

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.786, DE 2 DE AGOSTO DE 2013

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de seus atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006.

Considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

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

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES  
ANEXO

- EMPRESA: TREZZO COSMÉTICOS PERFUMARIA LTDA ME  
ENDEREÇO: AVENIDA ADELDO DE ARAUJO DE SOUZA  
BAIRRO: VILA ROSANGELA CEP: 11100-00 - ASSIS/SP  
CNPJ: 11.899.791/01-11  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009265  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: LWY COMERCIAL LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA HILVÂNIO 276  
BAIRRO: OLIMPIA CEP: 09340-700 - SÃO CAETANO DO SUL/SP  
CNPJ: 05.166.284/0001-52  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009254  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: LVM COMERCIAL LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA HILVÂNIO 276  
BAIRRO: OLIMPIA CEP: 09340-700 - SÃO CAETANO DO SUL/SP  
CNPJ: 05.166.284/0001-52  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009254  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: INTERATION AS BRANDS BRAZIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE COSMÉTICOS LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA DAS HOSTENSAS, 34  
BAIRRO: MIRANÓPOLIS CEP: 04051-000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 11.638.543/0001-53  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009257  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: MBO CARGO TRANSPORTES INTRINCAURNAIS LTDA  
ENDEREÇO: RUA SETE DE SETEMBRO, 176 - SALA 302  
BAIRRO: CENTRO CEP: 29050-000 - VITÓRIA/ES  
CNPJ: 04.175.317/0001-40  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009474  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
- EMPRESA: FREDIEIA MARANHÃO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
ENDEREÇO: RUA DON N: 50 QD 04  
BAIRRO: ANGELIM CEP: 09063-00 - SÃO LUÍS/MA  
CNPJ: 11.753.515/0001-66  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009251  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: PANÓLISI COMERCIO DE FARMACIAS LTDA ME  
ENDEREÇO: RUA LUZ ARNALDO GOMES 111 N.º 40  
BAIRRO: CENTENÁRIO DA EMANCIPAÇÃO CEP: 1304670 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP  
CNPJ: 14.638.924/0001-50  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009272  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

- EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: MUNDIAL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE VARGAS  
BAIRRO: CENTRO CEP: 05900-00 - DIONÍSIO CERQUEIRA/RS  
CNPJ: 10.631.899/0001-32  
PROCESSO: 2531.15605/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009259  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: ROHITO-MENTHOLATUM DO BRASIL COMERCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA  
ENDEREÇO: RUA ALAMEDA SANTOS  
BAIRRO: CERQUEIRA CESAR CEP: 01100-02 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 14.759.675/0001-41  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2006103  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: COMERCIAL CIRURGICA BUXLARENSE LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA 62 A, Nº 419  
BAIRRO: JARDIM AMERICA CEP: 13060-06 - RIO CLARO/SP  
CNPJ: 07.729.176/0001-69  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009202  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: EMPATEX RIO COMERCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA  
ENDEREÇO: AV. PASTOR MARTIN LUTHER KING, JR. 124 - SALA 476 - BLOCO A  
BAIRRO: DVL CASTILHO CEP: 20760-000 - RIO DE JANEIRO/RJ  
CNPJ: 09.919.715/0001-40  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009248  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: LEVEL IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMERCIO LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA MINISTRO VICTOR KONDER, 1000, SALA 03  
BAIRRO: FAZENDA CEP: 83301-701 - ITAJAÍ/SC  
CNPJ: 09.096.130/0001-50  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009279  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: PERFUMARIA BROTOEOL INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA CHARLES DICKENS, Nº 38  
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 20056-00 - RIO DE JANEIRO/RJ  
CNPJ: 14.668.278/0001-60  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009441  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPALAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EXPEDIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
- EMPRESA: FARMACIA COMERCIO DE FARMACIAS LTDA ME  
ENDEREÇO: RUA LUZ ARNALDO GOMES 111 N.º 40  
BAIRRO: CENTENÁRIO DA EMANCIPAÇÃO CEP: 1304670 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP  
CNPJ: 14.638.924/0001-50  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009272  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.786, DE 2 DE AGOSTO DE 2013

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de seus atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006.

Considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

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

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES  
ANEXO

- EMPRESA: CIROMOXEN COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA  
ENDEREÇO: Rua Thomazs Kara, 287 - sala 210 - Pône Office 23  
BAIRRO: Graça Vinosa CEP: 85709-06 - COITIA/SP  
CNPJ: 12.419.664/0001-41  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009245  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR CORRELATOS  
DISTRIBUIR CORRELATOS  
EXPEDIR CORRELATOS
- EMPRESA: MICROLASER COMERCIO E SERVIÇOS LTDA  
ENDEREÇO: RUA LACTES QD. 06 LOTE 09 Nº 122  
BAIRRO: JD. PLANALTO CEP: 74330-00 - GOMINÍO/GO  
CNPJ: 05.448.124/0001-11  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009246  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR CORRELATOS  
DISTRIBUIR CORRELATOS  
EXPEDIR CORRELATOS
- EMPRESA: Sampaio & Sampaio LTDA ME  
ENDEREÇO: Av. Presidente Dutra, Nº 1921  
BAIRRO: Itacema CEP: 55025165 - VITÓRIA DA CONSOLIDAÇÃO/PA  
CNPJ: 17.213.200/0001-80  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009247  
ATIVIDADE/CLASSE  
COMERCIALIZAR CORRELATOS
- EMPRESA: VALEMIKO COMERCIAL DE MATERIAIS HOSPITALARES E CIRURGICOS LTDA  
ENDEREÇO: avenida cam. km. 2199  
BAIRRO: bosque dos casapros CEP: 42235401 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP  
CNPJ: 01.164.466/0001-10  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009248  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR CORRELATOS  
DISTRIBUIR CORRELATOS  
EXPEDIR CORRELATOS
- EMPRESA: OPTON MATERIAIS ORTOPÉDICOS LTDA  
ENDEREÇO: AV. PRESIDENTE KENNEDY, 1341 SALA 34  
BAIRRO: CANDELAS CEP: 54420-000 - JARAGUÁ DO SUL/SC  
CNPJ: 14.369.296/0001-69  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009249  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR CORRELATOS  
DISTRIBUIR CORRELATOS  
EXPEDIR CORRELATOS
- EMPRESA: ZIRCOMAX IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
ENDEREÇO: RUA ANTONIO MANOEL MOREIRA Nº 187 SALA 01  
BAIRRO: FAZENDA CEP: 83000-00 - ITAJAÍ/SC  
CNPJ: 15.001.533/0001-70  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009250  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR CORRELATOS  
DISTRIBUIR CORRELATOS  
EXPEDIR CORRELATOS
- EMPRESA: CLASSIC LOGÍSTICA E TRANSPORTES DE SERVIÇOS LTDA  
ENDEREÇO: Rua Itapicaba, 361  
BAIRRO: Vila Rosalia CEP: 9704120 - GUARULHOS/SP  
CNPJ: 11.721.979/0001-43  
PROCESSO: 2531.15612/2012-41 AUTORIZAÇÃO: 2009251  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR CORRELATOS
- EMPRESA: Rodovias Nasa Ltd  
ENDEREÇO: Rua Fernando Cândido Razzetti, 1725  
BAIRRO: Jardim Açaí Bela Vista CEP: 13700-000 - SÃO SEBASTIÃO DO PARAISSÓGU

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/detalhes.html>, pelo código 0161011909540121

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2, de 24.8.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Campo Cuiabá 87-B  
Autenticação Digital  
Cód. Autenticação: 2195030918047130351-3; Data: 03/08/2013 11:01:30  
Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
Confira os dados do ato em: <http://portal.digital.com.br>

ção-RE nº 4.458, de 29 de novembro de 2013, J. nº 233, de 2 de dezembro de 2013, Seção 1, to Pág. 91,

PROATIVA PASSAGENS E CARGAS LTDA O: RUA FRANCISCO DE SOUZA E MELO

111.080/0001-49 O: 25351.660477/2008-55

111.080/0001-49 O: 25351.660477/2008-55

PROATIVA PASSAGENS E CARGAS LTDA O: RUA SETE DE MARÇO, Nº 105

BONSUCESSO CEP: 21043030 - RIO DE JA

111.080/0001-49 O: 25351.660477/2008-55

RENOVAÇÃO: 25/5/2014

PROATIVA PASSAGENS E CARGAS LTDA O: RUA SETE DE MARÇO, Nº 105

ção - RE nº 1.164, de 28 de março de 2013, Oficial da União nº 61, de 01 de abril de 2013, e em suplemento ANVISA, página 114:

DRE BIOMEDICAL, LLC MAN BOULEVARD - CHASKA - MN 55318

TEK PRODUTOS OTI- CNPJ: 58.652.728/0001-88

Práticas de Fabricação para os produtos: fabricados na planta acima mencionada, de acordo com as regras de classificação definidas na Resolução nº 255 de outubro de 2001.

DRE BIOMEDICAL, LLC MAN BOULEVARD - CHASKA - MN 55318

TEK PRODUTOS OTI- CNPJ: 58.652.728/0001-88

Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

fabricados na planta acima mencionada, de acordo com as regras de classificação definidas na Resolução nº 255 de outubro de 2001.

ção-RE nº 477, de 14 de fevereiro de 2014, publicada no Diário Oficial da União nº 189, de 30 de setembro de 2013, seção 1, página 71 e em suplemento da seção 1, página 164, por solicitação da empresa Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 02.685.377/0001-57.

CANTINHO DA MAMÃE LOCAÇÃO DE

O DE ARTIGOS INFANTIS LTDA-ME O: RUA REPÚBLICA DO IRAQUE 1195 CAMPO BELO CEP: 04611002 - SÃO PAUL

118.115/0001-50 O: 25351.280953/2009-77

CANTINHO DA MAMÃE LOCAÇÃO DE O DE ARTIGOS INFANTIS LTDA-ME O: RUA OTAVIO TARQUINIO DE SOUZA,

PROCESSO: 25351.280953/2009-77 AUTORIZ/MS: 402

Na Resolução RE nº 2.571, de 11 de julho de 2014, publicada no Diário Oficial da União nº 132, de 14 de julho de 2014, seção 1, página 62 e em suplemento da seção 1, página 111; por solicitação da empresa Actavis Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 33.150.764/0001-12.

Empresa Importadora: Arrow Farmacêutica Ltda. Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda.

Na Resolução-RE nº 652, de 20 de fevereiro de 2014, publicada no D.O.U. nº 38, de 24 de fevereiro de 2014, Seção 1, Pág. 69 e Suplemento Pág. 188,

EMPRESA: COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENSE LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA 62 A. Nº 419 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 13506056 - RIO CLARO/SP

CNPJ: 67.729.178/0001-49 PROCESSO: 25351.490723/2012-61

VALIDADE: 20/4/2013 à 20/4/2014 PROTOCOLO PRÓX. RENOVAÇÃO: 20/1/2014 à 20/2/2014

ATIVIDADE/ CLASSE ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

TRANSPORTAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENSE LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA 62 A. Nº 419 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 13506056 - RIO CLARO/SP

CNPJ: 67.729.178/0001-49 PROCESSO: 25351.490723/2012-61

VALIDADE: 20/4/2013 à 20/4/2014 PROTOCOLO PRÓX. RENOVAÇÃO: 20/1/2014 à 20/2/2014

ATIVIDADE/ CLASSE ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

TRANSPORTAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENSE LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA 62 A. Nº 419 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 13506056 - RIO CLARO/SP

CNPJ: 67.729.178/0001-49 PROCESSO: 25351.490723/2012-61

VALIDADE: 20/4/2013 à 20/4/2014 PROTOCOLO PRÓX. RENOVAÇÃO: 20/1/2014 à 20/2/2014

ATIVIDADE/ CLASSE ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

TRANSPORTAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENSE LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA 62 A. Nº 419 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 13506056 - RIO CLARO/SP

Na Resolução-RE nº 917, de 14 de março de 2014, publicada no D.O.U. nº 51, de 17 de março de 2014, Seção 1, Suplemento Pág. 78 à 79,

EMPRESA: COSMEFRANCE IMPORTADO BUIDORA

EIRELI - ME ENDEREÇO: Avenida Anita Garibaldi 2480 BAIRRO: boa vista CEP: 82210000 - CURITIBA

CNPJ: 18.065.934/0001-77 PROCESSO: 25351.043531/2014-53

ATIVIDADE/ CLASSE ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUME DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUME DE HIGIENE EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

IMPORTAR: PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COSMEFRANCE IMPORTADO BUIDORA EIRELI - ME

ENDEREÇO: Avenida Anita Garibaldi 2480 BAIRRO: boa vista CEP: 82210000 - CURITIBA

CNPJ: 18.065.934/0001-77 PROCESSO: 25351.043531/2014-53

ATIVIDADE/ CLASSE ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUME DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUME DE HIGIENE EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COSMEFRANCE IMPORTADO BUIDORA EIRELI - ME

ENDEREÇO: Avenida Anita Garibaldi 2480 BAIRRO: boa vista CEP: 82210000 - CURITIBA

CNPJ: 18.065.934/0001-77 PROCESSO: 25351.043531/2014-53

ATIVIDADE/ CLASSE ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUME DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUME DE HIGIENE EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COSMEFRANCE IMPORTADO BUIDORA EIRELI - ME

ENDEREÇO: Avenida Anita Garibaldi 2480 BAIRRO: boa vista CEP: 82210000 - CURITIBA

CNPJ: 18.065.934/0001-77 PROCESSO: 25351.043531/2014-53

ATIVIDADE/ CLASSE ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUME DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUME DE HIGIENE EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COSMEFRANCE IMPORTADO BUIDORA EIRELI - ME

ENDEREÇO: Avenida Anita Garibaldi 2480 BAIRRO: boa vista CEP: 82210000 - CURITIBA

CNPJ: 18.065.934/0001-77 PROCESSO: 25351.043531/2014-53

Na Resolução RE nº 3.624, de 27 de Setembro de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº 189, de 30 de Setembro de 2013, seção 1, página 71 e em suplemento da seção 1, página 164, por solicitação da empresa Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 02.685.377/0001-57.

EMPRESA SOLICITANTE: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57

EMPRESA SOLICITANTE: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.300-3

AUTORIZAÇÃO ESPECIAL N.º: J.20.167-1

EMPRESA CERTIFICADA: Sanofi Winthrop Indústria

ENDEREÇO: 30-36, Avenue Gustave Eiffel, 37100 - Tours

PAÍS: França

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Forma(s) Farmacêutica(s):

Na Resolução RE nº 4.053, de 25 de outubro de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº 209, de 28 de outubro de 2013, Seção 1, página 72 e em suplemento da seção 1, página 164, por solicitação da empresa Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 02.433.631/0001-20.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

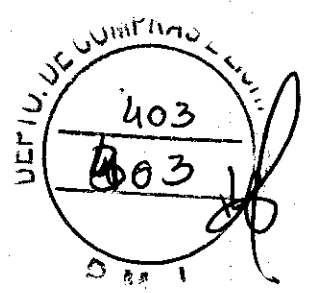
EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

EMPRESA SOLICITANTE: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS Autenticação Digital



ANEXO

EMPRESA: MEDICAL TRADE DE MARICÁ COMERCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA
ENDERECO: RUA MANOEL ANTONIO DOS SANTOS S/N, LOTE 02, QUADRA 04
BAIRRO: BOA VISTA CEP: 24900009 - MARICÁ/RJ
CNPJ: 04.255.249/0001-07
PROCESSO: 25351.001672/2003-34
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no art. 2º, § 2º, inciso II, da Resolução-RDC 204/06...

RESOLUÇÃO - RE Nº 479, DE 14 DE FEVEREIRO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: TELA COMERCIAL DE MATERIAL DE LIMPEZA E HIGIENE LTDA-EPP
ENDERECO: R SALVADOR PADILHA GIMENES 202
BAIRRO: VILA SANTA MARIA, BAIRRO DO LI CEP: 02562130 - SÃO PAULO-SP
CNPJ: 12.220.603/0001-77
PROCESSO: 25351.009835/2011-33 AUTORIZAÇÃO: 3.046813
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, SANEANTE DOMIS, DISTRIBUIR, SANEANTE DOMIS, EXPEDIR, SANEANTE DOMIS

EMPRESA: COMERCIAL CIRURGICA ROCCLARENSE LTDA
ENDERECO: AVENIDA 62 A, Nº 419
BAIRRO: JARDIM AMERICA CEP: 13506056 - RIO CLARO/SP
CNPJ: 67.729.178/0001-49
PROCESSO: 25351.400739/2012-48 AUTORIZAÇÃO: 3.055191
VALIDADE: 20/4/2013 a 20/4/2014
PROTOCOLO PROX. RENOVAÇÃO: 20/1/2014 a 20/2/2014
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, SANEANTE DOMIS, DISTRIBUIR, SANEANTE DOMIS, EXPEDIR, SANEANTE DOMIS, TRANSPORTAR, SANEANTE DOMIS

EMPRESA: BONDAN E BONDAN LTDA - EPP
ENDERECO: Rua José do Patrocinio, 915
BAIRRO: Vila Fortes CEP: 85865129 - FOZ DO IGUAÇU/PR
CNPJ: 01.277.578/0001-52
PROCESSO: 25351.172588/2012-45 AUTORIZAÇÃO: 3.054392
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, SANEANTE DOMIS, DISTRIBUIR, SANEANTE DOMIS, EXPEDIR, SANEANTE DOMIS, IMPORTAR, SANEANTE DOMIS

EMPRESA: ESTRELA QUIMICA INDUSTRIAL LTDA
ENDERECO: RUA PROJETA DA D, Nº 43
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 15825000 - PARÁSO-SP
CNPJ: 60.497.260/0001-46
PROCESSO: 25000501389 AUTORIZAÇÃO: 3.011237
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, SANEANTE DOMIS, DISTRIBUIR, SANEANTE DOMIS, EMPALMAR, SANEANTE DOMIS, FABRICAR, SANEANTE DOMIS, PRODUIR, SANEANTE DOMIS, TRANSPORTAR, SANEANTE DOMIS

EMPRESA: GLOBO DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA
ENDERECO: Avenida Getúlio Vargas 2775 Tubarão SC
BAIRRO: Centro CEP: 88704300 - TUBARÃO/SC
CNPJ: 80.994.866/0001-02
PROCESSO: 25024.005278/95-24 AUTORIZAÇÃO: 3.018127
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR, SANEANTE DOMIS, EMPALMAR, SANEANTE DOMIS, FABRICAR, SANEANTE DOMIS, PRODUIR, SANEANTE DOMIS, TRANSPORTAR, SANEANTE DOMIS

RESOLUÇÃO - RE Nº 468, DE 14 DE FEVEREIRO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Indefere o Pedido de Alteração na Autorização de Funcionamento de Empresas de Saneantes Desembaratados, constantes no anexo desta Resolução.

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: GLOBAL QUIMICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - ME
ENDERECO: RUA TANGIARA, QD 06 LT 14 E 15
BAIRRO: JARDIM RIO GRANDE CEP: 74982560 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 04.807.399/0001-78
PROCESSO: 25351.001253/2004-83

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2006. A empresa não encaminhou a documentação necessária: Certificação, Anotação em nome de regularidade técnica emitida pelo conselho de classe do responsável técnico da empresa.

EMPRESA: SOQUIMICA LABORATORIOS LTDA
ENDERECO: AVENIDA DR. JANIO QUADROS, Nº 200
BAIRRO: DIST. IND. ULYSSES GUIMARÃES CEP: 15092602 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
CNPJ: 59.228.268/0001-74
PROCESSO: 25000409092108

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2006. O formulário de pedido e documentação anexada se refere à concessão da Autorização de Funcionamento - AFE para a atividade de fabricar saneantes, defendendo do assunto mencionado (implantação de atividades na AFE) de produtos para a saúde.

RESOLUÇÃO - RE Nº 481, DE 14 DE FEVEREIRO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Cancelar o pedido a atividade/classe da Autorização de Funcionamento das Empresas de Produtos para Saúde, constantes do anexo desta Resolução.

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: IMPLANT MEDIC IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDERECO: ALAMEDA RIO NEGRO 1030, SALA 1061
BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 06454999 - BARUERI/SP
CNPJ: 09.212.024/0001-49

PROCESSO: 25351.230222/2009-71 AUTORIZAÇÃO: 3.065707
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, CORRELATO DISTRIBUIR, CORRELATO EXPEDIR, CORRELATO IMPORTAR, CORRELATO

RESOLUÇÃO - RE Nº 482, DE 14 DE FEVEREIRO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

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

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: MEDLINE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDERECO: RUA LEONOR ALVIM, Nº 48
BAIRRO: JARDIM LELIANS CEP: 04002190 - SÃO PAULO-SP
CNPJ: 08.591.581/0001-83
PROCESSO: 25351.010689/2014-01 AUTORIZAÇÃO: 2.072536

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE, DISTRIBUIR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EXPEDIR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE, EXPORTAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

IMPORTAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: NATURALIAHY COSMETICOS LTDA - ME
ENDERECO: AV. DAS NAÇÕES, 2612
BAIRRO: 2 DISTR. IND. DE VOTUCO C CASTR CEP: 15502030 - VOTUPORANGA/SP
CNPJ: 14.001.427/0001-19
PROCESSO: 25351.178881/2013-01 AUTORIZAÇÃO: 2.072462

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE, DISTRIBUIR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPALMAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EXPEDIR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

FABRICAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

FRACIONAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

REEMBALAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: COMERCIO E INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LIMA E LINS LTDA - EPP
ENDERECO: RUA S S/N LOT CANTO DO MAINÁ
BAIRRO: CIDADE UNIVERSITARIA CEP: 57073485 - MACEIÓ/AL
CNPJ: 14.523.424/0001-45
PROCESSO: 25351.34440E/2013-06 AUTORIZAÇÃO: 2.072559

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, PRODUTOS DE HIGIENE

DISTRIBUIR, PRODUTOS DE HIGIENE

EMPALMAR, PRODUTOS DE HIGIENE

EXPEDIR, PRODUTOS DE HIGIENE

FABRICAR, PRODUTOS DE HIGIENE

REEMBALAR, PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: BEBE SAUDE LTDA
ENDERECO: RUA SAMPAIO VIANA, 75, CONJ. 801, ANDAR 5
BAIRRO: PARAÍSO CEP: 04004600 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 02.729.057/0001-24
PROCESSO: 25351.142132/2013-11 AUTORIZAÇÃO: 2.072571

ATIVIDADE/CLASSE: DISTRIBUIR, PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

IMPORTAR, PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: Logística para Saúde Ltda - ME
ENDERECO: Rua General Canabarro, nº 193
BAIRRO: Saúde CEP: 04143040 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 16.516.706/0001-00
PROCESSO: 25351.745230/2013-12 AUTORIZAÇÃO: 2.072315

ATIVIDADE/CLASSE: TRANSPORTAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - ME
ENDERECO: ST SIA TRÊCHO 3 LOTES 2010/2020, 8N, 1 ANDAR ED. MIRAN
BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL CEP: 71200030 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 03.967.408/0001-98
PROCESSO: 25351.632296/2013-17 AUTORIZAÇÃO: 2.072476

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE

DISTRIBUIR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE

EXPEDIR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE

EMPRESA: sponter transportes ltda-me
ENDERECO: AVENIDA DA ALDEIA 800 - ALDEIA DE BARUERI
BAIRRO: JARDIM IRACEMA CEP: 06440000 - BARUERI/SP
CNPJ: 06.864.496/0001-68
PROCESSO: 25351.481467/2012-18 AUTORIZAÇÃO: 2.072519

VALIDADE: 3/12/2013 a 3/12/2014
PROTOCOLO PROX. RENOVAÇÃO: 4/9/2014 a 4/9/2014
ATIVIDADE/CLASSE: TRANSPORTAR, COSMÉTICOS

EMPRESA: XINGU DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP
ENDERECO: RUA RIO XINGU Nº 251A
BAIRRO: RIACHO DAS PEDRAS CEP: 3226290 - CONTAGEM/MG
CNPJ: 13.821.325/0001-87
PROCESSO: 25351.014789/2014-18 AUTORIZAÇÃO: 2.072550

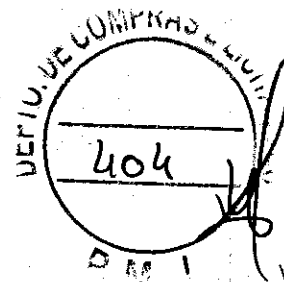
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - Autenticação Digital - Cód. Autenticação: 21950309181047130351.7; Data: 03/02/2018 11:01:30

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes\*.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **03/09/2018 13:43:52 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração:** 1067324

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **03/09/2019 11:01:43 (hora local)**.

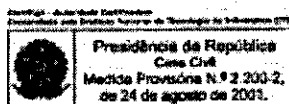
**1Código de Autenticação Digital:** 21950309181047130351-1 a 21950309181047130351-8

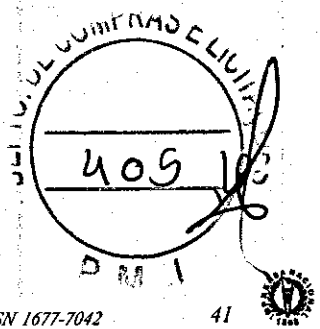
**2Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b3137c2862f449308fa9567b876bde92e46f4d1f13aceedd6ba9dea96c80733f08c5f6ecd29a0eb234459190c  
a51c16dd172c5695b16670d130970c1f03f4e0bb3





ANEXO

EMPRESA: PISCINA FACIL LTDA
ENDEREÇO: RUA LAURO LINHARES, 438 SALA 7
BAIRRO: TRINDADE CEP: 88036000 - FLORIANÓPOLIS/SC
CNPJ: 10.879.917/0001-61
PROCESSO: 25351.588849/2016-01
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: ONCO PROD DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E ONCOLÓGICOS Ltda
ENDEREÇO: Rua tancredo neves 337
BAIRRO: são diogo I CEP: 29163267 - SERRA/ES
CNPJ: 04.307.650/0012-98
PROCESSO: 25351.588777/2016-02
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: DENTAL REALCE LTDA ME
ENDEREÇO: AE 20/21 SALA 17 ED. ALTERNATIVO CENTER
BAIRRO: CENTRAL CEP: 72405210 - GAMA/DF
CNPJ: 07.554.300/0001-61
PROCESSO: 25351.241851/2016-14
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2137789/16-8, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 20/2005. É de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4 e 5 da RDC 20/2005.

EMPRESA: MD Farmaceutica Eireli me
ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE TANCREDO NEVES Nº 3313
BAIRRO: CASTELO CEP: 31330430 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 18.848.764/0002-88
PROCESSO: 25351.250336/2016-50
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2139031/16-2, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 20/2005. A empresa não realizou o pedido de Autorização de Funcionamento para correlatos na matriz.

Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 139, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: ONCO PROD DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E ONCOLÓGICOS Ltda
ENDEREÇO: Rua tancredo neves 337
BAIRRO: são diogo I CEP: 29163267 - SERRA/ES
CNPJ: 04.307.650/0012-98
PROCESSO: 25351.586201/2016-01 AUTORIZ/MS: 1.16177.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VETECIA LABORATÓRIOS PRODUTOS VETERINÁRIOS LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA ALFREDO RAMOS, 236
BAIRRO: CENTRO CEP: 12308420 - JACAREÍ/SP
CNPJ: 07.685.131/0001-07
PROCESSO: 25351.579687/2016-02 AUTORIZ/MS: 1.16178.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: BASCEL SOLUÇÕES LTDA - EPP
ENDEREÇO: RODOVIA PR 180, KM 02, Nº 450
BAIRRO: ÁGUA BRANCA CEP: 85601970 - FRANCISCO BELTRÃO/PR

CNPJ: 21.515.353/0001-02
PROCESSO: 25351.588054/2016-03 AUTORIZ/MS: 1.16173.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MIX COMERCIO LTDA ME
ENDEREÇO: AV. BELA VISTA, QD.67, LT.02, SALA 01
BAIRRO: VILA SANTO ANTONIO CEP: 74905116 - APARICIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 02.921.711/0001-24
PROCESSO: 25351.586177/2016-04 AUTORIZ/MS: 1.16179.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: ROYAL MED HOSPITALAR LTDA - ME
ENDEREÇO: QUADRA 104 SUL, RUA SE 05, LOTE 20, CONJUNTO 03, SALA 09, Nº 19
BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77020018 - PALMAS/TO
CNPJ: 25.106.470/0001-65
PROCESSO: 25351.590893/2016-07 AUTORIZ/MS: 1.16176.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

Total de Empresas : 5

RESOLUÇÃO - RE Nº 141, DE 19 DE JANEIRO DE 2017
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:
Art. 1º. Indeferir o Pedido de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MASTERS SPECIALITY PHARMA
ENDEREÇO: RUA NOSSA SENHORA DE FATIMA, 385
BAIRRO: SANTA PAULA CEP: 09540100 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
CNPJ: 14.821.008/0001-23
PROCESSO: 25351.100375/2015-03 AUTORIZ/MS: 1.13706.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EXPORTAR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: BRASIL HOSP PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA - EPP
ENDEREÇO: AVENIDA ANA JANSEN Nº 1.040
BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 65076730 - SÃO LUÍSA/MA
CNPJ: 15.377.501/0001-69
PROCESSO: 25351.026566/2013-04 AUTORIZ/MS: 1.23304.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Mawdsleys Pharmaceuticals do Brasil Ltda
ENDEREÇO: Rua Cesar Augusto Dalcoquin nº 4.255, Sala 47, Galpão A
BAIRRO: JAGUARUNA PARK INDUSTRIAL CEP: 13820000 - JAGUARUNA/SP
CNPJ: 67.729.178/0004-91
PROCESSO: 25351.478975/2009-32 AUTORIZ/MS: 1.22375.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Mawdsleys Pharmaceuticals do Brasil Ltda
ENDEREÇO: Rua Cesar Augusto Dalcoquin nº 4.255, Sala 47, Galpão A
BAIRRO: Salsinhos CEP: 88311500 - ITAJAÍ/SC
CNPJ: 19.501.429/0002-71
PROCESSO: 25351.337713/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.15834.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: OURO FINO SAUDE ANIMAL LTDA.
ENDEREÇO: RODOVIA ANHANGUERA, SSP 330, S/N, KM 298
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 14080470 - CRAVINHOS/SP
CNPJ: 57.624.462/0001-05
PROCESSO: 25351.194988/2002-80 AUTORIZ/MS: 1.21206.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO
EMBALAR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO
EXPEDIR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO
FABRICAR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO

EMPRESA: IMCD BRASIL FARMACÊUTICOS IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E REPRESENTAÇÕES LTDA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR APRIGIO GONZAGA, Nº 675
BAIRRO: VILA SÃO PEDRO CEP: 04303001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 62.651.955/0001-66
PROCESSO: 25351.013490/01-37 AUTORIZ/MS: 1.20987.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 6

RESOLUÇÃO - RE Nº 141, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: LARA FARMA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA IPIRANGA, 628
BAIRRO: RENATO GONÇALVES CEP: 47806091 - BARREIRAS/BA
CNPJ: 11.304.902/0001-38
PROCESSO: 25351.588618/2016-08
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação do relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 142, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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

Art. 1º. Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DISTRIBUIDORA FARMACÊUTICA PARAÍBA LTDA
ENDEREÇO: RUA CASTRO ALVES Nº 106, LOTE 25, QUADRA 13
BAIRRO: LOTEAMENTO RECANTO DO POÇO CEP: 58310000 - CABEDELO/PB
CNPJ: 07.238.005/0001-04
PROCESSO: 25351.152045/2006-11
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A autorização objeto do pleiteamento encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

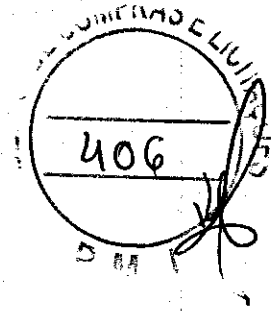
Total de Empresas : 1

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.878-0
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 21952709181608590528-1; Data: 27/09/2018 16:09:40
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>3</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **27/09/2018 16:11:32 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração:** 1085355

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **27/09/2019 16:09:53 (hora local)**.

