6.750,00
Preço Unitário: UM REAL E CINQUENTA CENTAVOS Total Item: SEIS MIL, SETECENTOS E CINQUENTA REAIS						
0055	272	1.000	AP	FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA INJETAVEL 4MG/ML 2,5ML Dexametasona ácido fosfórico 4mg/ml amp. 2,5ml -Unidade: AP Emb. Primária:AMP C/ 2,5ML Emb. Secundária: CX C/ 120 Marca:TEUTO Nome Comercial:GENERICICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:AMP C/ 2,5 ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: VIDRO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1037002870120 Cód. Barras: 7896112151982 Cód. GGREM: 520712110085606 Cód. BR: BR0292427	1,09	1.090,00
Preço Unitário: UM REAL E E NOVE CENTAVOS Total Item: UM MIL E NOVENTA REAIS						
0076	341	100	FA	SUCCINATO SODICO DE HIDROCORTISONA PO INJETAVEL 100MG Hidrocortisona 100mg, frasco-ampola c/ dil. 2ml -Unidade: FR // Obs: Será fornecido diluente 10ml Marca: Farmace /// Nome comercial: Farmace-Agua para Injeção /// N° de Registro: 1108500110066 /// Embalagem Primária: amp com 10ml /// Embalagem Secundária: Caixa com 200	2,95	295,00

				Emb. Primária:FR/AMP C/ 1 Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:TEUTO Nome Comercial:ANDROCORTIL Origem:BRASIL Tipo:Similar Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:FR/AMP C/ 1 Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1037004630046 Cód. Barras: 7896112125952 Cód. GGREM: 520726303158412 Cód. BR: BR0270220		
Preço Unitário: DOIS REAIS E NOVENTA E CINCO CENTAVOS						
Total Item: DUZENTOS E NOVENTA E CINCO REAIS						
0077	342	200	FA	SUCCINATO SODICO DE HIDROCORTISONA PO INJETAVEL 500MG Hidrocortisona 500mg, frasco -ampola c/ dil. 4ml -Unidade: FR // Obs: Será fornecido diluente 10ml Marca: Farmace /// Nome comercial: Farmace-Agua para Injeção /// N° de Registro: 1108500110066 /// Embalagem Primária: amp com 10ml /// Embalagem Secundária: Caixa com 200 Emb. Primária:FR/AMP C/ 1 Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:TEUTO Nome Comercial:ANDROCORTIL Origem:BRASIL Tipo:Similar Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:FR/AMP C/ 10 ML Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1037004630062 Cód. Barras: 7896112125969 Cód. GGREM: 520726304154410 Cód. BR: BR0270219	4,84	968,00
Preço Unitário: QUATRO REAIS E OITENTA E QUATRO CENTAVOS						
Total Item: NOVECENTOS E SESENTA E OITO REAIS						

0091	378	1.600.000	CP	LOSARTANA POTASSICA 50MG COMPRIMIDO Losartana Potássica 50mg comp. -Unidade: UN Emb. Primária:BL C/ 30 Emb. Secundária: CX C/ 960 Marca:PRATI DONADUZZI Nome Comercial:GENERICICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Item desonerado de ICMS de acordo com o Convênio 87/02 e alterações. Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA - PRATI, DONADUZZI - F100 - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO Apresentação: Emb. Primária:BL C/ 30 Emb. Secundária: CX C/ 960 Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Registro M.S.: 1256802020228 Cód. Barras: 7899547529142 Cód. GGREM: 528517090131706 Cód. BR: BR0268856	0,04	64.000,00
Preço Unitário: E QUATRO CENTAVOS Total Item: SESSENTA E QUATRO MIL REAIS						
0101	398	700	BN	METRONIDAZOL GEL VAGINAL 50GR Metronidazol 100mg/g geléia vaginal bisn 50grc/aplicador uso adulto/ginecológico -Unidade: UN Emb. Primária:CT C/ 1 BN C/ 50G + 10 APLIC Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:TEUTO Nome Comercial:HELMIZOL Origem:BRASIL Tipo:Similar Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:CT C/ 1 BN C/ 50G + 10 APLIC Emb. Secundária: CX C/ 50 Acondicionamento: BISNAGA DE ALUMINIO Registro M.S.: 1037000710088 Cód. Barras: 7896112143116 Cód. GGREM: 520716020099803 Cód. BR: BR0372335	5,08	3.556,00
Preço Unitário: CINCO REAIS E E OITO CENTAVOS Total Item: TRÊS MIL, QUINHENTOS E CINQUENTA E SEIS REAIS						
0106	418	500	BN	NISTATINA CREME VAGINAL 60GR Nistatina 25.000UI/g creme vaginal bisnaga c/ 60g+aplicador -Unidade: UN Emb. Primária:TB C/ 60GR + APLICADORES Emb. Secundária: CX C/ 50 Marca:PRATI DONADUZZI Nome Comercial:GENERICICO Origem:BRASIL Tipo:Genérico Fabricante: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA -	6,35	3.175,00

