

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
13	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 280 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730136	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				

Fls. Nº

966

Proc. Nº

W

Rubrica

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li>CNPJ: - 73.856.593/0001-66</li> <li>Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
14	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730144	Comprimido Revestido
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
	24/12/2018	18 meses	

Fls. Nº 968  
 Proc. Nº  
 Rubrica

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 500 <b>ATIVA</b>	1256802730152	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				

Fls. Nº 969  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>
16	5 MG COM REV CT BL AL AL X 14 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1256802730160	24/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Fls. Nº 970  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 60

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>N°</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>
17	5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730179	24/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>		
	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Validade</b>	
	Comprimido Revestido	18 meses	

Fls. Nº 971  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

Fls. Nº 972  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica: \_\_\_\_\_

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
18	5 MG COM REV CT BL AL X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730187	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730195	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				

Fls. Nº 974  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica: W

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>
20	5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730209	24/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Fls. Nº 975  
 Proc. Nº  
 Rubrica W

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
21	5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730217	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bliester de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				

Fls. Nº 976  
 Proc. Nº  
 Rubrica

**Local de Fabricação**

- Fabricante:** PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
- CNPJ:** - 73.856.593/0001-66
- Endereço:** TOLEDO - PR - 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**

Institucional  
Comercial

**Tarja**

Vermelha sob restrição

**Apresentação fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	5 MG COM REV CT BL AL X 70 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730225	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				

Fls. Nº 977  
Proc. Nº  
Rubrica

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
23	5 MG COM REV CT BL AL AL X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730233	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bliester de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				

Fls. Nº 979  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>
24	5 MG COM REV CT BL AL AL X 140 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1256802730241	24/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
25	5 MG COM REV CT BL AL X 280 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730251	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li>CNPJ: - 73.856.593/0001-66</li> <li>Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
26	5 MG COM REV CT BL AL X 300 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730268	Comprimido Revestido
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
		<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
		24/12/2018	18 meses

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bliester de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e polícoreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	5 MG COM REV CT BL AL X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730276	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li>CNPJ: - 73.856.593/0001-66</li> <li>Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
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				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
28	10 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730284	Comprimido Revestido	24/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bliester de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			

Fis. Nº 985  
 Proc. Nº  
 Rubrica

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
29	10 MG COM REV CT BL AL AL X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730292	Comprimido Revestido
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bliester de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>		
<b>Data de Publicação</b>	24/12/2018		<b>Validade</b>
			18 meses

Fis. Nº 986  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Fls. Nº 987  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li>CNPJ: - 73.856.593/0001-66</li> <li>Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
30	10 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730306	Comprimido Revestido
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		<b>Data de Publicação</b>
			24/12/2018
			<b>Validade</b>
			18 meses

Fls. Nº 988  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	10 MG COM REV CT BL AL AL X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730314	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bliester de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				

R.S. Nº 989  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Validade</b>
32	10 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1256802730322	24/12/2018 18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
33	10 MG COM REV CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730330	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Bliester de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				

Fls. Nº 991  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 60

Fls. Nº 992  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li>CNPJ: - 73.856.593/0001-66</li> <li>Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
34	10 MG COM REV CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730349	Comprimido Revestido
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
	24/12/2018	18 meses	

Fls. Nº 993  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Fis. Nº 994  
 Proc. Nº  
 Rubrica W

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	10 MG COM REV CT BL AL AL X 70 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730357	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				

Fls. Nº 995  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>
36	10 MG COM REV CT BL AL AL X 100 <b>ATIVA</b>	1256802730365	24/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Fls. Nº 996  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Restrição de prescrição</b>		Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto			
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional			
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
37	10 MG COM REV CT BL AL AL X 140 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730373	Comprimido Revestido	24/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>			
				18 meses

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
38	10 MG COM REV CT BLAL AL X 280 <b>ATIVA</b>	1256802730381	Comprimido Revestido
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
	24/12/2018	18 meses	