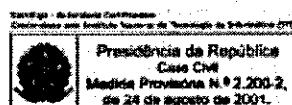
<sup>3</sup>**Código de Autenticação Digital:** 219527091816085590528-1

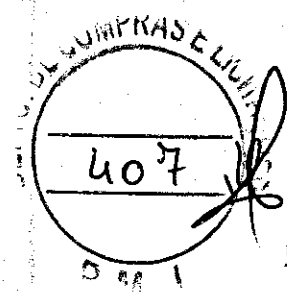
<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b4d4a5291e0da30585bb87275b891c7c62bef0227ec549cb102778d221bfc07548c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd404c7a1e79661b12607800d158af719d





ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: BIOEVOLUTION TECNOLOGIA - COMERCIO E SERVICOS DE EQUIPAMENTOS ELETRONICOS LTDA me  
ENDEREÇO: RUA BENEDITO BRANCO DE ABREU, 108  
BAIRRO: JD. DAS VERTENTES CEP: 05941090 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 08.276.678/0001-03  
PROCESSO: 25351.281549/2016-45 AUTORIZ/MZ:  
K78737017HYW (8.14035.1)  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EMBALAR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS  
FABRICAR: CORRELATOS  
REEMBALAR: CORRELATOS

EMPRESA: SUPERAÇÃO DISTRIBUIDORA LTDA EPP  
ENDEREÇO: RUA DULCE Nº799  
BAIRRO: centro CEP: 26545182 - NILÓPOLIS/RJ  
CNPJ: 09.266.890/0001-52  
PROCESSO: 25351.278658/2016-53 AUTORIZ/MZ:  
PY68MX9817L (8.14033.3)  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: FUNDAÇÃO DE TECNOLOGIA DO ESTADO DO ACRE  
ENDEREÇO: RODOVIA ESTRADA DA BORRACIA - KM 06 - SN - MARGEM DIREITA  
BAIRRO: ZONA RURAL CEP: 69930000 - XAPURJ/AC  
CNPJ: 34.790.153/0002-44  
PROCESSO: 25351.014299/2017-75 AUTORIZ/MZ:  
M8MIW424311 (8.14604.6)  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EMBALAR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS  
FABRICAR: CORRELATOS  
REEMBALAR: CORRELATOS

EMPRESA: ORTOPROTESES COMÉRCIO LTDA. ME  
ENDEREÇO: AV. OLAVO BILAC, 1093 - ANDAR A  
BAIRRO: São gerardo CEP: 60320000 - FORTALEZA/CE  
CNPJ: 18.922.139/0001-58  
PROCESSO: 25351.268016/2016-81 AUTORIZ/MZ:  
5311M57X15Y9 (8.14028.7)  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: EDVALDO BATISTA DOS SANTOS E EMBALAGENS E CIA LTDA  
ENDEREÇO: RUA MARIA DAS GRAÇAS DE AGUIAR CUNHA, 89  
BAIRRO: INACIO BARBOSA CEP: 49026010 - ARACAJU/SE  
CNPJ: 01.624.188/0001-37  
PROCESSO: 25351.590751/2016-02 AUTORIZ/MZ: 3.07207.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: COMERCIAL BOM TEMPO VARIEDADES LTDA - ME  
ENDEREÇO: AV JOAO DA ESCOCIA, 1250  
BAIRRO: nova botanica CEP: 59607330 - MOSSORÓ/RN  
CNPJ: 06.089.294/0001-56  
PROCESSO: 25351.432749/2016-03 AUTORIZ/MZ: 3.07203.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: Novaessência Ltda - ME  
ENDEREÇO: Rodovia João Marcelo, 637 ICR 357  
BAIRRO: VILA SAO JOSE CEP: 88820000 - IÇARA/SC  
CNPJ: 17.743.283/0001-64  
PROCESSO: 25351.590706/2016-06 AUTORIZ/MZ: 3.07205.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
EMBALAR: SANEANTE DOMIS.  
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
FABRICAR: SANEANTE DOMIS.  
FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: vilarton importação de saneantes ltda - me  
ENDEREÇO: SBS Quadra 2, n. 12, Bloco e, sala w13  
BAIRRO: asa sul CEP: 70070120 - BRASÍLIA/DF  
CNPJ: 26.645.373/0001-03  
PROCESSO: 25351.575303/2016-07 AUTORIZ/MZ: 3.07206.2

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
IMPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA SANTA PAULA LTDA ME  
ENDEREÇO: RUA CAJUEIRO 335 GALPÃO  
BAIRRO: SANTA PAULA I CEP: 29126160 - VILA VELHA/ES  
CNPJ: 17.364.470/0001-37  
PROCESSO: 25351.588060/2016-08 AUTORIZ/MZ: 3.07204.5  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

Total de Empresas : 53

**RESOLUÇÃO - RE Nº 136, DE 19 DE JANEIRO DE 2017**  
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:  
Art. 1º. Alterar a Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.  
Art. 2º. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.  
**JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO**

ANEXO

EMPRESA: ROFAMS IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PERFUMES E COSMÉTICOS EIRELI  
ENDEREÇO: RUA MANOEL LEOPOLDINO 120  
BAIRRO: ARAES CEP: 78005550 - CUIABÁ/MT  
CNPJ: 06.126.311/0001-88  
PROCESSO: 25351.259743/2007-10 AUTORIZ/MZ: 2.04544.2  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: BRASIL SUL INDUSTRIA, COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE COSMÉTICOS EIRELI - ME  
ENDEREÇO: R ANTONIO GROSSI 226  
BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL CEP: 12970000 - PIRACAJA/SP  
CNPJ: 63.972.608/0001-06  
PROCESSO: 25351.068312/2003-12 AUTORIZ/MZ: 2.03662.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: VERTEX FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA.  
ENDEREÇO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2  
BAIRRO: JARDIM MARGARIDA CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP  
CNPJ: 21.798.065/0001-02  
PROCESSO: 25351.177998/2015-12 AUTORIZ/MZ: 2.07978.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: INNIX COMERCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA - ME  
ENDEREÇO: R MAMORE, nº 564 PISO 1  
BAIRRO: BOM RETIRO CEP: 01128020 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 20.124.126/0001-85  
PROCESSO: 25351.464953/2015-50 AUTORIZ/MZ: 2.08227.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: LABORATÓRIO BEL QUÍMICA LTDA EPP  
ENDEREÇO: Av. Cachoeira 463  
BAIRRO: VILA PINDORAMA CEP: 06413000 - BARUERI/SP  
CNPJ: 71.530.075/0001-22  
PROCESSO: 1209895 AUTORIZ/MZ: 2.02090.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE

EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
EXPORTAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
IMPORTAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: MASTERS SPECIALITY PHARMA  
ENDEREÇO: RUA NOSSA SENHORA DE FATIMA, 385  
BAIRRO: SANTA PAULA CEP: 09540100 - SÃO CAETANO DO SUL/SP  
CNPJ: 14.821.008/0001-23  
PROCESSO: 25351.480902/2012-28 AUTORIZ/MZ: 1.09453.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EXPORTAR: MEDICAMENTO  
IMPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: BRASIL HOSP PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA - EPP  
ENDEREÇO: AVENIDA ANA JANSEN Nº 1.040  
BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 65076730 - SÃO LUÍS/MA  
CNPJ: 15.377.501/0001-69  
PROCESSO: 25351.026547/2013-93 AUTORIZ/MZ: 1.09488.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: IMCD BRASIL FARMACÉUTICOS IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E REPRESENTAÇÕES LTDA  
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR APRÍGIO GONZAGA, Nº 675  
BAIRRO: VILA SÃO PEDRO CEP: 04030001 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 62.651.955/0001-66  
PROCESSO: 25000.013578/80 AUTORIZ/MZ: 1.00982.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA  
ENDEREÇO: PC EMILIO MARCONATO N 1000 GALPAO G22  
BAIRRO: JAGUARIUNA PARK INDUSTRIAL CEP: 13820000 - JAGUARIUNA/SP  
CNPJ: 67.729.178/0004-91  
PROCESSO: 25351.620455/2014-00 AUTORIZ/MZ:  
99Y38YAW6L7 (8.11220.0)  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS  
TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: DRAKKAR INDUSTRIA DE DESCARTÁVEIS E EPI LTDA-ME  
ENDEREÇO: Rua Cuiabá 250  
BAIRRO: Alto da Mooca CEP: 03183000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 55.212.955/0001-02  
PROCESSO: 25351.297892/2015-06 AUTORIZ/MZ: 7323194462YY (8.12122.8)  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS  
EXPORTAR: CORRELATOS  
IMPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: EMPRESA POTIGUAR DE SÍNTESE - EPOS - LTDA  
ENDEREÇO: RUA CEL. JOSÉ GUIMARÃES 151  
BAIRRO: LAGOA NOVA CEP: 59054795 - NATAL/RN  
CNPJ: 12.503.022/0001-53  
PROCESSO: 25351.481501/2011-06 AUTORIZ/MZ:  
GMSWM2619185 (8.07924.3)  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: NEUROFLEX COMÉRCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA - EPP  
ENDEREÇO: RUA FREI MATIAS TEVES, Nº 280 - SALAS 109/111  
BAIRRO: ILHA DO LEITE CEP: 50070465 - RECIFE/PE  
CNPJ: 09.171.371/0001-00  
PROCESSO: 25351.484077/2009-07 AUTORIZ/MZ: P758M4064218 (8.05584.6)  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

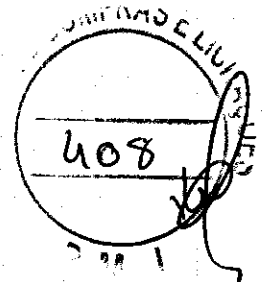
Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201701230039

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.878-0  
Autenticação Digital  
De acordo com os artigos 1º, 6º e 7º inc. V 8º, 9º, 41 e 42 da Lei Federal 8.000/1994 e Art. 6º Inc. XII do Lei Estadual 8.721/2008 e Resolução do Conselho Superior do Poder Judiciário, nº 09, de 2006, que dispõe sobre o documento assinado digitalmente e a cópia deste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
Cód. Autenticação: 21952709181608590579-1; Data: 27/09/2018 16:09:38  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AH000192-UMAC  
Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
Bul. Valdez de Miranda Cordeiro  
Página 04 de 04  
Página 04 de 04

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888  
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA  
DE JOÃO PESSOA

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>1</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **27/09/2018 16:12:24 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração:** 1085354

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **27/09/2019 16:09:53 (hora local)**.

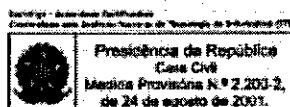
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21952709181608590579-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

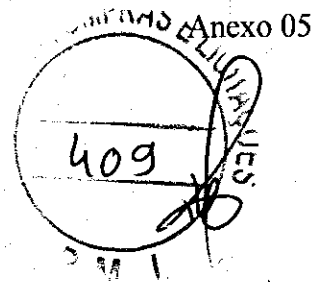
00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b4d4a5291e0da30585bb87275b891c7c6cf018ae5a4363379a473b012d1aa2f698c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd74d5f190e7340b3a1dfe837ad4bbcd12







À  
**PREFEITURA MUNICIPAL DE JAGUARIAÍVA – PR**  
**REF. AO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 045/2019**  
**PROCESSO Nº 62/2019**



**DECLARAÇÃO CONJUNTA**

A empresa Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda., com sede na Praça Emílio Marconato, nº 1000 – Galpão 22, Bairro Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif – Jaguariúna, São Paulo, CEP: 13.916-074, inscrita no CNPJ sob nº 67.729.178/0004-91 e Inscrição Estadual nº 395.060.142.110, por intermédio de sua representante legal, a Sra. Alessandra Fernanda Rigo Ferreira, portadora da Carteira de Identidade nº 40.693.871-4 SSP/SP e do CPF nº 369.371.578-51, e/ou a Sra. Joyce Kellen Teixeira de Lima Lombardi, portadora da Carteira de Identidade nº 40.830.000-0 SSP/SP e do CPF nº 358.186.108-96, e/ou o Sr. Marcos da Costa Santos, portador da Carteira de Identidade nº 38.913.123-4 SSP/SP e do CPF nº 438.630.998-50, DECLARAMOS:

1. Para fins de direito, que não fomos **declarados inidôneos** para licitar ou contratar com o poder público, em qualquer de suas esferas.
2. Que não existem  **fatos impeditivos** para participação deste procedimento licitatório.
3. Que nos comprometemos em **substituir nos prazos previstos** os produtos que estiverem fora dos padrões estabelecidos neste edital.
4. Que **não possuímos**, em nosso Quadro de Pessoal, **empregados menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e em qualquer trabalho, menores de 16 (dezesseis) anos**, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, em observância à Lei Federal nº 9854, de 27.10.99, que acrescentou o inciso V ao art. 27 da Lei Federal nº 8666/93.
5. Que **conhece todos os termos da licitação**, bem como tomou conhecimento de todas as especificações concernentes ao objeto da licitação, declarando ainda que **cumpre todos os requisitos exigidos**.

Jaguariúna, 17 de Abril de 2019

**COMERCIAL CIRÚRGICA  
RIOCLARENSE LTDA.**

Joyce Kellen Teixeira de Lima Lombardi  
Documentação/ Licitação  
RC: 40.230.000-0 CPF: 354.100.108-96

**67.729.178/0004-91**

**COMERCIAL CIRÚRGICA  
RIOCLARENSE LTDA**

Praça Emílio Marconato, nº 1000 - Galpão 22  
Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif

CEP: 13916-074

**JAGUARIÚNA - SP**

  
**Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.**

CEP: 13506-056 – Rio Claro – SP – CNPJ: 67.729.178/0001-49 – INSCR. EST. Nº 587.101.582.112 E INSCR. MUNICIPAL: 019117

Praça Emílio Marconato, 1000 – Galpão 22 – Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif

CEP: 13.916-074 – Jaguariúna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST Nº 395.060.142.110 E INSCR. MUNICIPAL: 550516029

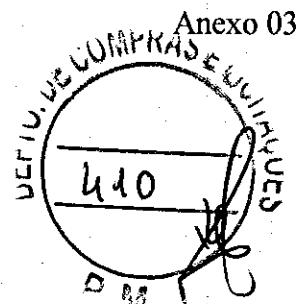
Rua Paulo Costa, 140 – Distrito Industrial – Jd. Piemont Sul – FONE (19) 3522-5800

CEP: 32.669.712 – Belim – MG – CNPJ: 67.729.178-0002-20 – INSCR. EST Nº 062.996.580.0021 E INSCR. MUNICIPAL: 1282010014

Avenida Joanna Rodrigues Jondral, 250 – Bloco 01 – Galpão 04 – Bairro Cilo 2 – Fone (19) 3522-5800



À  
**PREFEITURA MUNICIPAL DE JAGUARIAÍVA – PR**  
**REF. AO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 045/2019**  
**PROCESSO Nº 62/2019**



**DADOS DA EMPRESA**

Apresentamos nossa proposta corrigida do Pregão Eletrônico nº 45/2019, acatando todas as estipulações consignadas no respectivo Edital e seus anexos.

**1. IDENTIFICAÇÃO DO CONCORRENTE:**

**NOME DA EMPRESA:** Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.  
**CNPJ:** 67.729.178/0004-91 **INSCRIÇÃO ESTADUAL:** 395.060.142.110  
**REPRESENTANTE:** Joyce Kellen Teixeira de Lima Lombardi – Assistente de Licitação  
**CARTEIRA DE IDENTIDADE:** 40.830.000-0 **CPF:** 358.186.108-96  
**ENDEREÇO COMPLETO e TELEFONE:** Praça Emílio Marconato, nº 1000 – Galpão 22, Bairro Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif – Jaguariúna, São Paulo, CEP: 13.916-074

**BANCO:** 001 **C/C:** 700.000-6 **AGÊNCIA:** 5119-5 **CIDADE:** Piracicaba

**2. PREÇO (READEQUADO AO LANCE VENCEDOR)**

| Item   | Nome Comercial<br>Nome Genérico   | Fabricante<br>Obs. | Reg.Min.Saúde no<br>Portaria Cód.DCB | Quantidade Un. | Preço Unit.         | Preço Total      |
|--|---|--------------------|--------------------------------------|----------------|---------------------|------------------|
| 1000105  | BROMETO DE N-BUT COMP CX C/100AMP X 5ML<br>GEN<br>BROMETO DE N-BUTILESC 20MG,DIPIR SOD<br>12,5<br>BROMETO DE N-BUTILESCOPOLAMINA 4MG/ML +<br>DIPIRONA SODICA 500MG/ML | HIPOLABOR          | 1.1343.0121.003-5<br>02742012        | 8.000 AP       | 1,280               | 10.240,00        |
| Preço Unit.: Hum Real e Vinte e Oito Centavos    |   |                    |                                      |                |                     |                  |
| Preço Total: Dez Mil, Duzentos e Quarenta Reais  |   |                    |                                      |                |                     |                  |
|  |   |                    |                                      |                | <b>Total Geral:</b> | <b>10.240,00</b> |
| Total Geral : Dez Mil, Duzentos e Quarenta Reais |   |                    |                                      |                |                     |                  |

**VALIDADE DA PROPOSTA COMERCIAL:** 60 (sessenta) dias contados a partir da data da sessão pública do Pregão.

**67.729.178/0004-91**  
**COMERCIAL CIRÚRGICA**  
**RIOCLARENSE LTDA**  
 Praça Emílio Marconato, nº 1000 - Galpão 22  
 Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif  
 CEP: 13916-074  
**JAGUARIÚNA - SP**

Jaguariúna, 17 de Abril de 2019

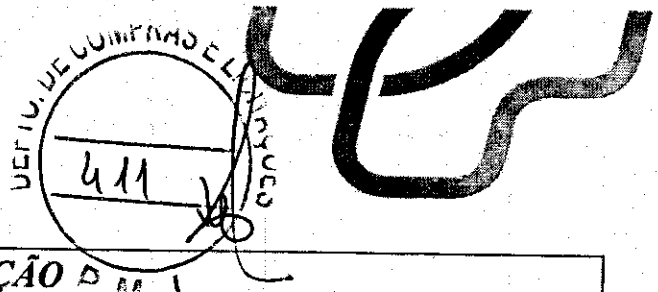
**COMERCIAL CIRURGICA**  
**RIOCLARENSE LTDA**

Joyce Kellen Teixeira de Lima Lombardi  
 Documentação/ Licitação  
 RG: 40.830.000-0 CPF: 358.186.108-96

**Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.**

COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.  
 Avenida 62-A, 419 – Jardim América – Fone (19) 3522-5800

Cep: 13506-056 – Rio Claro – SP – CNPJ: 67.729.178/0001-49 – INSCR. EST. Nº 587.101.582.112 E INSCR. MUNICIPAL: 019117  
 Praça Emílio Marconato, 1000 – Galpão 22 – Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif  
 CEP: 13.916-074 – Jaguariúna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST Nº 395.060.142.110 E INSCR. MUNICIPAL: 550516029



PROCURAÇÃO

Pelo presente instrumento de procuração a Outorgante confere poderes a Outorgada na forma a seguir:

OUTORGANTE: Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda., com matriz sediada à Avenida 62-A, nº 419 – Jardim América, na cidade de Rio Claro – SP, inscrita no CNPJ nº 67.729.178/0001-49, com Inscrição Estadual nº 587.101.582.112; e filiais: a) inscrita no CNPJ nº 67.729.178/0002-20, com Inscrição Estadual nº 062.996.580.0021, estabelecida à Rua Paulo Costa, nº 140, Distrito Industrial – Jardim Piemont Sul, na cidade de Betim – MG; b) inscrita no CNPJ nº 67.729.178/0004-91, com Inscrição Estadual nº 395.060.142.110, estabelecida na Praça Emílio Marconato, nº 1000, Galpão 22 – Bairro Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif, na cidade de Jaguariúna – SP; e c) inscrita no CNPJ nº 67.729.178/0005-72, com Inscrição Estadual nº 90770533-17, estabelecida na Avenida Joanna Rodrigues Jondral, nº 250, Bloco 01 – Galpão 04, Cilo 2 – Londrina – PR, neste ato representada por seu sócio proprietário, o Sr. Walter Prochnow Junior, portador da Carteira de Identidade nº 22.636.117-2 e do CPF nº 139.498.468-59, residente e domiciliado a Cidade de Rio Claro, Estado de São Paulo, na Rua 09 nº 1101, casa 18, Condomínio Villagio Urca.\*

OUTORGADOS: ALESSANDRA FERNANDA RIGO FERREIRA, brasileira, casada, Líder de Pregão Eletrônico, portadora da Carteira de Identidade nº 40.693.871-4 SSP/SP e do CPF nº 369.371.578-51, residente à Rua 10-MP, nº 385 – Parque Mãe Preta, na cidade de Rio Claro – São Paulo.\*

JOYCE KELLEN TEIXEIRA DE LIMA LOMBARDI, brasileira, casada, Assistente de Licitação, portadora da Carteira de Identidade nº 40.830.000-0 SSP/SP e do CPF nº 358.186.108-96, residente à Rua M-7, nº 1306 – Jardim Floridiana, na cidade de Rio Claro – São Paulo.\*

MARCOS DA COSTA SANTOS, brasileiro, solteiro, Assistente de Licitação, portador da Carteira de Identidade nº 38.913.123-4 SSP/SP e do CPF nº 438.630.998-50 residente à Rua 11-A, nº 1108, Vila Nova, na cidade de Rio Claro – São Paulo.\*

JUCILENE LOPES CAMARGO, brasileira, casada, Assistente de Licitação, portadora da Carteira de Identidade nº 43.825.050-3 SSP/SP e do CPF nº 304.231.428-60, residente à Rodovia Constantine Peruchi, Km 316, Condomínio Vila do Horto - Torre 16, Apartamento 54.\*

PODERES: Para representá-la junto aos órgãos da Administração Direita, os fundos especiais, as autarquias, as fundações públicas, as empresas públicas, as sociedades de economia mista e demais entidades controladas direta ou indiretamente pela União, Estados, Distrito Federal e Municípios, podendo assinar, retirar, incluir documentos, impetrar recursos, assinar livros de ata, assinar propostas e contratos, formular lances, negociar preços, impugnar e exercer qualquer outra atividade para os fins licitatório e tudo mais que se fizer necessário para o bom e fiel cumprimento do presente mandato.

Esta Procuração não confere qualquer exclusividade aos outorgados, tendo sua validade compreendida por um período de 12 (doze) meses.

Stamp of Tabelião de Notas e Protesto de Títulos e Letras, Rio Claro, SP. Includes text: 'ESTE TABELIONATO ESTÁ FILIADO À Central de Sinal Público Consulte www.censec.org.br' and 'Ana Paula de Souza Joaquim Escrevente Autorizada'.

Rio Claro – SP, 02 de Janeiro de 2019.

Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.
Walter Prochnow Junior
Sócio-Proprietário

Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.
Walter Prochnow Junior
Sócio - Proprietário
COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.
FONE: (19) 3522-5800 - vendas@rioclarense.com.br

Praça Emílio Marconato, 1000 – Galpão 22 – Núcleo Residencial, Jaguariúna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E

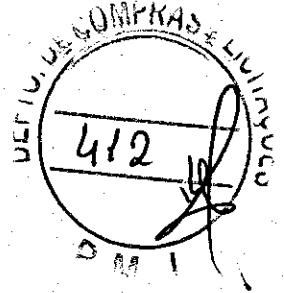
Rua Paulo Costa, 140 – Distrito Industrial – Jd. Piemont Sul, Betim – MG – CNPJ: 67.729.178-0002-20 – INSC. EST. Nº 062.996.580.0021

Avenida Joanna Rodrigues Jondral, 250 – Bloco 01 – Galpão 04 – E, Londrina – PR – CNPJ: 67.729.178/0005-72

Stamp of Cartório Azevedo Bastos, Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tabelionato de Notas – Código CNJ 00.870-9. Includes 'Autenticação Digital' and 'Código de Verificação: 21996201191536430843-1'.

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888  
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE  
JOÃO PESSOA**

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **02/01/2019 15:46:58 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração: 1142837**

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/01/2020 15:45:15 (hora local)**.

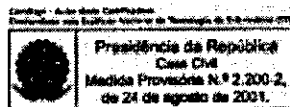
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21950201191536430643-1 a 21950201191536430643-2

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

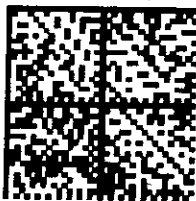
O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd324966c9d8cfc1b68b3b575aa499142275a6618b3b6f0f272354e2bbc5e9958c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16ddadc7f4a9c6791eea7294e8075f2d0751



UCM  
D.M.A.  
S. 12/19

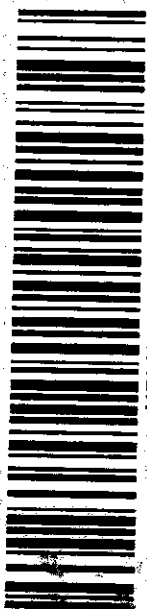


NF: 0

Pedido: 0

Peso (g): 0.

OH012300874BR



Nome Legível: \_\_\_\_\_

Documento: \_\_\_\_\_

Rubrica: \_\_\_\_\_

Destinatário: Prefeitura de Jaguaraiava  
Praça Izabel Branco, 142  
Centro  
84200-000 Jaguaraiava/PR

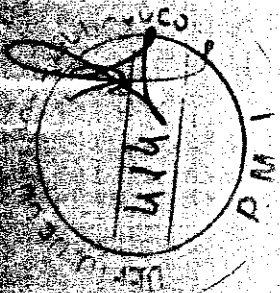


Obs: AC SETOR DE LICITAÇÕES -  
PE 045/2019 1ª

Remetente: ALTERNED MATERIAL MEDICÓ HOSPITALAR  
LTD A S.A.  
Estádio Boa Esperança, 2320 - 12115-000  
Furquim - Paraná  
R. 163-554, Rio do Sul - SC

Estado de Jaguariúna  
Município  
Cidade Alta  
ARIAMA  
: 76.910.900/0001-36

Nº 142  
CEP: 84.900-000  
U.F. PR



**do Processo:**

idade: Pregão Eletrônico (Registro Preços)

ro: 045/2019

ta Entrega: 17/04/2019 - 08:30:00 HS

Abertura: 17/04/2019 - 09:00:00 HS

**eúdo: 01 - PROPOSTA DE PREÇOS**



**ALTERMED**

MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

Estrada Boa Esperança, 2320 - Funderj

Rio do Sul / SC | CEP: 89.163-554

CNPJ: 00.802.002/0001-02 | I.E: 25.37

Fax: (47) 3520.9004

Fone: (47) 3520.9000



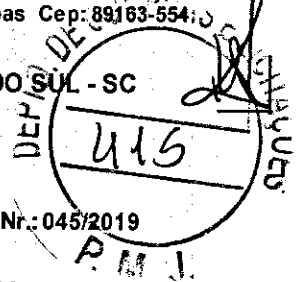
**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

A  
Município de Jaguariava - 2136  
Praça Isabel Branco  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

RIO DO SUL - SC



Proposta Referente...

Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr.: 045/2019

Data Entrega..... : 17/04/2019

Horário Entrega... : 08:30

Rio do Sul (SC), 17 de Abril de 2019

| Item | Qtde  | U.M. | Descrição dos Produtos   | Registro ANVISA | Embalagem (Qtde CX) | Marca e/ou Fabricante | Nome Comercial e/ou Referência e/ou Modelo | R\$ Unitário | R\$ Total |
|------|-------|------|--|-----------------|---------------------|-----------------------|--|--------------|-----------|
| 34   | 720   | FRAS | Brometo de ipatrópio 0,25mg/ml -10ml   | 1134301620020   | 00200               | Hipolabor             | Hipolabor (generico)                       | 0,63000      | 453,60    |
| 35   | 120   | FRAS | Bromoprida 4mg/ml - gotas - 20 ml.   | 1624100150013   | 00096               | Mariol                | Mariol (generico)                          | 1,11000      | 133,20    |
| 57   | 50    | COMP | Cinazirina 25 mg - comprimido.   | 1558401870013   | 00030               | Neoquímica-brair      | Fluxon                                     | 0,17400      | 8,70      |
| 58   | 200   | COMP | Cinazirina 75 mg - comprimido.   | 1558401870021   | 00030               | Neoquímica-brair      | Fluxon                                     | 0,20800      | 41,60     |
| 63   | 10    | FRAS | Clonazepan - 2,5 mg/ml (1 gota = 0,1 mg) frasco com 20 ml  | 1542302550065   | 00050               | Geolab                | Geolab (generico)                          | 2,09000      | 20,90     |
| 69   | 1.000 | AMP  | Cloreto de sódio ( nacl) 20% amp   | 1559200040240   | 00200               | Samtec                | Samtec nacl 20%                            | 0,22000      | 220,00    |
| 76   | 30    | AMP  | Cloridrato de clonidina 150mcg/ml - 1ml invov  | 1029801930069   | 00030               | Cristalia             | Clonidin                                   | 8,34000      | 250,20    |
| 76   | 100   | AMP  | Cloridrato de petidina 50mg/ml ampola 2 ml   | 1049713390016   | 00025               | Uniao quimica         | Uniao quimica (generico)                   | 2,11000      | 211,00    |
| 79   | 200   | AMP  | Clorpromazina 5mg/ml 5 ml.   | 1038700640031   | 00050               | Hypofarma             | Clorpromazina (generico)                   | 1,07000      | 214,00    |
| 81   | 50    | COMP | Codeína 30mg - cx com 30 comprimidos.  | 1029801990029   | 00030               | Cristalia             | Codain                                     | 1,52000      | 76,00     |
| 122  | 250   | COMP | Fenobarbital 100 mg.   | 1049702850037   | 00200               | Uniao quimica         | Uniao quimica (generico)                   | 0,11600      | 29,00     |
| 123  | 5     | FRAS | Fenobarbital 4% - gotas  | 1049713300017   | 00090               | Uniao quimica         | Uniao quimica (generico)                   | 3,37000      | 16,85     |
| 126  | 20    | TUBO | Fibrinolisisa 1 u(lomils). desoxirribonuclease 666 und. cloranfenicol 10 mg. - bisnaga   | 1029800170109   | 00010               | Cristalia             | Supera fibrinase c/clora.                  | 39,90000     | 798,00    |
| 140  | 200   | AMP  | Haloperidol 5mg..  | 1029800200253   | 00200               | Cristalia             | Halo                                       | 1,02600      | 205,20    |
| 168  | 100   | FRAS | Soro manitol 250ml fr..  | 1004101220055   | 00048               | Fresenius             | Fresenius                                  | 4,20000      | 420,00    |
| 170  | 400   | COMP | Metformina 500 mg  | 1256801510061   | 00400               | Prati donaduzzi       | Prati (generico)                           | 0,13300      | 53,20     |
| 174  | 50    | FRAS | Metoclopramida gotas   | 1624100040031   | 00096               | Mariol                | Mariol (generico)                          | 0,69000      | 34,50     |
| 175  | 50    | COMP | Metoprolol, succinato 50 mg  | 1553700420086   | 00030               | Accord                | Accord (generico)                          | 1,13000      | 56,50     |
| 176  | 120   | TUBO | Metronidazol 500 mg/5 mg creme vaginal com aplicador   | 1071402320039   | 00050               | Sanval                | Sanval (generico)                          | 4,47000      | 536,40    |
| 180  | 60    | AMP  | Neostigmina 0.5mg/ml.  | 1049714060044   | 00050               | União química         | Normastig                                  | 1,00000      | 60,00     |
| 200  | 100   | AMP  | Pentoxifilina 20mg/ml  | 1049711670022   | 00050               | União química         | Vascer                                     | 2,08000      | 208,00    |
| 212  | 30    | FRAS | Permetrina 5% 80 ml  | 1476100110100   | 00050               | Nativita              | Permenati 50mg/ml                          | 3,36000      | 100,80    |
| 246  | 12    | FRAS | Sulfato ferroso gts.   | 1134300390072   | 00200               | Hipolabor             | Fersil                                     | 1,05000      | 12,60     |
| 252  | 20    | FRAS | Triglicerídeos de ácidos cáprico e caprílico, óleo de girassol clarificado, lecitina, palmitato de retinol, acetato de tocoferol e alfa-tocoferol. frasco de 100ml | 80451980191     | 00024               | Nutriex               | Nutriex                                    | 2,75000      | 55,00     |
| 253  | 30    | COMP | Varfarina 5mg c/ 10 comprimidos.   | 1049713230078   | 00030               | União química         | Uniao quimica (generico)                   | 0,22000      | 6,60      |

Total por Extenso: (quatro mil, duzentos e vinte e um reais e oitenta e cinco centavos \*\*\*\*\* )

Total Geral (R\$):

4.221,85

FONE: +55 (47) 3520 9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE 25.314.899-5 Insc.Municipal: 19313

licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

www.altermed.com.br

/Altermed

Nr.: 26383

Pág.: 00001



**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

A  
Município de Jaguariaíva - 2136  
Praça Isabel Branco  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAÍVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

RIO DO SUL - SC

Proposta Referente...

Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr.: 045/2019

Data Entrega..... : 17/04/2019

Horário Entrega... : 08:30 Rio do Sul (SC) 17 de Abril de 2019

VERI...  
416

| Item | Qtde | U.M. | Descrição dos Produtos | Registro ANVISA | Embalagem (Qtde CX) | Marca e/ou Fabricante | Nome Comercial e/ou Referência e/ou Modelo | R\$ Unitário | R\$ Total |
|------|------|------|------------------------|-----------------|---------------------|-----------------------|--|--------------|-----------|
|------|------|------|------------------------|-----------------|---------------------|-----------------------|--|--------------|-----------|

**Condições de Fornecimento:**

Condições de Pagamento..... : 30DD  
Frete..... : Incluso  
Prazo de Entrega..... : 5 dias  
Validade da Proposta..... : 60 dias

Aceitamos o fornecimento dos materiais acima relacionados com os preços e condições que propomos, sendo que os preços constantes na proposta compreendem todas as despesas (fretes, taxas, impostos, etc...), sendo, portanto, preço final.

*Handwritten signature*

Maicon Cordova Pereira  
Procurador

015.886.939-70

ALTERMED MAT. MED. HOSP. LTDA  
CNPJ: 00.802.002/0001-02  
Maicon Cordova Pereira  
Gerente Administrativo  
CPF: 015.886.939-70 - CRC/SC 02815710-4

*Handwritten signature*

FONE: +55 (47) 3520 9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE 25.314.899-5 Insc.Municipal: 19313

licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

www.altermed.com.br

f /Altermed

Nr.: 26383  
Pág.: 00002





**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

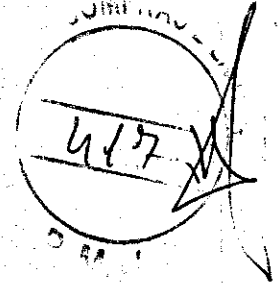
RIO DO SUL - SC

A

Município de Jaguariaiva  
Praça Isabel Branco, 142 - Cidade Alta  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAIVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

Licitação: 26383  
Documento: 20

Referente: Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr. 045/2019  
Data: 17/04/2019  
Horário: 08:30



## DECLARAÇÃO

Declaramos para os devidos fins e quem interessar possa que o preço proposto no presente processo licitatório compreende todas as despesas (frete, taxas, impostos, etc...), sendo, portanto, preço final, e que os produtos a serem entregues ficará(ao) sob a nossa inteira responsabilidade até sua entrega definitiva. Declaramos também que a Altermed Material Medico Hospitalar Ltda, possui conta corrente no Banco Itaú (341), na cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina, Agência número 8483, Conta Corrente número 06341-1, onde é cliente desde 01/1996, e que Maicon Cordova Pereira, Brasileiro, Casado, Gerente Administrativo, portador do CPF 015.886.939-70 e RG 3.242.195, residente e domiciliado a Rua Henrique Munzfeld, 130, Bairro Fundo Canoas, Cep: 89.163-554, Rio do Sul, SC, é representante legal da empresa de acordo com procuração pública registrada no Livro 179, folhas 94 e 95, no 2º Tabelionato de Notas e Protestos de Títulos, da comarca de Rio do Sul, estado de Santa Catarina. E por ser expressão de verdade firmo à presente.

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Maicon Cordova Pereira  
Procurador

RG: 3.242.195

CPF: 015.886.939-70

RIO DO SUL (SC), 17 de Abril de 2019

FONE: +55 (47) 3520 9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE 25.314.899-5

licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)





**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

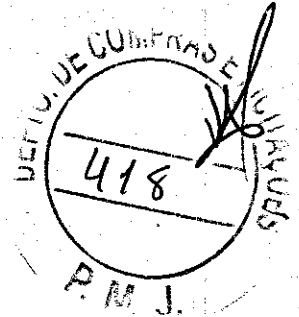
RIO DO SUL - SC

Licitação: 26383  
Documento: 148

A

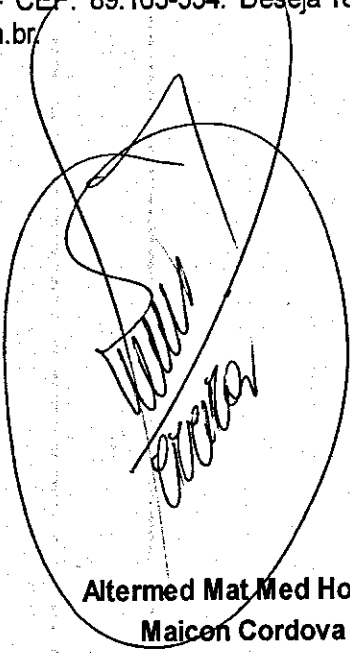
Município de Jaguariaíva  
Praça Isabel Branco, 142 - Cidade Alta  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAIVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

Referente: Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr. 045/2019  
Data: 17/04/2019  
Horário: 08:30



## DECLARAÇÃO

Razão Social: Altermed Material Médico Hospitalar LTDA. CNPJ: 00.802.002/0001-02 - IE: 25.314.899-5, I.M: 19313 Endereço: Estrada Boa Esperança, 2320 - Fundo Canoas. Cidade: Rio do Sul - CEP.: 89.163-554 - Estado: SC - Telefone: (47) 3520-9000 Fax: (47) 3520-9004 - E-mail: altermed@altermed.com.br / licitacoes@altermed.com.br. Banco: Banco Itaú - Agência: 8483 - Conta Corrente: 06341-1. Nome completo da pessoa que assinará o contrato: Maicon Cordova Pereira. Nacionalidade: Brasileiro. Estado Civil: Casado. Nascimento: 01/10/1978. Cargo que ocupa: Procurador. RG: 3.242.195 - CPF: 015.886.939-70. Endereço: Estrada Henrique Munzfeld - Fundo Canoas. Cidade: Rio do Sul - CEP: 89.163-554. Deseja receber o contrato através de: ( X ) E-mail ( ) Correio - contratos@altermed.com.br

  
Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Maicon Cordova Pereira  
Procurador  
RG: 3.242.195  
CPF: 015.886.939-70

RIO DO SUL (SC), 17 de Abril de 2019

**FONE: +55 (47) 3520 9000**

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE 25.314.899-5

licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)





**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

RIO DO SUL - SC

A

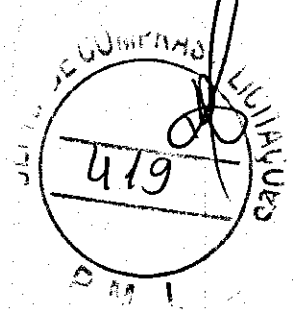
Município de Jaguariaíva  
Praça Isabel Branco, 142 - Cidade Alta  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAIVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

Referente: Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr. 045/2019

Data: 17/04/2019

Horário: 08:30

Licitação: 26383  
Documento: 89



## DECLARAÇÃO

Declaramos para os devidos fins e quem interessar possa que os objetos ofertados atendem todas as especificações descritas no presente processo licitatório, bem como atendem a todas as exigências técnicas mínimas, inclusive de garantia, prazos, formas e locais de entrega, quantidades, forma de pagamento, validade da proposta e que nos submetemos ao disposto pela Lei 8.666/93 e Diplomas Complementares, e que, se vencedor desta licitação, forneceremos o objeto da mesma pelo preço proposto e de acordo com as normas deste certame licitatório. E por ser expressão de verdade firmo o presente.