				PRATI, DONADUZZI - F100 - 73.856.593/0001-66 - TOLEDO Apresentação: Emb. Primária:BN C/ 60G Emb. Secundária: CX C/ 1 Acondicionamento: BISNAGA DE ALUMINIO Registro M.S.: 1256800450101 Cód. Barras: 7899547507447 Cód. GGREM: 528504214162112 Cód. BR: BR0266788		
Preço Unitário: SEIS REAIS E TRINTA E CINCO CENTAVOS Total Item: TRÊS MIL, CENTO E SETENTA E CINCO REAIS						
0109	440	1.500	FR	PARACETAMOL GOTAS 200MG/ML 10ML Paracetamol 200 mg/ml, frs. 10ml -Unidade: UN Emb. Primária:FR C/ 10 ML Emb. Secundária: CX C/ 200 Marca:NATULAB Nome Comercial:TYLEMAXY Origem:BRASIL Tipo:Similar Fabricante: NATULAB LABORATORIO S.A - NATULAB LABORATORIO S.A - F207 - 02.456.955/0001-83 - SANTO ANTONIO JESUS Apresentação: Emb. Primária:FR C/ 10 ML Emb. Secundária: CX C/ 200 Acondicionamento: FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Registro M.S.: NOTIF. SIMPLIF. Cód. Barras: 7899470808338 Cód. GGREM: 540412100005503 Cód. BR: BR0267777	1,08	1.620,00
Preço Unitário: UM REAL E E OITO CENTAVOS Total Item: UM MIL, SEISCENTOS E VINTE REAIS						
0123	471	5.000	FR	SULFATO DE SALBUTAMOL 100MCG SPRAY AEROSOL 200 DOSES Sulfato de salbutamol 120 mcg/dose (equivalente a - 100 Mcg/dose de salbutamol) aerosol oral frs com 200 errogações. -Unidade: UN Emb. Primária:FR C/ 200 DOSES Emb. Secundária: CX C/ 1 Marca:TEUTO Nome Comercial:AERODINI Origem:BRASIL Tipo:Similar Item desonerado de ICMS de acordo com o Convênio 87/02 e alterações. Fabricante: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - F110 - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS Apresentação: Emb. Primária:FR C/ 200 DOSES Emb. Secundária: CX C/ 1	12,28	61.400,00

				Acondicionamento: FRASCO DE ALUMINIO + INALADOR Registro M.S.: 1037000960033 Cód. Barras: 7896112147640 Cód. GGREM: 520700203131411 Cód. BR: BR0294887		
Preço Unitário: DOZE REAIS E VINTE E OITO CENTAVOS						
Total Item: SESSENTA E UM MIL E QUATROCENTOS REAIS						
Total - 0001: (R\$ 242.914,00) - DUZENTOS E QUARENTA E DOIS MIL, NOVECENTOS E QUATORZE REAIS						

Valor Total da Proposta R\$: 242.914,00 - DUZENTOS E QUARENTA E DOIS MIL, NOVECENTOS E QUATORZE REAIS

Comunicamos que não realizamos fracionamento de embalagens secundárias conforme Art. 4º, incisos XVI da Lei 5.991/73, Art. 10 da RDC 80/06 e Art. 58 da RDC 430/20. Sendo assim, solicitamos que os empenhos e ordens de fornecimento sejam adequados as embalagens mencionadas nesta proposta. Os produtos serão entregues de acordo com as normas de segurança e padrões de qualidade exigidos pela ANVISA.