Ps. Nº 998  
 Proc. Nº  
 Rubrica

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Fls. Nº 999  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	10 MG COM REV CT BL AL AL X 300 <b>ATIVA</b>	1256802730391	Comprimido Revestido	24/12/2018	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Data de Publicação</b>
40	10 MG COM REV CT BL AL AL X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802730403	24/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	OLANZAPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha laminada de alumínio, nylon (OPA) e policloreto de vinila (PVC) de coloração prata e lisa e de gramatura 214,83 - 262,57 g/m2.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66</li> <li><b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Fls. Nº 1001  
Proc. Nº \_\_\_\_\_  
Rubrica 60

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: hemifumarato de quetiapina			
<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	72.593.791/0001-11
<b>Processo</b>	25351.110419/2015-12	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico
<b>Nome Comercial</b>	hemifumarato de quetiapina	<b>Registro</b>	126750267
<b>Princípio Ativo</b>		<b>Medicamento de referência</b>	SEROQUEL
<b>Classe Terapêutica</b>		<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>			

<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1267502670011	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

Fls. Nº 1002  
 Proc. Nº  
 Rubrica

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Fls. Nº 1003  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 66

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1267502670028	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				

<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 CANCELADA OU CADUCA	1267502670036	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

Fls. Nº 1005  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Granel</li> </ul> </li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	-				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1267502670044	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul> </li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
5	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1267502670052	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Granel</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Data de Publicação</b>	06/02/2017		
<b>Validade</b>	24 meses		

Fls. Nº 1008  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670060	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
	06/02/2017	24 meses	

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>			<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1267502670079	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				

Fls. Nº 1011  
 Proc. Nº  
 Rubrica

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1267502670087	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul> </li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			

Fls. Nº 1012  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
9	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670095	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
	06/02/2017	24 meses	

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

Fls. Nº 1014  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

10	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670109	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
11	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670117	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul> </li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			

Fls. Nº 1016  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica h

**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 10 anos \*

**Destinação** Comercial

**Tarja** Vermelha sob restrição

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1267502670125	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

Fls. Nº  
Proc. Nº  
Rubrica

1017  
20

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

13	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1267502670133	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A <b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65 <b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA <b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79 <b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Granel</li> </ul> </li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
14	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1267502670141	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li>• <b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Data de Publicação</b>	06/02/2017		
<b>Validade</b>	24 meses		

Fls. Nº 1020  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
15	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670151	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			

Fls. Nº 1021  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

16	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1267502670168	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				

Fis. Nº 1023  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica LS

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b> <b>Validade</b>
17	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670176	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017 24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
18	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1267502670184	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		
<b>Data de Publicação</b>	06/02/2017		
<b>Validade</b>	24 meses		

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

19	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1267502670192	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A <b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65 <b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA <b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79 <b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul> </li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Comercial				

Fls. Nº 1097  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
20	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1267502670206	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul> </li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			

Fls. Nº  
Proc. Nº  
Rubrica

1028

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
21	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670214	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		
<b>Data de Publicação</b>	06/02/2017		
<b>Validade</b>	24 meses		

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A <b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65 <b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA <b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79 <b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

22	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670222	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A <b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65 <b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA <b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79 <b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul> </li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
23	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670230	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A <b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65 <b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA <b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79 <b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	-			

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
24	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670249	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
<b>Data de Publicação</b>	06/02/2017		
<b>Validade</b>	24 meses		

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A <b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65 <b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA <b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79 <b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>			<b>Validade</b>
<b>Via de Administração</b>	-			<b>Data de Publicação</b>
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			<b>Forma Farmacêutica</b>
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			<b>Registro</b>
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos *			<b>Apresentação</b>
<b>Destinação</b>	Hospitalar			<b>Forma Farmacêutica</b>
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			<b>Registro</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			<b>Apresentação</b>
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>

25	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1267502670257	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos*				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
26	200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1267502670265	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Granel</li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	-			

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos*			
<b>Destinação</b>	Hospitalar			
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
27	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1267502670273	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Validade</b>	24 meses			

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
<b>Via de Administração</b>	-					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos*					
<b>Destinação</b>	Hospitalar					
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	

28	300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1267502670281	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2017	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> EMS S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 57.507.378/0003-65</li> <li><b>Endereço:</b> HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 12.424.020/0001-79</li> <li><b>Endereço:</b> MANAUS - AM - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos*				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				