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Maicon Cordova Pereira

Procurador

RG: 3.242.195

CPF: 015.886.939-70

RIO DO SUL (SC), 17 de Abril de 2019

FONE: +55 (47) 3520 9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE: 25.314.899-5

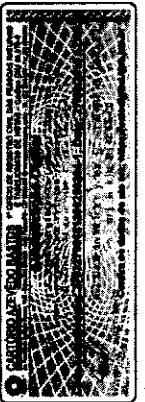
licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)



Escritura Pública protocolada sob o nº 15364 em data de 14/09/2016  
**PROCURAÇÃO BASTANTE QUE FAZ ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA. A MAICON CORDOVA PEREIRA, NA FORMA ABAIXO:** ...  
SAIBAM quantos este público instrumento de procuração bastante virem, que aos quatorze (14) dias do mês de setembro (09) do ano de dois mil e dezesseis (2016), nesta cidade e comarca de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, nesta Tabelionato, perante mim, Escrevente Notarial, compareceu como outorgante, **ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA.**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ(MF) sob número 00.802.002/0001-02, com sede na Estrada Boa Esperança, número 2320, Bairro Fundo Canoas, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, conforme Contrato Social, devidamente registrado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina - JUCESC, sob número 42202072082, em 08.09.1985 e conforme Consolidação de Contrato Social, datado de 26.06.2015, devidamente registrado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina - JUCESC, sob número 20150597410, em 08.07.2015, neste ato representada por seu sócio administrador, **ANACLETO FERRARI**, brasileiro, nascido no dia 26.07.1966, casado, empresário, portador da Carteira de Identidade número 3R/1428.772-SSP-SC, da Carteira Nacional de Habilitação número 03887856352-DETRAN-SC e inscrito no CPF(MF) sob número 523.140.819-00, domiciliado e residente na Estrada Boa Esperança, número 2545, Bairro Fundo Canoas, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, a presente identificada neste ato pelos documentos supra mencionados, de cuja capacidade jurídica dou fé. Por este público instrumento, através de seu representante, disse que nomeara e constituiu seu bastante procurador, **MAICON CORDOVA PEREIRA**, brasileiro, casado, gerente, portador da Carteira de Identidade número 3.242.195-SESP-SC, da Carteira Nacional de Habilitação número 02034845785-DETRAN-SC e inscrito no CPF(MF) sob número 015.888.939-70, domiciliado e residente na Rua Henrique Munzfeld, número 130, Bairro Fundo Canoas, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, para o fim especial de onde com esta se apresentar, participar de licitações, em qualquer modalidade (concorrência, tomada de preço, convite, concurso, leilão, pregão presencial e/ou eletrônico, dispensa de licitação, compra direta) em nome da empresa outorgante, podendo para tanto concordar, discordar apresentar propostas; dar lances, assinar aberturas de propostas, assinar contratos estipulando e aceitando cláusulas e condições; pagar taxas e emolumentos, apresentar provas e documentos representá-la em quaisquer repartições públicas, federais, estaduais e municipais, juntar e rebrar documentos, passar recibo e dar quitações, bem como nomear representantes para representá-la nas concorrências e ou licitações, enfim praticar todo e qualquer ato para o cabal e fiel desempenho do presente mandato. **(SOB MINUTA). (OS DADOS DO AUTORGADO FORAM FORNECIDOS POR CONTA E RESPONSABILIDADE DA OUTORGANTE).** Os documentos apresentados para a lavatura do presente ato se encontram arquivados por meio de fotocópias, conforme determina o parágrafo único do art. 799, do Código de Normas da Corregedoria Geral

Documento impresso por meio eletrônico. Qualquer alteração no original, sem assinatura, está considerada nula de pleno direito. Confira no público livro.



Escritura Pública protocolada sob o nº 15364 em data de 14/09/2016  
da Justiça do Estado de Santa Catarina. Assim a disse do que dou fé e me pediu este instrumento, o qual foi lido por mim, Escrevente Notarial e sendo achado conforme, aceitou, outorgou e assinou. Eu, Isabel Sane Kuhnen, Escrevente Notarial, que digital, Eu, Maria Zélia Della Giustina, Tabela de Notas, subscrevo, dou fé e assino, C.M. 21514. Emolumentos: R\$ 46,00 + Selo: R\$ 1,70 = R\$ 47,70. Rio do Sul, 14 de Setembro de 2016. (e) **ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA.** outorgante representada por **ANACLETO FERRARI, MARIA ZÉLIA DELLA GIUSTINA**, **TABELIA NADA MAIS, TRASLADADA EM SEGUIDA.** Eu, **ISABEL SANE KUHNEN**, Escrevente Notarial, que no impedimento ocasional da Tabela digital, subscrevo, dou fé e assino.

Rio do Sul, 14 de Setembro de 2016.  
Em fé, da verdade.

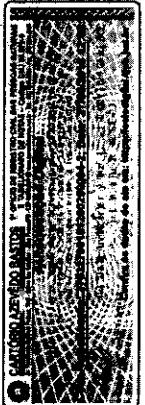
*[Handwritten signature]*

**ISABEL SANE KUHNEN**  
Escrevente Notarial

Poder Judiciário  
Estado de Santa Catarina  
Sub-Diretoria de Registro e  
Selo Notarial  
EKO3722-R48X  
Confira no livro do ato em:  
[tbl@tblsc.com.br](mailto:tbl@tblsc.com.br)

DEPARTAMENTO DE REGISTRO E SELOS  
420

Documento impresso por meio eletrônico. Qualquer alteração no original, sem assinatura, está considerada nula de pleno direito. Confira no público livro.





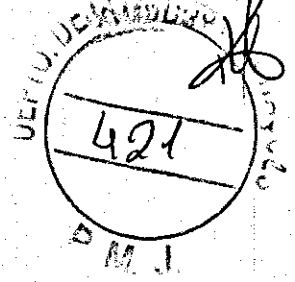
**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda

Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas - CEP: 89.163-554

RIO DO SUL - SC



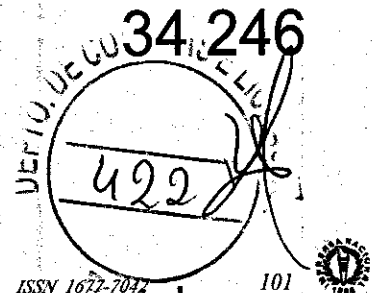
# BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO CBPF

FONE: +55 (47) 3520-9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas  
RIO DO SUL | SC | BRASIL | CEP: 89.163-554  
CNPJ: 00.802.002/0001-02 | IE: 25.314.899-5

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)

/Altermed



CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 1 - 1 caixa com 5 ampolas de 2,5 ml NÍVEL 1  
CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 2 - 1 ampola de 2,5 ml NÍVEL 2  
CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 2 - 1 caixa com 5 ampolas de 2,5 ml NÍVEL 2  
CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 3 - 1 ampola de 2,5 ml NÍVEL 3  
CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 3 - 1 caixa com 5 ampolas de 2,5 ml NÍVEL 3  
CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 1/2/3 - 1 caixa com 15 ampolas de 2,5 ml (5 - NÍVEL 1, 5 - NÍVEL 2, e 5 - NÍVEL 3)  
CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 1/2/3 - 1 caixa com 5 ampolas de 2,5 ml (1 - NÍVEL 1, 2 - NÍVEL 2, e 2 - NÍVEL 3)  
CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 1/2/3 - 1 caixa com 5 ampolas de 2,5 ml (1 - NÍVEL 1, 1 - NÍVEL 2, e 2 - NÍVEL 3)  
CONTROLE LUMIRATEK i15 - NÍVEL 1/2/3 - 1 caixa com 5 ampolas de 2,5 ml (2 - NÍVEL 1, 2 - NÍVEL 2, e 1 - NÍVEL 3)  
CLASSE : II 80298970148  
80085 - IVD - Cancelamento do cadastro/registo por transferência de titularidade

## GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA

### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.951, DE 19 DE JULHO DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
NÚMERO DO PROCESSO  
PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S)  
CLASSE TOXICOLÓGICA

CROPCHEM LTDA./03.625.679/0001-00  
DICLORETO DE PARAQUATE TÉCNICO SR CROPCHEM  
25351.531633/2011-41

5049 - Avaliação Toxicológica para Alteração de Fabricante em Produto Técnico, 0383134/17-4  
CLASSE I

FMC QUÍMICA DO BRASIL LTDA./04.136.367/0001-98  
BENALAXYL TÉCNICO  
25000.004055/98-14

5049 - Avaliação Toxicológica para Alteração de Fabricante em Produto Técnico, 0553134/17-9  
CLASSE III

BENALAXYL TÉCNICO FMC  
25351.045896/2003-58

5049 - Avaliação Toxicológica para Alteração de Fabricante em Produto Técnico, 0553117/17-9  
CLASSE III

DINAMAZ TÉCNICO CHEMINOVA  
25000.016794/99-68

5049 - Avaliação Toxicológica para Alteração de Fabricante em Produto Técnico, 0124036/17-6  
CLASSE III

ISCA TECNOLOGIAS LTDA./01.745.592/0001-33  
HALOXIFOP-METILICO 124,7 EC TECNOMYL II  
25351.151873/2017-02

5089 - Produto Sêmicoativo - Avaliação toxicológica de produto com ingrediente ativo (semioquímico) já registrado no País, 0376784/17-0  
CLASSE IV

Tecnomy Brasil Distribuidora de Produtos Agrícolas Ltda./05.280.269/0001-92  
HALOXIFOP-METILICO 124,7 EC TECNOMYL II  
25351.313692/2018-06

5106 - Registro simplificado nível II - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente, 0447588/18-8  
CLASSE I

## DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

### GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.902, DE 18 DE JULHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: Mawdsleys Pharmaceuticals do Brasil Ltda - CNPJ: 19.501.429/0002-71 - AUTORIZAMS: 1158322 - AE: 1158340  
ENDEREÇO: Rua Cesar Augusto Dalpoio nº 4.255, Sala 47, Galpão A

MUNICÍPIO: ITAJAI - UF: SC - EXPEDIENTE: 2178060/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: AGV LOGÍSTICA S.A - CNPJ: 02.905.424/0051-90 - AUTORIZAMS: 1057776  
ENDEREÇO: ROD REGIS BITTENCOURT (BR116)

MUNICÍPIO: CAMPINA GRANDE DO SUL - UF: PR - EXPEDIENTE: 2257156/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A - CNPJ: 33.009.945/0002-04 - AUTORIZAMS: 1001004  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 153, KM 42 - Parte C

MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 2213221/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.903, DE 18 DE JULHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: CINNAGEN CO.  
ENDEREÇO: WEST SIXTH ST. 3RD. SO. SIMINDASHT INDUSTRIAL AREA, KARAJ, ALBORZ - PAÍS: IRA - CÓDIGO ÚNICO: A.1285

EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Bagó do Brasil S/A - CNPJ: 04.748.181/0009-47  
AUTORIZAMS: 1056264 - EXPEDIENTE(S): 1820619/17-1

ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 111, 139, 202, 301; parágrafo 1º do art. 317, parágrafo 2º do art. 334, parágrafo único do art. 379; 389 e 411.

EMPRESA FABRICANTE: ARYOGEN PHARMED  
ENDEREÇO: NO. 140, CORNER OF TAJBAKHSH ST. 24TH KM TEHRAN-KARAJ MAKHOSHO ROAD, ALBORZ - PAÍS: IRA - CÓDIGO ÚNICO: A.1286

EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Bagó do Brasil S/A - CNPJ: 04.748.181/0009-47  
AUTORIZAMS: 1056264 - EXPEDIENTE(S): 1820573/17-9

ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos parágrafos 1º e 2º do artigo 14, artigos 15, 86, 179, parágrafo 2º do art. 275, parágrafo 1º do art. 317, art. 332, parágrafo 2º do art. 334, parágrafo único do art. 379 e art. 563.

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS DO NORDESTE LTDA - CNPJ: 24.380.578/0022-03 - AUTORIZAMS: ENDEREÇO: ROD BR 101 KM 32, S/N, LOTE B 33  
MUNICÍPIO: CABO DE SANTO AGOSTINHO - UF: PE - EXPEDIENTE: 1136158/14-1

ASSUNTO: 70225 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de GASES MEDICINAIS

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013: Não cumprimento das boas práticas de fabricação de Gases Medicinais conforme subitem 5.2 do Anexo da RDC nº 69/2008, Art. 12 da RDC nº 32/2011, Arts 7º e 8º da RDC nº 166/2017, além do não cumprimento dos Arts. 52 e 53 da Lei Federal nº 6.360/1976.

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.904, DE 18 DE JULHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.363.032/0001-46 - AUTORIZAMS: 1000580  
ENDEREÇO: R DR GIACOMO CHIESI 151 KM 39.2 EST

ROMEIRO  
MUNICÍPIO: SANTANA DE PARNAÍBA - UF: SP - EXPEDIENTE: 2319740/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Pós

EMPRESA: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-10 - AUTORIZAMS: 1013430  
ENDEREÇO: ROD BR. 262 KM 12,3

MUNICÍPIO: SABARA - UF: MG - EXPEDIENTE: 2320203/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-10 - AUTORIZAMS: 1013430  
ENDEREÇO: ROD BR. 262 KM 12,3

MUNICÍPIO: SABARA - UF: MG - EXPEDIENTE: 2319752/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-10 - AUTORIZAMS: 1013430  
ENDEREÇO: ROD BR. 262 KM 12,3

MUNICÍPIO: SABARA - UF: MG - EXPEDIENTE: 2320209/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 19.570.720/0001-10 - AUTORIZAMS: 1013430  
ENDEREÇO: ROD BR. 262 KM 12,3

MUNICÍPIO: SABARA - UF: MG - EXPEDIENTE: 2319758/17-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00 - AUTORIZAMS: 1016181  
ENDEREÇO: RODOVIA RAPOSO TAVARES, KM 26,9  
MUNICÍPIO: COTIA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0064649/18-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Xaropes  
Líquidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00 - AUTORIZAMS: 1016181





57-58  
 424

Autorização de Funcionamento: 8.10.777-9 Expediente: 2078116/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.

Fabricante: Suzhou Avon Textile Co., Ltd.  
 Endereço: Yuanhe Town, Xiangcheng Region, Suzhou, Jiangsu Province 215133 - China

Solicitante: 3M do Brasil Ltda CNPJ: 45.985.371/0001-08  
 Autorização de Funcionamento: 8.02.849-3 Expediente: 568435/11-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: The Binding Site Group Ltd  
 Endereço: 8 Calthorpe Road - Edgbaston - Birmingham - Reino Unido - Post code B15 1QT - Reino Unido  
 Empresa Solicitante: Astra Científica Ltda ME CNPJ: 05.431.736/0001-38

Autorização de Funcionamento: 8.01.554-7 Expediente: 0501912/12-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015.

Empresa: Toride Indústria e Comércio Ltda - Epp CNPJ: 54.673.199/0001-48

Endereço: Avenida Caetano Schincariol, 97, Parque das Empresas, Moji Mirim - SP CEP: 13803-340

Autorização de Funcionamento: 8.00.844-2 Expediente: 415308/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: Visiotech Medical Optics Ltda CNPJ: 64.345.010/0001-41

Endereço: Avenida Regent, 555, Alphaville, Lagoa dos Ingleses, Nova Lima - MG CEP: 34060-000

Autorização de Funcionamento: 1.02.206-4 Expediente: 0600983/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 431, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 179, de 27 de setembro de 2017;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

Fabricante: Boston Scientific Limited  
 Endereço: Business and Technology Park, Model Farm Road, Cork - Irlanda

Solicitante: Formed - Representação e Comércio de Equipamentos Médicos, Estéticos e Cosméticos Ltda. CNPJ: 07.139.218/0001-70  
 Autorização de Funcionamento: 8.02.794-2 Expediente: 1666398/17-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Merit Maquiladora México, S. de R.L. de C.V.  
 Endereço: Avenida Sor Juana Inés de la Cruz 19970 Interior, Tijuana, Baja California, 22630 - México

Solicitante: Merit Medical Comercialização, Distrib. Import. e Export. de Prod. Hosp. Ltda. CNPJ: 13.200.579/0001-88  
 Autorização de Funcionamento: 8.07.409-5 Expediente: 2223508/16-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Livantec Corporation DBA ConMed Livantec  
 Endereço: 11311 Concept Boulevard, Largo, Florida - Estados Unidos da América

Solicitante: Implamed-Implantes Especializados Com. Impor. e Export. Ltda CNPJ: 57.146.607/0001-00  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.475-3 Expediente: 2307574/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 432, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: INDOCO REMEDIES LIMITED  
 ENDEREÇO: L-32, 33 & 34, VERNA INDUSTRIAL AREA, VERNA, GOA - 403 722 - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.1010

EMPRESA SOLICITANTE: NATCOFARMA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 08.157.293/0001-27

AUTORIZAÇÃO: 1082611 - EXPEDIENTE(S): 1849997/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMICO S.A.  
 ENDEREÇO: VIA DEL PIANO, 6915 PAMBIO-NORANCO, SWITZARLAND - PAIS: SUÍÇA - CODIGO UNICO: A.1143

EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA - CNPJ: 64.711.500/0001-14

AUTORIZAÇÃO: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 1843606/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Embalagem secundária

EMPRESA: VIDORA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 92.762.270/0001-70 - AUTORIZAÇÃO: 1004733

ENDEREÇO: RUA ALBERTO RANGEL, Nº 823

MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1839151/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Xaropes

EMPRESA FABRICANTE: SANDOZ PRIVATE LIMITED  
 ENDEREÇO: PLOT NO. 8-A/2 E 8-B, TTC INDUSTRIAL AREA, KALWE BLOCK, VILLAGE DIGHE, NAVI MUMBAI 400708, MAHARASHTRA STATE - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.0544

EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 17.851.731/17-4

AUTORIZAÇÃO: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 1785173/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

## RESOLUÇÃO-RE Nº 433, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: NEO LINE PRODUTOS E SERV. HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 09.366.073/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1165293

ENDEREÇO: Rua Ourinhos nº 115

MUNICÍPIO: CAMPO GRANDE - UF: MS - EXPEDIENTE(S): 2262354/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: MW DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI - EPP - CNPJ: 14.459.413/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1091688 - AE: 1230874

ENDEREÇO: AVENIDA CASTELO BRANCO Nº 1.090, QUADRA 13, LOTE 28-E

MUNICÍPIO: GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 0092681/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: KFMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA ME - CNPJ: 15.068.089/0001-03 - AUTORIZAÇÃO: 1092618 - AE: 1233026

ENDEREÇO: RUA MARECHAL CASTELO BRANCO Nº 287 A

MUNICÍPIO: IRIAÇA - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1315948/16-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: GP MED COMERCIO DE ARTIGOS HOSPITALARES - EIRELI - EPP - CNPJ: 26.515.687/0001-91 - AUTORIZAÇÃO: 1168653 - AE: 1168667

ENDEREÇO: RUA GOVERNADOR NEY BRAGA N 4339

MUNICÍPIO: UMUARAMA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 2103833/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: BMC FARMA COMERCIO E DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 26.574.261/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1166362 - AE: 1166376

ENDEREÇO: RUA JULIO DE CASTILHO, 376

MUNICÍPIO: ARARUAMA - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 2257250/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 434, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

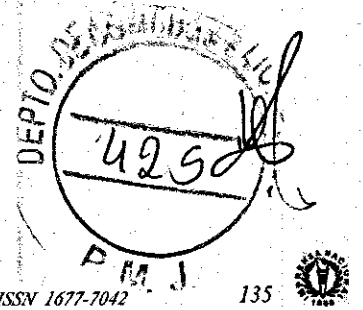
EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZAÇÃO: 1055849

ENDEREÇO: V. RR - 1, S/Nº QUADRA 2-A MODULO 4

MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1559454/17-8 - 1559312/17-6 1559434/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixires; Emulsões; Soluções; Soluções Aerosóis; Suspensões; Xampus; Xaropes





EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÉUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZ/MS: 1055849  
ENDEREÇO: V PR - I, S/Nº QUADRA 2-A MODULO 4 MUNICIPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 155934/17-6 - 1559454/17-3 1559434/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas  
Semissólidos não estéreis (Hormônios): Embalagem secundária

EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÉUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZ/MS: 1055849  
ENDEREÇO: V PR - I, S/Nº QUADRA 2-A MODULO 4 MUNICIPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 155934/17-6 - 1559454/17-3 1559434/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moles  
Sólidos não estéreis (Hormônios): Embalagem secundária  
Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Granulados Efervescentes; Pastilhas; Pós; Pós Efervescentes

EMPRESA: Antibióticos do Brasil Ltda - CNPJ: 05.439.635/0008-80 - AUTORIZ/MS: 1055622  
ENDEREÇO: RODOVIA ANHANGUERA (SP-330), KM 107 MUNICIPIO: SUMARÉ - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1163689/17-

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 17.562.075/0001-69 - AUTORIZ/MS: 1015601  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 153 KM 5,5 MUNICIPIO: GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 091682/17-1 - 0916823/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S.A - CNPJ: 78.950.011/0001-20 - AUTORIZ/MS: 1018606  
ENDEREÇO: AV. SANTOS DUMONT, 1100 MUNICIPIO: COLOMBO - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 2439145/16-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY SCHORNDORF GMBH  
ENDEREÇO: STEINBEISSTRASSE 1 UND 2, D-73614, SCHORNDORF - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0134

EMPRESA SOLICITANTE: ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ: 61.100.004/0001-36  
AUTORIZ/MS: 1000841 - EXPEDIENTE(S): 1204089/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SCHERING-PLOUGH LABO N.V. ENDEEÇO: INDUSTRIEPARK 30, HEIST-OP-DEN-BERG, B-2220 - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0565

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SIARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 1225466/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: NOVARTIS SAGLIK, GIDA VE TARIM URUNLERI SANAYI VE TICARET AS  
ENDEREÇO: YENISEHIR MAHALLESİ, HILARA VADISI SOKAK, NO: 2, PENDIK, İSTANBUL TR 34912 - PAÍS: TURQUIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0436

EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA - CNPJ: 11.643.096/0001-22  
AUTORIZ/MS: 1088307 - EXPEDIENTE(S): 0045718/18-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: MSD INTERNATIONAL GMBH T/A MSD IRELAND (CARLOW)  
ENDEREÇO: DUBLIN ROAD, CARLOW, CO. CARLOW, IRELAND - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.1134

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 1736277/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: Q PHARMA AB  
ENDEREÇO: AGNESLUNDVÄGEN 27, MALMÖ, 21215 - PAÍS: SUÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.1139

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS FERRING LTDA - CNPJ: 74.232.034/0001-48

AUTORIZ/MS: 1028762 - EXPEDIENTE(S): 1820495/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME CORPORATION  
ENDEREÇO: 45, 51, 74, 76 NEW YORK AVENUE, FRAMINGHAM, MA 01791-9322 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0250

EMPRESA SOLICITANTE: GENZYME DO BRASIL LTDA - CNPJ: 68.132.950/0001-03  
AUTORIZ/MS: 1025438 - EXPEDIENTE(S): 1267711/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Formulação): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI NORGE AS  
ENDEREÇO: SVINESUNDSVEJEN 80 NO - 1788 HALDEN - PAÍS: NORUEGA - CÓDIGO ÚNICO: A.0235

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99  
AUTORIZ/MS: 1002166 - EXPEDIENTE(S): 1634166/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal

**RESOLUÇÃO-RE Nº 435, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH  
Endereço: Kantstrasse, 2, Halle - D 33790 - Westfalen País: Alemanha

Empresa Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda - CNPJ: 49.351.786/0001-80 - Expediente(s): 1803499/17-3  
Certificado de boas práticas de fabricação de insumos farmacêuticos ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: ciclofosfamida

**RESOLUÇÃO-RE Nº 436, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA: TECNOCRYO GASES - TRANSPORTES, COMÉRCIO, SERVIÇOS E MANUTENÇÕES, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101/262 S/N  
BAIRRO: UNIVERSAL CEP: 29135000 - VIANA/ES  
CNPJ: 05.198.469/0001-09

PROCESSO: 25351.770518/2014-51 AUTORIZ/MS: 2.20002.6  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício OF/SESA/GEVS/NEVS/PROIS/Nº 820/2017 da VISA de Vitória/ES.

EMPRESA: U'North Medical Hospitalares Ltda ME  
ENDEREÇO: Rua Edith Ferreira de Santana, 110 B  
BAIRRO: Chacaras do Coelho CEP: 1318512  
HORTOLÂNDIA/SP  
CNPJ: 12.230.703/0001-95

PROCESSO: 25351.047874/2013-72 AUTORIZ/MS: PM1W5WHX38X2 (8.09569.1)  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício 164/2017 emitido pela VISA de Hortolândia - SP em 10/10/2017 informando o cancelamento da licença sanitária da Empresa.

EMPRESA: BIOLOGIA MOLECULAR BRASIL LTDA - EPP

ENDEREÇO: RUA VISCONDE DO RIO BRANCO 1539  
BAIRRO: CENTRO CEP: 83005420 - CURITIBA/PR  
CNPJ: 04.306.862/0001-06  
PROCESSO: 25023.020774/2002-90 AUTORIZ/MS: PXH3XM4LXH7L (8.01192.6)

MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício Nº 448/2017 emitido pela VISA de Curitiba no qual é informada a inatividade da empresa e comprovada baixa no CNPJ.

EMPRESA: BOEGE & BOEGE LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA RIO GRANDE DO SUL 0453  
BAIRRO: ATRADORES CEP: 89203570 - JOINVILLE/SC  
CNPJ: 73.224.230/0001-08  
PROCESSO: 0496093 AUTORIZ/MS: 1.02610.9  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 4348/2017 - VISA-SC, no qual é informada a inatividade da empresa e comprovada baixa no CNPJ.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 437, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA: H & A COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME  
ENDEREÇO: Avenida Tabajara, 381 - loja C/D  
BAIRRO: Tabajara CEP: 53350300 - OLINDA/PE  
CNPJ: 21.544.720/0001-98

PROCESSO: 25351.349590/2015-10  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: V&S DROGARIS E FARMACIAS LTDA ME  
ENDEREÇO: VIA COLETORA B.06 FAZENDA GRANDE IV SETOR 05  
BAIRRO: BOCA DA MATA CEP: 41347000 - SALVADOR/BA  
CNPJ: 09.277.848/0001-37

PROCESSO: 25351.253749/2013-21  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de declaração emitida pela autoridade competente ou a cópia do ato público que originou a alteração, conforme o disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: AGNALDO ALVES DE OLIVEIRA - ME  
ENDEREÇO: AVENIDA RIO GRANDE DO SUL, 96-A  
BAIRRO: CIDADE DA ESPERANÇA CEP: 59071300 - NATAL/RN  
CNPJ: 10.698.058/0001-04

PROCESSO: 25351.437322/2015-46  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013 e O endereço constante no Relatório de Inspeção/Licença diverge daquele cadastrado no formulário de petição/cadastro do CNPJ, em desacordo com o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: FARMÁCIA BARROS E RIOS LTDA  
ENDEREÇO: RUA MAJOR EGÍDIO LUIZ CERQUEIRA Nº 333-B  
BAIRRO: CENTRO CEP: 35550000 - ITAPEERICA/MG  
CNPJ: 04.259.135/0001-27

PROCESSO: 25351.323065/2014-85  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

Total de Empresas: 4

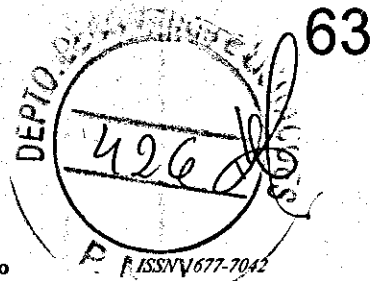
**RESOLUÇÃO-RE Nº 438, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO



ANEXO

Empresa Fabricante: Bayer Medical Care Inc.
Endereço: 625 Alpha Drive, Pittsburgh, PA 15238
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 8.03.843-8 Expediente(s): 1608137/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: Brasil Art & Cores Indústria Comércio Importação e Exportação Ltda. - EPP
Endereço: R Eudoro Berlink 19, Anexo 19 A, Higienópolis
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 21.050-740
Autorização de Funcionamento: 8.08.488-4 Expediente(s): 0038419/17-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Boston Scientific Limited
Endereço: Ballybriff Business Park, Ballybriff - Galway
País: Irlanda
Empresa Solitante: Boston Scientific do Brasil Ltda. CNPJ: 01.513.946/0001-14
Autorização de Funcionamento: 0.03.413-5 Expediente(s): 0662681/15-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Changzhou Hengtie Medical Devices Co., Ltd
Endereço: 3A No 256 Middle Mingxin Road, Wujin District, Changzhou City, Jiangsu Province
País: China
Empresa Solitante: Novelty Comércio e Importação de Produtos Cirúrgicos e Ortopédicos Ltda. CNPJ: 21.787.033/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8.12.820-9 Expediente(s): 0806109/15-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: ClearStream Technologies Ltd
Endereço: Moyne Upper, Buncrorthy, Co. Wexford
País: Irlanda
Empresa Solitante: Cardinal Health do Brasil Ltda. CNPJ: 19.585.158/0001-07
Autorização de Funcionamento: 8.13.261-1 Expediente(s): 0452196/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Cyberonics Inc.
Endereço: 100 Cyberonics Blvd., Houston, Texas, 77058
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Politec Importação e Comércio Ltda. CNPJ: 43.894.609/0001-64
Autorização de Funcionamento: 1.01.780-1 Expediente(s): 0374738/14-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Edwards Lifesciences AG
Endereço: Parque Industrial Irujo, Km 18,5, Carr. Sanchez, Haina
País: República Dominicana
Empresa Solitante: Edwards Lifesciences Co. CNPJ: 05.944.604/0001-00
Autorização de Funcionamento: 8.02.182-5 Expediente(s): 2410050/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Flextronics Industrial (Shenzhen) Co., Ltd
Endereço: Building 2-3, Yuehong Industrial Park, 467 Xixiang Section, National Highway 107, Xixiang, Baoan District, 518126 Shenzhen Guangdong
País: China
Empresa Solitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda. CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8.01.459-0 Expediente(s): 1173772/16-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico in vitro classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 26, de 26 de julho de 2015.

Empresa: Kopp Indústria e Comércio de Produtos Odontológicos Ltda
Endereço: Rua Leonardo de Vinci, nº 221, Bairro Guabiruba
Município: Curitiba UF: PR CEP: 81.510-390
Autorização de Funcionamento: 8.02.041-1 Expediente(s): 2438068/16-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: Látus Indústria e Comércio Ltda CNPJ: 02.799.882/0001-22
Endereço: Av. Elisa Rosa Colla Padoan, nº 45, Ceia, Fração N 7 Barracão nº 5, Bairro Fraton
Município: Prato UF: PR CEP: 85503-380
Autorização de Funcionamento: 8.01.238-6 Expediente(s): 2373726/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Mallinckrodt Medical B.V
Endereço: Westerduinweg 3 1755 Le Pette
País: Holanda
Empresa Solitante: Oxigen Comércio, Indústria e Representações de Equipamentos Médicos Ltda. CNPJ: 00.911.246/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.03.617-0 Expediente(s): 1077533/14-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Onitech B.V
Endereço: Schweitzerlaan 15 - 9728 NR - Groningen
País: Holanda
Empresa Solitante: H V Comércio Importação e Exportação Ltda CNPJ: 00.338.208/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.03.543-4 Expediente(s): 0491475/13-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Philips Healthcare (Suzhou) Co., Ltd
Endereço: Nº. 258, Zhongyuan Road - Suzhou Industrial Park, 215024 - Suzhou, Jiangsu Province
País: China
Empresa Solitante: Philips Medical Systems Ltda. CNPJ: 58.295.213/0001-73
Autorização de Funcionamento: 1.02.167-1 Expediente(s): 0619083/12-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos médicos da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Philips Healthcare (Suzhou) Co., Ltd
Endereço: Nº. 258, Zhongyuan Road - Suzhou Industrial Park, 215024 - Suzhou, Jiangsu Province
País: China
Empresa Solitante: Philips Medical Systems Ltda. CNPJ: 58.295.213/0001-73
Autorização de Funcionamento: 1.02.167-1 Expediente(s): 0619083/12-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos médicos da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Planned OY
Endereço: Asteinkatu, 6 Helsinki, FI-00880
País: Finlândia
Empresa Solitante: Shimadzu do Brasil Comércio Ltda. CNPJ: 58.752.460/0001-56
Autorização de Funcionamento: 1.03.690-1 Expediente(s): 2610816/16-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Pharmup GmbH
Endereço: Messerschmitting 33 - Königsebrunn - Augsburg, D-86343
País: Alemanha
Empresa Solitante: BI Indústria Ótica Ltda CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 8.01.360-6 Expediente(s): 2255827/16-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Randox Laboratories Limited
Endereço: 55 Diamond Road - Croylin County Antrim BT29 4OY
País: Reino Unido
Empresa Solitante: Randox Brasil Ltda. CNPJ: 05.257.628/0001-90
Autorização de Funcionamento: 8.01.539-9 Expediente(s): 0154202/15-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.

Empresa Fabricante: Svmatense Biomateriaux
Endereço: ZI Les Troques 69630, Chapouost, Rhone-Alpes
País: França
Empresa Solitante: Galderma Brasil Ltda CNPJ: 00.317.372/0001-66
Autorização de Funcionamento: 8.02.517-5 Expediente(s): 2373265/16-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: United de Marcelo Sommer
Endereço: Calle 97, Félix Ballester 2158, San Martín, Provincia de Buenos Aires
País: Argentina
Empresa Solitante: Cienlabor Indústria e Comércio Ltda. CNPJ: 02.814.280/0001-05
Autorização de Funcionamento: 8.00.829-1 Expediente(s): 0378261/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.285, DE 11 DE MAIO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Catalent Brasil Ltda. CNPJ: 45.569.555/0001-97
Endereço: Avenida Jereme Case, 1277 - Zona Industrial
Município: Sorocaba UF: SP CEP: 18087-220

Autorização de Funcionamento: 1.00.175-4 Expediente(s): 2474456/16-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estereis; cápsulas moles e óvulos.

Empresa: Geolab Indústria Farmacêutica S/A CNPJ: 03.485.572/0001-94
Endereço: Via Primária JB, Quadra 08-B, Lotes 01 a 08 - Dais
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75133-600

Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2 Expediente(s): 2450092/16-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estereis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

Empresa: Laboratório Saúde Ltda. CNPJ: 91.671.792/0001-81
Endereço: Rua Comendador Tavares, 84 e 89 - Navegantes
Município: Porto Alegre UF: RS CEP: 90230-020

Autorização de Funcionamento: 1.00.049-1 Expediente(s): 2547317/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estereis; soluções.

Empresa: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0003-04
Endereço: Rua Treze de Maio, 1.161 - Distrito de Sousa
Município: Campinas UF: SP CEP: 13106-054

Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 2328706/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estereis; soluções e xaropes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.286, DE 11 DE MAIO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93
Endereço: Rua Paulista Lucia de Souza, 146, Jardim das Oliveiras
Município: Taboão da Serra UF: SP CEP: 06763-317

Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0 Expediente(s): 2241772/16-6

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Empresa: Classmed Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 01.328.535/0001-59
Endereço: Rua Pica Pau, 1211, Centro

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: ATOS PHARMA PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI  
ENDEREÇO: AV COMENDADOR TELES 2337 SOBRELOJA  
BAIRRO: VILAR DOS TELES CEP: 25561161 - SÃO JOÃO DE MERIT/RJ  
CNPJ: 16.897.017/0001-23  
PROCESSO: 25351.567992/2018-39 AUTORIZ/MS: 1.18000.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: SÃO GABRIEL TRANSPORTES EIRELI - ME  
ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO EVALD ARBOITE, 636 (LOTE JD ESMERALDA)  
BAIRRO: INTERLAGOS CEP: 95052230 - CAXIAS DO SUL/RS  
CNPJ: 15.488.297/0014-78  
PROCESSO: 25351.568195/2018-79 AUTORIZ/MS: 1.17998.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO-RE Nº 3.410, DE 13 DE DEZEMBRO DE 2018**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 167, aliado ao Art. 54, inciso I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

ANEXO

EMPRESA: CMD BRASIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.  
ENDEREÇO: Alameda Africa, 685, Galpão 02 box 01  
BAIRRO: Polo Empresarial Tamboré CEP: 06543306 - SANTANA DE PARNAÍBA/SP  
CNPJ: 16.619.378/0001-08  
PROCESSO: 25351.564694/2016-06 AUTORIZ/MS: 1.16147.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Mamed Comercial Ltda - EPP  
ENDEREÇO: Rua Antartica, 850  
BAIRRO: JD VITÓRIA CEP: 17520130 - MARÍLIA/SP  
CNPJ: 21.608.296/0001-06  
PROCESSO: 25351.740819/2015-08 AUTORIZ/MS: 1.14902.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: EXPRESSA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
ENDEREÇO: ROD DF-290 GL-24 KM 341 LOTE 01/04 GALPAO 02 ARMZ D3  
BAIRRO: RURAL HORTIGRANJEIRO STA MARIA CEP: 72578000 - BRASÍLIA/DF  
CNPJ: 06.234.797/0001-78  
PROCESSO: 25351.013314/2005-36 AUTORIZ/MS: 1.21481.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EXPORTAR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO-RE Nº 3.414, DE 13 DE DEZEMBRO DE 2018**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 167, aliado ao Art. 54, inciso I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização Especial das Empresas, constante no anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

ANEXO

EMPRESA: E. S. LAGE LOTT EPP  
ENDEREÇO: RUA CASSEMIRO ANDRADE, Nº 264  
BAIRRO: CENTRO CEP: 35910000 - SANTA MARIA DE ITABIRA/MG  
CNPJ: 66.446.147/0001-18  
PROCESSO: 25351.191332/2007-10 AUTORIZ/MS: 1.38179.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 1

**RESOLUÇÃO-RE Nº 3.424, DE 14 DE DEZEMBRO DE 2018**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 167, aliado ao Art. 54, inciso I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drograrias, em conformidade com o anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA OLAPHARMA LTDA - ME  
ENDEREÇO: R RIVALINO ANANIAS, nº 44  
BAIRRO: OLARIA CEP: 35588000 - ARCOS/MG  
CNPJ: 22.533.732/0001-80  
PROCESSO: 25351.417266/2018-76  
EXPEDIENTE: 0593039/18-1  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
A empresa já possui autorização vigente, Nº 7.40022-3, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006, Resolução RDC nº 17/2013 e Lei 9.782/99.