Declaramos que esta proposta foi elaborada de forma independente e nela estão inclusos todos os tributos, taxas, fretes e quaisquer outros encargos, concordamos e nos submetemos a todas as condições do presente processo licitatório. Garantimos a entrega total dos produtos ofertados nos prazos e quantidades estabelecidos no Edital e seus anexos.

Dimaster-Comércio de Produtos Hospitalares Ltda RS

Atenciosamente

Suema Tussi Brunelo

Cargo: Procuradora

RG : 1038690028

CPF: 448.443.280-34

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Amoxicilina					
Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDUSTRIA S.A	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Processo	25351.411959/2006-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/10/2007
Nome Comercial	Amoxicilina	Registro	143810111	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA			Medicamento de referência	Amoxil ®
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML PO SUS CT FR VD AMB X 60 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110012	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML PO SUS CT FR VD AMB X 150 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110020	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML PO SUS CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110039	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML PO SUS CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110047	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MG/ML PO SUS CT FR VD AMB X 60 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110055	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG/ML PO SUS CT FR VD AMB X 150 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110063	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

7	100 MG/ML PO SUS CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110071	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG/ML PO SUS CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110081	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG/ML PO SUS CT FR PLAS OPC X 150 ML + COP ATIVA	1438101110098	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG/ML PO SUS CX 50 FR PLAS OPC X 150 ML + 50 COP ATIVA	1438101110101	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG/ML PO SUS CT FR PLAS OPC X 150 ML + COP ATIVA	1438101110111	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária - FRASCO DE PLASTICO OPACO ()				
Local de Fabricação	Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 02 ANOS				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

12	50 MG/ML PO SUS CX 50 FR PLAS OPC X 150 ML + 50 COP ATIVA	1438101110128	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO - Secundária - CAIXA DE PAPELAO ()				
Local de Fabricação	- Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A - CNPJ: - 02.814.497/0002-98 - Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL - Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 02 ANOS				
Destinação	Hospitalar Institucional				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	50 MG/ML PO SUS CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 COP ATIVA	1438101110136	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	50 MG/ML PO SUS CT FR PLAS OPC X 60 ML + COP ATIVA	1438101110144	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	50 MG/ML PO SUS CT FR PLAS OPC X 120 ML + COP ATIVA	1438101110152	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	50 MG/ML PO SUS CT FR VD AMB X 120 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110160	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses

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

17	100 MG/ML PO SUS CT FR PLAS OPC X 120 ML + COP ATIVA	1438101110179	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	100 MG/ML PO SUS CT FR VD AMB X 120 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1438101110187	PO PARA SUSPENSAO ORAL	01/10/2007	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.076855/2005-75	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/08/2005
Nome Comercial	CARBAMAZEPINA	Registro	103700472	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004720010	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004720029	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1037004720037	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004720045	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004720053	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004720061	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004720071	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1037004720088	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1037004720096	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037004720101	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037004720118	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	- Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: - 17.159.229/0001-76 - Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL - Etapas de Fabricação:				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037004720126	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037004720134	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				

Apresentação fracionada		Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037004720142	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1037004720150	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037004720169	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1037004720177	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA	1037004720185	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1037004720193	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	200 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037004720207	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