<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Fls. Nº 1040  
Proc. Nº \_\_\_\_\_  
Rubrica W

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA		49.475.833/0001-06		1.00.974-4	
Processo	25991.010367/79	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	29/12/2000
Nome Comercial	EPILENIL	Registro	109740046	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO			Medicamento de referência	DEPAKENE
Classe Terapêutica				ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Detalhe do Produto: EPILENIL

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG/5 ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1097400460015	XAROPE	29/12/2000	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO				

Fls. Nº

Proc. Nº

Rubrica

104  
W

Fls. Nº 1042  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-								
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>								
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A</li> </ul>	CNPJ: - 60.665.981/0005-41	Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL	Etapa de Fabricação:					
<b>Via de Administração</b>	ORAL								
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"								
<b>Restrição de uso</b>	-								
<b>Destinação</b>	Comercial								
<b>Tarja</b>	-								
<b>Apresentação fracionada</b>	Não								
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>				

2	250 MG CAP MOLE OR CT FR VD AMB X 25 <input type="checkbox"/> ATIVA	1097400460023	Cápsula Mole	29/12/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO VALPRÓICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco de vidro âmbar (Frasco de vidro, capacidade 30mL, na cor âmbar, terminação 28mm + tampa TES, 28mm, na cor branca )</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0014-12 <b>Endereço:</b> JANDIRA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li><b>Fabricante:</b> COLBRÁS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA <b>CNPJ:</b> - 00.413.925/0001-64 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA. <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0018-46 <b>Endereço:</b> BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem primária e secundária</li> <li><b>Fabricante:</b> CATALENT BRASIL LTDA. <b>CNPJ:</b> - 45.569.555/0007-82 <b>Endereço:</b> INDAIATUBA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				

Fls. Nº 1043  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 60

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 10 anos
Destinação	Comercial
Corja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não
Nº	3
Apresentação	250 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 100 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA
Registro	1097400460031
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE
Data de Publicação	29/12/2000
Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>

Fls. Nº

Proc. Nº

Rubrica

1044

20

Local de Fabricação	-										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										
Conservação	-										
Restrição de prescrição	-										
Restrição de uso	-										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1097400460041	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	18/02/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo			VALPROATO DE sódio								
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Fls. Nº 1045  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 60

Fls. Nº 1046  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 30

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06</li> <li><b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	-		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	-		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
5	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1097400460058	COMPRIMIDO REVESTIDO
		<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
		18/02/2002	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA</li> </ul> <p><b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06</p> <p><b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</p> <p><b>Etapa de Fabricação:</b></p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	-
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Fls. Nº

1047

Proc. Nº

Rubrica

60

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1097400460066	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Fls. Nº 1048  
 Proc. Nº  
 Rubrica

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460074	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

Fls. Nº 1049  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	300 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	1097400460082	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				

Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	9	300 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460090	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses	
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>						
Local de Fabricação	-						
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO						
Conservação	-						
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"						
Restrição de uso	-						

Fls. Nº 1091  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
10	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <b>ATIVA</b>	1097400460104	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06 <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> <li>• <b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0014-12 <b>Endereço:</b> JANDIRA - SP - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>			
				<b>Validade</b>
				24 meses

Fls. Nº 1057  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Fls. Nº 1053  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

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	-								
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos								
Destinação	Comercial								
Tarja	Vermelha sob restrição								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade				
11	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 <input type="checkbox"/> ATIVA	1097400460112	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses				
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>								

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06</li> <li><b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0014-12</li> <li><b>Endereço:</b> JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	-		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
			<b>Data de Publicação</b>
			<b>Validade</b>

12	576 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1097400460120	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Fls. Nº 1056  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 60

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	576 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460139	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Fls. Nº 1057  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
14	576 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460147	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

Fls. Nº 1058  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
15	576 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460155	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				

<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Fls. Nº 1059  
Proc. Nº \_\_\_\_\_  
Rubrica W