Total de Empresas : 1

**RESOLUÇÃO-RE Nº 3.428, DE 14 DE DEZEMBRO DE 2018**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 167, aliado ao Art. 54, inciso I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Empresas constantes no anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

ANEXO

EMPRESA: LABORATORIO OSLER DO BRASIL LTDA  
ENDEREÇO: AV BRIGADEIRO FARIA LIMA, 1572, CONJ 711, 715, 719, 720, 721 e 722  
BAIRRO: JARDIM PAULISTANO CEP: 01451001 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 05.070.272/0001-77  
PROCESSO: 25351.204554/2002-03 AUTORIZ/MS: 2.03624.2  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: A autorização da empresa foi cancelada de ofício, tendo em vista que este CNPJ se encontra com situação baixada junto à Receita Federal. Tomamos conhecimento da situação por meio do Memorando nº 24-117/2018

**GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA**

**RESOLUÇÃO-RE Nº 3.375, DE 13 DE DEZEMBRO DE 2018**

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária Substituto, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, e

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

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

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
ENDEREÇO: EISENBHANNSTRASSE 2 - 4, 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626  
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57  
AUTORIZ/MS: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 0252379/18-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal  
Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: DONG-A ST CO., LTD  
ENDEREÇO: 493, NONGONG-RO, NONGONG-EUP, DALSEONG-GUN, DAEGU(N-DONG, B-DONG SECTION 2) - PAÍS: COREIA DO SUL - CÓDIGO ÚNICO: A.0188  
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÊUTICO BERGAMO LTDA - CNPJ: 61.282.661/0001-41  
AUTORIZ/MS: 1006461 - EXPEDIENTE(S): 0498653/18-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: IPR PHARMACEUTICALS, INC.  
ENDEREÇO: STATE ROAD N°188, LOT 17, SAN ISIDRO INDUSTRIAL PARK, CANÓVANAS - PAÍS: PORTO RICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0321  
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00  
AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 0499013/18-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: WASSERBURGER ARZNEIMITTELWERK GMBH  
ENDEREÇO: HERDERSTRASSE 1, 2 UND MULKEREI-BAUER-STRASSE 18, 83512, WASSERBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0728  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCINCÍAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30  
AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0490454/18-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 03.485.572/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1054232  
ENDEREÇO: VP 18, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08  
MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0495488/18-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Granulados; Pós; Pós Efervescentes

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON INC.  
ENDEREÇO: 111 CONSUMERS DRIVE, WHITBY, ONTARIO L1N - S25 - PAÍS: CANADÁ - CÓDIGO ÚNICO: A.0475  
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
AUTORIZ/MS: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 0408568/18-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

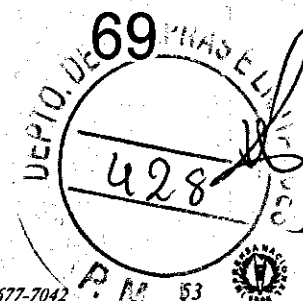
EMPRESA FABRICANTE: CATALENT FRANCE BEINHEIM S.A.  
ENDEREÇO: 74, RUE PRINCIPALE - BEINHEIM 67930 - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0132  
EMPRESA SOLICITANTE: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - CNPJ: 02.501.297/0001-02  
AUTORIZ/MS: 1041075 - EXPEDIENTE(S): 0870534/18-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: LANZHOU INSTITUTE OF BIOLOGICAL PRODUCTS CO., LTD.  
ENDEREÇO: 888 YANCHANG ROAD, LANZHOU, GANSU. - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.0363  
EMPRESA SOLICITANTE: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51  
AUTORIZ/MS: 1002981 - EXPEDIENTE(S): 0498951/18-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES LIMITED (OTI)  
ENDEREÇO: PLOT N° 284-B/1 BOMMASANDRA, JIGANI LINK ROAD, INDUSTRIAL AREA, ANEKAL TALUK, BANGALORE, 560 105 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0463  
EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA - CNPJ: 11.643.096/0001-22  
AUTORIZ/MS: 1088307 - EXPEDIENTE(S): 0484907/18-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: PFIZER CANADA INC.  
ENDEREÇO: 1025 MARCEL-LAURIN BOULEVARD, ST. LAURENT, QUÉBEC H4R 1J6 - PAÍS: CANADÁ - CÓDIGO ÚNICO: A.0486  
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99  
AUTORIZ/MS: 1002166 - EXPEDIENTE(S): 0457930/18-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos





ANEXO

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Inaim Importação e Comércio de Produtos Médicos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Maximiz Comércio e Distribuição de Implantes Ltda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 877, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Biocardi Indústria e Comércio de Produtos Médicos Hospitalares e Correlatos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Nanonut Strio Medical Supply Co. Ltd.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Planifica Oy.

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Instituto Ciríofa S.A.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Ciríofa Brasil Ltda.

Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, sfilasitáripina, imunoglobulina humana, imunoglobulina anti-hepatite B, imunoglobulina antitetânica, imunoglobulina anti-RHO (D), fator VIII de coagulação, fator IX de coagulação e antitrombina III.

Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e póis liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Zodiak Produtos Farmacêuticos S.A.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Zodiak Produtos Farmacêuticos S.A.

Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos (embalagem primária), comprimidos revestidos (embalagem primária) e póis.

Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Produtos estéreis: embalagem secundária.

RESOLUÇÃO - RE Nº 897, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Droga Rocha Distribuidora de Medicamentos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Flex Farma Distribuidora Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Flex Farma Distribuidora Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Soramas - Distribuidora de Perfumaria Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Soramas - Distribuidora de Perfumaria Ltda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 898, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Astellas Pharma Toch Co. Ltd.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Astellas Pharma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Astellas Pharma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Actavis Farmacêuticos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Actavis Farmacêuticos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Delpharm Humingue SAS.

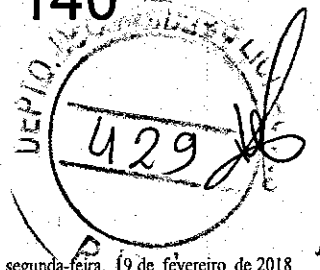
Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Delpharm Humingue SAS.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Exovella GmbH.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for Exovella GmbH.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd.

Table with 2 columns: Empresa/Endereço and CNPJ/CPF. Includes details for GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd.



## RESOLUÇÃO-RE Nº 387, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0081-10 - AUTORIZ/MS: 2200001  
ENDEREÇO: Av Casa Grande 2422  
MUNICÍPIO: DIÁDEMA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1204000/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; envase

EMPRESA: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 475.833/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1009744  
ENDEREÇO: AVENIDA PAULO AYRES, Nº 280  
MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2341257/16-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Hormônios); Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI S.P.A.  
ENDEREÇO: VIA VALCANELLO, 4 - 03012 - ANAGNI (FR) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0292  
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.683.377/0001-57  
AUTORIZ/MS: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 1320028/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Cápsulas Sólidos não estéreis; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY SCHORNDORF GMBH  
ENDEREÇO: STEINBEISSTRASSE 1 UND 2, D-73614, SCHORNDORF - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0134

EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10  
AUTORIZ/MS: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0364978/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: AESICA QUEENBOROUGH LIMITED  
ENDEREÇO: NORTH ROAD, QUEENBOROUGH, ME11 5EL, REINO UNIDO - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.0654

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0647704/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIO KEMEX S.A.  
ENDEREÇO: NAZARRE 3446, BUENOS AIRES - PAÍS: ARGENTINA - CÓDIGO ÚNICO: A.0742  
EMPRESA SOLICITANTE: CHEMICALTECH IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS, FARMACÊUTICOS E HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 03.959.540/0001-95  
AUTORIZ/MS: 1049324 - EXPEDIENTE(S): 2213475/16-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: AESICA PHARMACEUTICALS GMBH  
ENDEREÇO: GALILEISTRASSE 6, 08056 ZWICKAU - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0805  
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA - CNPJ: 64.711.500/0001-14  
AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 1684178/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A.  
ENDEREÇO: POLÍGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, C/ LA VALLINA S/N, VILLAQUILAMBRE - LEÓN - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0355

EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06  
AUTORIZ/MS: 1009744 - EXPEDIENTE(S): 1516864/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SHANGHAI DAIHUA PHARMACEUTICALS CO.,LTD.  
ENDEREÇO: CHANGZHENG FARM, CHONGMING DISTRICT, SHANGHAI - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1122

EMPRESA SOLICITANTE: DKT DO BRASIL PRODUTOS DE USO PESSOAL LTDA - CNPJ: 38.756.680/0001-40  
AUTORIZ/MS: 1119137 - EXPEDIENTE(S): 1779865/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Implantes

EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA  
ENDEREÇO: INDUSTRIAL PARK SAPES, RODOPI PERFECTURE, BLOCK NO 5, RODOPI 69300 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0926

EMPRESA SOLICITANTE: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A - CNPJ: 60.659.463/0029-92  
AUTORIZ/MS: 1005739 - EXPEDIENTE(S): 1414893/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA  
ENDEREÇO: INDUSTRIAL PARK SAPES, RODOPI PERFECTURE, BLOCK NO 5, RODOPI 69300 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0926

EMPRESA SOLICITANTE: BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 53.162.095/0001-06  
AUTORIZ/MS: 1012131 - EXPEDIENTE(S): 1414868/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH  
ENDEREÇO: LUTTPOLDSTRASSE 1, 85276 PFAFFENHOFEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0177

EMPRESA SOLICITANTE: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 60.874.187/0001-84  
AUTORIZ/MS: 1004548 - EXPEDIENTE(S): 0936774/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (contendo micro-organismos vivos); Comprimidos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 388, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: MAJELA HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 02.483.928/0001-08 - AUTORIZ/MS: 1045626 - AE: 1207856  
ENDEREÇO: RUA JORGE ACURCIO 777  
MUNICÍPIO: FORTALEZA - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1685018/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 390, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: DROXTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA. - CNPJ: 05.090.043/0001-29 - AUTORIZ/MS: 1056659

ENDEREÇO: RUA VIGÁRIO TAQUES BITENCOURT, 258  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1106668/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A - CNPJ: 31.673.254/0001-02 - AUTORIZ/MS: 1000853

ENDEREÇO: AVENIDA EUGENIO BORGES, Nº 1092, AVENIDA JEQUITIBA, Nº 09  
MUNICÍPIO: SÃO GONÇALO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1370445/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZ/MS: 1001071

ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1824969/17-8 - 1825012/17-2 1824995/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis; Cremes; Pomadas

EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZ/MS: 1001071

ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1825012/17-2 - 1824995/17-7 1824969/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZ/MS: 1001071

ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1824995/17-7 - 1825012/17-2 1824969/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1002981

ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723953/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis; Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1002981

ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723922/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Elixires; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes; Óleos

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1002981

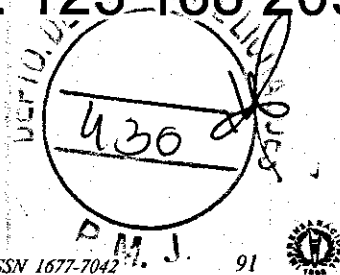
ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723978/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Implantes; Pós Sólidos não estéreis (Citotóxicos); Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1002981

ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723978/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO  
SANTÁRIOSGERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO  
E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

## RESOLUÇÃO-RE Nº 3.203, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Zhejiang Hisoar Chuannan Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: Nº. 23, 5th Donghai Avenue, Zhejiang Chemical Materials Base, Linhai Zone, Linhai City, Zhejiang Province  
País: República Popular da China

Empresa Solicitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A  
CNPJ: 60.665.981/0001-18

Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1128299/17-1 e 1128287/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: cloridrato de clindamicina e fosfato de clindamicina (etapas de síntese química).

## RESOLUÇÃO-RE Nº 3.204, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Produtos para Saúde.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Cyclomedia Australis Pty Ltd  
Endereço: Unit 4-1 The Crescent, Kingsgrove, NSW, 2208 - Austrália

Solicitante: Eckert & Ziegler Brasil Comercial Ltda CNPJ: 02.887.124/0001-66

Autorização de Funcionamento: 8.00.125-9 Expediente(s): 2017391/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Dental Wings GmbH  
Endereço: Dusseldorfer Platz 1 - Chemnitz - 09111 - Alemanha  
Solicitante: JIGC Indústria e Comércio de Materiais Dentários S.A  
CNPJ: 00.489.050/0001-84

Autorização de Funcionamento: 1.03.444-2 Expediente(s): 1115704/14-6; 1543495/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Iso Med  
Endereço: Zae Les Points 230, Rue Des Grand Prés, Chambly, Picardie - 60230 - França

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012017121100091

Solicitante: HTS Tecnologia em Saúde, Comércio, Importação e Exportação Ltda. CNPJ: 02.769.002/0001-75

Autorização de Funcionamento: 1.04.072-3 Expediente(s): 0995339/14-6; 2047762/16-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Ningbo Verykind Medical Device Co., Ltd  
Endereço: #100, Jinghua Road, High-tech Industrial Development Zone Ningbo - Zhejiang - China

Solicitante: Oltramed Comércio de Produtos Médicos Ltda - EPP  
CNPJ: 14.829.987/0001-66

Autorização de Funcionamento: 8.14.257-8 Expediente(s): 0856503/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: SCHWIND Eye-tech-solutions GmbH  
Endereço: Mainparkstrasse 6-10, D-63801 Kleinostheim - Alemanha

Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 04.718.143/0001-94

Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente(s): 0412657/14-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 3.205, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Bioconect Indústria e Comércio de Produtos Médicos e Odontológicos Ltda ME CNPJ: 09.474.192/0001-42

Endereço: Avenida Lions Club, nº 140 - Jardim Santa Marta - Itapira-SP, CEP 13976-430

Autorização de Funcionamento: 8.07.201-5 Expediente(s): 0364949/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: Pec Lab Ltda CNPJ: 00.907.882/0001-73  
Endereço: Rua Euclásio, nº 96 - Santa Efigênia - Belo Horizonte-MG, CEP 30260-220

Autorização de Funcionamento: 8.00.414-7 Expediente(s): 0450827/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: William Cook Europe ApS  
Endereço: Sandet 6 - DK 4632 - Bjaeverskov - Dinamarca

Solicitante: E Tamussino e Cia Ltda CNPJ: 33.100.082/0001-03

Autorização de Funcionamento: 1.02.129-9 Expediente(s): 0768113/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: W.T.F. Trovo Importação & Exportação - EPP CNPJ: 06.094.356/0001-18

Endereço: Avenida Integração, nº 1.359 - Jardim Laura - Campo Limpo Paulista - SP, CEP 13233-200

Autorização de Funcionamento: 8.08.186-1 Expediente(s): 0188445/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

## RESOLUÇÃO-RE Nº 3.207, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Biomedical Distribution Mercosur Ltda CNPJ: 02.426.290/0001-65

Endereço: Avenida Portugal, nº 1100, Parte C 26 - Itaquí - Itapevi-SP, CEP 06696-060

Autorização de Funcionamento: 8.00.638-1 Expediente(s): 0614843/17-3

Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

Empresa: Bonetech Comercio e Importação de Artigos Médicos Ltda CNPJ: 05.150.970/0001-97

Endereço: Av. Pedro Severino Junior, 366 - SALAS 131, 132 e 133 - Vila Guarani - São Paulo-SP, CEP 04310-060

Autorização de Funcionamento: 8.01.704-5 Expediente(s): 0661110/17-9

Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

Empresa: Fixano Comércio de Implantes Ortopédicos Ltda - EPP CNPJ: 02.088.608/0001-45

Endereço: Rua General Polidoro, 267 B - Várzea - Recife-PE, CEP 50740-050

Autorização de Funcionamento: 8.01.059-8 Expediente(s): 0614984/17-7

Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

Empresa: Marja Com Representações e Importações de Produtos para Saúde Ltda CNPJ: 21.477.534/0001-83

Endereço: Rua dos Viajantes, nº 36 - Centro - Ubá-MG, CEP 36500-000

Autorização de Funcionamento: 8.02.114-3 Expediente(s): 0661060/17-9

Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

Empresa: Tradehosp Comércio de Produtos para a Saúde Eireli - EPP CNPJ: 06.089.071/0001-99

Endereço: Rua Fagundes Varela, 1667, Sala 03 - Jardim Social - Curitiba-PR, CEP 82520-040

Autorização de Funcionamento: 8.03.122-7 Expediente(s): 0546531/17-1

Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

## RESOLUÇÃO - RE Nº 3.211, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

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





## ANEXO

Empresa Fabricante: Closed Joint Stock Company BIOCAD  
Endereço: Lit. A, 34 Syvazi Street, Strelina, The Petrodvortsov District, Saint Petersburg, 198515 - País: Rússia  
Empresa solicitante: BiocadBrazil Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 15.700.887/0001-06 - Autorização de Funcionamento: 1.10.840-8 - Expediente(s): 2003501/17-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: bevacizumabe, rituximabe e trastuzumabe.  
Empresa Fabricante: Lifecore Biomedical, LLC  
Endereço: 3515 Lyman Boulevard Chaska, Minnesota 55318 - País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda. - CNPJ: 00.923.140/0001-31 - Autorização de Funcionamento: 1.03.569-5 - Expediente(s): 2325641/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: hialuronato de sódio.  
Empresa Fabricante: Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd  
Endereço: nº 19, Gaoxinzhongyi Road, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province - País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1 - Expediente(s): 2325641/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: enoxaparina sódica.  
Empresa Fabricante: Ukraine PJSC Indar  
Endereço: 5 Zrshuvalna Str - Kiev. - País: Ucrânia  
Empresa Solicitante: Fundação Baiana de Pesquisa Científica e Desenvolvimento Tecnológico, Fomento e Distribuição de Medicamentos - Bahiafarma - CNPJ: 13.078.518/0001-90 - Autorização de Funcionamento: 1.09.883-7 - Expediente(s): 2173067/17-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana.  
Empresa Fabricante: Ukraine PJSC Indar  
Endereço: 5 Zrshuvalna Str - Kiev. - País: Ucrânia  
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz - CNPJ: 33.781.055/0001-35 - Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 - Expediente(s): 2320180/17-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 242, DE 31 DE JANEIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

## ANEXO

EMPRESA: Farma Logística e armazéns gerais ltda - CNPJ: 04.019.475/0010-71 - AUTORIZ/MS: 1051509 - AE: 1233364  
ENDEREÇO: Rodovia SC 486, km 4 s/n parte 1  
MUNICÍPIO: ITAJAI - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1877485/17-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos  
EMPRESA: A7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI EPP - CNPJ: 12.664.453/0003-63 - AUTORIZ/MS: 1086600 - ENDEREÇO: ST SPLM CONJUNTO 9 LOT 2 LOJA  
MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 2136431/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 243, DE 31 DE JANEIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

## ANEXO

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1004977  
ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550  
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1247315/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos); Cápsulas; Póis  
Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos; Comprimidos Revestidos  
EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1004977  
ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550  
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1247355/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1004977  
ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550  
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1247262/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis

## RESOLUÇÃO-RE Nº 244, DE 31 DE JANEIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

## ANEXO

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0003-65 - AUTORIZ/MS: 1002351  
ENDEREÇO: RODOVIA JORNALISTA FRANCISCO AGUIRE PROENÇA, KM 08  
MUNICÍPIO: HORTOLÂNDIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1612973/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Esmalts; Soluções; Suspensões; Xaropes  
EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0003-65 - AUTORIZ/MS: 1002351  
ENDEREÇO: RODOVIA JORNALISTA FRANCISCO AGUIRE PROENÇA, KM 08  
MUNICÍPIO: HORTOLÂNDIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1612987/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis; Pastas; Pomadas

## RESOLUÇÃO-RE Nº 250, DE 1º DE FEVEREIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

## ANEXO

EMPRESA: GRACIELA RUTH PARRA  
ENDEREÇO: AVENIDA JOSE GOM 1248  
BAIRRO: CENTRO CEP: 1290 PAULISTA/SP  
CNPJ: 23.893.069/0001-97  
PROCESSO: 25351.925351/2016-41  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não de Inspeção/Licença emitido pelo OR contrariando o Art. 7º da Resolução RD  
EMPRESA: farmácia j l oliveira ltda ep  
ENDEREÇO: rua glazion, 77  
BAIRRO: pilares CEP: 20750010 - RIO  
CNPJ: 19.824.322/0001-83  
PROCESSO: 25351.047892/2015-48  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não de Inspeção/Licença emitido pelo OR contrariando o Art. 7º da Resolução RD  
EMPRESA: GEOVANI JESUS DE SOU  
ENDEREÇO: RUA CORONEL JAIRO 1  
BAIRRO: PALMARES CEP: HORIZONTE/MG  
CNPJ: 09.085.875/0001-08  
PROCESSO: 25351.919669/2016-93  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O consta da Licença Sanitária apresentada. Parágrafo primeiro, da Resolução RDC

## RESOLUÇÃO-RE Nº 251, DE 1º DE

O Gerente-Geral de Inspeção Substituto, no uso das atribuições que Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno apro I da Resolução da Diretoria Colegiada fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Empresas constantes no anexo desta Res Art. 2º Esta Resolução entra c publicação.

MARCELO MARK

## ANEXO

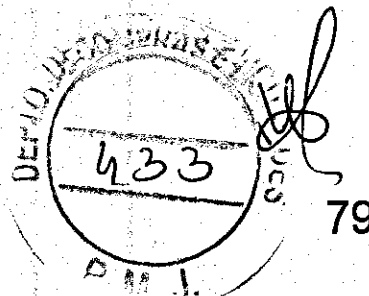
EMPRESA: BIONE INDÚSTRIA COSMÉTICOS LTDA - EPP  
ENDEREÇO: Rua Gustavo Barroso, nº 11  
BAIRRO: Distrito Industrial II CEF BARBARA D'OESTE/SP  
CNPJ: 27.874.169/0001-27  
PROCESSO: 25351.676532/2017-10 AUT ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERF HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFU HIGIENE  
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFU HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFU HIGIENE  
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFU HIGIENE  
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFU HIGIENE  
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERF HIGIENE

EMPRESA: SK BIJOUX EIRELI EPP  
ENDEREÇO: RUA COMENDADOR ANDAR 5  
BAIRRO: CENTRO CEP: 01023050 - S  
CNPJ: 18.098.638/0001-72  
PROCESSO: 25351.657243/2017-11 AUT ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERF HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFU HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFU HIGIENE  
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFU HIGIENE

EMPRESA: NSA TRANSPORTES LOG  
ENDEREÇO: ACAMPAMENTO DO P11  
BAIRRO: VILA C-01 CEP: 697: FIGUIREDO/AM  
CNPJ: 05.156.656/0001-11  
PROCESSO: 25351.671543/2017-11 AUT ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERI HIGIENE

EMPRESA: MGB LOG TRANSPORTES  
ENDEREÇO: RUA CABO DIOGO OLI  
BAIRRO: VILA MÓGLAR CEP: 0 CRUZES/SP





1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

EMPRESA: G&G TELES TRANSPORTES - EIRELI - ME ENDEREÇO: RUA SANTA MONICA, 1080 BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL SAN JOSÉ CEP: 06715865 - COTIA/SP CNPJ: 22.543.997/0001-69...

EMPRESA: ALEX SERVICOS DE TRANSPORTES LTDA ENDEREÇO: Rua Francisco Sousa dos Santos, n 456, A/B, Sala 01 BAIRRO: Jardim Limoeiro CEP: 29164153 - SERRA/ES...

EMPRESA: EXTREMA IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA ENDEREÇO: AV DELEGADO WALDEMAR GOMES PINTO,297 SALAO 2 BAIRRO: PONTE NOVA CEP: 37640000 - EXTREMA/MG...

Total de Empresas : 3

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.445, DE 6 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

EMPRESA: NPS DO BRASIL FARMACEUTICA LTDA EPP ENDEREÇO: CESAR AUGUSTO DALÇOQUIO, 4255 ARMAZÉM A SALA 29D BAIRRO: SALSEIROS CEP: 88311500 - ITAJAÍ/SC...

EMPRESA: POLO CENTRAL LOGISTICA LTDA ENDEREÇO: RUA MARINHO DE CARVALHO, Nº 101 BAIRRO: VILA MARINA CEP: 09921005 - DIADEMA - SP...

Total de Empresas : 2

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.461, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

Empresa: Ciasaúde Comércio, Representações e Serviços Ltda CNPJ: 07.580.887/0001-83 Endereço: Rua das Hortas, 76 - Centro, São Luiz-MA CEP: 65020-270...

Empresa: Comércio e Representações Prado Ltda. CNPJ: 05.049.432/0001-00 Endereço: Tv. Castelo Branco, 2028, Guamá, Belém-PA CEP: 74215-022...

Empresa: Drager Indústria e Comércio Ltda. CNPJ: 02.535.707/0001-28 Endereço: Alameda Pucuruí, 51, Tumboré, Barueri-SP CEP: 06460-100...

Empresa: Labtest Diagnóstica S/A CNPJ: 16.516.296/0003-08 Endereço: Rua Cento e Dois, nº 16, Vista Alegre, Lagoa Santa-MG CEP: 33400-000...

Empresa: M. A. Silva Equipamentos Hospitalares CNPJ: 00.602.864/0001-83 Endereço: Rua 10, no 17, Quadra 108, Conjunto Penalva, São Cristóvão, São Luiz-MA CEP: 65055-000...

Empresa: Madrid Comércio de Produtos Médicos Hospitalares LTDA CNPJ: 11.555.931/0001-29 Endereço: Estr. Intendente Magalhães, 830/205, Bento Ribeiro, Rio de Janeiro-RJ CEP: 21331-720...

Empresa: Ortosul Comércio e Importação de Material Hospitalar LTDA CNPJ: 01.964.340/0001-03 Endereço: Rua Coronel Francisco Gomes, 400, Bucarein, Joinville-SC CEP: 89202-250...

Empresa: Somatec Prestadora de Serviços Hospitalares Eireli-ME CNPJ: 17.180.505/0001-88 Endereço: Q 304 Norte, Alameda 5 SN, Lote 14, QI 10, Plano Diretor Norte, Palmas-TO CEP: 77006-360...

Empresa: Surgicor MTA - Comércio e Importação de Materiais Hospitalares Ltda. - EPP CNPJ: 05.489.716/0001-18 Endereço: Rua Tomaz Teixeira Dos Santos Nº 98, Loja 25, Cidade Nova, Haperuna-RJ CEP: 28360-000...

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.479, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

Fabricante: Zhejiang Hisoar Chuanman Pharmaceutical Co., Ltd. Endereço: Nº 23, 5th Donghai Avenue, Zhejiang Chemical materials base Linhai zone, Linhai city, Zhejiang Province, P.R. República Popular da China

Solicitante: Hypofarma - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda. CNPJ: 17.174.657/0001-78 Autorização de Funcionamento: 1.00.387-7 Expediente(s): 0040580/18-9...

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.480, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

Empresa: Aurobindo Pharma Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 07.923.705/0001-69 Endereço: Via Principal 6e, Qd 9, Módulos 12/15, S/N Bloco B, Daia Município: Anápolis UF: GO CEP: 75132-135...

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.481, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

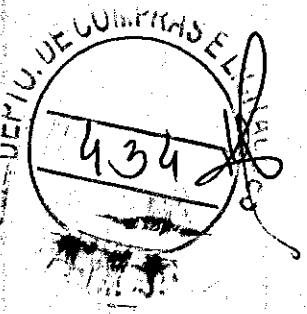
MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR (CIM) Planta de Produção de Anticorpos Terapêuticos (ANTYTTER) - Planta 4 ENDEREÇO: CALLE 216 Y ESQUINA 15, REPARTO ATABEY, PLAYA, LA HABANA - PAIS: CUBA - CÓDIGO ÚNICO: A.0150

EMPRESA SOLICITANTE: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - CNPJ: 61.190.096/0001-92 AUTORIZAÇÃO: 1080438 - EXPEDIENTE(S): 2271667/17-0 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: timotuzumab

EMPRESA FABRICANTE: MSD INTERNATIONAL GMBH T/A MSD IRELAND (BRINNY) ENDEREÇO: BRINNY, INNISHANNON, CO. CORK - PAIS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0568 EMPRESA SOLICITANTE: SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 03.560.974/0001-18 AUTORIZAÇÃO: 1001711 - EXPEDIENTE(S): 2136976/17-3 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfapecinterferona 2b

EMPRESA FABRICANTE: ROCHE SINGAPORE TECHNICAL OPERATIONS PTE LTD ENDEREÇO: 10 TUAS BAY LINK SINGAPORE 637394 - PAIS: CINGAPURA, REPUBLICA DA - CÓDIGO ÚNICO: A.0953



EMPRESA: VIRTUS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SGTº GERALDO SANTANA 660  
 BAIRRO: CEP: - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 43.590.900/0001-49  
 PROCESSO: 0123177 AUTORIZ/MS: 2.00076.0  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0408386/17-5.

EMPRESA: THE SYDNEY ROSS CO  
 ENDEREÇO: AV. RIO BRANCO 128 12-13 ANDAR 00000  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 20031 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 CNPJ: 33.040.171/0001-01  
 PROCESSO: 25000042877 AUTORIZ/MS: 2.00033.1  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0427267/17-6.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LONDRINA-EIRELI-EPP  
 ENDEREÇO: Rua O Brasil para Cristo, 573  
 BAIRRO: Boqueirão CEP: 1650110 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 01.972.316/0001-08  
 PROCESSO: 25351.021845/2015-99 AUTORIZ/MS: 1.13395.1  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: VIRTUS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SGTº GERALDO SANTANA 660  
 BAIRRO: CEP: - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 43.590.900/0001-49  
 PROCESSO: 250000123277 AUTORIZ/MS: 1.00302.2  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0397608/17-4.

EMPRESA: HALLEY COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA BELÓ HORIZONTE 330-B  
 BAIRRO: C. NARDI CEP: 85802010 - CASCAVEL/PR  
 CNPJ: 03.494.186/0001-70  
 PROCESSO: 25023.100045/00-47 AUTORIZ/MS: 1.04874.4  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.  
 PROCESSO: 25023.100046/00-18 AUTORIZ/MS: 1.20870.9  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: PETINARI COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: AV. SÃO DOMINGOS 1166  
 BAIRRO: MORANGUEIRA CEP: 87040000 - MARINGÁ/PR  
 CNPJ: 03.346.867/0001-91  
 PROCESSO: 25023.150193/00-76 AUTORIZ/MS: 1.20859.2  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: GLEICE BRENNER ME  
 ENDEREÇO: RUA BELÓ HORIZONTE 330  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85806070 - CASCAVEL/PR  
 CNPJ: 73.897.258/0001-06  
 PROCESSO: 25023.100043/98-25 AUTORIZ/MS: 1.20416.1  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: PURA VIDA COMÉRCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA EPP  
 ENDEREÇO: RUA INÁCIO LUSTOSA, Nº 1218, CONJUNTO 02  
 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 80510000 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 03.066.748/0001-85  
 PROCESSO: 25023.020192/2007-18 AUTORIZ/MS: KXL2L689W7Y (8.03829.1)  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: RELON-COMERCIO DE PRODS P/ LABS CLINICOS LTDA  
 ENDEREÇO: R JOAQUIM LACERDA 181  
 BAIRRO: JD HIGIENOPOLIS CEP: 86015000 - LONDRINA/PR  
 CNPJ: 01.343.451/0001-94  
 PROCESSO: 25023.170127/97-27 AUTORIZ/MS: 1.03399.8  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: PURA VIDA COMÉRCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA EPP  
 ENDEREÇO: RUA INÁCIO LUSTOSA, Nº 1218, CONJUNTO 02  
 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 80510000 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 03.066.748/0001-85  
 PROCESSO: 25023.022559/2008-19 AUTORIZ/MS: 3.03812.0  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: soinvie do brasil ltda-me  
 ENDEREÇO: rodovia br-158 s/n  
 BAIRRO: urbano CEP: 87250000 - PEABIRU/PR  
 CNPJ: 08.781.956/0001-80

PROCESSO: 25023.110178/2010-28 AUTORIZ/MS: 3.04799.2  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: VIRTUS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SGTº GERALDO SANTANA 660  
 BAIRRO: CEP: - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 43.590.900/0001-49  
 PROCESSO: 25001538884 AUTORIZ/MS: 3.00720.2  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0405057/17-6.