21	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037004720215	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1037004720223	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037004720231	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA	1037004720241	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1037004720258	Comprimido	19/08/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037004720266	Comprimido	19/08/2005	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALEXINA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.205247/2007-46	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/03/2008
Nome Comercial	CEFALEXINA	Registro	103700509	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	CEFALEXINA			Medicamento de referência	Keflaxina
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP ATIVA	1037005090010	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1037005090029	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + COP ATIVA	1037005090037	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP ATIVA	1037005090045	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	CEFALEXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1037005090053	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 COP ATIVA	1037005090061	Pó para Suspensão	10/03/2008	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALEXINA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.020858/0122	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/08/2002
Nome Comercial	CEFALEXINA	Registro	103700382	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CEFALEXINA			Medicamento de referência	KEFLEX
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 8 ATIVA	1037003820011	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA	1037003820021	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1037003820038	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 ATIVA	1037003820046	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037003820054	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037003820062	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	CEFALEXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar Institucional				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1037003820070	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.423065/2011-29	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/05/2013
Nome Comercial	PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA	Registro	154230201	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	PARACETAMOL, FOSFATO DE CODEÍNA			Medicamento de referência	TYLEX
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG + 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1542302010011	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG + 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA	1542302010028	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG + 7,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 96 (EMB HOSP) ATIVA	1542302010036	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG + 7,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) ATIVA	1542302010044	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1542302010052	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA	1542302010060	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 96 (EMB HOSP) ATIVA	1542302010079	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses
Princípio Ativo	PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) ATIVA	1542302010087	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 36 ATIVA	1542302010095	COMPRIMIDO SIMPLES	13/05/2013	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ACETATO DE DEXAMETASONA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.045969/2005-73	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/07/2005
Nome Comercial	ACETATO DE DEXAMETASONA	Registro	125680126	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA			Medicamento de referência	DEXASON
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G ATIVA	1256801260012	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP) ATIVA	1256801260020	CREME DERMATOLOGICO	11/07/2005	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	TOPICO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.001614/0086	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/03/2000
Nome Comercial	FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA	Registro	103700287	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA			Medicamento de referência	DECADRON
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,0 MG /ML SOL INJ CT FA VD INC X 1 ML ATIVA	1037002870015	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	4,0 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 2,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1037002870023	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,0 MG /ML SOL INJ CT AMP VD INC X 1 ML ATIVA	1037002870031	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2,0 MG /ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037002870041	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037002870058	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	4,0 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 2,5 ML ATIVA	1037002870066	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2,5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037002870074	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	4,0 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 2,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1037002870082	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037002870090	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	4,0 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2,5 ML ATIVA	1037002870104	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	4,0 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 2,5 ML ATIVA	1037002870112	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	4,0 MG/ML SOL INJ CX 120 AMP VD AMB X 2,5 ML ATIVA	1037002870120	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação:
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Hospitalar Institucional
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	4,0 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 2,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1037002870139	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	4,0 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 2,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1037002870147	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	4,0 MG/ML SOL INJ CX 120 AMP VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037002870155	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/2000	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ANDROCORTIL					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.000127/9610	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/04/2005
Nome Comercial	ANDROCORTIL	Registro	103700463	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA			Medicamento de referência	CORTISONAL
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET TRANS X 2 ML ATIVA	1037004630011	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET INC X 4 ML ATIVA	1037004630021	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037004630038	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004630046	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	- Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037004630054	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004630062	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses

Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	- Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ANDROCORTIL					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.000127/9610	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/04/2005
Nome Comercial	ANDROCORTIL	Registro	103700463	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA			Medicamento de referência	CORTISONAL
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET TRANS X 2 ML ATIVA	1037004630011	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET INC X 4 ML ATIVA	1037004630021	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037004630038	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004630046	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	- Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037004630054	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004630062	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses

Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	- Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: losartana potássica					
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.312456/2008-26	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/01/2009
Nome Comercial	losartana potássica	Registro	125680202	Vencimento do registro	01/2029
Princípio Ativo	losartana potássica			Medicamento de referência	Cozaar
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1256802020015	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256802020023	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256802020031	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	- Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: - 73.856.593/0001-66 - Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL - Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANSX 900 ATIVA	1256802020041	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1256802020058	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256802020066	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256802020074	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	- Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: - 73.856.593/0001-66 - Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL - Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Comercial				

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 ATIVA	1256802020082	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020090	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020104	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020112	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020120	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	- Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: - 73.856.593/0001-66 - Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL - Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020139	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020147	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020155	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

16	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256802020163	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1256802020171	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1256802020181	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1256802020198	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 ATIVA	1256802020201	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 ATIVA	1256802020211	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	- Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: - 73.856.593/0001-66 - Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL - Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Comercial				

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 960 ATIVA	1256802020228	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2009	24 meses
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HELMIZOL					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.013839/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/10/2001
Nome Comercial	HELMIZOL	Registro	103700071	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	FLAGYL
Classe Terapêutica	ANTIPARASITARIOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 Medidas de fiscalização vigentes