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: EPILENIL			
<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	49.475.833/0001-06
<b>Processo</b>	25991.01036779	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar
<b>Nome Comercial</b>	EPILENIL	<b>Registro</b>	109740046
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO		
<b>Classe Terapêutica</b>	ATC		
<b>Parecer Público</b>	Bulário Eletrônico		
<b>Rotulagem</b>	Acesse aqui		
<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	<b>Autorização</b>	1.00.974-4
<b>Processo</b>	25991.01036779	<b>Data do registro</b>	29/12/2000
<b>Nome Comercial</b>	EPILENIL	<b>Vencimento do registro</b>	02/2025
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO		
<b>Classe Terapêutica</b>	ATC		
<b>Parecer Público</b>	Bulário Eletrônico		
<b>Rotulagem</b>	Acesse aqui		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG/5 ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1097400460015	XAROPE	29/12/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO VALPRÓICO				

Fls. Nº

Proc. Nº

Rubrica

1060

20



2	250 MG CAP MOLE OR CT FR VD AMB X 25 <input type="checkbox"/> ATIVA	1097400460023	Cápsula Mole	29/12/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO VALPRÓICO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Frasco de vidro âmbar (Frasco de vidro, capacidade 30mL, na cor âmbar, terminação 28mm + tampa TES, 28mm, na cor branca )</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0014-12 <b>Endereço:</b> JANDIRA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li>• <b>Fabricante:</b> COLBRÁS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA <b>CNPJ:</b> - 00.413.925/0001-64 <b>Endereço:</b> COTIA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li>• <b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA. <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0018-46 <b>Endereço:</b> BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem primária e secundária</li> <li>• <b>Fabricante:</b> CATALENT BRASIL LTDA. <b>CNPJ:</b> - 45.569.555/0007-82 <b>Endereço:</b> INDAIATUBA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				

Fls. Nº 1067  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

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 10 anos		
Destinação	Comercial		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
3	250 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 100 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1097400460031	CAPSULA GELATINOSA MOLE
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
	Data de Publicação	Validade	
	29/12/2000	24 meses	

Fis. Nº 1063  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 60

Fls. Nº 1064  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 60

Local de Fabricação	-								
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO								
Conservação	-								
Restrição de prescrição	-								
Restrição de uso	-								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	4	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 CANCELADA OU CADUCA	1097400460041	18/02/2002	24 meses				
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio								
Complemento Diferencial da Apresentação	-								

Fls. Nº 1065  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06</li> <li><b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	-		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	-		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
5	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1097400460058	COMPRIMIDO REVESTIDO
		<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
		18/02/2002	24 meses

Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA</li> </ul> <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06 <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b>
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Fis. Nº 1066  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1097400460066	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlo				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Fls. Nº 1067  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460074	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				



Fis. Nº 1070  
Proc. Nº \_\_\_\_\_  
Rubrica W

Vigilância Sanitária

ARMAZENAMENTO (MANTER A TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
do Revestido	24/12/2018	18 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORPROMAZ

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	<b>CNPJ</b>	60.665.981/0001-18	<b>Autorização</b>	1.00.497-7
<b>Processo</b>	25001.002873/87	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	26/03/2001
<b>Nome Comercial</b>	CLORPROMAZ	<b>Registro</b>	104970155	<b>Vencimento do registro</b>	09/2025
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			<b>Medicamento de referência</b>	AMPLICTIL
<b>Classe Terapêutica</b>				<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-			<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui
<b>Rotulagem</b>	• CLORPROMAZ_LAYOUT DE EMBALAGEM.PDF - 1 de 1				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT ENV AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1049701550013	COMPRIMIDO SIMPLES	26/03/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>					

Fls. Nº 1071  
 Proc. Nº  
 Rubrica WJ

Complemento Diferencial da Apresentação	-								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>								
Local de Fabricação	-								
Via de Administração	-								
Conservação	-								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Restrição de uso	-								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	2	5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 5 ML	1049701550021	1049701550021	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses		
		<b>ATIVA</b>							

<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A <b>CNPJ:</b> - 60.665.981/0005-41 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li>• <b>Fabricante:</b> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. <b>CNPJ:</b> - 19.426.695/0001-04 <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição

Fls. Nº 1073  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Fls. Nº 1074  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Apresentação fracionada</b>		Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
3	5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML ( EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1049701550031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 60.665.981/0005-41</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li>• <b>Fabricante:</b> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 19.426.695/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR			

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1049701550048	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		
<b>Data de Publicação</b>	30/03/2001		
<b>Validade</b>	24 meses		

Fls. Nº 1678  
 Proc. Nº  
 Rubrica

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA.  <b>CNPJ:</b> - 19.426.695/0001-04  <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li><b>Fabricante:</b> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A  <b>CNPJ:</b> - 60.665.981/0007-03  <b>Endereço:</b> SANTA MARIA - DF - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Fls. Nº 1077  
Proc. Nº \_\_\_\_\_  
Rubrica W

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam					
Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.060167/2022-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/05/2022
Nome Comercial	clonazepam	Registro	154230330	Vencimento do registro	05/2032
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica				ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542303300011	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				

Fls. Nº 1058  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Fls. Nº 1079  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> </ul> CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Preta				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

2	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542303300021	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> </ul> <p>CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</p>				
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				

Fls. Nº 1081  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542303300038	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2022	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> </ul> CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				

Fls. Nº 1082  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	Preta			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
4	2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1542303300046	SOLUÇÃO ORAL	16/05/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			

Fls. Nº 1083  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Restrição de prescrição		Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"			
Restrição de uso	-				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA		1542303300054	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				Validade
					24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				

Fls. Nº 1084  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 50.929.710/0001-79  <b>Endereço:</b> CAMPINAS - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A  <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04  <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	Preta				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

Fls. Nº 1085  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

6	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1542303300062	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 50.929.710/0001-79  <b>Endereço:</b> CAMPINAS - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A  <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04  <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				

Fls. Nº 1086  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Tarja</b>	Preta			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1542303300070	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 50.929.710/0001-79  <b>Endereço:</b> CAMPINAS - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A  <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04  <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	-		
<b>Destinação</b>	-		
<b>Tarja</b>	Preta		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
8	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA	1542303300089	COMPRIMIDO SIMPLES
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		

Fis. Nº 6687  
 Proc. Nº  
 Rubrica

Fls. Nº 1088  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 00

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 50.929.710/0001-79  <b>Endereço:</b> CAMPINAS - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A  <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04  <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	Preta				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

9	0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 CANCELADA OU CADUCA	1542303300097	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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 "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Hospitalar				

<b>Tarja</b>	Preta					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
10	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1542303300100	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>• Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					

Fls. Nº 1090  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	-		
<b>Destinação</b>	-		
<b>Tarja</b>	Preta		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
11	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1542303300119	COMPRIMIDO SIMPLES
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		
	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
	16/05/2022	24 meses	

Fls. Nº 1092  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 50.929.710/0001-79  <b>Endereço:</b> CAMPINAS - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A  <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04  <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	-				
<b>Tarja</b>	Preta				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

12	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1542303300127	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 50.929.710/0001-79 Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
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 "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	-				

Fls. Nº 1093  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

Fl. Nº 1094  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Tarja</b>	Preta			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
13	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542303300135	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 50.929.710/0001-79  <b>Endereço:</b> CAMPINAS - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li>• <b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A  <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04  <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"			
<b>Restrição de uso</b>	-			
<b>Destinação</b>	-			
<b>Tarja</b>	Preta			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
14	2 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1542303300143	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELAO ( )</li> </ul>			

 Fls. Nº  
 Proc. Nº  
 Rubrica

1095

w

Fls. Nº 1096  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 50.929.710/0001-79  <b>Endereço:</b> CAMPINAS - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A  <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04  <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Preta				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

15	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542303300151	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Blister de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>• Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> </ul> <p>CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</p>				
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 "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				

Fls. Nº 1098  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
16	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1542303300161	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Blister de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
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 "B"				
Restrição de uso	-				

<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Preta				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
17	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1542303300178	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blisters de alumínio e plástico opaco (Blister de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>• Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				

Fis. Nº 1099  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Fls. Nº  
Proc. Nº  
Rubrica