Total de Empresas: 13

### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.698, DE 28 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: TELEMEDIC DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 01.686.431/0001-16 - AUTORIZ/MS: 1054107 - AE: 1140661  
 ENDEREÇO: RUA CONDE DE PORTO ALEGRE, Nº 43  
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 2604623/16-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: Diagnostica Brasil Com. & Serviços LTDA-ME - CNPJ: 05.860.709/0001-80 - AUTORIZ/MS: 1171864 - AE: 1171878  
 ENDEREÇO: Av. Independência, Nº 45, Lote 28  
 MUNICÍPIO: ANANINDEUA - UF: PA - EXPEDIENTE: 0180239/18-9  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: HS MED COMÉRCIO DE ARTIGOS HOSPITALARES LTDA - EPP - CNPJ: 00.064.780/0001-33 - AUTORIZ/MS: 1167323 - AE: 1167310  
 ENDEREÇO: AVENIDA ANGELO MOREIRA DA FONSECA Nº 6.035  
 MUNICÍPIO: UMUARAMA - UF: PR - EXPEDIENTE: 2307954/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.699, DE 28 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: AIRELA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA. - CNPJ: 01.858.973/0001-29 - AUTORIZ/MS: 1044938  
 ENDEREÇO: RODOVIA SC 440, KM 01, Nº 500  
 MUNICÍPIO: PEDRAS GRANDES - UF: SC - EXPEDIENTE: 0795624/17-0  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: BOIRON S.A.  
 ENDEREÇO: 2 AVENUE DE L'OUËST LYONNAIS 69510, MESSIMY - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0341

EMPRESA SOLICITANTE: BOIRON MEDICAMENTOS HOMEOPÁTICOS LTDA - CNPJ: 07.498.711/0001-87  
 AUTORIZ/MS: 1069162 - EXPEDIENTE(S): 2172239/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Glóbulos

EMPRESA FABRICANTE: FLEET LABORATORIES LIMITED  
 ENDEREÇO: 94 RICKMANSWORTH ROAD, WATFORD, WD18 7J - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.1119  
 EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84  
 AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0014437/18-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Hormônios) (Granel): Géis

EMPRESA: AIRELA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA. - CNPJ: 01.858.973/0001-29 - AUTORIZ/MS: 1044938  
 ENDEREÇO: RODOVIA SC 440, KM 01, Nº 500  
 MUNICÍPIO: PEDRAS GRANDES - UF: SC - EXPEDIENTE: 0795624/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON INC.  
 ENDEREÇO: 2100 SYNTAX COURT, MISSISSAUGA, ONTARIO L5N 7K9 - PAÍS: CANADA - CÓDIGO ÚNICO: A.0476

EMPRESA SOLICITANTE: PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. - CNPJ: 33.099.945/0001-23  
 AUTORIZ/MS: 1001004 - EXPEDIENTE(S): 0007176/18-5  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Granel): Comprimidos Revestidos

EMPRESA: AIRELA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA. - CNPJ: 01.858.973/0001-29 - AUTORIZ/MS: 1044938  
 ENDEREÇO: RODOVIA SC 440, KM 01, Nº 500  
 MUNICÍPIO: PEDRAS GRANDES - UF: SC - EXPEDIENTE: 0795624/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes; Óleos

EMPRESA: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMACIA LTDA - CNPJ: 17.174.657/0001-78 - AUTORIZ/MS: 1003877  
 ENDEREÇO: RUA DR. IRINEU MARCELLINI, Nº 303  
 MUNICÍPIO: RIBEIRÃO DAS NEVES - UF: MG - EXPEDIENTE: 2241552/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: CORDEN PHARMA GMBH  
 ENDEREÇO: OTTO-HAHN-STRASSE, 68723 PLANKSTADT - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0166  
 EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-09  
 AUTORIZ/MS: 1051818 - EXPEDIENTE(S): 2219272/17-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos Revestidos

EMPRESA: MINANCORA & CIA. LTDA. - CNPJ: 84.683.382/0003-57 - AUTORIZ/MS: 1006902  
 ENDEREÇO: RUA DONA FRANCISCA, 14795  
 MUNICÍPIO: JOINVILLE - UF: SC - EXPEDIENTE: 1559616/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Pomadas

### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.700, DE 28 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

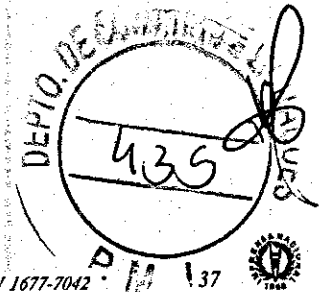
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: Farmoquímica S/A - CNPJ: 33.349.473/0003-10 - AUTORIZ/MS: 1003906



# Fresenius

Nº 69, segunda-feira, 10 de abril de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042 P. 11 137

|  |                             |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Zhejiang Charioter Pharmaceutical Co., Ltd.            |                             |
| Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321           |                             |
| País: China  |                             |
| Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.         | CNPJ: 61.286.647/0001-16    |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2                                   | Expediente(s): 2109479/16-9 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos |                             |
| Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: aciclovir            |                             |

|  |                             |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Zhejiang Langhua Pharmaceutical Co., Ltd.  |                             |
| Endereço: Zhejiang Provincial Chemical and Medical Materials Base Linhai Zone, Linhai, Zhejiang - 317016 |                             |
| País: China  |                             |
| Empresa Solicitante: FBM Indústria Farmacêutica Ltda.  | CNPJ: 02.060.549/0001-05    |
| Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1   | Expediente(s): 0271192/17-3 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos                               |                             |
| Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: cloridrato de ciprofloxacino                       |                             |

**RESOLUÇÃO - RE Nº 921, DE 4 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

**ANEXO**

|  |  |                          |
|--|--|--------------------------|
| Empresa: Aché Laboratórios S/A   |  | CNPJ: 60.659.463/0001-91 |
| Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 222-2 - Porto da Igreja   |  |                          |
| Município: Guarulhos   | UF: SP   | CEP: 07034-904           |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9   | Expediente(s): 2123058/16-7, 2123028/16-5 e 2123024/16-2 |                          |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  |  |                          |
| Líquidos não estéreis: colutorios, elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.   |  |                          |
| Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.   |  |                          |
| Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles (embalagem primária e secundária), comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos, óvulos (embalagem primária e secundária), pós e supositórios. |  |                          |
| Sólidos não estéreis: cefalosporínicos: embalagem secundária.  |  |                          |
| Sólidos não estéreis: penicilínicos: embalagem secundária.   |  |                          |
| Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.   |  |                          |
| Sólidos não estéreis hormonais: embalagem secundária.  |  |                          |

|   |  |                          |
|---|--|--------------------------|
| Empresa: Air Products Brasil Ltda.                          |  | CNPJ: 43.843.358/0008-65 |
| Endereço: Rua São Geraldo, 1.675 - Ermo                     |  |                          |
| Município: Gualba   | UF: RS                                     | CEP: 92500-000           |
| Autorização de Funcionamento: 2.20.091-2                    | Expediente(s): 2374714/16-5 e 2374702/16-1 |                          |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: |  |                          |
| Gases medicinais: envase.                                   |  |                          |
| Líquidos criogênicos medicinais.                            |  |                          |

|   |                             |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Fresenius Kabi AB   |                             |
| Endereço: Rapsatan 7, S-751 74, Uppsala   |                             |
| País: Suécia  |                             |
| Empresa solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda.  | CNPJ: 49.324.221/0001-04    |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.041-0  | Expediente(s): 2306473/16-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:   |                             |
| Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). |                             |

|   |                             |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.   |                             |
| Endereço: 4303 - Kaiseraugst  |                             |
| País: Suíça   |                             |
| Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.   | CNPJ: 33.009.945/0001-23    |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4  | Expediente(s): 2322645/16-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:   |                             |
| Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas; cápsulas moles, comprimidos revestidos e pós. |                             |
| Sólidos não estéreis citotóxicos (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.                     |                             |

**RESOLUÇÃO - RE Nº 923, DE 4 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/inf/autenticidade.html>, pelo código 10102017041000037

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

|   |                             |                          |
|---|-----------------------------|--------------------------|
| Empresa: Balm Labor Indústria Farmacêutica Ltda.  |                             | CNPJ: 04.712.572/0001-54 |
| Endereço: Av. Projetada III, 99, Bairro Distrito Industrial II  |                             |                          |
| Município: Balsamo  | UF: SP                      | CEP: 15140-000           |
| Autorização de Funcionamento: 1.06.262-2  | Expediente(s): 0036646/14-3 |                          |
| Linha(s): Sólidos não estéreis.   |                             |                          |
| Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, estando em desacordo com o Art. 3º da RDC nº 17/2010. |                             |                          |

|  |                             |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: JW Life Science Corporation                      |                             |
| Endereço: 28 Hanjin 1-gil, Songak-eup, Dangjin-si, Chungcheongnam-do |                             |
| País: Coreia do Sul  |                             |
| Empresa Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.                         | CNPJ: 49.351.786/0001-80    |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9                             | Expediente(s): 2450128/16-0 |
| Linha(s): Produtos estéreis.   |                             |
| Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.         |                             |

|   |                             |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Oilu Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.  |                             |
| Endereço: No. 849, Dongjia Town, Licheng District, Jinan City   |                             |
| País: China   |                             |
| Empresa solicitante: Hipolabor Farmacêutica Ltda.   | CNPJ: 19.570.720/0001-10    |
| Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0  | Expediente(s): 0828700/15-7 |
| Linha(s): Produtos estéreis penicilínicos.  |                             |
| Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013; não cumpriu os artigos 387, 388 e 389 da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 2213512/16-0. |                             |

|   |                             |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Oilu Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.  |                             |
| Endereço: No. 849, Dongjia Town, Licheng District, Jinan City   |                             |
| País: China   |                             |
| Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Farmacêutica Ltda.  | CNPJ: 61.286.647/0001-16    |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2  | Expediente(s): 1318970/16-1 |
| Linha (s): Produtos estéreis penicilínicos.   |                             |
| Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013; não cumpriu os artigos 387, 388 e 389 da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 2213541/16-3. |                             |

**RESOLUÇÃO - RE Nº 924, DE 4 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

|   |                                  |                             |
|---|----------------------------------|-----------------------------|
| Empresa: L. A. Dalla Porta Junior Distribuidora - EPP                       |                                  | CNPJ: 11.145.401/0001-56    |
| Endereço: Rua Pascoal Gomes Librelotto, 20, Dom Antônio Reis                |                                  |                             |
| Município: Santa Maria  | UF: RS                           | CEP: 97065-290              |
| Autorização de Funcionamento: 1.08.475-1                                    | Autorização Especial: 1.15.471-5 | Expediente(s): 2281816/16-2 |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos. |                                  |                             |

**RESOLUÇÃO - RE Nº 925, DE 4 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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



**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.969, DE 9 DE NOVEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

### ANEXO

EMPRESA: J.R.D. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 03.869.526/0001-09 - AUTORIZ/MS: 1027899  
ENDEREÇO: RUA URUANA 1415  
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1237379/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Xaropes  
Líquidos não estéreis (Embalagem primária): Óleos

EMPRESA: J.R.D. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 03.869.526/0001-09 - AUTORIZ/MS: 1027899  
ENDEREÇO: RUA URUANA 1415  
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 2080059/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Pós

EMPRESA: J.R.D. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 03.869.526/0001-09 - AUTORIZ/MS: 1027899  
ENDEREÇO: RUA URUANA 1415  
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 2086293/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Pomadas

EMPRESA: Cyclopet Radiofarmacos Ltda - CNPJ: 09.225.881/0001-13 - AUTORIZ/MS: 1097771  
ENDEREÇO: Cezinando Dias Paredes, 367  
MUNICÍPIO: CURITIBA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 0027050/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Flúidos oxiglicosos (ISF) - Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0003-65 - AUTORIZ/MS: 1002351  
ENDEREÇO: RODOVIA JORNALISTA FRANCISCO AGUIRRE PROENÇA, KM 08  
MUNICÍPIO: HORTOLÂNDIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0861138/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Cápsulas Moles; Granulados; Pastilhas; Pós; Pós Efervescentes

Sólidos não estéreis (Citotóxicos): Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas  
Sólidos não estéreis (Embalagem secundária).

EMPRESA: FARMÁCIA E LABORATÓRIO HOMEOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA - CNPJ: 60.862.208/0001-41 - AUTORIZ/MS: 1002669  
ENDEREÇO: PRAÇA BENEDITO CALIXTO Nº 129/133  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1787756/17-3 - 1787713/17-0 - 1787769/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Globulos; Pós; Supositórios; Óvulos

EMPRESA: FARMÁCIA E LABORATÓRIO HOMEOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA - CNPJ: 60.862.208/0001-41 - AUTORIZ/MS: 1002669  
ENDEREÇO: PRAÇA BENEDITO CALIXTO Nº 129/133  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1787713/17-0 - 1787756/17-3 - 1787769/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Crenes; Géis; Pomadas

EMPRESA: FARMÁCIA E LABORATÓRIO HOMEOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA - CNPJ: 60.862.208/0001-41 - AUTORIZ/MS: 1002669  
ENDEREÇO: PRAÇA BENEDITO CALIXTO Nº 129/133  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1787769/17-5 - 1787713/17-0 - 1787756/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Tinturas

EMPRESA FABRICANTE: GLAXO SMITHKLINE MÉXICO S.A DE C.V.  
ENDEREÇO: CALZADA MÉXICO-XOCHIMILCO Nº 4900, COL. SAN LORENZO HUIPULCO, MÉXICO DF, C.P. 14370 - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0259  
EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10

AUTORIZ/MS: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0500769/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: GLAXO SMITHKLINE MÉXICO S.A DE C.V.  
ENDEREÇO: CALZADA MÉXICO-XOCHIMILCO Nº 4900, COL. SAN LORENZO HUIPULCO, MÉXICO DF, C.P. 14370 - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0259  
EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10

AUTORIZ/MS: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0500779/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: BAYER OY  
ENDEREÇO: PANSIONTIE 47, 20210, TURKU - PAÍS: FINLÂNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0092  
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15

AUTORIZ/MS: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2209652/16-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Dispositivos Intrauterinos

EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCENCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30  
AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0912902/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: FARMAR A.V.E.  
ENDEREÇO: 48TH KM NATIONAL ROAD ATHENS - LAMIA - AVLONA ATIKKI, 19011 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0222  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCENCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30

AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0912902/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI ONCOLOGY LTD.  
ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI, TEHSIL NALAGARH DISTT. SOLAN, HIMACHAL PRADES - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0236  
EMPRESA SOLICITANTE: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0001-04

AUTORIZ/MS: 1000410 - EXPEDIENTE(S): 0698773/17-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI ONCOLOGY LTD.  
ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI, TEHSIL NALAGARH DISTT. SOLAN, HIMACHAL PRADES - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0236  
EMPRESA SOLICITANTE: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0001-04

AUTORIZ/MS: 1000410 - EXPEDIENTE(S): 1736226/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos): Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME IRELAND LIMITED  
ENDEREÇO: IDA INDUSTRIAL PARK, OLD KILMEADEN ROAD, WATERFORD - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0253  
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57

AUTORIZ/MS: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 2086504/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY EBERBACH GMBH  
ENDEREÇO: GAMMELSBACHER STRASSE 2, D-69412 EBERBACH/BADEN - PAÍS: ALEMANHIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0518  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCENCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30

AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0668715/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granul): Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME CORPORATION  
ENDEREÇO: 1125 PLEASANT VIEW TERRACE, RIDGEFIELD, NJ 07657 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0678  
EMPRESA SOLICITANTE: GENZYME DO BRASIL LTDA - CNPJ: 68.132.950/0001-03

AUTORIZ/MS: 1025438 - EXPEDIENTE(S): 0301032/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granul): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: AZIENDE CHIMICHE RIUNTE ANGELENE FRANCESCO  
ENDEREÇO: VIA VECCHIA DEL PINOCCHIO, 22 - 60131 ANCONA - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0749  
EMPRESA SOLICITANTE: APSEN FARMACEUTICA S/A - CNPJ: 62.462.015/0001-29

AUTORIZ/MS: 1001188 - EXPEDIENTE(S): 0795621/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: M.R. PHARMA S.A.  
ENDEREÇO: ESTADOS UNIDOS Nº 5105, LOCALIDAD EL TRIANGULO (1349), MALVINAS ARGENTINAS, DE LA PROVINCIA DE BUENOS AIRES. - PAÍS: ARGENTINA - CÓDIGO ÚNICO: A.0387  
EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16

AUTORIZ/MS: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 2528822/16-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: NOVARTIS PHARMA STEIN AG  
ENDEREÇO: SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0433  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCENCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30

AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0873674/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Adesivos; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: NOVARTIS PHARMA STEIN AG  
ENDEREÇO: SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0433  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCENCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30

AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0874780/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Pós com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ORION CORPORATION, ORION PHARMA  
ENDEREÇO: ORIONINTIE 1, FI-02200, ESPOO - PAÍS: FINLÂNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0468  
EMPRESA SOLICITANTE: ABBVIE FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 15.800.545/0001-50

AUTORIZ/MS: 1098607 - EXPEDIENTE(S): 0092258/17-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV  
ENDEREÇO: RIJKSWEG, 12, 2870 PUURS - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0493  
EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-33

AUTORIZ/MS: 1021101 - EXPEDIENTE(S): 1592422/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Produtos Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
Produtos Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV  
ENDEREÇO: RIJKSWEG, 12, 2870 PUURS - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0493  
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99

AUTORIZ/MS: 1002166 - EXPEDIENTE(S): 1592462/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Produtos Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
Produtos Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: EGIS PHARMACEUTICALS PLC  
ENDEREÇO: H1165 - BUDAPEST, BÖKENYFÖLDI UT 118-120 - PAÍS: HUNGRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0976  
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84

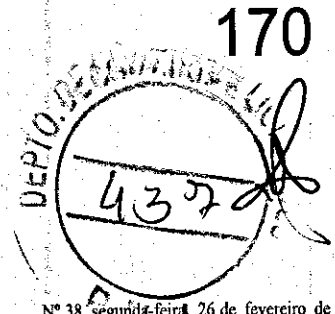


Table with 6 columns: ID, Company Name, Registration Number, Product Name, and other details. Includes entries for SCHERING-PLOUGH, SURGICAL LINE, SYMBIOSIS DIAGNOSTICA, and VR MEDICAL.

GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 424, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX DEFERIMENTOS RAZÃO SOCIAL/CNPJ MARCA COMERCIAL NÚMERO DO PROCESSO PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S) CLASSE TOXICOLÓGICA

Adama Brasil S.A./02.290.510/0001-76

Fludioxonil Técnico Milena 25351.445194/2012-14 5041 - Produto Técnico Equivalente, 0635734/12-2

CLASSE III FLUENSULFONE TÉCNICO 25351.747613/2013-92

5003 - Produto Técnico Novo - Avaliação toxicológica de produto com Ingrediente Ativo ainda não registrado no País, 1076244/13-2

CLASSE IV

ARA Defensivos Agrícolas Ltda./07.057.944/0001-44

Avra 25351.061649/2013-10 5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente, 0087369/13-1

CLASSE I

CROSS LINK CONSULTORIA E COMÉRCIO LTDA./67.148.692/0001-90

ACETAMIPRID SHCC TÉCNICO 25351.001964/2014-60 5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0002485/14-6

CLASSE III

FMC QUÍMICA DO BRASIL LTDA./04.136.367/0001-98

RHINO 25351.498209/2009-34 5002 - Produto Formulado - Avaliação toxicológica de produto com ingrediente ativo já registrado no País, 646179/09-4

NAO CLASSIFICADO

Nelly do Brasil Com. Imp. Exp. de Prod. Químicos Ltda./05.308.212/0001-54

DIFO TÉCNICO 25351.093543/2012-57 5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0133793/12-9

CLASSE I

Nortox S.A./75.263.400/0001-99

ATRAZINA MAX NORTOX

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 00012018022600132

25351.107359/2015-71 5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente, 0153917/15-5

CLASSE III

Volcano Agrociencia Industria e Comercio de Defensivos Agricolas Ltda./05.820.590/0001-12

Cartap Técnico Volcano

25351.697614/2009-17

5041 - Produto Técnico Equivalente, 878460/09-4

CLASSE III

RESOLUÇÃO-RE Nº 425, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar, no âmbito da Anvisa, a avaliação de resíduos dos produtos agrotóxicos, componentes e afins, conforme relação anexo.

Art. 2º A publicação do extrato desta avaliação de resíduos não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX DEFERIMENTOS RAZÃO SOCIAL/CNPJ MARCA COMERCIAL NÚMERO DO PROCESSO PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S)

SYNGENTA PROTEÇÃO DE CULTIVOS LTDA./60.744.463/0001-90

AMPLIGO 25351.749922/2008-48

5021 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE DOSE PARA MAIOR NA APLICAÇÃO, 0195376/15-1

RESOLUÇÃO-RE Nº 426, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Publicar a desistência a pedido dos expedientes de agrotóxicos e afins, sob o nº. de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do Art. 51 da Lei nº. 9.784 de 1999.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX DESISTÊNCIAS A PEDIDO DA EMPRESA

RAZÃO SOCIAL/CNPJ

MARCA COMERCIAL

NÚMERO DO PROCESSO

PETIÇÃO desistida/EXPEDIENTE desistido/expediente do pedido de desistência

UPL DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSUMOS AGROPECUÁRIOS S.A. / 02.974.733/0001-52

CELTA 25351.472030/2017-11

5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente / 1746534/17-6 / 0027496/18-8

TRAITO 25351.472048/2017-13

5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente / 1746548/17-6 / 0027492/18-5

TRÍVIA 25351.472035/2017-44

5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente / 1746513/17-3 / 0027497/18-6

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 399, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016 e,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Saneantes Domissanitários, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários da empresa constante no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: NUTRENSE TRATAMENTO DE ÁGUAS E EFLUENTES LTDA.

CNPJ: 02.823.156/0001-06 Endereço: Estrada SP 112 S/Nº Caixa Luz 211, Rio Verde Município: Araçoiaba da Serra - SP CEP: 18.190-000

Autorização de Funcionamento: 3.04.218-5

Expediente: 1374890/16-4

Linha(s): LÍQUIDOS

Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução RDC nº 47/2013.

RESOLUÇÃO-RE Nº 410, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

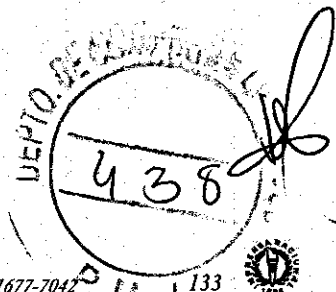
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

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



ANEXO

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1025685  
 ENDEREÇO: RUA MITSUGORO TANAKA, Nº 145  
 MUNICÍPIO: TOLEDO - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 1433313/17-9  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Líquidos não estéreis: Colutorios; Elixires; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1025685  
 ENDEREÇO: RUA MITSUGORO TANAKA, Nº 145  
 MUNICÍPIO: TOLEDO - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 1433227/17-2  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Comprimidos; Cápsulas; Pó; Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pó

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1025685  
 ENDEREÇO: RUA MITSUGORO TANAKA, Nº 145  
 MUNICÍPIO: TOLEDO - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 1433238/17-8  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Omaladas

RESOLUÇÃO-RE Nº 428, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 1.938, de 19 de julho de 2017, no Diário Oficial da União nº 140, de 24 de julho de 2017, Seção 1, pág. 40 e suplemento da Seção 1, pág. 28, conforme expediente nº 1784466/17-5.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Best Theratronics Limited  
 Endereço: 413 March Road - Ottawa, ON K2K 0E4 - Canadá  
 Solicitante: Eckert & Ziegler Brasil Comercial Ltda. CNPJ: 02.887.124/0001-66  
 Autorização de Funcionamento: 8.00.125-9 Expedientes: 0747121/14-1

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Motivo: A empresa Eckert & Ziegler Brasil Comercial Ltda. justifica que a solicitação do cancelamento do CBPF deve-se ao término do contrato comercial com a fabricante Best Theratronics Ltd.

RESOLUÇÃO-RE Nº 429, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Ametech Trading Ltda CNPJ: 01.207.189/0001-50  
 Endereço: Avenida João Gualberto, 1673, Conjuntos 111 e 112 - Alto da Glória, Curitiba - PR CEP: 80030-001  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.340-2 Expediente: 1415365/17-3  
**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:**

Produtos para Saúde

Empresa: D M C Distribuidora de Materiais Cirúrgicos Ltda CNPJ: 07.418.786/0001-00  
 Endereço: Avenida Santos Dumont, 2828-B Sala 707, Aldeota, Fortaleza - CE CEP: 80030-001  
 Autorização de Funcionamento: 8.03.048-2 Expediente: 2210391/16-1

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:** Produtos para Saúde

Empresa: DVX Comercio de Órteses e Próteses Ltda CNPJ: 16.888.191/0001-00  
 Endereço: C 01, Lote 1/12, Sala 218, Edifício Taguatinga Trade Center, Taguatinga, Brasília - DF CEP: 72010-010  
 Autorização de Funcionamento: 8.09.804-1 Expediente: 0008752/15-1

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:** Produtos para Saúde

Empresa: Faceparts Comércio de Materiais Cirúrgicos Ltda - EPP CNPJ: 19.871.422/0001-60  
 Endereço: Av. dos Mananciais 835, Salas 204 e 205, Bairro Taquara, Rio de Janeiro - RJ CEP: 22720-400  
 Autorização de Funcionamento: 8.11.166-4 Expediente: 0915435/15-3

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:** Produtos para Saúde

Empresa: Médica Comércio de Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 12.518.517/0003-18  
 Endereço: Rua Ipororó, 223, Anexo 229 - Menino Deus, Porto Alegre - RS CEP: 90110-290  
 Autorização de Funcionamento: 8.13.735-2 Expediente: 0307762/17-4

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:** Produtos para Saúde

Empresa: Medicaldeck Comércio de Produtos Médicos LTDA - EPP CNPJ: 12.035.062/0001-18  
 Endereço: Rua Rio Grande, 679, salas 1, 2 e 3, Centro, Esteio - RS CEP: 93265-050  
 Autorização de Funcionamento: 8.10.002-1 Expediente: 2383512/16-5

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:** Produtos para Saúde

Empresa: Zeiki Medical - Produtos Medicos Ltda CNPJ: 07.470.296/0001-53  
 Endereço: Avenida das Américas nº 7.899, Bloco 02, Salas 308, 309, 310, 311, 312, 313, 314, 315 e 316 - Barra Da Tijuca, Rio de Janeiro - RJ CEP: 22793-081  
 Autorização de Funcionamento: 8.03.531-0 Expediente: 0050331/13-2

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:** Produtos para Saúde

RESOLUÇÃO-RE Nº 430, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Biotechni SAS  
 Endereço: 178 Avenue du Scrpolet Zi Athelia 2, 13600, La Ciotat - França  
 Solicitante: Ortocir Ortopedia Cirurgia Ltda CNPJ: 60.856.937/0001-95  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.148-0 Expediente: 2140532/17-8

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Biomatlante S.A.  
 Endereço: 5 Rue Edouard Belin, ZA Les Quatre Nations, Vigneux de Bretagne 44360 - França  
 Solicitante: MDT Industria Comercio Importação e Exportação de Implantes SA CNPJ: 01.025.974/0001-92  
 Autorização de Funcionamento: 1.04.179-4 Expediente: 0981904/14-5

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:**

Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Carbon Medical Technologies, INC.  
 Endereço: 1290 Hammond Road, Saint Paul, MN, 55110 - Estados Unidos da América  
 Solicitante: Technes Medical Importadora e Exportadora Ltda CNPJ: 02.736.166/0001-04  
 Autorização de Funcionamento: 1.04.080-0 Expediente: 0707420/14-4

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Ferris MFG Corp.  
 Endereço: 5133 Northeast Parkway, Fort Worth, TX 76106 - Estados Unidos da América  
 Solicitante: Recomed Trading Ltda CNPJ: 01.575.784/0001-55  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.622-7 Expediente: 0647759/15-3

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Immucoir Inc.  
 Endereço: 3130, Gateway Drive, Norcross, GA 30071 - Estados Unidos da América  
 Solicitante: Fresenius Hemocare Brasil Ltda. CNPJ: 49.601.107/0001-84  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.544-5 Expedientes: 0842409/13-8 e 0166181/17-7

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Produtos para Diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015.

Fabricante: Medennium Inc.  
 Endereço: 9 Parker, Suite 150 - Irvine, CA 92618 - Estados Unidos da América  
 Solicitante: Adapt Produtos Oftalmológicos Ltda - EPP CNPJ: 96.382.429/0001-60  
 Autorização de Funcionamento: 8.01.920-1 Expediente: 0261762/14-5

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Materiais de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados na classe de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: MIPM Mammendorf Institut Fuer Physik und Medizin GMBH  
 Endereço: Oskar-von-Miller Strasse 6, 82291, Mammendorf - Bavaria - Alemanha  
 Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda - ME CNPJ: 04.967.408/0001-98  
 Autorização de Funcionamento: 8.01.175-3 Expediente: 0238022/13-6

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

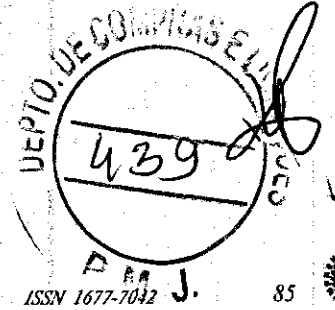
Fabricante: Optimed Medizinische Instrumente GmbH  
 Endereço: Ferdinand-Porsche-Strasse 11 - Ettlingen, 76275 - Alemanha  
 Solicitante: Grifols Brasil Ltda CNPJ: 02.513.899/0001-71  
 Autorização de Funcionamento: 8.01.348-6 Expediente: 1780272/17-5

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Orthomed SAS  
 Endereço: Zac de St Esteve, 06640, ST Jeannet - França  
 Empresa Solicitante: Ortocir - Ortopedia e Cirurgia Ltda. CNPJ: 60.856.937/0001-95  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.148-0 Expedientes: 0630062/12-6 e 1677001/17-3

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:** Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: REM Industria e Comercio Ltda. CNPJ: 47.334.701/0006-35  
 Endereço: Rua Columbus, 282, 1º andar, Vila Leopoldina, São Paulo - SP CEP: 05204-010



**DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO  
SANITÁRIOS**  
**GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO  
E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA**

**RESOLUÇÃO-RE Nº 906, DE 12 DE ABRIL DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

**ANA CECÍLIA FERREIRA DE ALMEIDA  
MARTINS DE MORAIS**

**ANEXO**

Fabricante: Genentech, Inc.  
Endereço: 1000 New Horizons Way, Vacaville, CA 95688  
País: Estados Unidos da América  
Solicitante: Instituto de Tecnologia do Paraná. CNPJ: 77.964.393/0001-88  
Autorização de Funcionamento: 1.00.960-5 Expediente(s): 0082784/18-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: trastuzumabe  
Fabricante: GSK Vaccines GmbH  
Endereço: Emil-von-Behring Str. 76 und 79, 35041, Marburg  
País: Alemanha  
Solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10  
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 2036303/17-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: toxoide diftérico e toxoide tetânico.  
Empresa: Instituto Butantan CNPJ: 61.821.344/0001-56  
Endereço: Avenida Vital Brasil Nº 1500, Butantã (prédio 41)  
Município: São Paulo UF: SP CEP: 05503-900  
Autorização de Funcionamento: 1.02.234-0 Expediente(s): 2119669/17-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: imunoglobulinas heterólogas.  
Fabricante: Janssen Sciences Ireland UC  
Endereço: Barnahely, Ringaskiddy, Cork  
País: Irlanda  
Solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87  
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 1650499/17-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: daratumumabe, golimumabe, guselcumabe, siltuximabe e ustekinumabe.  
Fabricante: Roche Diagnostics GmbH  
Endereço: Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim  
País: Alemanha  
Solicitante: Instituto de Tecnologia do Paraná CNPJ: 77.964.393/0001-88  
Autorização de Funcionamento: 1.00.960-5 Expediente(s): 0082897/18-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: trastuzumabe  
Fabricante: Roche Singapore Technical Operations Pte Ltd  
Endereço: 10 Tuas Bay Link, Singapore 637394  
País: Cingapura  
Solicitante: Instituto de Tecnologia do Paraná. CNPJ: 77.964.393/0001-88  
Autorização de Funcionamento: 1.00.960-5 Expediente(s): 0082800/18-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: trastuzumabe  
Empresa: Solabia Biotecnológica Ltda. CNPJ: 03.402.014/0001-20  
Endereço: Rua 52001, nº 200, lote 237 C, Gleba Ribeirão Pinguim  
Município: Maringá UF: PR CEP: 87105-060  
Autorização de Funcionamento: 1.05.194-1 Expediente(s): 1595171/17-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: sulfato de condroitina.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 908, DE 12 DE ABRIL DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10162018041600085

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:  
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.  
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

**ANA CECÍLIA FERREIRA DE ALMEIDA  
MARTINS DE MORAIS**

**ANEXO**

Fabricante: Alembic Pharmaceuticals Limited - Unit I  
Endereço: P.O. Tajpura, Tal. Halol, Panchlav, District Panchmahal, Gujarat State, 389 350.  
País: Índia  
Solicitante: Prati, Donaduzzi & Cia Ltda CNPJ: 73.856.593/0001-66  
Autorização de Funcionamento: 1.02.568-5 Expediente(s): 0113054/18-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: claritromicina (etapas de síntese química).

Fabricante: Glaxo Operations UK Ltd. trading as Glaxo Wellcome Operations  
Endereço: North Lonsdale Road, Ulverston, Cumbria, LA12 9DR  
País: Reino Unido  
Solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10  
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 0768730/17-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftazidima pentaidratada (etapas de síntese química e esterilização)  
Empresa Fabricante: Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321  
País: República Popular da China  
Solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A. CNPJ: 60.659.463/0029-92  
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9 Expediente(s): 2022558/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: aciclovir  
Fabricante: Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321  
País: República Popular da China  
Solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06  
Autorização de Funcionamento: 1.01213-1 Expediente(s): 2022556/17-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: aciclovir  
Fabricante: Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321  
País: República Popular da China  
Solicitante: Quantia Distribuidora Ltda. CNPJ: 62.227.509/0001-29  
Autorização de Funcionamento: 1.06.390-4 Expediente(s): 2157983/17-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: aciclovir

**RESOLUÇÃO-RE Nº 910, DE 12 DE ABRIL DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefrir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

**ANA CECÍLIA FERREIRA DE ALMEIDA  
MARTINS DE MORAIS**

**ANEXO**

EMPRESA FABRICANTE: SIEGFRIED HAMELN GMBH  
ENDEREÇO: LANGES FELD 13 - 31789 HAMELN - LOWER SAXONY - PA: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0295  
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14  
AUTORIZAÇÃO: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 1780092/17-7  
ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 1º (3º), 13 (3º inciso III, alínea "F"), art. 200 (caput), 419 (caput e § 1º) e 502.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 911, DE 12 DE ABRIL DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

**ANA CECÍLIA FERREIRA DE ALMEIDA  
MARTINS DE MORAIS**

**ANEXO**

EMPRESA: R M NAVECA EPP - CNPJ: 05.613.884/0001-73 - AUTORIZAÇÃO: 1121265  
ENDEREÇO: R FERREIRA PENA 2996  
MUNICÍPIO: MANAUS - UF: AM - EXPEDIENTE(S): 0142175/18-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos  
EMPRESA: BIOCADBRAZIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 15.700.887/0002-89 - AUTORIZAÇÃO: 1108408  
ENDEREÇO: RUA ITAPICURU, 938 / RUA TURIASSU, 943  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0980097/14-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

**RESOLUÇÃO-RE Nº 912, DE 12 DE ABRIL DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

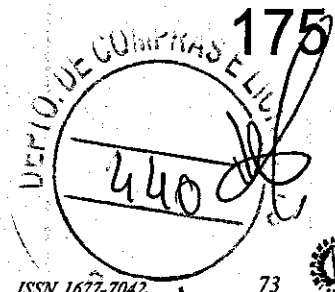
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

**ANA CECÍLIA FERREIRA DE ALMEIDA  
MARTINS DE MORAIS**

**ANEXO**

EMPRESA FABRICANTE: KNOLL LLC  
ENDEREÇO: ROAD 144, KM. 2.6, JAYUYA - PAÍS: PORTO RICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0007  
EMPRESA SOLICITANTE: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - CNPJ: 56.998.701/0001-16  
AUTORIZAÇÃO: 1005531 - EXPEDIENTE(S): 1715772/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios) (Granel): Comprimidos  
EMPRESA FABRICANTE: ASTRAZENACA AB  
ENDEREÇO: FORSKARGATAN 18 SE-15185 SÖDERTÄLJE - PAÍS: SUÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0046  
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENACA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00  
AUTORIZAÇÃO: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 2017418/17-7 - 2017404/17-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados  
EMPRESA FABRICANTE: ASTRAZENACA AB  
ENDEREÇO: FORSKARGATAN 18 SE-15185 SÖDERTÄLJE - PAÍS: SUÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0046  
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENACA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00



**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.140, DE 27 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

- Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

|  |                            |
|--|----------------------------|
| Empresa Fabricante: Elix Medical Pty Ltd                         | CNPJ: 96.382.429/0001-60   |
| Endereço: 82 Gilbert Street - Adelaide SA 5000                   |                            |
| País: Espanha  |                            |
| Empresa Solicitante: Adapt Produtos Oftalmológicos Ltda          | CNPJ: 02.220.795/0001-79   |
| Autorização de Funcionamento: 8.01.920-1                         | Expediente(s): 464639/11-8 |
| Linha(s): Equipamentos   |                            |
| Motivo: Em atendimento ao § 1º e § 2º do Art. 8º da RDC 39/2013. |                            |

|   |                            |
|---|----------------------------|
| Empresa Fabricante: Omega Diagnostics Limited   | CNPJ: 60.365.911-7         |
| Endereço: Omega House - Hillfools Business Village - Alva, FK12 5DO   |                            |
| País: Espanha   |                            |
| Empresa Solicitante: Biosys LTDA  | CNPJ: 02.220.795/0001-79   |
| Autorização de Funcionamento: 1.03.508-4  | Expediente(s): 603659/11-7 |
| Linha(s): Produtos para diagnóstico de uso in vitro   |                            |
| Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013; não cumpriu os itens 2.2.3; 5.3.1 e 5.5.2 da RDC nº 16/2013, conforme notificação de exigência nº 2213511/16-1. |                            |

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.143, DE 28 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

- Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no ANEXO, publicada pela Resolução RE nº 707, de 17 de março de 2017, no Diário Oficial da União nº 54, de 20 de março de 2017, Seção 1, página 65, e em suplemento da Seção 1, página 26, conforme expediente 0662690/17-4.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

|  |  |
|--|--|
| Empresa: Vic Pharma Indústria e Comércio Ltda.     | CNPJ: 39.032.974/0001-92                                 |
| Endereço: Rua Geraldo Rosa, 62, Setor Industrial A |  |
| Município: Taquaritinga                            | UF: SP   |
| Autorização de Funcionamento: 1.03.382-8           | Expediente(s): 2063739/16-0, 2063697/16-1 e 2063656/16-3 |

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: pós.  
 Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
 Líquidos não estéreis: soluções.  
 Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 9º, 103, 104, 111, 114, 117 (parágrafo único), 120, 123 (parágrafo único), 127, 132 (8º, 9º, 13º, 13º, 186, 209 (parágrafo único), 249, 253, 259 (incisos III, IV, V e VI), 262 (parágrafo único), 263, 270 (parágrafo único), 273, 281, 283 (incisos III, IV e VII do § 3º), 286, 289, 299, 302 e 351 (inciso II) da RDC nº 17/2010.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.144, DE 28 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

- Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 554, de 23 de fevereiro de 2017, no Diário Oficial da União nº 44, de 06 de março de 2017, Seção 1, pág. 77 e em suplemento da Seção 1, págs. 24 e 25, conforme expediente 0475759/17-9.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

|   |                            |
|---|----------------------------|
| Empresa Fabricante: C.B. Fleet Company, Inc                 | CNPJ: 00.625.692/0001-63   |
| Endereço: 4615 Murray Place, Lynchburg, Virginia (VA) 24502 |                            |
| País: Estados Unidos da América                             |                            |
| Empresa Solicitante: Tommasi Importação e Exportação Ltda.  | CNPJ: 22.517.516-1         |
| Autorização de Funcionamento: 1.02.847-9                    | Expediente(s): 225175/16-1 |

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Líquidos não estéreis: soluções.  
 Motivo: Em atendimento ao § 5º do Art. 43 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 7º, 13 (incisos IV, V, VIII e X do § 3º), 18, 19, 27, 24, 93 (8º, 9º e 2º), 103, 105, 106, 107, 114, 29, 131, 132 (8º, 9º e 2º), 135, 146, 148, 150, 152, 159, 200, 201, 206, 208, 252 (8º, 9º, 2º), 256 (incisos III, VI e IX), 263, 269, 288, 293, 297, 471, 472, 490, 491 (8º, 9º e 4º), 492, 502, 507, 510, 565 (8º, 9º) e 567.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017050200073

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.145, DE 28 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

- Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.
- Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

|  |  |
|--|--|
| Empresa: WN Comercio Odontológico Cirúrgico Ltda. - EPP          | CNPJ: 17.119.265/0001-06                                     |
| Endereço: Av. João Valério, nº 186 - Quadra 60 - Conjunto Vieira |  |
| Município: Nossa Senhora das Graças - UF: AM                     | CEP: 69053-140   |
| Autorização de Funcionamento: 1.14.443-2                         | Autorização Especial: 1.15.556-0                             |
| Expediente(s): 219282/16-1                                       |  |
| Medicamentos:  | Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem : |

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.146, DE 28 DE ABRIL DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

- Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
- Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

|   |  |
|---|--|
| Empresa Fabricante: Gland Pharma Limited  | CNPJ: 73.663.650/0001-90                                   |
| Endereço: Plot No. 34,55 & 64 to 68, Sy. No. 172 & 177, IIIrd Phase, APIC, Pashamylaram Village, Patancheru Mandal & Municipality, Medak District - 502307, Telangana State |  |
| País: Índia   |  |
| Empresa solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda.   | CNPJ: 1940466/16-2   |
| Autorização de Funcionamento: 1.02.351-7  | Expediente(s): 221982/16-9 e 221982/16-9                   |
| Medicamentos:   | Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos |

|   |   |
|---|---|
| Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited   | CNPJ: 62.171.697/0001-46                                    |
| Endereço: Plot No. 6 & 7, Pharmed, Near Village Matoda, Tal - Sanand, City: Matoda, Dist: Ahmedabad, Gujarat State. |   |
| País: Índia   |   |
| Empresa Solicitante: Accord Farmacêutica Ltda.  | CNPJ: 1.05.537-7  |
| Autorização de Funcionamento: 1.05.537-7  | Expediente (s) : 221982/16-9 e 221982/16-9                  |
| Medicamentos:   | Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: |

Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).  
 Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).  
 Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.  
 Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos.

|   |   |
|---|---|
| Empresa Fabricante: Laboratorios León Farma S.A.                                  | CNPJ: 10.588.595/0007-97                                    |
| Endereço: C/ La Vallina s/n Polígono Industrial Navatejera, Villaquilambre - León |   |
| País: Espanha   |   |
| Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.                                    | CNPJ: 10.588.595/0007-97                                    |
| Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7  | Expediente(s): 2610725/16-2                                 |
| Medicamentos:   | Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: |

Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

|   |   |
|---|---|
| Empresa Fabricante: Vetter Pharma Fertigung GmbH & CO. KG         | CNPJ: 33.009.945/0001-23                                    |
| Endereço: Eisenbahnstr. 2 - 4. 88085, Langenargen                 |   |
| País: Alemanha  |   |
| Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. | CNPJ: 33.009.945/0001-23                                    |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4                          | Expediente(s): 2336994/16-3                                 |
| Medicamentos:   | Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: |

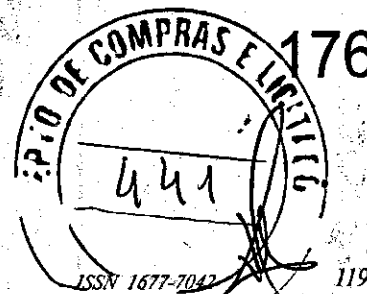
Produtos estéreis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

|  |   |
|--|---|
| Empresa Fabricante: Zydus Hospira Oncology Pvt. Ltd  | CNPJ: 05.254.971/0001-81                                    |
| Endereço: Plot nº 3 Pharmed - Special Economic Zone, N.H. nº 8 A, Sarkhej - Bavla Road, Village - Matoda, Tal- Sanand, Matoda 382 213 Ahmedabad, Gujarat State |   |
| País: Índia  |   |
| Empresa solicitante: Zydus Nihkho Farmacêutica Ltda  | CNPJ: 05.254.971/0001-81                                    |
| Autorização de Funcionamento: 1.05.651-0   | Expediente(s): 226352/16-6                                  |
| Medicamentos:  | Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: |

Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.