?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037000710017	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/1991	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + CP MED ATIVA	1037000710025	SUSPENSAO ORAL	25/09/1991	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1037000710033	COMPRIMIDO SIMPLES	25/09/1991	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037000710045	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

5	250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1037000710053	COMPRIMIDO SIMPLES	23/06/2008	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG/ML SOL INJ BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1037000710061	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG/ML SUS INJ CT FA VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1037000710071	SUSPENSAO INJETAVEL	03/08/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500MG/5G GEL VAG CT 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1037000710088	GEL VAGINAL	03/08/2009	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - Bisnaga de alumínio - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () - Acessório - APLICADOR 500 Unidade(s)				
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar Institucional				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500MG/5G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1037000710096	GEL VAGINAL	03/08/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037000710101	COMPRIMIDO SIMPLES	01/03/2010	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA	1037000710118	COMPRIMIDO SIMPLES	01/03/2010	24 meses
Princípio Ativo	METRONIDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037000710126	COMPRIMIDO SIMPLES	01/03/2010	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1037000710134	COMPRIMIDO SIMPLES	01/03/2010	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1037000710142	COMPRIMIDO SIMPLES	29/10/2012	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037000710150	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037000710169	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037000710177	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1037000710185	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037000710193	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24 ATIVA	1037000710207	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA	1037000710215	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1037000710223	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NISTATINA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.039341/0152	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	NISTATINA	Registro	125680045	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	NISTATINA			Medicamento de referência	MICOSTATIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450012	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450020	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450039	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG PLAS OPC X 50 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450047	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450055	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450063	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450071	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG PLAS OPC X 60 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450081	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 60 G + 14 APLIC ATIVA	1256800450098	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 700 APLIC ATIVA	1256800450101	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	NISTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	- Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: - 73.856.593/0001-66 - Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL - Etapas de Fabricação:				
Via de Administração	TOPICO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Institucional Hospitalar				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1256800450111	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1256800450128	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses



Medicamentos de Notificação Simplificada



CNPJ 01.858.973/0001-29

Razão Social AIRELA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	ABIDOR	10/12/2021	10/12/2031	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL GOTAS	15/03/2023	15/03/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 02.456.955/0001-83

Razão Social NATULAB LABORATÓRIO S.A

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	TILEMAXY	11/08/2023	11/08/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 02.814.497/0002-98

Razão Social CIMED INDUSTRIA S.A

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL	30/08/2023	30/08/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 06.628.333/0001-46

Razão Social FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL 200 MG/ML	02/02/2024	02/02/2034	Consultar	Ativo

CNPJ 18.324.343/0001-77

Razão Social BELFAR LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARAMOL GOTAS	06/07/2023	06/07/2033	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL GOTAS	10/01/2023	10/01/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 33.408.105/0001-33

Razão Social GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	PARACETAMOL 200MG/ML SOLUÇÃO	07/03/2024	07/03/2034	Consultar	Ativo

CNPJ 43.640.754/0001-19

Razão Social FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	FURP-PARACETAMOL	30/11/2023	30/11/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 46.179.008/0003-20
Razão Social BRASTERÁPICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	TYFLEN GOTAS	28/11/2023	28/11/2033	Consultar	Ativo
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	STOPAIN	30/06/2023	30/06/2033	Consultar	Ativo

CNPJ 59.748.988/0001-14
Razão Social JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA.
Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO)	TYLENOL GOTAS	18/12/2023	18/12/2033	Consultar	Ativo

						Voltar
--	--	--	--	--	--	------------------------



Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos



CNPJ : 02.456.955/0001-83
Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A
Categoria: BAIXO RISCO
Medicamento: PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco gotejador de plástico opaco	Produto contem somente embalagem primária	10mL	200 mg/ml sol or fr plas opc got x 10 ml (EMB HOSP)	24	Tilemaxy 200mg-mL Rotulagem e Bula hosp 10mL.pdf
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo	

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco gotejador de plástico opaco	Produto contem somente embalagem primária	15mL	200 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)	24	Tilemaxy 200mg-mL Rotulagem e Bula hosp 15mL.pdf
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo	