1600  
20

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"			
Restrição de prescrição	-		
Restrição de uso	-		
Destinação	Comercial		
Tarja	Preta		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
18	0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542303300186	COMPRIMIDO SIMPLES
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Blister de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)</li> </ul>		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>		
Data de Publicação	16/05/2022		
Validade	24 meses		

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 "B"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
19	0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542303300194	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico opaco (Blister de alumínio e plástico opaco branco)</li> <li>• Secundária - Caixa ( )</li> </ul>				

Fls. Nº 1101  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	-		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Tarja</b>	Preta		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
20	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1542303300208	COMPRIMIDO SIMPLES
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM		
	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
	16/05/2022	24 meses	

Fls. Nº 1102  
 Proc. Nº  
 Rubrica

Fls. Nº 1103  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico opaco</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Preta				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

21	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1542303300216	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blisters de alumínio e plástico opaco</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> </ul> <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Preta				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Fls. Nº 1104  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
22	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1542303300224	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e plástico opaco</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
<b>Restrição de uso</b>	-				

Fls. Nº

Proc. Nº

Rubrica

1105

Fls. Nº 1106  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Preta		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
23	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1542303300232	COMPRIMIDO SIMPLES
<b>Princípio Ativo</b>	CLONAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blisters de alumínio e plástico opaco</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Data de Publicação</b>	16/05/2022		
<b>Validade</b>	24 meses		

Fls. Nº 1107  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de prescrição	-			
Restrição de uso	-			
Destinação	Comercial			
Tarja	Preta			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
24	2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 <b>ATIVA</b>	1542303300240	COMPRIMIDO SIMPLES	16/05/2022
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blisters de alumínio e plástico opaco</li> <li>Secundária - Caixa (Caixa de cartolina)</li> </ul>			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A</li> <li>CNPJ: - 03.485.572/0001-04</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>			
Validade	24 meses			

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 "B"
Restrição de uso	-
Destinação	Hospitalar
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não

Fls. Nº 1108  
Proc. Nº \_\_\_\_\_  
Rubrica W

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1037004720010	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBAMAZEPINA				

 Fls. Nº 1109  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-								
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>								
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>								
<b>Via de Administração</b>	ORAL								
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial								
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico								
<b>Destinação</b>	Comercial								
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição								
<b>Apresentação fracionada</b>	Não								
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>				

2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1037004720029	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: LABORATÓRIO TEIUTO BRASILEIRO S/A</li> </ul> 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				

Fls. Nº 11/12  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1037004720037	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBAMAZEPINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				

Fls. Nº 1113  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1037004720045	COMPRIMIDO SIMPLES
<b>Princípio Ativo</b>	CARBAMAZEPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li><b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76</li> <li><b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C ) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Data de Publicação</b>	19/08/2005		
<b>Validade</b>	24 meses		

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037004720053	COMPRIMIDO SIMPLES
<b>Princípio Ativo</b>	CARBAMAZEPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> </ul> <p><b>CNPJ:</b> - 17.159.229/0001-76  <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL  <b>Etapas de Fabricação:</b></p>		
	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
	19/08/2005	24 meses	

Fls. Nº 1115  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460074	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

Fls. Nº 1116  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
8	300 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1097400460082	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	-			
<b>Via de Administração</b>	IMPLANTE OSSEO			
<b>Conservação</b>	-			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
<b>Restrição de uso</b>	-			
<b>Destinação</b>	Comercial			

Fls. Nº 1127  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 00

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	300 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 10 <input type="text" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	Registro	1097400460090	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Data de Publicação	18/02/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										
Conservação	-										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Restrição de uso	-										

<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
10	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 <b>ATIVA</b>	1097400460104	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódlo			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06 <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0014-12 <b>Endereço:</b> JANDIRA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>			

Fls. Nº 1118  
 Proc. Nº  
 Rubrica 60

Fls. Nº 1119  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

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	-		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
Destinação	Comercial		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
11	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 <b>ATIVA</b>	1097400460112	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>		
Data de Publicação	18/02/2002		
Validade	24 meses		