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





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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Euticals S.P.A. Endereço: Via Voltorno, 41/43, Quinto De Stampi - 20089, Rozzano, Itália. Solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77. Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente(s): 1665812/17-4. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por fermentação clássica: ciclosporina. Fabricante: Glaxo Operations UK Ltd. trading as Glaxo Wellcome Operations. Endereço: North Lonsdale Road, Ulverston, Cumbria, LA12 9DR, Reino Unido. Solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00. Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1442514/17-9. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos): Ácido pentaidratado (etapas de síntese química e purificação). Fabricante: Harman Fincochem Limited. Endereço: Plot No. A-100, A-100/1, A-100/2 & D-1, Shendra MIDC, Aurangabad 431007, Maharashtra State, Índia. Solicitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981/0001-18. Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s) nº: 2252421/17-5. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: fenitoína sódica. Fabricante: Zhejiang Hisoar Chuannan Pharmaceutical Co., Ltd. Endereço: Nº 23, 5th Donghai Avenue, Zhejiang Chemical Materials Base Linhai Zone, Linhai city, Zhejiang Province, República Popular da China. Solicitante: Hlau Farmacêutica S.A. CNPJ: 58.430.828/0001-60. Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7 Expediente(s): 1128223/17-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: fosfato de clindamicina (etapas de síntese química). Fabricante: Zhejiang Tiantai Pharmaceutical Co., Ltd. Endereço: Fengeze Road Nº 588, Tiantai County, Taizhou City, Zhejiang Province - 317200, República Popular da China. Solicitante: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 06.629.745/0001-09. Autorização de Funcionamento: 1.01.402-4 Expediente(s): 1226944/17-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: fosfato de clindamicina (etapas de síntese química).

ENDEREÇO: ONE BURTT ROAD, ANDOVER, MASSACHUSETTS (MA) 01810 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0633. EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-33. AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1995002/17-1 1994995/17-2. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: bevacizumabe e polissacarídeos pneumocócicos 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7E, 9V, 14, 18C, 19A, 19F e 23F.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.316, DE 24 DE MAIO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve: Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 03.485.572/0001-04 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1054232. ENDEREÇO: VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1619142/17-1. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes.

EMPRESA: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - CNPJ: 61.068.755/0001-12 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1007146. ENDEREÇO: RUA NICOLAU ALAYON, 441 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2192805/17-3. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas.

EMPRESA: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - CNPJ: 61.068.755/0001-12 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1007146. ENDEREÇO: RUA NICOLAU ALAYON, 441 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2192821/17-5. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes.

EMPRESA: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - CNPJ: 61.068.755/0001-12 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1007146. ENDEREÇO: RUA NICOLAU ALAYON, 441 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2192828/17-2. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos.

EMPRESA: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0005-07 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1995002/17-1 1994995/17-2. ENDEREÇO: RUA ALBERTO CORREA FRANCFORT, Nº 88 MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1994995/17-2 1995002/17-1 1994997/17-1 1994980/17-4. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas.

EMPRESA: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0005-07 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1995002/17-1 1994997/17-1 1994980/17-4 1994995/17-2. ENDEREÇO: RUA ALBERTO CORREA FRANCFORT, Nº 88 MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1994980/17-4 1995002/17-1 1994979/17-1 1994995/17-2. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Géis com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica. Produtos estéreis (Citolíticos): Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Grande Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica.

EMPRESA: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0005-07 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1995002/17-1 1994997/17-1 1994980/17-4 1994995/17-2. ENDEREÇO: RUA ALBERTO CORREA FRANCFORT, Nº 88 MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1994980/17-4 1995002/17-1 1994979/17-1 1994995/17-2. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Suspensões; Xaropes.

EMPRESA: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0005-07 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1995002/17-1 1994997/17-1 1994980/17-4 1994995/17-2. ENDEREÇO: RUA ALBERTO CORREA FRANCFORT, Nº 88 MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1994995/17-2 1995002/17-1 1994997/17-1 1994980/17-4 1994995/17-2. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos; Comprimidos Revestidos.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.317, DE 24 DE MAIO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve: Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 72.593.791/0001-11 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1026754. ENDEREÇO: AVENIDA CECI, Nº 820 MUNICÍPIO: BARUERI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2241402/17-9 2240697/17-2 2241342/17-1. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: embalagem secundária.

EMPRESA: NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 72.593.791/0001-11 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1026754. ENDEREÇO: AVENIDA CECI, Nº 820 MUNICÍPIO: BARUERI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2241342/17-1 2240697/17-2 2241402/17-9. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis (Cefalosporínicos): Suspensões.

EMPRESA: NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 72.593.791/0001-11 - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1026754. ENDEREÇO: AVENIDA CECI, Nº 820 MUNICÍPIO: BARUERI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2240697/17-2 2241402/17-9 2241342/17-1. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN TEORANTA. ENDEREÇO: UNIT 6, CASLA INDUSTRIAL ESTATE, GALWAY COUNTY - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0108. EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA - CNPJ: 11.643.096/0001-22. AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1088307 - EXPEDIENTE(S): 2227344/17-1. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária.

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI S.P.A. ENDEREÇO: STRADA STATALE 17, KM 22, SCOPITO 67019 - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0562. EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57. AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 0080050/17-3. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos.

EMPRESA FABRICANTE: UCB PHARMA S.A. ENDEREÇO: CHEMIN DU FORIEST, 1420-BRAINE L'ALLEUD - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0618. EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14. AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 2150358/17-3. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica.

EMPRESA FABRICANTE: UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES. ENDEREÇO: PLOT Nº 4, PHASE IV, G.I.D.C., INDUSTRIAL AREA, PANOLI, 394116 - GUJARAT - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0716. EMPRESA SOLICITANTE: FARMA VISION IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 09.058.502/0001-48. AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1074651 - EXPEDIENTE(S): 2253053/17-3. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.312, DE 24 DE MAIO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve: Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: OPOCRIN S.P.A. ENDEREÇO: VIA PACINOTTI, 3, CARLO DI FORMIGINE, MODENA - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0465. EMPRESA SOLICITANTE: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0003-65. AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 1002351 - EXPEDIENTE(S): 2203075/17-1. CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: heparina sódica suina.

EMPRESA FABRICANTE: WYETH BIOPHARMA DIVISION OF WYETH PHARMACEUTICALS, INC., A SUBSIDIARY OF PFIZER INC.

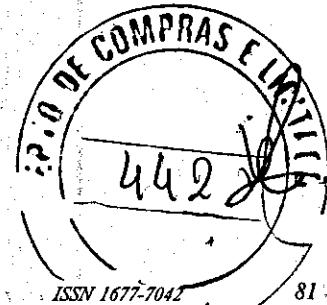
## Nativita

Nº 189, segunda-feira, 2 de outubro de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

81



País: Índia  
 Empresa Solicitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A.  
 CNPJ: 60.665.981/0001-18  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente: 0530024/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
 Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina

Empresa Fabricante: Jubilant Generics Ltd.  
 Endereço: Plot # 18,56,57 and 58, KIADB Industrial Area, Nanjangud, Mysore District Karnataka - 571302  
 País: Índia

Empresa Solicitante: Cristália Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 44.734.671/0001-51  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1 Expediente: 0344889/17-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
 Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina

Empresa Fabricante: Shanghai Shyndeo Pharmaceutical (Haimen) CO., Ltd.  
 Endereço: Nº 1 Xiandai Road, Linjiang Industrial Park, Linjiang New Area, Haimen, Jiangsu 226133

País: República Popular da China  
 Empresa Solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02  
 Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 0912975/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
 Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)

Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
 Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi

País: República Popular da China  
 Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
 Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
 Intermediários de insumos farmacêuticos ativos obtidos por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftriaxona dissódica hemieptidratada e cefazidima dihidratada (etapas de síntese química)

Obs.: Estes intermediários estão envolvidos na fabricação dos insumos farmacêuticos ativos ceftriaxona sódica e cefazidima pentaidratada realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2015:

AUROBINDO PHARMA LIMITED UNIT VI. (etapas de purificação e esterilização).

Sy. Nº. 329/47 Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Telangana, Índia -  
 Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
 Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi

País: República Popular da China  
 Empresa Solicitante: EMS S/A. CNPJ: 57.507.378/0003-65  
 Autorização de Funcionamento Nº: 1.00.235-1 Expediente Nº: 0537314/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
 Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftriaxona dissódica hemieptidratada (etapas de síntese química)

Obs.: A fabricação destes insumos farmacêuticos ativos envolve ainda as etapas de purificação e esterilização realizadas pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2015:

AUROBINDO PHARMA LIMITED UNIT VI. (Sy. Nº. 329/47 Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Telangana, Índia).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.590, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Manufacturing Limited  
 Endereço: State Road 31, Km 24,6, Juncos, Puerto Rico 00777-4060

País: Estados Unidos da América  
 Empresa Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93  
 Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0  
 Expediente(s): 0546433/17-1 e 0546448/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: romiplostim, denosumabe, alfacárbepoetina, filgrastim e pegfilgrastim.

Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Cook Pharma LLC  
 Endereço: 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403

País: Estados Unidos da América  
 Empresa Solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 2378152/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem)

Empresa Fabricante: Cook Pharma LLC  
 Endereço: 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403

País: Estados Unidos da América  
 Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 2545974/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem)

Empresa Fabricante: BSP Pharmaceuticals S.p.A.  
 Endereço: Via Appia Km 65,561 (loc. Latina Scalo) - 04013 - Latina (LT)

País: Itália  
 Empresa Solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 0698898/17-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados (granel)

Empresa Fabricante: Centro de Imunologia Molecular (planta 1)  
 Endereço: Calle 216 esquina 15, Reparto Atabey, Playa, La Habana

País: Cuba  
 Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 2657715/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaopetina.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.591, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumo Farmacêutico Ativo Biológico da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG  
 Endereço: Pinnaualle 4, D-25436 Uetersen

País: Alemanha  
 Empresa Solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 0795597/17-9

Linha(s): Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos  
 Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC 204/2005: não apresentação da RPP referente ao insumo farmacêutico ativo biológico, conforme notificação de exigência nº 1352088/17-1.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.593, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO



Nutriex

78

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 160, segunda-feira, 20 de agosto de 2018



Empresa: Rodrigo Saran Azevedo Eireli ME CNPJ: 17.879.231/0001-10  
Endereço: Rua Nova Prata 122 Conj Vieirvalves - Nossa Senhora das Graças, Manaus - AM CEP: 69053010  
Autorização de Funcionamento: 8.10293-6 Expediente: 2135950/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos para Saúde

Empresa: Steri Grau Produtos Hospitalares Eireli - ME CNPJ: 05.746.252/0001-88  
Endereço: Avenida das Américas, 3120 - Bloco 2, Loja 111, Barra da Tijuca, Rio de Janeiro - RJ CEP: 22640-102  
Autorização de Funcionamento: 8.15.919-1 Expediente: 0248948/18-1  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos para Saúde

## RESOLUÇÃO-RE Nº 2.182, DE 15 DE AGOSTO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, afofo ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 8º, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 183, de 17 de outubro de 2017, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

MARIÂNGELA TORCIIIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Abigo Medical AB  
Endereço: Vapenvägen 1, Askersund, Örebro - 69633 - Suécia  
Solicitante: Neve Indústria e Comércio de Produtos Cirúrgicos Ltda CNPJ: 54.858.014/0001-70  
Autorização de Funcionamento: 1.02.240-0 Expediente: 0065406/15-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Balt USA, LLC.  
Endereço: 29 Parker, Irvine - Califórnia, 92618 - Estados Unidos da América  
Solicitante: CMS Produtos Hospitalares Ltda CNPJ: 03.301.390/0001-28  
Autorização de Funcionamento: 8.00.653-2 Expediente: 0524371/18-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Bowa-electronic GmbH & Co. KG  
Endereço: Heinrich-Hertz-Strasse 4-10, Gomaringen, Baden-Wuerttemberg - Alemanha  
Solicitante: Cura Life Science Ltda - EPP CNPJ: 26.645.979/0001-49  
Autorização de Funcionamento: 8.15.329-3 Expediente: 0528822/18-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Ceramixys Limited  
Endereço: 914 Herries Road, Sheffield, S6, 1QW - Reino Unido  
Solicitante: JJGC Indústria e Comércio de Materiais Dentários S/A CNPJ: 00.489.050/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.03.444-2 Expediente: 0401373/17-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Cousin Biotech S.A.S.  
Endereço: Allée Des Roses, 59117, Werwieu-Sud - França  
Solicitante: Canada Central De Negócios Do Brasil Ltda. CNPJ: 01.911.022/0001-76  
Autorização de Funcionamento: 8.00.038-9 Expediente: 0125122/18-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Covidian  
Endereço: 1430, Marvin Griffin Road - Augusta, GA - Estados Unidos da América  
Solicitante: Cardinal Health do Brasil Ltda CNPJ: 19.585.158/0001-07  
Autorização de Funcionamento: 8.13.561-1 Expediente: 2315175/17-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Dediene Sante  
Endereço: Rue Nungesser, 217, Mas Des Cavaliers, Manguio 34130 - França  
Solicitante: Globomedical Produtos Médicos Eireli - EPP CNPJ: 05.753.148/0001-10  
Autorização de Funcionamento: 8.02.182-8 Expediente: 1927489/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Degania Silicone Ltd.  
Endereço: Degania Bet, 15130 - Israel  
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares LTDA. CNPJ: 04.967.408/0001-98  
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 0414751/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: G21 S.R.L.  
Endereço: Via s. Pertini 8, San Possidonio, Modena, 41039 - Itália  
Solicitante: Macom Instrumental Cirúrgico Indústria Ltda. CNPJ: 59.650.556/0001-76  
Autorização de Funcionamento: 1.02.430-7 Expediente: 0134113/18-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Gambio Industrias  
Endereço: 7 Avenue Lionel Terray, BP 126, Meyzieu 69330 - França  
Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda CNPJ: 49.351.786/0001-80  
Autorização de Funcionamento: 8.01.452-4 Expediente: 0052069/18-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: General Life Biotechnology Co., Ltd  
Endereço: 5F, No. 240, Shinshu Rd., Shin Juang Dist., New Taipei City 242 - Taiwan  
Solicitante: Medstar Importação e Exportação EIRELI CNPJ: 03.580.620/0001-35  
Autorização de Funcionamento: 8.00.473-0 Expediente: 0146943/18-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.

Fabricante: Inion Oy  
Endereço: Laakurinkatu 2 - Tampere 33520 - Finlândia  
Solicitante: Implamed-Implantes Especializados com Import e Export Ltda. CNPJ: 57.146.607/0001-00  
Autorização de Funcionamento: 1.02.475-3 Expediente: 0493493/18-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Jabli Circuits, Inc.  
Endereço: 3800 Giddings Road - Auburn Hills, MI 48326 - Estados Unidos da América  
Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos Para Saúde Ltda CNPJ: 54.516.661/0001-01  
Autorização de Funcionamento: 8.01.459-0 Expediente: 0146381/18-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Karex Industries Sdn, Bhd  
Endereço: Ptd 7906 & 7907, Taman Pontian Jaya, Batu 34, Jalan Johor, 82000 - Malásia  
Solicitante: Reckitt Benckiser (Brasil) Ltda. CNPJ: 59.557.124/0001-15  
Autorização de Funcionamento: 8.07.749-0 Expediente: 0047436/18-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Laboratoires Urgo  
Endereço: 2 Avenue de Strasbourg, Parc Excellence 2000, Chevigny Saint Sauveur, 21800 - França  
Solicitante: L.M. Farma Indústria e Comércio Ltda. CNPJ: 57.532.343/0001-14  
Autorização de Funcionamento: 8.02.469-1 Expediente: 0206182/18-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Medicotour Medical Engineering LTD  
Endereço: Herceghalmi Road, H2072, Zsambék - Hungria  
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares LTDA CNPJ: 04.967.408/0001-98  
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 0449403/14-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Olympus Winter & The GmbH  
Endereço: Rheinstasse 8, Teltow, 14513 - Alemanha  
Solicitante: Olympus Optical do Brasil LTDA CNPJ: 04.937.243/0001-01  
Autorização de Funcionamento: 8.01.246-3 Expediente: 0344051/18-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Panasonic Healthcare Co., Ltd.  
Endereço: 110 Oaza-Inoshiri-aza-Nishiueno, Wakimachi, Mima, Tokushima, 779-3603 - Japão  
Solicitante: Nutriport Comercial LTDA CNPJ: 03.612.312/0001-44  
Autorização de Funcionamento: 8.01.907-7 Expediente: 0371828/18-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.

Fabricante: Panaxia LTD  
Endereço: 1 Bat Sheva St. - Lod - Israel  
Solicitante: Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmoquímicos Ltda CNPJ: 06.172.459/0001-59  
Autorização de Funcionamento: 8.04.519-6 Expediente: 0827473/15-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: PFM S.R.L.  
Endereço: Calle 14, 661 Obrajes, La Paz, PO Box 100 - Bolívia  
Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 04.718.143/0001-94  
Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente: 0523116/15-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Plexus Corporation  
Endereço: 2400 Millbrook Drive, Buffalo Grove, Illinois 60089 - Estados Unidos da América  
Solicitante: Boston Scientific do Brasil Ltda. CNPJ: 01.513.946/0001-14  
Autorização de Funcionamento: 1.03.413-5 Expediente: 0082742/18-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Ethicon Endo-Surgery EES S.A. de CV  
Endereço: Avenida de Las Torres No. 7125, Colonia Salvarcar 118, Chihuahua 32580 - México  
Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Ind. e Com. de Prod. para Saúde Ltda CNPJ: 54.516.661/0001-01  
Autorização de Funcionamento: 8.01.459-0 Expediente: 0352038/18-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Ethicon LLC  
Endereço: RD. 183, Km 8.3 Industrial Area Hato, San Lorenzo - 00754 - Porto Rico  
Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Ind. e Com. de Prod. para Saúde Ltda CNPJ: 54.516.661/0001-01  
Autorização de Funcionamento: 8.01.459-0 Expediente: 0351101/18-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Karl Leinbinger Medizintechnik GMBH & CO. KG  
Endereço: Kolbinger STR. 10, Tuttlingen, Mühlheim, Baden-Württemberg 78570 - Alemanha  
Solicitante: Hospicare Comercial LTDA CNPJ: 05.007.615/0001-63  
Autorização de Funcionamento: 8.02.298-0 Expediente: 0282965/18-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: Nutriex Importacao e Exportacao de Produtos Nutricionais e Farmoquímicos Ltda CNPJ: 06.172.459/0001-59  
Endereço: Rua 5 C/ Rua 6 C/ Rua 4 C/ Rua 7, Quadra Área Especial 01, Lote C, Galpão 2, Setor Araguaia, Aparecida de Goiânia-GO CEP: 74981-070  
Autorização de Funcionamento: 8.04.519-6 Expediente: 0177243/18-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Spiegelberg GmbH & Co. KG  
Endereço: Tempowerkring 40, Hamburg - Alemanha  
Solicitante: Laboratórios B. Braun S.A. CNPJ: 31.673.254/0001-02  
Autorização de Funcionamento: 8.01.369-9 Expediente: 0154715/18-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Störz Medical AG  
Endereço: Lohstampfstrasse 8, Tägerwilen, Thurgau 8274 - Suíça  
Solicitante: H. Strattner & Cia Ltda CNPJ: 33.250.713/0001-62  
Autorização de Funcionamento: 1.03.028-6 Expediente: 0371789/18-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 3.134, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA: PH SAUDE SOB MEDIDA - EIRELI  
ENDEREÇO: Avenida Vicente Machado, 2855  
BAIRRO: Batel CEP: 80440020 - CURITIBA/PR  
CNPJ: 30.174.602/0001-26  
PROCESSO: 25351.420820/2018-01  
AUTORIZ/MS: 7.59950-3  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-  
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS: -  
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS: -

EMPRESA: EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A  
ENDEREÇO: AV PAULO VI  
BAIRRO: PITUBA CEP: 41810001 - SALVADOR/BA  
CNPJ: 06.626.253/0906-30  
PROCESSO: 25351.423772/2018-02  
AUTORIZ/MS: 7.59963-9  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-  
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS: -

EMPRESA: ISABELY DE SANTIS  
ENDEREÇO: AVENIDA 29, 6  
BAIRRO: CENTRO CEP: 14780350 - BARRETOS/SP  
CNPJ: 30.294.203/0001-07  
PROCESSO: 25351.417246/2018-03  
AUTORIZ/MS: 7.60051-8  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS

COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-  
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS: -

EMPRESA: NOSSA FARMA EIRELI  
ENDEREÇO: CLN 411 BLOCO A LOIAS 11, 15, 19 e 27  
BAIRRO: ASA NORTE CEP: 70866510 - BRASÍLIA/DF  
CNPJ: 30.641.897/0001-01  
PROCESSO: 25351.420845/2018-04  
AUTORIZ/MS: 7.59949-1  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-  
FRACIONAMENTO: -

EMPRESA: PIRAN & PIRAN LTDA  
ENDEREÇO: rua rio de janeiro, 108 d - sala 09  
BAIRRO: centro CEP: 89801210 - CHAPECÓ/SC  
CNPJ: 30.660.454/0001-50  
PROCESSO: 25351.426759/2018-05  
AUTORIZ/MS: 7.60033-6  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-  
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS: -

EMPRESA: CALLFARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA  
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR PEDRO VIRIATO PARIGOT DE SOUZA, 2248  
BAIRRO: mossungue CEP: 81200100 - CURITIBA/PR  
CNPJ: 08.011.373/0014-94  
PROCESSO: 25351.515263/2018-05  
AUTORIZ/MS: 7.60060-9  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-  
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS: -

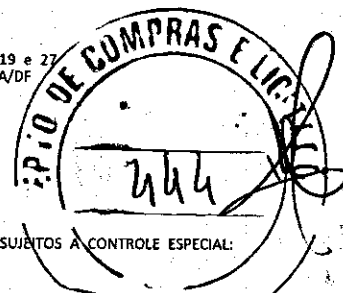
EMPRESA: V DE SOUSA LIMA & CIA LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA DNER 2083  
BAIRRO: ALTO BONITO CEP: 65975000 - ESTREITO/MA  
CNPJ: 16.456.706/0001-00  
PROCESSO: 25351.412248/2018-06  
AUTORIZ/MS: 7.60023-1  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-

EMPRESA: Native Pharma Farmácia de Manipulação Ltda  
ENDEREÇO: Avenida Independência, 2648  
BAIRRO: Alemães CEP: 13416240 - PIRACICABA/SP  
CNPJ: 29.720.179/0001-33  
PROCESSO: 25351.412086/2018-06  
AUTORIZ/MS: 7.60026-2  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-  
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: -  
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS: -  
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS: -

EMPRESA: ALFA COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA me  
ENDEREÇO: RUA CAMPOS TOURINHO 365  
BAIRRO: CENTRO CEP: 45807000 - SANTA CRUZ CABRÁLIA/BA  
CNPJ: 09.263.376/0001-63  
PROCESSO: 25351.426702/2018-06  
AUTORIZ/MS: 7.59981-1  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-  
FRACIONAMENTO: -

EMPRESA: R B DE MOURA  
ENDEREÇO: RUA ANTONIO LOPES DA SILVA, 714  
BAIRRO: VILA ATLANTIDA CEP: 39401138 - MONTES CLAROS/MG  
CNPJ: 30.765.128/0001-07  
PROCESSO: 25351.426766/2018-07  
AUTORIZ/MS: 7.60034-0  
ATIVIDADE/CLASSE:  
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMÉRCIO: CORRELATOS  
COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
COMÉRCIO: PERFUMES  
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-  
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS: -

EMPRESA: BETASSI & PIVARO DROGARIA LTDA  
ENDEREÇO: AV MANOEL PITTA JUNIOR,Nº18  
BAIRRO: CENTRO CEP: 14990000 - IRAPUÁ/SP  
CNPJ: 30.445.504/0001-86  
PROCESSO: 25351.414830/2018-07



**Município de Jaguariana**

Praça Sapei Branco  
Bairro Cidade Alta  
JAGUARIANA  
CNPJ: 76.910.900/0001-38

Nº 142  
CEP 84200-000  
U.E. PR

**Dados do Processo:**

Modalidade: Pregão Eletrônico (Registro Preços)  
Número: 045/2019  
Data da Entrega: 17/04/2019 - 08:30:00 HS  
Data Abertura: 17/04/2019 - 09:00:00 HS

Conteúdo: 02 - HABILITAÇÃO



**ALTERMEC**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALAR

Estrada Boa Esperança, 2320 - Fundo  
Rio do Sul / SC | CEP: 89.163-554  
CNPJ: 00.802.002/0001-02 | I.E.: 25.314  
Fax: (47) 3520.9004  
Fone: (47) 3520.9000



**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

RIO DO SUL - SC

A

Município de Jaguariaiva  
Praça Isabel Branco, 142 - Cidade Alta  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAIVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

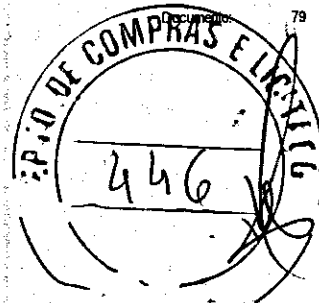
Referente: Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr. 045/2019

Data: 17/04/2019

Horário: 08:30

Licitação: 20383

Documento: 79



## DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

Declaramos para os fins de direito, na qualidade de proponente do procedimento licitatório acima mencionado, instaurado pelo presente órgão, que estamos encaminhando anexo toda a documentação necessária para HABILITAÇÃO de nossa empresa, contendo 32 página(s) e de acordo com as exigências do presente processo. Declaramos também que o(s) objeto(s) ofertado(s) atende(m) todas as especificações descritas no presente processo licitatório, bem como atendem a todas as exigências técnicas mínimas, inclusive de garantia, prazos de entrega, quantidades, forma de pagamento, validade da proposta e que nos submetemos ao disposto pela Lei 8.666/93 e Diplomas Complementares. Por ser expressão da verdade, firmo a presente.

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Maicon Cordova Pereira  
Procurador  
RG: 3.242.195  
CPF: 015.886.939-70

RIO DO SUL (SC), 17 de Abril de 2019

FONE: +55 (47) 3520 9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE: 25.314.899-5

licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)



/Altermed



**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

RIO DO SUL - SC

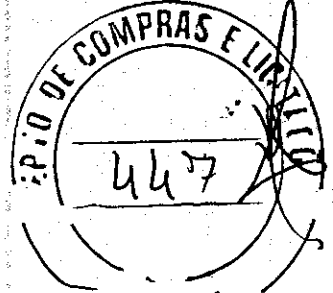
A

Município de Jaguariaíva  
Praça Isabel Branco, 142 - Cidade Alta  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAIVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

Referente: Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr. 045/2019  
Data: 17/04/2019  
Horário: 08:30

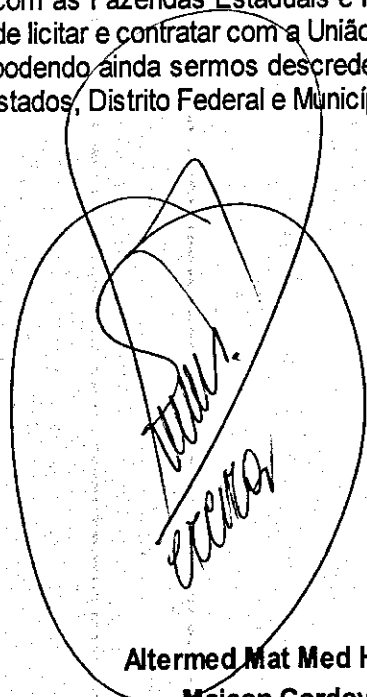
Licitação: 26383

Documento: 13



## DECLARAÇÃO HABILITAÇÃO

Declaramos cumprir plenamente os requisitos de habilitação do processo licitatório acima referenciado, quanto a totalidade dos documentos solicitados para as habilitações jurídica, e econômico e financeira, para fins no disposto no inciso VII, do art. 4º, da Lei nº 10.520/02 de 17 de julho de 2002, e principalmente de que estamos em situação regular perante a Fazenda Nacional, Justiça do trabalho, a Seguridade Social (INSS), e o Fundo de garantia por Tempo de Serviço (FGTS), bem como com as Fazendas Estaduais e Municipais, sob pena de sanção do Art. 7º da mesma Lei, ficando impedido de licitar e contratar com a União, Estados, Distrito Federal e Municípios pelo prazo de até 5 (cinco) anos e podendo ainda sermos descredenciado do SICAF ou dos sistemas de cadastramento de fornecedores de Estados, Distrito Federal e Municípios. E por ser expressão de verdade firmo o presente.

  
Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Maicon Cordova Pereira  
Procurador  
RG: 3.242.195  
CPF: 015.886.939-70

RIO DO SUL (SC), 17 de Abril de 2019

FONE: +55 (47) 3520 9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE: 25.314.899-5

licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)





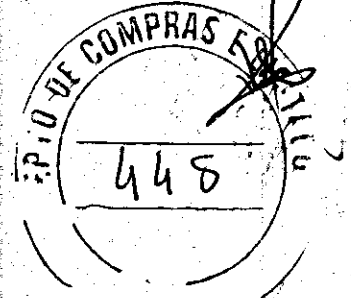
00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

RIO DO SUL - SC

A  
Município de Jaguariaiva  
Praça Isabel Branco, 142 - Cidade Alta  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAIVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

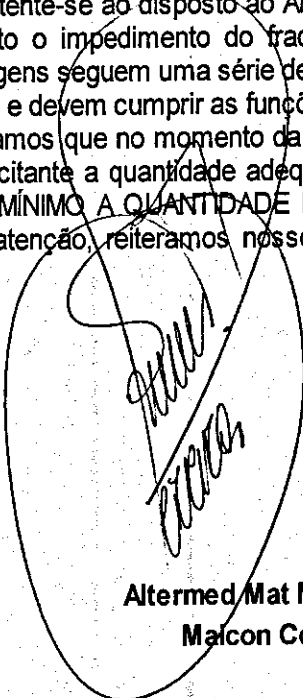
Licitação: 28383  
Documento: 39



Referente: Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr. 045/2019  
Data: 17/04/2019  
Horário: 08:30

## SOLICITAÇÃO

Em atendimento ao disposto na Portaria 344, de 12 de maio de 1998, que "Aprova o Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial", bem como suas atualizações, solicitamos que caso o presente processo contenha "medicamento(s) sujeito(s) a controle especial" (Psicotrópicos), que no momento da aquisição do(s) mesmo(s) por parte dos senhores, que verifiquem a validade junto a nossa empresa do ALVARÁ SANITÁRIO MUNICIPAL e da CERTIDÃO DE REGULARIADADE FARMACÊUTICA(CRF), pois ambos devem estar devidamente atualizados para liberação do faturamento do(s) medicamento(s) em questão. Outro sim, solicitamos que atente-se ao disposto ao Artigo 10 da RDC Nº 80/2006 e Decreto 5775 de 10/05/2006, que tem por objeto o impedimento do fracionamento das embalagens por parte das distribuidoras, uma vez que as embalagens seguem uma série de determinações propostas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) e devem cumprir as funções de proteção, identificação, comunicação, utilidade e acondicionamento, solicitamos que no momento da aquisição do(s) mesmo(s) por parte dos senhores, que verifiquem com essa licitante a quantidade adequada para cada produto, para que a(s) quantidade(s) solicitada(s) ATINJAM NO MÍNIMO A QUANTIDADE EXISTENTE EM CADA EMBALAGEM FECHADA. Certos de vossa costumeira atenção, reiteramos nossos protestos de estima e consideração.



Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Malcon Cordova Pereira  
Procurador  
RG: 3.242.195  
CPF: 015.886.939-70

RIO DO SUL (SC), 17 de Abril de 2019

FONE: +55 (47) 3520 9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE: 25.314.899-5

licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)







**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas Cep: 89163-554

RIO DO SUL - SC

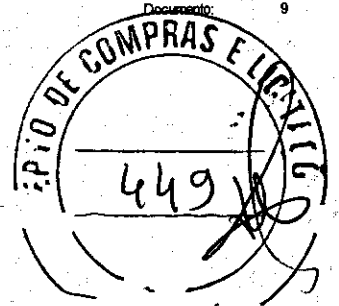
A

Município de Jaguariaíva  
Praça Isabel Branco, 142 - Cidade Alta  
Cep: 84200-000 - JAGUARIAIVA - PR  
Att. Comissão Permanente de Licitações

Referente: Pregão Eletrônico (Registro de Preços) Nr. 045/2019  
Data: 17/04/2019  
Horário: 08:30

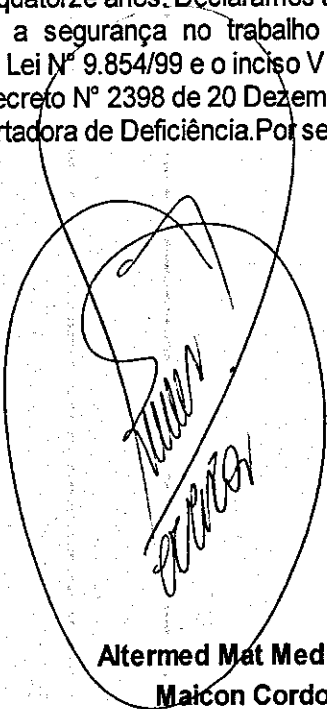
Licitação: 26383

Documento: 9



## DECLARAÇÃO

Declaramos, que atendemos ao inciso V, do artigo 27, da lei n. 8666, de 21 de junho de 1993, acrescido pela Lei Federal nº. 9.854, de 27 de outubro de 1999, que se refere ao inciso XXXIII, do artigo 7º da Constituição Federal, de que não possuímos em nosso quadro de empregados, trabalhadores menores de dezoito anos realizando trabalhos noturno, perigosos e insalubres, e de menores de dezesseis anos trabalhando em qualquer tipo de função, salvo na condição de aprendiz, a partir dos quatorze anos. Declaramos também que essa empresa cumpre com as normas referentes à saúde e a segurança no trabalho de nossos empregados, a teor do que estabelece a Lei Estadual 10.732/98 e a Lei Nº 9.854/99 e o inciso V do artigo 13 do decreto Nº 3.555/2000 e ainda que atendemos plenamente ao decreto Nº 2398 de 20 Dezembro de 1999 que dispõe sobre a Política Nacional Para Integração Da Pessoa Portadora de Deficiência. Por ser expressão da verdade, firmo o presente.

  
Altermed Mat Med Hosp Ltda  
Maicon Cordova Pereira  
Procurador  
RG: 3.242.195  
CPF: 015.886.939-70

RIO DO SUL (SC), 17 de Abril de 2019

FONE: +55 (47) 3520 9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

Cep: 89163-554 | RIO DO SUL | SC | Brasil

CNPJ: 00.802.002/0001-02

IE: 25.314.899-5

licitacoes@altermed.com.br / altermed@altermed.com.br

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)





**ALTERMED**

MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda

Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas - CEP: 89.163-554

RIO DO SUL - SC

A

Município de Jaguariaíva

Praça Isabel Branco, 142 – Cidade Alta

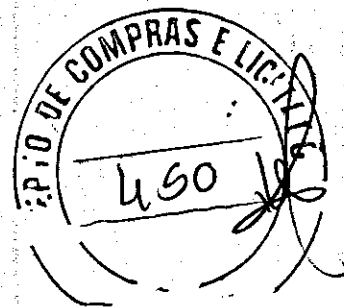
Cep: 84.200-000 – JAGUARIAÍVA-PR

Att: Comissão Permanente de Licitações

Referente: Pregão Presencial Nr. 045/2019

Data: 17/04/2019

Horário: 09:00



### DECLARAÇÃO CONJUNTA

ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA., com sede na Estrada Boa Esperança N°. 2320, Fundo Canoas – Rio do Sul - SC, inscrita no CNPJ sob o N°. 00.802.002/0001-02, sob as penas da lei;

Declaramos, para fins de direito, que não fomos declarados inidôneos para licitar ou contratar com o poder público, em qualquer de suas esferas.

Declaramos que não existem fatos impeditivos para participação deste procedimento licitatório.

Declaramos que nos comprometemos em substituir nos prazos previstos os produtos que estiverem fora dos padrões estabelecidos neste edital.

Declaramos que não possuímos, em nosso Quadro de Pessoal, empregados menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e em qualquer trabalho, menores de 16 (dezesesseis) anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, em observância à Lei Federal nº 9854, de 27.10.99, que acrescentou o inciso V ao art. 27 da Lei Federal nº 8666/93.

Declara, que conhece todos os termos da licitação, bem como tomou conhecimento de todas as especificações concernentes ao objeto da licitação, declarando ainda que cumpre todos os requisitos exigidos.

Altermed Mat Méd Hosp Ltda

Maicon Cordova Pereira

RG nº.: 3.242.195

CPF nº.: 015.886.939-70

Procurador

Rio do Sul, 17 de Abril de 2019.

FONE: +55 (47) 3520-9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas  
RIO DO SUL | SC | BRASIL | CEP: 89.163-554  
CNPJ: 00.802.002/0001-02 | IE: 25.314.899-5  
Fax: +55 (47) 3520 9004

www.altermed.com.br

f /Altermed

**ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA.**  
**CNPJ-MF Nº 00.802.002/0001-02 - 7ª ALTERAÇÃO CONTRATUAL**

Pelo presente instrumento particular e na melhor forma de direito, de um lado **ANACLETO FERRARI**, brasileiro, casado pelo regime de Comunhão Parcial de Bens, nascido em 26 de Julho de 1966, natural de Rio do Sul, estado de Santa Catarina, profissão comerciante, portador da Carteira de Identidade nº 1.428.772 expedida pelo SSP-SC em 19/06/2017 e CPF nº 523.140.819-00, residente e domiciliado na Estrada Boa Esperança nº 2545, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina; **ILIZENI INÊS VOLTOLINI FERRARI**, brasileira, casada pelo regime de Comunhão Parcial de Bens, profissão comerciante, nascida em 20 de Julho de 1965, natural de Agronômica, estado de Santa Catarina, portadora da Carteira de Identidade nº 1.246.464 expedida pelo SSP-SC em 11/02/2008 e CPF nº 614.438.679-34, residente e domiciliada na Estrada Boa Esperança nº 2545, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina; **THIAGO ANDRÉ FERRARI**, brasileiro, solteiro, empresário, nascido em 02 de fevereiro de 1990, natural de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, portador da Carteira de Identidade nº 4.347.417 expedida pelo SSP-SC em 28/09/2007 e CPF nº 047.567.439-19, residente e domiciliado na Estrada Boa Esperança nº 2545, Bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, Cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina e **GABRIELA VITORIA FERRARI**, brasileira, solteira, estudante, nascida em 25 de junho de 1997, natural de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, portadora da carteira de identidade nº 6.072.128 expedida pelo SSP-SC em 11/02/2008, e CPF nº 077.143.929-67, residente e domiciliada na Estrada Boa Esperança nº 2545, Bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, Cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, únicos sócios componentes da sociedade limitada que gira sob nome empresarial de **ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA**, com sede na Estrada Boa Esperança nº 2320, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina, com contrato social arquivado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina sob nº 42202072082 em sessão de 05 de setembro de 1995, e inscrita no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas do Ministério da Fazenda sob nº 00.802.002/0001-02, resolvem, em comum acordo, alterar o contrato social, que se regerá pelas cláusulas e condições seguintes e, nas omissões, pela legislação específica que disciplina essa forma societária, em especial ao Decreto 1800/96 e pela Lei nº 10.406 de 10 de janeiro de 2002.



**CLÁUSULA PRIMEIRA:** A sociedade passa a ter o seguinte objeto: "COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS E MATERIAIS DE CONSUMO, PARA USO MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS, LABORATORIAIS, ORTOPÉDICOS, FISIOTERÁPICOS, PARA GINÁSTICA E REABILITAÇÃO, SANEANTES DOMISSANITÁRIOS, PERFUMARIA, COSMÉTICOS E PRODUTOS DE HIGIENE; IMPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS E MATERIAIS DE CONSUMO, PARA USO MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS, LABORATORIAIS, ORTOPÉDICOS, FISIOTERÁPICOS, PARA GINÁSTICA E REABILITAÇÃO; COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E MEDICAMENTOS SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL, ALIMENTOS E SUPLEMENTOS; MANUTENÇÃO E REPARO DE APARELHOS E INSTRUMENTOS DE MEDIDA, TESTE E CONTROLE; TELEATENDIMENTO; TRANSPORTE RODOVIÁRIO MUNICIPAL, INTERMUNICIPAL E

Junta Comercial do Estado de Santa Catarina  
Certifico o Registro em 24/10/2017

25/10/2017

Arquivamento 20176895671 Protocolo 176895671 de 23/10/2017

Nome da empresa ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA NIRE 42202072082

Este documento pode ser verificado em <http://regin.jucec.sc.gov.br/autenticacaoDocumentos/autenticacao.aspx>  
Chancela 63186759343686

Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 25/10/2017  
por Henry Goy Petry Neto - Secretário-geral;



**CLÁUSULA SÉTIMA:** A administração da sociedade será exercida pelo sócio **ANACLETO FERRARI**, que se incumbirá de todas as operações, assinando todo e qualquer documento isoladamente, com os poderes e atribuições de representar a sociedade ativa e passivamente, judicial e extrajudicialmente, autorizando o uso do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações em favor de quaisquer dos sócios com capital ou de terceiros, bem como, alienar bens imóveis da sociedade sem autorização dos outros sócios.

UF DE SANTA CATARINA  
452

**CLÁUSULA OITAVA:** À vista das modificações estabelecidas pelo Novo Código Civil Brasileiro, estabelecido pela Lei nº. 10.406 de 10 de janeiro de 2002 consolidada-se o Contrato social, com a seguinte redação:

**CONTRATO SOCIAL CONSOLIDADO DA EMPRESA**  
**ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA.**  
**CNPJ-MF Nº 00.802.002/0001-02**

Pelo presente instrumento particular e na melhor forma de direito, de um lado **ANACLETO FERRARI**, brasileiro, casado pelo regime de Comunhão Parcial de Bens, nascido em 26 de Julho de 1966, natural de Rio do Sul, estado de Santa Catarina, profissão comerciante, portador da Carteira de Identidade nº 1.428.772 expedida pelo SSP-SC em 19/06/2017 e CPF nº 523.140.819-00, residente e domiciliado na Estrada Boa Esperança nº 2545, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina; **ILIZENI INÊS VOLTOLINI FERRARI**, brasileira, casada pelo regime de Comunhão Parcial de Bens, profissão comerciante, nascida em 20 de Julho de 1965, natural de Agronômica, estado de Santa Catarina, portadora da Carteira de Identidade nº 1.246.464 expedida pelo SSP-SC em 11/02/2008 e CPF nº 614.438.679-34, residente e domiciliada na Estrada Boa Esperança nº 2545, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina; e **GABRIELA VITORIA FERRARI**, brasileira, solteira, estudante, nascida em 25 de junho de 1997, natural de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, portadora da carteira de identidade nº 6.072.128 expedida pelo SSP-SC em 11/02/2008, e CPF nº 077.143.929-67, residente e domiciliada na Estrada Boa Esperança nº 2545, Bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, Cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, precedentemente qualificados únicos sócios componentes da sociedade limitada que gira sob nome empresarial de **ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA**, com sede na Estrada Boa Esperança nº 2320, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina, com contrato social arquivado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina sob nº 42202072082 em sessão de 05 de setembro de 1995, e inscrita no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas do Ministério da Fazenda sob nº 00.802.002/0001-02, resolvem em comum acordo, consolidar o contrato social conforme as cláusulas e condições seguintes, em especial ao contido no decreto nº 1800/96 e pela Lei nº 10.406 de 10 de janeiro de 2002.

**CAPÍTULO I**

**DA DENOMINAÇÃO SOCIAL, SEDE, OBJETIVO, INÍCIO E PRAZO**

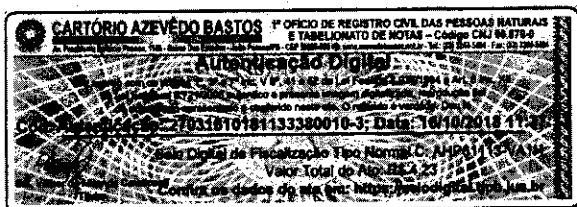
**CLÁUSULA PRIMEIRA:** A Sociedade gira sob nome empresarial de **ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA**.

*[Handwritten signatures]*

Junta Comercial do Estado de Santa Catarina 25/10/2017  
Certifico o Registro em 24/10/2017  
Arquivamento 20176895671 Protocolo 176895671 de 23/10/2017  
Nome da empresa ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA NIRE 42202072082  
Este documento pode ser verificado em <http://regin.jucesc.sc.gov.br/autenticacaoDocumentos/autenticacao.aspx>  
Chancela 63186759343686  
Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 25/10/2017  
por Henry Goy Petry Neto - Secretario-geral;

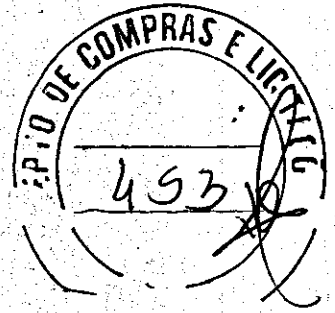


*[Handwritten signature]*



**CLÁUSULA SÉTIMA:** O Capital Social, que é de R\$ 1.000.000,00 (Um Milhão de Reais), dividido em 1.000.000 (Um Milhão de Cotas) no valor de R\$ 1,00 (Um Real) cada uma, é distribuído entre os sócios da seguinte forma:

| ÍTEM | INVESTIDORES                   | COTAS            | VALORES                 |
|------|--------------------------------|------------------|-------------------------|
| 01   | ANACLETO FERRARI               | 820.000          | R\$ 820.000,00          |
| 02   | ILIZENI INÊS VOLTOLINI FERRARI | 100.000          | R\$ 100.000,00          |
| 03   | GABRIELA VITORIA FERRARI       | 80.000           | R\$ 80.000,00           |
|      | <b>TOTAL</b>                   | <b>1.000.000</b> | <b>R\$ 1.000.000,00</b> |



**CLÁUSULA OITAVA:** A responsabilidade dos sócios é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO:** Os sócios não repondem subsidiariamente pelas obrigações sociais.

**PARÁGRAFO SEGUNDO:** Cada quota dá direito a um voto nas deliberações sociais e é indivisível em relação à Sociedade.

**CLÁUSULA NONA:** As quotas da Sociedade são impenhoráveis, não podendo ser liquidadas mediante requerimento de credores dos sócios, sendo nulas de pleno direito todas as transações que onerem as mesmas.

**CLÁUSULA DÉCIMA:** O Capital Social poderá ser aumentado ou reduzido, segundo as necessidades da Sociedade, nos termos e na forma pelo qual deliberarem os sócios em instrumento próprio.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO:** O aumento do Capital Social mediante conferência de bens poderá se dar pelo valor contábil declarado, ou por valor constante em laudo de avaliação, a critério dos sócios.

**PARÁGRAFO SEGUNDO:** Nos casos de aumento do capital, cada sócio quotista terá o direito de preferência para subscrever as quotas correspondentes ao aumento, na proporção daquelas por ele possuídas na ocasião. Se qualquer sócio quotista não exercer o direito de preferência aqui estabelecido, tal direito transferir-se-á automaticamente aos outros quotistas.

### CAPÍTULO III

#### DO AUMENTO DE CAPITAL, RETIRADA DE SÓCIO, DIMINUIÇÃO DE CAPITAL

**CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA:** Em casos de aumento de capital, terão a preferência os cotistas para subscrição em igualdade de condições e na proporção exata das cotas que possuem.

**CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA:** Em caso de falecimento ou interdição de um dos sócios, a presente sociedade não se dissolverá, observando porém, os seguintes parágrafos:

*[Handwritten signature]*

Junta Comercial do Estado de Santa Catarina

25/10/2017

Certifico o Registro em 24/10/2017

Arquivamento 20176895671 Protocolo 176895671 de 23/10/2017

Nome da empresa ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA NIRE 42202072082

Este documento pode ser verificado em <http://regin.jucesc.sc.gov.br/autenticacaoDocumentos/autenticacao.aspx>

Chancela 63186759343686

Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 25/10/2017

por Henry Goy Petry Neto - Secretário-geral;



*[Handwritten initials]*

*[Handwritten signature]*



**PARÁGRAFO TERCEIRO:** Ficam dispensadas as formalidades e prazos dos parágrafos anteriores se houver concordância expressa por escrito por parte de todos os demais sócios quanto à cessão ou transferência das quotas.

**PARÁGRAFO QUARTO:** Havendo cláusulas de doação de quotas dos sócios Anacleto Ferrari e sua esposa Ilizeni Inês Voltolini Ferrari para os herdeiros legais, estas deverão ser gravadas com usufruto vitalício, de acordo com as cláusulas deste contrato e possíveis alterações posteriores, em favor dos doadores Anacleto Ferrari e Ilizeni Inês Voltolini Ferrari.

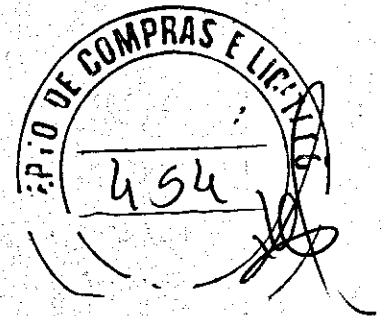
**PARÁGRAFO QUINTO:** A posse, o uso, a administração e a percepção dos lucros das quotas ora doadas, serão integralmente dos doadores usufrutuários na proporção das quotas doadas, sendo que o exercício destes direitos será sempre realizado pelos e em nome dos DOADORES.

**PARÁGRAFO SEXTO:** As quotas recebidas em doação, somente poderão ser vendidas pelos donatários para outro sócio, que deverá ser pago em 240 (Duzentos e Quarenta) parcelas iguais e sucessivas, corrigidas pela variação da caderneta de poupança, sendo vedado a venda para terceiros sem anuência expressa dos outros sócios em consonância com outras cláusulas aqui avençadas. O disposto neste parágrafo não se aplica caso houver transferência em retorno aos doadores.

**PARÁGRAFO SÉTIMO:** Em complementação ao parágrafo quarto desta cláusula, importa esclarecer que as quotas transferidas devem ser gravadas com cláusulas vitalícias de incommunicabilidade e impenhorabilidade absolutas, extensivas a todos e quaisquer acréscimos, frutos, rendimentos, lucros, dividendos, novas quotas, ações ou quotas em substituição às quotas doadas e/ou recebidas em decorrência de contribuição em capital de outras sociedade, subscrições, bonificações, agrupamentos, desdobramentos, processos de reorganização societária (fusão, cisão, incorporação e assim por diante) ou benefícios outros originados, direta ou indiretamente, das participações societárias doadas, lucros e dividendos distribuídos e pendentes de distribuição, juros sobre o capital próprio, qualquer forma de remuneração e de distribuição de resultados, bem de qualquer espécie utilizado para remuneração e distribuição de lucros e dividendos, além de bens porventura adquiridos/gerados em sub-rogação, inclusive a partir de redução de capital, frutos, rendimentos e quaisquer acréscimos, benefícios outros advindos dos bens sub-rogados.

**PARÁGRAFO OITAVO:** No caso de falecimento de algum doador usufrutuário, o usufruto a este pertencente, bem como o exercício dos direitos a ele relativos, ficam cancelados, passando os donatários a exercerem a plena propriedade das referidas quotas.

**PARÁGRAFO NONO:** Havendo doações de quotas em instrumentos de alterações contratuais futuras, em que os beneficiários sejam herdeiros, as mesmas deverão ser em conformidade com o disposto no parágrafo sexto e sétimo do caput, e caso os donatários venham a contrair núpcias, comprometem-se a fazê-lo no regime da separação total de bens.



Junta Comercial do Estado de Santa Catarina  
Certifico o Registro em 24/10/2017

25/10/2017

Arquivamento 20176895671 Protocolo 176895671 de 23/10/2017

Nome da empresa ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA NIRE 42202072082

Este documento pode ser verificado em <http://regin.jucesc.sc.gov.br/autenticacaoDocumentos/autenticacao.aspx>

Chancela 63186759343686

Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 25/10/2017

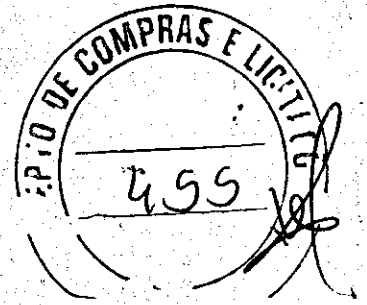
por Henry Goy Petry Neto - Secretário-geral;



**CLÁUSULA VIGÉSIMA TERCEIRA:** Pelos serviços efetivamente prestados à sociedade, poderão retirar os sócios administradores a título de PRÓ-LABORE, uma quantia fixa mensal, creditada em conta corrente, retirando o necessário para sua subsistência, de acordo com a possibilidade da sociedade.

**CLÁUSULA VIGÉSIMA QUARTA:** A Sociedade manterá os registros contábeis e fiscais necessários.

**CLÁUSULA VIGÉSIMA QUINTA:** Fica vedado o uso da firma, sob qualquer pretexto ou modalidade, em operações ou negócios estranhos ao objeto social, especialmente a prestação de avais, endossos, fianças ou cauções de favor.



## CAPÍTULO VI

### DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

**CLÁUSULA VIGÉSIMA SEXTA:** A sociedade poderá, a critério e por deliberação da Diretoria, ou dos sócios que representem 75% do Capital Social, criar, instalar, manter ou extinguir agências, sucursais, filiais, escritórios ou departamentos em qualquer ponto do território nacional ou do exterior.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO:** Criada a filial, sucursal, agência, escritório ou departamento, os sócios farão inscrever no Registro Público de Empresas Mercantis da sede e local onde funcionará o estabelecimento, indicando o respectivo endereço e o valor do capital que para o mesmo será destinado.

**PARÁGRAFO SEGUNDO:** A sociedade poderá participar do capital de outras Sociedades nacionais ou estrangeiras, na condição de sócia, acionista ou quotista, sem caráter permanente ou temporário, como controladora ou minoritária.

**CLÁUSULA VIGÉSIMA SÉTIMA:** A responsabilidade técnica, quando exigida pela legislação vigente, para qualquer atividade constante do objeto social, ficará a cargo de profissional legalmente habilitado, sócio quotista ou não.

**CLÁUSULA VIGÉSIMA OITAVA:** Fica eleito o foro da comarca de Rio do Sul, estado de Santa Catarina, para dirimir todas e quaisquer ações fundadas neste contrato, renunciando-se a qualquer outro por mais especial que seja.

**CLÁUSULA VIGÉSIMA NONA:** O administrador declara, sob as penas da Lei, de que não está impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos, ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública ou a propriedade.

**CLÁUSULA TRIGÉSIMA:** Os casos omissos e não regulados pelo presente contrato, serão regulados pela Lei em vigor.

Junta Comercial do Estado de Santa Catarina  
Certifica o Registro em 24/10/2017

25/10/2017

Arquivamento 20176895671 Protocolo 176895671 de 23/10/2017

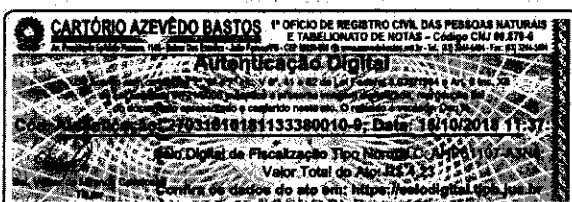
Nome da empresa ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA NIRE 42202072082

Este documento pode ser verificado em <http://regin.jucesc.sc.gov.br/autenticacaoDocumentos/autenticacao.aspx>

Chancela 63186759343686

Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 25/10/2017

por Henry Goy Petry Neto - Secretario-geral;

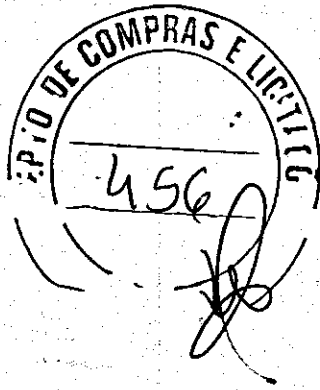


16/10/2018

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/27031610181133380010>

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1868  
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

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



#### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital\* ou na referida sequência, foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes\*.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJ/PB nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-XYZ) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 16/10/2018 14:05:22 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Consulta desta Declaração.

Código de Consulta desta Declaração: 1096668

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 16/10/2018 11:37:54 (hora local).

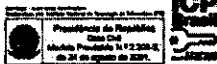
\*Código de Autenticação Digital: 27031610181133380010-1 a 27031610181133380010-10

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734f94f0572d689a6bc05bd5336f4280c73679a9575edc80b5710d52b740d162066fcb45b983c9817fad220c77af02f8ad8561b150d93000ddf791d8b92cbb0b8f016b7958ba32b4d8





Escritura Pública protocolada sob o nº 18364 em data de 14/08/2016  
**PROCURADOR BASTANTE QUE FAZ ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA. A MAICON CORDOVA PEREIRA, NA FORMA ABAIXO:**  
SAIBAM quantos este público instrumento de procuração bastante virem, que aos quatorze (14) dias do mês de setembro (09) do ano de dois mil e dezesseis (2016), nesta cidade e comarca de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, neste Tabelionato, perante mim, Escrevente Notarial, compareceu como outorgante, **ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA.**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ(MF) sob número 00.602.002/0001-02, com sede na Estrada Boa Esperança, número 2320, Bairro Fundo Canoas, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, conforme Contrato Social, devidamente registrado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina - JUCESC, sob número 42202072082, em 08.09.1995 e conforme Consolidação de Contrato Social, datado de 26.06.2015, devidamente registrado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina - JUCESC, sob número 20150597410, em 08.07.2015, neste ato representada por seu sócio administrador, **ANACLETO FERRARI**, brasileiro, nascido no dia 26.07.1966, casado, empresário, portador da Carteira de Identidade número 9R/1.428.772-SSP-SC, da Carteira Nacional de Habilitação número 03887856352-DETRAN-SC e inscrito no CPF(MF) sob número 523.140.819-00, domiciliado e residente na Estrada Boa Esperança, número 2545, Bairro Fundo Canoas, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, a presente identificada neste ato pelos documentos supra mencionados, de cuja capacidade jurídica dou fé. Por este público instrumento, através de seu representante, disse que nomeava e constituía seu bastante procurador, **MAICON CORDOVA PEREIRA**, brasileiro, casado, gerente, portador da Carteira de Identidade número 3.242.195-SESP-SC, da Carteira Nacional de Habilitação número 02034645785-DETRAN-SC e inscrito no CPF(MF) sob número 015.986.939-70, domiciliado e residente na Rua Henrique Munzfeld, número 130, Bairro Fundo Canoas, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, para o fim especial de onde com esta se apresentar, participar de licitações, em qualquer modalidade (concorrência, tomada de preço, convite, concurso, leilão, pregão presencial e/ou eletrônico, dispensa de licitação, compra direta) em nome da empresa outorgante, podendo para tanto concordar, discordar apresentar propostas, dar lances, assistir aberturas de propostas, assinar contratos estipulando e aceitando cláusulas e condições; pagar taxas e emolumentos, apresentar provas e documentos representá-la em quaisquer repartições públicas, federais, estaduais e municipais, juntar e retirar documentos, passar recibo e dar quitações, bem como nomear representantes para representá-la nas concorrências e ou licitações, enfim praticar todo e qualquer ato para o cabal e fiel desempenho do presente mandato. **(SOB RESPONSABILIDADE DO OUTORGANTE)**. Os documentos apresentados para a lavratura do presente ato se encontram arquivados por meio de fotocópias, conforme determina o parágrafo único do art. 799, do Código de Normas da Corregedoria Geral

Documento impresso por meio eletrônico. Qualquer erro no texto, sem ressalva, será considerado válido, se o documento eletrônico for autenticado pelo Tabelião de Notas.



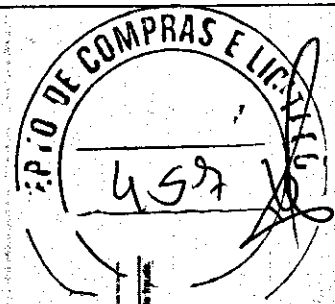
*[Handwritten signature]*

Escritura Pública protocolada sob o nº 18364 em data de 14/09/2016  
da Justiça do Estado de Santa Catarina. Assm a ditosa do que dou fé e me pediu este instrumento o qual foi lido por mim, Escrevente Notarial e sendo achado conforme, aceitei, outorgou e assinou. Eu, Isabel Sane Kuhnen, Escrevente Notarial, que digital, Eu, Maria Zélia Della Giustina, Tabela de Notas, subscrovo, dou fé e assino. C.M. 21614. Emolumentos: R\$ 48,00 + Selo: R\$ 1,70 = R\$ 49,70. Rio do Sul, 14 de Setembro de 2016. (a) **ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA.** - Duas partes representada por **ANACLETO FERRARI, MARIA ZÉLIA DELLA GIUSTINA TABELLA, NADA MAIS, TRASLADADA EM SEGUIDA.** Eu, **ISABEL SANE KUHNEN**, Escrevente Notarial, que no impedimento ocasional da Tabela digital, subscrovo, dou fé e assino.

Rio do Sul, 14 de Setembro de 2016.  
Em test. da verdade.

*[Handwritten signature]*  
**ISABEL SANE KUHNEN**  
Escrevente Notarial

Procur. Judicial  
Estado de Santa Catarina  
Selo Digital de Fiscalização  
Selo Notarial  
EKO32722-RABX  
Clique no ícone do selo em:  
selo.sig.jus.br



Documento impresso por meio eletrônico. Qualquer erro no texto, sem ressalva, será considerado válido, se o documento eletrônico for autenticado pelo Tabelião de Notas.

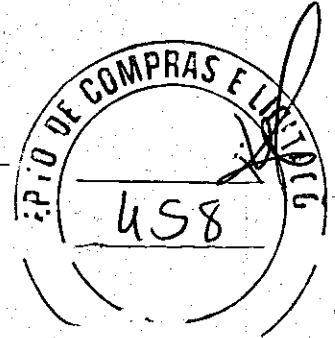


## Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

Contribuinte,

Confira os dados de Identificação da Pessoa Jurídica e, se houver qualquer divergência, providencie junto à RFB a sua atualização cadastral.

A informação sobre o porte que consta neste comprovante é a declarada pelo contribuinte.



| REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL<br>CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA   |   |   |
|--|---|---|
| NÚMERO DE INSCRIÇÃO<br>00.802.002/0001-02<br>MATRIZ  | COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO<br>CADASTRAL | DATA DE ABERTURA<br>11/09/1995              |
| NOME EMPRESARIAL<br>ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA   |   |   |
| TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA)<br>ALTERMED MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES   |   | PORTE<br>DEMAIS                             |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL<br>46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios   |   |   |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS<br>33.12-1-02 - Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle<br>46.37-1-99 - Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente<br>46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano<br>46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos<br>46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria<br>46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal<br>46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar<br>46.49-4-99 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente<br>47.29-6-99 - Comércio varejista de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios não especificados anteriormente<br>47.63-6-02 - Comércio varejista de artigos esportivos<br>47.72-5-00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal<br>47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos<br>47.89-0-05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários<br>49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal<br>49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, Intermunicipal, Interestadual e Internacional<br>77.39-0-02 - Aluguel de equipamentos científicos, médicos e hospitalares, sem operador |   |   |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA<br>206-2 - Sociedade Empresária Limitada   |   |   |
| LOGRADOURO<br>EST BOA ESPERANCA  | NÚMERO<br>2320                                      | COMPLEMENTO                                 |
| CEP<br>89.163-554  | BAIRRO/DISTRITO<br>FUNDO CANOAS                     | MUNICÍPIO<br>RIO DO SUL                     |
| UF<br>SC   | ENDEREÇO ELETRÔNICO<br>ALTERMED@ALTERMED.COM.BR     | TELEFONE<br>(47) 3520-9000 / (47) 3521-2412 |
| ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR)<br>*****   |   |   |
| SITUAÇÃO CADASTRAL<br>ATIVA  | DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL<br>15/04/2000            |   |
| MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL   |   |   |
| SITUAÇÃO ESPECIAL<br>*****   | DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL<br>*****                  |   |

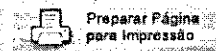
Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.634, de 06 de maio de 2016.

Emitido no dia 27/03/2019 às 10:19:13 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

[Consulta QSA / Capital Social](#)

[Voltar](#)



A RFB agradece a sua visita. Para informações sobre política de privacidade e uso, [clique aqui](#).  
Atualize sua página



MINISTÉRIO DA FAZENDA  
Secretaria da Receita Federal do Brasil  
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: **ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA**  
CNPJ: **00.802.002/0001-02**

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

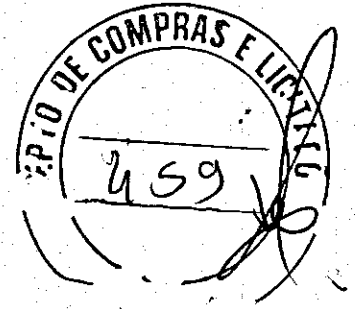
A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014. Emitida às 10:23:49 do dia 19/12/2018 <hora e data de Brasília>.

Válida até 17/06/2019.

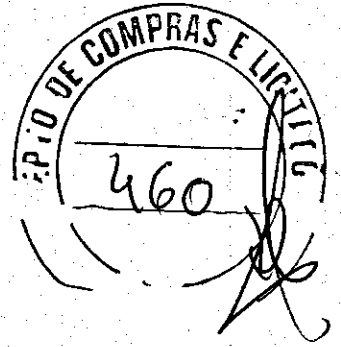
Código de controle da certidão: 9795.3C8B.5D89.C81B

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.





ESTADO DE SANTA CATARINA  
SECRETARIA DE ESTADO DA FAZENDA



### CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS ESTADUAIS

Nome (razão social): **ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA**  
CNPJ/CPF: **00.802.002/0001-02**

**Ressalvando o direito da Fazenda Estadual de inscrever e cobrar as dívidas que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam, na presente data, pendências em nome do contribuinte acima identificado, relativas aos tributos, dívida ativa e demais débitos administrados pela Secretaria de Estado da Fazenda.**

Dispositivo Legal: **Lei nº 3938/66, Art. 154**  
Número da certidão: **190140030122325**  
Data de emissão: **27/03/2019 10:42:25**  
Validade (Lei nº 3938/66, Art. 158, modificado pelo artigo 18 da Lei nº 15.510/11): **26/05/2019**

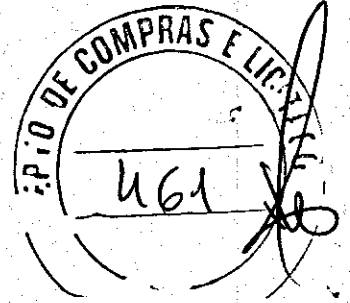
A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada na página da Secretaria de Estado da Fazenda na Internet, no endereço: <http://www.sef.sc.gov.br>



**PREFEITURA MUNICIPAL DE RIO DO SUL**

Secretaria Municipal de Administração e Fazenda

Departamento de Arrecadação



CERTIDÃO NÚMERO

11250/2019

Emissão em 27/03/2019

Nome: 359785 - ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA CPF/CNPJ: 00.802.002/0001-02  
Rua: ESTRADA BOA ESPERANCA Nº: 2320  
Complemento:  
CEP: 89.163-554 Bairro: FUNDO CANOAS Cidade: Rio do Sul

### CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS MUNICIPAIS

Certificamos, para os devidos fins, nos termos do Art. 205, da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 (Código Tributário Nacional), e do Art. 137, da Lei Complementar nº 110, de 17 de dezembro de 2003 (Código Tributário Municipal), que **NÃO CONSTA(M) DÉBITO(S)** em seu nome junto à Fazenda do Município de Rio do Sul - SC, referente a tributos municipais, até a presente data.