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
3	Frasco gotejador de plástico opaco	Cartucho	15mL	200 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	24	Tilemaxy 200mg-mL Rotulagem e Bula farma 15mL.pdf
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo	



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Gerência Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: **NATULAB LABORATÓRIO S.A**
CNPJ: **02.456.955/0001-83**

Medicamentos Notificados

Medicamento				
Categoria:		BAIXO RISCO		
Linha de Produção:		LÍQUIDO		
Descrição:		PARACETAMOL 200 MG/ML (SOLUÇÃO) C		
Nome do Medicamento:		TILEMAXY		
Data da Notificação:		11/08/2023		
Vencimento da Notificação:		11/08/2033		
Dados do Acondicionamento				
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qtd	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1	FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + PRODUTO CONTEM SOMENTE EMBALAGEM PRIMÁRIA	10ML	200 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				
2	FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + PRODUTO CONTEM SOMENTE EMBALAGEM PRIMÁRIA	15ML	200 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				
3	FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + CARTUCHO	15ML	200 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	24 meses
Local(is) de Fabricação - 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				

Orientações sobre medicamentos notificados:

Os medicamentos notificados não tem número de registro publicado no Diário Oficial da União, consta em sua embalagem a informação que se trata de um medicamento notificado junto a Anvisa de acordo com as normas específicas.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas das notificadas.

Para medicamentos de baixo risco notificados: De acordo com a RDC 199/2006, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma, e de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes na RDC 107/2016 e suas atualizações.

Para produtos tradicionais fitoterápicos notificados: De acordo com a RDC 26/2014, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma e de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas por meio do Formulário de Fitoterápicos da Farmacopeia Brasileira.

Para medicamentos dinamizados notificados: De acordo com a RDC 238/2018, estes medicamentos só poderão ser comercializados se seguidos todos os requisitos previstos nessa norma, assim como as indicações padronizadas por meio da IN 25/2018 ou constantes do Formulário Homeopático da Farmacopeia Brasileira, se aplicável, contendo os insumos ativos constantes da IN 27/2018, ou suas atualizações, nas escalas nela indicadas e em potências compreendidas na faixa por ela determinada para cada insumo.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>



Santo Antônio de Jesus/BA, 20 de julho de 2023

Referente: **Tylemax Baby (paracetamol) 100mg/mL – suspensão oral; Tylemax Criança (paracetamol) 32mg/mL – suspensão oral e Tylemax (paracetamol) 200mg/mL – solução oral (gotas)**

NATULAB LABORATÓRIO S/A, Sociedade Anônima, com sede à Rua José Rocha Galvão, nº. 02, Galpão III – Salgadeira, Santo Antônio de Jesus, Bahia, inscrita sob o NPJ 02.456.955/0001-83, neste ato representada por seu Responsável Técnico, vem respeitosamente informar sobre as mudanças para produto **Tylemax Baby (paracetamol) 100mg/mL – suspensão oral; Tylemax Criança (paracetamol) 32mg/mL – suspensão oral e Tylemax (paracetamol) 200mg/mL – solução oral (gotas)**.

A empresa esclarece que, por mudanças regulatórias requeridas pela Anvisa, previstas em normativas vigentes - RDC nº 576/2021 e IN Nº 106/2021, os medicamentos que contenham em sua composição o IFA (Insumo Farmacêutica Ativo) **paracetamol**, exclusivamente, ou seja, não associado a outro(s) IFAs, devem ser notificados como de baixo risco até final de 2023. Junto à essa mudança regulatória, houve a necessidade de alteração da marca para **TILEMAXY** e de layout, consequentemente, foi necessário alterar os códigos internos, códigos de barra e o DUM-14.

Vale ressaltar que as mudanças por ora mencionadas se referem a questões burocráticas e não houve quaisquer alterações nas formulações do produto, ou seja, **Tilemaxy Baby (paracetamol) 100mg/mL – suspensão oral; Tilemaxy Criança (paracetamol) 32mg/mL – suspensão oral e Tilemaxy (paracetamol) 200mg/mL – solução oral (gotas)** mantém sua qualidade, segurança e eficácia atestadas pela ANVISA, agora ainda mais acessível e com uma nova roupagem.