Fls. Nº 1120  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0001-06  <b>Endereço:</b> TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> <li><b>Fabricante:</b> BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 49.475.833/0014-12  <b>Endereço:</b> JANDIRA - SP - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	-		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
		<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

12	576 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1097400460120	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódio				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	IMPLANTE OSSEO				
<b>Conservação</b>	-				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Fls. Nº 1121  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 20

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	576 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1097400460139	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlio				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Fls. Nº 1122  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica no

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	576 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1097400460147	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlo				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	-				
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
15	576 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460155	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
Conservação	-			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	-			
Destinação	Comercial			
Validade	24 meses			

Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Fls. Nº 1125  
Proc. Nº \_\_\_\_\_  
Rubrica W

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		44.734.671/0001-51		1.00.298-1	
Processo	25992.008540/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/1975
Nome Comercial	PAMERGAN	Registro	102980042	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA		Medicamento de referência	FENERGAN	
Classe Terapêutica			ATC		
Parecer Público			Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Detalhe do Produto: PAMERGAN

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800420016	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/07/2002	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				

Fls. Nº 1126  
 Proc. Nº  
 Rubrica

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ( )</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA <b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0025-29 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> <li>• <b>Fabricante:</b> CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA <b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0008-28 <b>Endereço:</b> SÃO PAULO - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> <li>• <b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0001-51 <b>Endereço:</b> ITAPIRA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem secundária</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional

<b>Tarja</b>	Vermelha					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
2	25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800420022	DRAGEA SIMPLES	26/07/2002	36 meses	
<b>Princípio Ativo</b>						
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	-					
<b>Via de Administração</b>	-					
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	-					
<b>Restrição de uso</b>	-					

Fls. Nº 1128  
 Proc. Nº  
 Rubrica: W

Fls. Nº 1129  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Tarja</b>	-		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>
3	25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800420032	DRAGEA SIMPLES
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PROMETAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ( )</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	-		
<b>Via de Administração</b>	IMPLANTE OSSEO		
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	-		
<b>Data de Publicação</b>	19/10/2000		
<b>Validade</b>	36 meses		

Restrição de uso	-						
Destinação	Comercial						
Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	4	Apresentação	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	Registro	1029800420049	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo							Validade
Complemento Diferencial da Apresentação	-						Data de Publicação
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>						19/10/2000
Local de Fabricação	-						
Via de Administração	-						
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE						

Restrição de prescrição	-						
Restrição de uso	-						
Destinação	Comercial						
Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	6	Apresentação	2% SOL INJ CX 500 CARP X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	Registro	1029800420067	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO DERMATOLÓGICA
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	-						
Local de Fabricação	-						
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO						
Conservação	-						
							Validade
							Data de Publicação
							19/10/2000
							36 meses



<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0001-51 <b>Endereço:</b> ITAPIRA - SP - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b></li> <li><b>Fabricante:</b> INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA <b>CNPJ:</b> - 33.258.401/0004-48 <b>Endereço:</b> ITATIAIA - RJ - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem primária e secundária</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

8	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800420083	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELAO ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>• Fabricante: INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 33.258.401/0004-48 Endereço: ITATIAIA - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				

Fls. Nº

Proc. Nº

Rubrica

1134

W

Fls. Nº 1135  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica 60

<b>Tarja</b>	Vermelha			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
9	25 MG COM ENV X 10		COMPRIMIDO SIMPLES	09/04/1975
<b>Princípio Ativo</b>	PROMETAZINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ( )</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 44.734.671/0001-51</li> <li><b>Endereço:</b> ITAPIRA - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			

Fls. Nº 1136  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica W

Restrição de uso	-										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	25 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200	Registro		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	09/04/1975	Validade	36 meses
Princípio Ativo			PROMETAZINA								
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração	ORAL										

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ( )

• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.

CNPJ: - 44.734.671/0001-51

Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL

Etapa de Fabricação:

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Restrição de uso</b>	-				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
11	25 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10		COMPRIMIDO SIMPLES	09/04/1975	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PROMETAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ()</li> </ul>				

Fls. Nº 1137  
 Proc. Nº \_\_\_\_\_  
 Rubrica \_\_\_\_\_

Uo