A partir dessa data, os produtos serão faturados com as novas informações conforme tabela abaixo. Em anexo a este comunicado, seguem as fichas técnicas dos produtos.

Em relação aos produtos atuais no mercado, conforme resposta da Anvisa, **protocolo nº 2023071200**, após protocolados e deferidos os pedidos de cancelamento dos registros sanitários, os medicamentos devidamente fabricados durante a vigência de seus registros sanitários podem ser regularmente distribuídos, comercializados e utilizados conforme prazo de validade. Não há prazo para esgotamento de estoque de medicamentos produzidos durante a vigência do seu registro sanitário e que estão migrando para a notificação

CÓDIGOS ANTIGOS:

Cód SAP	Descrição SKU	Nº Registro	Cód. de barras EAN-13	DUM-14
15000107	TYLEMAX BABY SUS OR SER 100MG/ML X 15ML	1384100030111	7898133131509	17898133131506
15000108	TYLEMAX CRIANCA SUS OR 160MG/5ML X 60ML	1384100030276	7898133137471	17898133137478
15000109	TYLEMAX SOL OR GOT 200MG/ML X 15ML	1384100030012	7898133130410	17898133130417
15000017	TYLEMAX SOL GOT 200MG/ML X 10ML HOSP	1384100030055	7898133131233	17898133131230
15000058	TYLEMAX SOL GOT 200MG/ML X 15ML HOSP	1384100030071	7898133131240	17898133131247

NOVOS CÓDIGOS:



Cód SAP	Descrição SKU	Nº Registro	Cód. de barras EAN-13	DUM-14
15000423	TILEMAXY SOL GOT 200MG/ML X 10ML HOSP	NA (Medicamento Notificado conforme RDC 576/2021)	7899470808291	17899470808298
15000425	TILEMAXY SOL GOT 200MG/ML X 15ML HOSP	NA (Medicamento Notificado conforme RDC 576/2021)	7899470808307	17899470808304
15000426	TILEMAXY BABY SUS OR SER 100MG/ML X 15ML	NA (Medicamento Notificado conforme RDC 576/2021)	7899470808314	17899470808311
15000427	TILEMAXY CRIANCA SUS OR 160MG/5ML X 60ML	NA (Medicamento Notificado conforme RDC 576/2021)	7899470808321	17899470808328
15000429	TILEMAXY SOL OR GOT 200MG/ML X 15ML	NA (Medicamento Notificado conforme RDC 576/2021)	7899470808338	17899470808335

Para nós da Natulab é um prazer servir e atender nossos clientes e parceiros nos colocando à disposição para prestar quaisquer esclarecimentos que se fizerem necessários,

Dr. Cristiano Alves França
Responsável Técnico
CRF/BA nº 7573

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AERODINI					
Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.000327/9609	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	18/03/1996
Nome Comercial	AERODINI	Registro	103700096	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL			Medicamento de referência	AEROLIN
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1037000960017	COMPRIMIDO SIMPLES	29/06/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1037000960025	SOLUÇÃO ORAL	29/06/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MCG SUS AER INAL OR CT TB AL X 200 ACION + BOMB + ADAPT ATIVA	1037000960033	Suspensão Aerossol	29/06/2001	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - Tubo de alumínio (Recipiente de alumínio, capacidade volumétrica nominal 19mL + válvula dosadora 58 microlitros) - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () - Acessório - BOMBEADOR 1 Unidade(s)				

Local de Fabricação	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: MEDISPRAY LABORATORIES PVT. LTD. Endereço: PLOT NO. 344/345 KUNDAIM INDUSTRIAL ESTATE, KUNDAIM, GOA - ÍNDIA Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	INALATÓRIA POR VIA ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1037000960041	COMPRIMIDO SIMPLES	02/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MCG SUS AER INAL OR CT TB AL X 200 ACION + BOMB + ADAPT + ESPAÇ ATIVA	1037000960051	Suspensão Aerossol	18/03/1996	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MCG SUS AER INAL OR CX 50 TB AL X 200 ACION + 50 BOMB + 50 ADAPT + 50 ESPAÇ ATIVA	1037000960068	Suspensão Aerossol	18/03/1996	24 meses