#### Observações:

1. O Município de Rio do Sul se reserva ao direito de cobrar e inscrever débito(s) tributário(s) de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado, que por quaisquer motivos forem constatados posteriormente a emissão deste documento
2. A presente Certidão não é documento de quitação de Débitos Municipais.

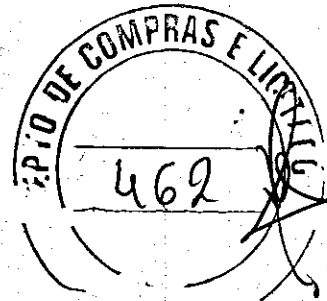
**VALIDADE DESTA CERTIDÃO SERÁ DE 90 (NOVENTA) DIAS APÓS A DATA DE EMISSÃO**

A autenticidade do documento pode ser consultada no site da prefeitura por meio do número e ano da certidão.  
Acesse: <http://www.riodosul.atende.net>  
Menu Cidadão > Serviços Online > Certidões > Validação Certidão Contribuinte

Rio do Sul - SC, 27 de março de 2019

PRAÇA 25 DE JULHO, 1-CENTRO  
Rio do Sul (SC) - CEP: 89160000 - Fone: (047) 35311200

Página 1 de 1



IMPRIMIR

VOLTAR

**CAIXA**  
CAIXA ECONÔMICA FEDERAL**Certificado de Regularidade do FGTS - CRF**

**Inscrição:** 00802002/0001-02  
**Razão Social:** ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA  
**Endereço:** ETR BOA ESPERANCA 2320 / FUNDOS CANOAS / RIO DO SUL / SC / 89160-000

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

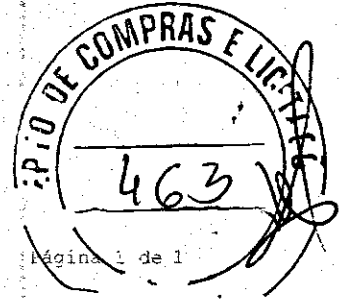
O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

**Validade:** 11/04/2019 a 10/05/2019

**Certificação Número:** 2019041101075119001766

Informação obtida em 12/04/2019, às 16:28:09.

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei está condicionada à verificação de autenticidade no site da Caixa:  
**[www.caixa.gov.br](http://www.caixa.gov.br)**



PODER JUDICIÁRIO  
JUSTIÇA DO TRABALHO

### CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA  
(MATRIZ E FILIAIS) CNPJ: 00.802.002/0001-02  
Certidão n°: 164748846/2018  
Expedição: 18/12/2018, às 16:56:37  
Validade: 15/06/2019 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o n° **00.802.002/0001-02**, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei n° 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa n° 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

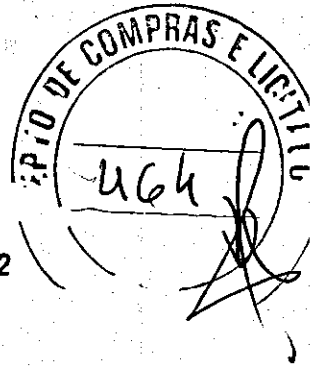
#### INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.



12/04/2019 8753322

**PODER JUDICIÁRIO**  
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DE SANTA CATARINA  
Comarca de Rio do Sul



**CERTIDÃO**  
**FALÊNCIA, CONCORDATA E RECUPERAÇÃO JUDICIAL**

**CERTIDÃO Nº: 6375679**

**FOLHA: 1/1**

À vista dos registros cíveis constantes nos sistemas de informática do Poder Judiciário do Estado de Santa Catarina da Comarca de Rio do Sul, com distribuição anterior à data de 10/04/2019, verificou-se NADA CONSTAR em nome de:

**ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA, portador do CNPJ: 00.802.002/0001-02. \*\*\*\*\***

**OBSERVAÇÕES:**

- a) para a emissão desta certidão, foram considerados os normativos do Conselho Nacional de Justiça;
- b) os dados informados são de responsabilidade do solicitante e devem ser conferidos pelo interessado e/ou destinatário;
- c) a autenticidade deste documento poderá ser confirmada no endereço eletrônico <http://www.tjsc.jus.br/portal>, opção Certidões/Conferência de Certidão;
- d) para a Comarca da Capital, a pesquisa abrange os feitos em andamento do Foro Central, Eduardo Luz, Norte da Ilha, Fórum Bancário e Distrital do Continente;
- e) certidão é expedida em consonância com a Lei nº 11.101/2005, com a inclusão das classes extrajudiciais: 128 - Recuperação Extrajudicial e 20331 - Homologação de Recuperação Extrajudicial.

**ATENÇÃO:** A presente certidão é válida desde que apresentada juntamente com a respectiva certidão de registros cadastrados no sistema eproc, disponível através do endereço <https://certeproc1g.tjsc.jus.br>

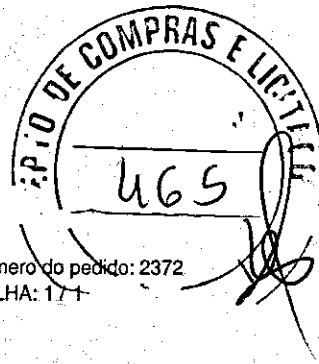
Certifico finalmente que esta certidão é isenta de custas.

Esta certidão foi emitida pela internet e sua validade é de 60 dias.

Rio do Sul, sexta-feira, 12 de abril de 2019.

PEDIDO Nº: 8753322





**CERTIDÃO FALÊNCIA, CONCORDATA E RECUPERAÇÃO JUDICIAL Nº: 2372**

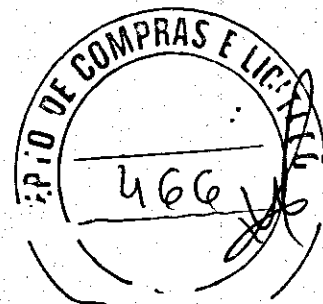
À vista dos constantes no sistema eproc do Poder Judiciário de Santa Catarina, utilizando como parâmetro os dados informados pelo(a) requerente, NADA CONSTA distribuído em relação a:

**NOME: ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA**  
CNPJ: 00.802.002/0001-02  
Certidão emitida às 16:02 de 12/04/2019.

**OBSERVAÇÕES**

- 1) Esta certidão tem validade de 60 (sessenta) dias a contar da data da emissão.
- 2) Será negativa quando não houver feito em tramitação contra a pessoa a respeito da qual foi solicitada;
- 3) Certidão expedida em consonância com a Lei nº 11.101/2005, com a inclusão das classes extrajudiciais: 128 - Recuperação Extrajudicial e 20331 - Homologação de Recuperação Extrajudicial;
- 4) Foram considerados os normativos do CNJ;
- 5) Os dados informados são de responsabilidade do solicitante e devem ser conferidos pelo interessado e/ou destinatário;

**ATENÇÃO:** A presente certidão é válida desde que apresentada juntamente com a respectiva certidão de registros cadastrados no sistema de automação da justiça - SAJ5, disponível através do endereço <https://esaj.tjsc.jus.br/sco/abrirCadastro.do>



### Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

#### Contribuinte,

Confira os dados de cadastro da Pessoa Jurídica e, existindo qualquer divergência, providencie junto à Secretaria de Estado da Fazenda a sua atualização cadastral.

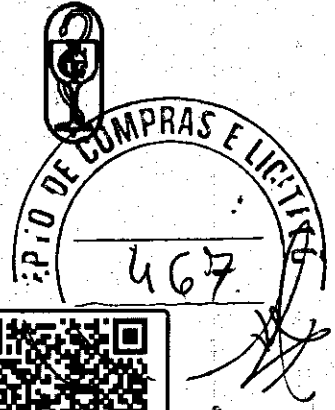
| ESTADO DE SANTA CATARINA<br>SECRETARIA DE ESTADO DA FAZENDA<br>CADASTRO DE CONTRIBUINTES DO ICMS   |  |   |
|--|--|---|
| CNPJ/CPF<br>00.802.002/0001-02   | COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO ESTADUAL E DE SITUAÇÃO CADASTRAL    | Início Atividade com ICMS<br>01/10/1995 |
| INSCRIÇÃO ESTADUAL<br>253.148.995  | NOME EMPRESARIAL<br>ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA |   |
| TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA)<br>ALTERMED MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES   |  |   |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL<br>4645101 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios  |  |   |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS<br>4644301 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano<br>4646002 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal<br>4645103 - Comércio atacadista de produtos odontológicos<br>4646001 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria<br>4649408 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar<br>4649499 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente<br>7739002 - Aluguel de equipamentos científicos, médicos e hospitalares, sem operador<br>3312102 - Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle<br>4637199 - Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente<br>4930202 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional<br>4936201 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal<br>4773300 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos<br>4789005 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários<br>4772500 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal<br>4763602 - Comércio varejista de artigos esportivos<br>4729899 - Comércio varejista de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios não especificados anteriormente |  |   |
| CONTRIBUINTE CREDENCIADO/DISPENSADO A EMITIR OS SEGUINTES DOCUMENTOS ELETRÔNICOS<br>- Credenciado a Emitir Escrituração Fiscal Digital - EFD a partir de 01/07/2011<br>- Credenciado a Emitir Conhecimento de Transporte Eletrônico - CTe a partir de 25/07/2017 - Modal Rodoviário<br>- Credenciado a Emitir Nota Fiscal Eletrônica - NFe a partir de 01/12/2008  |  |   |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA<br>2062 - SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA  |  |   |
| LOGRADOURO<br>ESTRADA BOA ESPERANÇA  | NÚMERO<br>2320   | COMPLEMENTO<br>*****                    |
| CEP<br>89163-554   | BAIRRO/DISTRITO<br>FUNDO CANOAS                              | MUNICÍPIO<br>RIO DO SUL                 |
| UF<br>SC   |  |   |
| SITUAÇÃO CADASTRAL<br>ATIVO desde 01/10/1995   |  |   |

Modelo aprovado pela Portaria SEF nº 375, de 26/08/2003.  
Emitido em 27/03/2019 10:40:01 (data e hora de Brasília).



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL  
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA  
CERTIDÃO DE REGULARIDADE

2019



|  |                |                        |   |                              |  |
|--|----------------|------------------------|---|------------------------------|--|
| CADASTRO NO CRF SOB N°<br>6360   | REGIONAL<br>SC | VALIDADE<br>31/03/2020 | ROTA<br>8   | AUTENTICAÇÃO<br>cb7df6737a5c |  |
| RAZÃO / DENOMINAÇÃO SOCIAL<br>ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA |                |                        |   |                              |  |
| NOME DE FANTASIA<br>*****  |                |                        |   |                              |  |
| TIPO DE ESTABELECIMENTO<br>DISTRIBUIDORAS DE MEDIC., INSUMOS E DROGAS  |                |                        | NATUREZA DE ATIVIDADE<br>DIST MEDIC, SANEANTE, COSMST, PROD SAUDE |                              |  |
| ENDEREÇO<br>ESTRADA BOA ESPERANCA, 2320                                |                |                        |   | CNPJ<br>00.802.002/0001-02   |  |
| LOCALIDADE<br>FUNDO CANOAS   |                |                        | CIDADE<br>RIO DO SUL - SC   |                              |  |

HORÁRIO FUNCIONAMENTO

| Domingo | Segunda        | Terça          | Quarta         | Quinta         | Sexta          | Sábado |
|---------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|--------|
| *****   | 07:42 as 12:00 | 07:42 as 12:00 | 07:42 as 12:00 | 07:42 as 12:00 | 07:42 as 12:00 | *****  |
| *****   | 13:30 as 18:00 | 13:30 as 18:00 | 13:30 as 18:00 | 13:30 as 18:00 | 13:30 as 18:00 | *****  |

RESPONSÁVEL(S) TÉCNICO(S)

| TIPO | INSCRIÇÃO | NOME          | FUNÇÃO          | SITUAÇÃO   |
|------|-----------|---------------|-----------------|------------|
| F    | 8479      | LEANDRO HEINZ | DIRETOR TÉCNICO | CONTRATADO |

| Domingo | Segunda        | Terça          | Quarta         | Quinta         | Sexta          | Sábado |
|---------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|--------|
| *****   | 07:42 AS 12:00 | 07:42 AS 12:00 | 07:42 AS 12:00 | 07:42 AS 12:00 | 07:42 AS 12:00 | *****  |
| *****   | 13:30 AS 18:00 | 13:30 AS 18:00 | 13:30 AS 18:00 | 13:30 AS 18:00 | 13:30 AS 18:00 | *****  |

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DE SANTA CATARINA - CRF-SC

FLORIANÓPOLIS, 12 de Março de 2019.

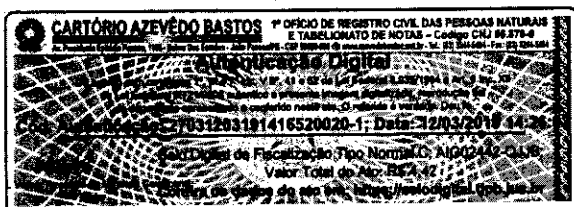
*Handwritten signature of Karen Berenice Denez*

KAREN BERENICE DENEZ  
PRESIDENTE DO CRF-SC

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

Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está registrado neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõem os artigos 22, parágrafo único e 24, da Lei no 3.820/60. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelo(s) Farmacêutico(s) Responsável(is) Técnico(s), de acordo com os artigos 2º, 3º Caput, 5º, 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.

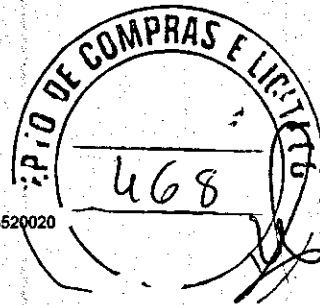
Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessado e encaminhado para o respectivo CRF para as devidas alterações.



*Handwritten signature*

12/03/2019

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/27031203191416520020>



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888  
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE  
JOÃO PESSOA

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes\*.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: *Selo Digital: ABC12345-X1X2*) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 12/03/2019 14:27:48 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta* desta Declaração.

**Código de Consulta desta Declaração:** 1196063

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 12/03/2020 14:28:03 (hora local).

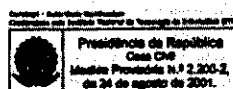
\***Código de Autenticação Digital:** 27031203191416520020-1 a 27031203191416520020-2

\***Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

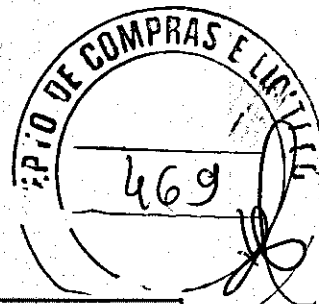
### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d89fe6bc05bb636d83fcc5bbe99f67f92d2a0f0ac624c73de5be5fec860ea94e85762172b81220c77af02f8ad8561b150d93000  
ddffaf1f293131dda44f584cad2d59435f0





Prefeitura Municipal  
Rio do Sul - SC



Concede o presente

**ALVARÁ DE LICENÇA PARA LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO**

À Empresa: AL TERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA

Nome Fantasia: AL TERMED MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

CPF/CNPJ: 00.802.002/0001-02    Matriz:    Insc. Mun.: 19313    Cad. Imob.: 10276

End.: ESTRADA BOA ESPERANCA    Nº 2320    Compl.:

Bairro: FUNDO CANOAS    Cidade: Rio do Sul    CEP: 89.163-554    Estado: SC

Atividade Principal: 0046.4/51.01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios

- Secudária(s):
- 0033.1/21.02 - Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle
  - 0046.3/71.99 - Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente
  - 0046.4/43.01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano
  - 0046.4/51.03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos
  - 0046.4/60.01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria
  - 0046.4/60.02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal
  - 0046.4/94.08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar
  - 0046.4/94.99 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente
  - 0047.2/96.99 - Comércio varejista de produtos alimentícios em geral ou especializado em produtos alimentícios não especificados anteriormente
  - 0047.6/36.02 - Comércio varejista de artigos esportivos

Início das Atividades: 01/10/1995    Validade deste documento: INDETERMINADO

**VÁLIDO POR PRAZO INDETERMINADO, ENQUANTO PERMANECEREM INALTERADAS AS CONDIÇÕES QUE DERAM CAUSA À SUA CONCESSÃO, CONFORME PARÁGRAFO ÚNICO DO ART. 1º DA LEI COMPLEMENTAR Nº 191/2008 DE 09 DE DEZEMBRO DE 2008.**

Inscrição Municipal: 19313    Data emissão: 07/12/2017

Informações Complementares:

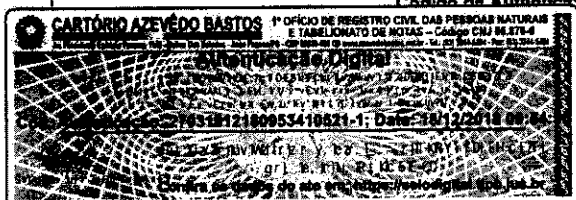
Responsável Técnico

Nome: LEANDRO HEINZ    CPF: 046.090.380-16

**ESTE DOCUMENTO FOI EMITIDO APÓS ATENDIDA AS EXIGÊNCIAS DA LEGISLAÇÃO VIGENTE QUE VERSA SOBRE VIGILÂNCIA SANITÁRIA, MEIO AMBIENTE E POSTURAS.**

**CONSERVAR EM LOCAL VISÍVEL NO ESTABELECIMENTO**

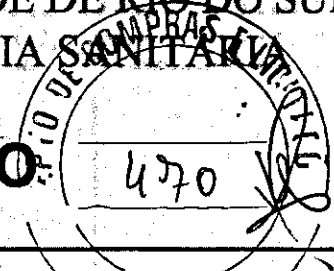
Código de Autenticidade: WIS031201-294-XJGXEQ-256348235





**PREFEITURA MUNICIPAL DE RIO DO SUL**  
**SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DE RIO DO SUL**  
**DEPARTAMENTO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA**

**ALVARÁ SANITÁRIO**



**VALIDADE: 11 de Junho de 2019** **NÚMERO: 64/2018**

|                       |   |                  |  |
|-----------------------|---|------------------|--|
| <b>Razão Social:</b>  | <b>ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA</b>       |                  |  |
| <b>Nome Fantasia:</b> | <b>ALTERMED MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES</b> |                  |  |
| <b>CPF / CNPJ:</b>    | <b>00.802.002/0001-02</b>                             | <b>Telefone:</b> |  |
| <b>Endereço:</b>      | <b>Estrada Boa Esperança, 2320</b>                    |                  |  |
| <b>Bairro:</b>        | <b>Fundo Canoas</b>                                   |                  |  |
| <b>Município:</b>     | <b>RIO DO SUL / SC</b>                                | <b>AFE/AE:</b>   |  |

**ATIVIDADES(A)**

|   |  |
|---|--|
| DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PARA SAÚDE<br>COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE<br>DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS<br>Comércio Atacadista de Sanantes produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar<br>COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL<br>COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS<br>COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANOS |  |
|---|--|

**OBSERVAÇÕES**

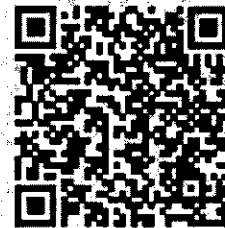
**Sócio/proprietário: ANACLETO FERRARI**

**Responsável Técnico:**

Leandro Heinz 8479 CRF- SC

**AUTORIDADE DE SAÚDE**

*Handwritten signature of Alexandre P. Huchler*  
 Alexandre P. Huchler  
 Via/Santana - Rio do Sul  
 CRF- 2900



746A6000FF

Consulte a autenticidade em:  
[vigilancia.lpm.com.br](http://vigilancia.lpm.com.br)



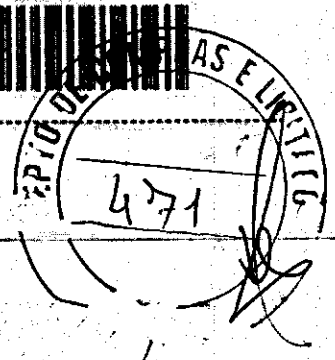
**CAR EXPOSTO EM LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO**

**RECIBO DO CONTRIBUINTE**  
MUNICÍPIO DE RIO DO SUL - SC  
TAXA DE VERIFICAÇÃO DO CUMPRIMENTO DE NORMAS  
MUNICIPAIS/2019

|   |                                |                           |
|---|--------------------------------|---------------------------|
| Parcela ÚNICA   | Vencimento 31/01/2019          | Outras informações:       |
| Agência/Cód. Cedente 387-0/90000-1  | Exatidão/Quantidade Moeda R\$  | Cadastro Econômico 1931.3 |
| Valor Documento 151,44  | (-) Descontos/Abatimentos 0,00 | TVCNM 151,44              |
| (+) Correção  | (+) Multa                      | Total 151,44              |
| (+) Juros   | (*) Valor Cobrado 151,44       |                           |
| Nome Número 0190007499-8  | Nº Documento 0218001           |                           |
| Sacado: 389785 CPF/CNPJ: 00.802.002/0001-02<br>ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA |                                |                           |

Bradesco | 237-2 | 23790.38706 90190.000746 99009.000003 1 77860000015144

|   |   |                   |             |                                    |                       |
|---|---|-------------------|-------------|------------------------------------|-----------------------|
| Local de Pagamento<br>PREFERENCIALMENTE NA REDE BRADESCO OU BRADESCO EXPRESSO |   |                   |             | Parcela ÚNICA                      | Vencimento 31/01/2019 |
| Cedente<br>MUNICÍPIO DE RIO DO SUL - SC 83.102.574/0001-06                    |   |                   |             | Agência/Cód. Cedente 387-0/90000-1 |                       |
| Data Emissão 14/01/2019   | Número Documento 8318001                                | Espécie Câmb      | Acabete N   | Número 0190007499-8                |                       |
| Use do Banco  | Carteira 09   | Espécie Moeda R\$ | Valor Moeda | (*) Valor do Documento 151,44      |                       |
| TVCNM 151,44  | NÃO RECEBER APÓS O VENCIMENTO                           |                   |             | (-) Descontos/Abatimentos 0,00     |                       |
| Total 302,88  | Nro Lançamento: 77817/2019<br>Cadastro Econômico 1931.3 |                   |             | (+) Correção                       |                       |
| COTA ÚNICA  |   |                   |             | (+) Multa                          |                       |
|   |   |                   |             | (+) Juros                          |                       |
| Sacado: 389785 - ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA                     |   |                   |             | CPF/CNPJ: 00.802.002/0001-02       |                       |
| Rua: ESTRADA BOA ESPERANCA, 2320  |   |                   |             | Cidade: Rio do Sul                 |                       |
| Bairro: FUNDO CANOAS  |   |                   |             | Cep: 88.163-554                    |                       |



18/01/2019

Banco do Brasil



**Consultas - Emissão de comprovantes**

G337181416858782025  
18/01/2019 14:25:05

18/01/2019 - BANCO DO BRASIL - 14:25:07  
027600276 0021

**COMPROVANTE DE PAGAMENTO DE TITULOS**

CLIENTE: ALTERMED MATERIAL MEDICO  
AGENCIA: 0276-3 CONTA: 381.949-3  
BANCO BRADESCO S.A.  
237903670600190007469900900003177860000015144  
BENEFICIARIO:  
RIO DO SUL PREFEITURA  
NOME FANTASIA:  
RIO DO SUL PREFEITURA ESPECIAL  
CNPJ: 83.102.574/0001-06  
PAGADOR:  
ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR  
CNPJ: 00.802.002/0001-02  
NR. DOCUMENTO 11.801  
DATA DE VENCIMENTO 31/01/2019  
DATA DO PAGAMENTO 18/01/2019  
VALOR DO DOCUMENTO 151,44  
VALOR COBRADO 151,44  
NR. AUTENTICACAO E:437.84D.19F.1AB.07E

Transação efetuada com sucesso por: J0122967 ANACLETO FERRARI.



RECIBO DO PAGADOR

237-2

237-2

23790.36706 90180.001035 54009.000008 1 75410000022638

**Beneficiário**  
**PREFEITURA MUNICIPAL DE RIO DO SUL**  
 AS-102.574/0001-06  
 PRACA 25 DE JULHO 1  
 CENTRO 91190-900  
 RIO DO SUL SC

**Referência**  
**Taxa Vigilância Sanitária 2018**  
**UNICA**  
 Agência/Código do Beneficiário  
 0367/90000-1

**Nota Número**  
 09/01800010354-2

**NP do documento**  
 5948314

**(\*) Valor do Documento**  
 226,38

**(-) Desconto**

**(-) Valor cobrado**

**Pagador**  
**ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA**  
 Código: 359785  
 CPF/CNPJ: 00.802.000/0001-02  
 Cadastro: 19313

**Local de pagamento**  
**PREFERENCIALMENTE NA REDE BRADESCO OU BRADESCO EXPRESSO**

**Vencimento**  
 31/03/2018

**Beneficiário**  
**PREFEITURA MUNICIPAL DE RIO DO SUL** 63.102.574/0001-06

**Agência/Código do Beneficiário**  
 0367/90000-1

**Parcela** **Data do Documento** **Nº do Documento** **Especie do Documento** **Acerto** **Data de Processamento** **Nota Número**  
 UNICA 29/12/2017 5948314 OU N 29/12/2017 09/01800010354-2

**Use o Banco** **Categoria** **Moeda** **Quantidade** **Valor** **(\*) Valor do Documento**  
 09 R\$ 226,38

**Instruções (Texto de responsabilidade do Beneficiário):**  
**Taxa Vigilância Sanitária 226,38**  
**NÃO RECEBER APÓS O VENCIMENTO.**  
**Retirar nova Guia na Prefeitura ou através do Site: www.riodosul.sc.gov.br**

**(-) Desconto**

**(-) Outras Deduções / Abatimentos**

**(-) Mora / Multa / Juros**

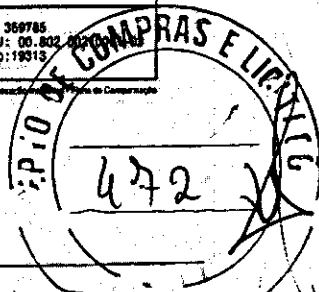
**(-) Outras Acréscimos**

**(-) Valor Cobrado**

**COTA UNICA** **Taxa Vigilância Sanitária 2018**

**Projeto**  
**ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA**  
 ESTRADA BOA ESPERANCA 2320 FUNDO CANDAS  
 91183-554 - Rio do Sul - SC

**Código: 359785**  
**CPF/CNPJ: 00.802.000/0001-02**  
**Cadastro: 19313**



Boletos, Convênios e outros

A35G161636588663065  
16/01/2018 15:56:40

16/01/2018 BANCO DO BRASIL - 15:56:39  
027600276 0012

COMPROMANTE DE PAGAMENTO DE TITULOS

CLIENTE: ALTERMED MATERIAL MEDICO  
AGENCIA: 0176-3 CONTA: 30.778-5  
BANCO BRADESCO S.A.

237903670600180001035400000008175410000022638  
NR. DOCUMENTO 11.614  
DATA DO PAGAMENTO 16/01/2018  
VALOR DO DOCUMENTO 226,38  
VALOR COBRADO 226,38

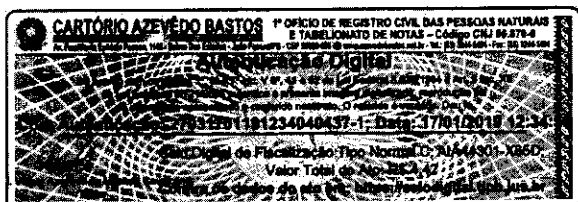
MR. AUTENTICACAO 0.738.4F8.7F1.5A7.A5E  
Central de Atendimento BB  
4004 0001 Capitais e regiões metropolitanas  
0800 729 0001 Demais localidades.  
Consultas, informações e serviços transacionais.

SAC  
0800 729 0722  
Informações, reclamações e cancelamento de produtos e serviços.

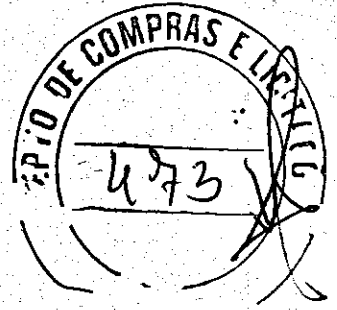
Ouvidoria  
0800 729 5878  
Reclamações não solucionadas nos canais habituais: agência, SAC e demais canais de atendimento.

Atendimento a Deficientes Auditivos ou de Fala  
0800 729 0888  
Informações, reclamações, cancelamento de cartão, outros produtos e serviços de Ouvidoria.

Transação efetuada com sucesso por: J0122967 ANACLETO FERRARI.





**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: GERMALMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

ENDEREÇO: R BUENOS AIRES 242

BAIRRO: JD BOTÂNICO CEP: 90670130 - PORTO ALEGRE/RS

CNPJ: 11.891.664/0001-04

PROCESSO: 25351.262920/2011-93

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: TOPMEDLAR NUTRIÇÃO CLÍNICA E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

ENDEREÇO: SETOR DE INDUSTRIA E ABASTECIMENTO TRECHO 04 LOTE 1180/1190/1200/1210 LOJA 03

BAIRRO: SIA CEP: 71200043 - BRASÍLIA/DF

CNPJ: 10.266.935/0001-78

PROCESSO: 25351.449243/2009-94

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: IDEALFARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA EPP

ENDEREÇO: RUA R-09/S-N, QUADRA '13-C, MÓDULO 07 E 08

BAIRRO: DAIA CEP: 75132065 - ANÁPOLIS/GO

CNPJ: 05.153.990/0001-11

PROCESSO: 25351.468155/2006-94

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: VIX COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS E HOSPITALARES LTDA - ME

ENDEREÇO: RUA SERRA NEGRA, Nº 78

BAIRRO: PRAIA DO MORRO CEP: 29216560 - GUARAPARUÉS

CNPJ: 14.832.987/0001-15

PROCESSO: 25351.195193/2012-95

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Não apresentação de cópia autenticada da licença sanitária atualizada ou relatório de inspeção descrevendo a capacidade da empresa para a atividade de distribuir medicamento especial, contrariando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.

EMPRESA: IDEALFARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA EPP

ENDEREÇO: RUA R-09/S-N, QUADRA '13-C, MÓDULO 07 E 08

BAIRRO: DAIA CEP: 75132065 - ANÁPOLIS/GO

CNPJ: 05.153.990/0001-11

PROCESSO: 25351.468155/2006-94

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: BRAS FARMA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA

ENDEREÇO: RUA MARAVALHO BELO 77

BAIRRO: MARAMBÁ CEP: 66623240 - BELÉM/PA

CNPJ: 00.799.666/0001-51

PROCESSO: 25000.019072/99-10

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DIPROHL COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA

ENDEREÇO: RUA MORON, 2854

BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 99010035 - PASSO FUNDO/RS

CNPJ: 94.811.510/0001-92

PROCESSO: 25351.007336/00-81

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: JORGE BATISTA E CIA LTDA

ENDEREÇO: RUA BURITI DOS LOPES, 399

BAIRRO: SÃO PEDRO CEP: 64019480 - TERESINA/PI

CNPJ: 07.222.185/0002-09

PROCESSO: 25000.024107/98-61

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: MEDMIX DISTRIBUIDORA EIRELI

ENDEREÇO: RUA VALDEMAR STANZANI, Nº 05

BAIRRO: SÃO FRANCISCO DE ASSIS CEP: 29317431 - CACHOIRO DE ITAPEMIRIM

CNPJ: 02.863.574/0001-19

PROCESSO: 25351.016997/00-34

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: Macromed Comercio de Material Médico e Hospitalar Ltda

ENDEREÇO: Av. Sete de Setembro 1210

BAIRRO: Centro CEP: 09912010 - DIADEMA/SP

CNPJ: 53.246.997/0001-20

PROCESSO: 25351.010458/00-37

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: DISTRIBUICAO DE MEDICAMENTOS PAMED LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA PASTEUR, Nº 184

BAIRRO: URCA CEP: 22290240 - RIO DE JANEIRO/RJ

CNPJ: 02.424.344/0001-53

PROCESSO: 1476399

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Não apresentação de cópia Documento emitido pela Autoridade Sanitária Competente, descrevendo a capacidade da empresa para executar a atividade de relacionada a substâncias sujeitas ao controle especial, contrariando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.

EMPRESA: REZENDE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA

ENDEREÇO: RUA CHRISTINA MARIA ASSIS, Nº 175

BAIRRO: CALIFORNIA CEP: 30854440 - BELO HORIZONTE/MG

CNPJ: 68.515.410/0001-09

PROCESSO: 25351.029925/00-66

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: FÁRMACO LTDA

ENDEREÇO: AV SANTOS DUMONT - 300 - ESQUINA COM RUA 02 LOTE 002 - QUADRA 23

BAIRRO: LOTEAMENTO CHACARA 20-A CEP: 77818010 - ARAGUAÍNA/TO

CNPJ: 00.075.298/0001-07

PROCESSO: 25351.022709/00-62

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: F. CARDOSO & CIA LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA ALMIRANTE BARROSO, Nº 750

BAIRRO: MARCO CEP: 66093020 - BELÉM/PA

CNPJ: 04.949.905/0001-63

PROCESSO: 25000.011808/98-11

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: CORDEIRO COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA

ENDEREÇO: RUA JURACY MAGALHÃES, 1146

BAIRRO: ESTAÇÃO NOVA CEP: 44035050 - FEIRA DE SANTANA/BA

CNPJ: 03.832.356/0001-80

PROCESSO: 25351.018908/01-66

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: UNICOM PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: SAAN QD 02 LOTE 205

BAIRRO: SAAN CEP: 70632200 - BRASÍLIA/DF

CNPJ: 38.054.979/0001-53

PROCESSO: 25000.032126/96-17

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: CIRURGICA BEZERRA DISTRIBUIDORA LTDA

ENDEREÇO: RUA SÃO JOSÉ 1523

BAIRRO: NIX SEPT ROSADO CEP: 59031630 - NATAL/RN

CNPJ: 02.800.122/0001-98

PROCESSO: 25351.023800/00-78

Não apresentação de cópia autenticada da licença sanitária atualizada ou relatório de inspeção descrevendo a capacidade da empresa para as atividades de DISTRIBUIR E TRANSPORTAR MEDICAMENTO ESPECIAL, contrariando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.

EMPRESA: MERCANTIL FARMED LTDA

ENDEREÇO: ROD RÍPOSÓ TAVARES, SN KM 20.5 VIA ARTERIAL SUL 13 SUB DO BUTANTA BLOCO A MODULO 1008 A MODULO 1010

BAIRRO: BUTANTÁ CEP: 05577300 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 46.642.567/0001-62

PROCESSO: 25000.010961/99-85

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: MK PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: RUA PORTUGUESA, Nº 455

BAIRRO: PARTENON CEP: 90650120 - PORTO ALEGRE/RS

CNPJ: 00.411.441/0001-86

PROCESSO: 25025.028750/99-39

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Solicitação de Renovação condicionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.325, DE 29 DE AGOSTO DE 2014**

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de setembro de 1998, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéuticos, constantes do anexo desta Resolução.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEJO

EMPRESA: EDINILDO BARBOSA BEZERRA - EPP

ENDEREÇO: AVENIDA ZEFERINO GALVAO, 515

BAIRRO: CENTRO CEP: 56506410 - ARCOVERDE/PE

CNPJ: 07.147.081/0001-04

PROCESSO: 25351.467156/2014-01 AUTORIZ/MS: 1.11415.7

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAJELA MEDICAMENTOS LTDA

ENDEREÇO: RUA PROFESSOR OSWALDO MIRANDA PEREIRA, 822

BAIRRO: JARDIM LUNA CEP: 58033410 - JOÃO PESSOA/PB

CNPJ: 09.013.374/0001-57

PROCESSO: 25351.479947/2014-01 AUTORIZ/MS: 1.11444.7

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: RCA COMERCIO E REPRESENTAÇÃO DE MEDICAMENTOS PRODUTOS HOSPITALARES E PERFUMARIA LTDA

ENDEREÇO: RUA CARMO DA CACHOEIRA Nº 217, LOJA 01

BAIRRO: SALGADO FILHO CEP: 30550370 - BELO HORIZONTE/MG

CNPJ: 11.655.531/0001-39

PROCESSO: 25351.479890/2014-01 AUTORIZ/MS: 1.11432.5

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: RAGUIGUS ARTIGOS MÉDICOS LTDA ME

ENDEREÇO: RUA ROGÉRIO HERMITA CALVO, 123A

BAIRRO: JARDIM SAPOEMBA CEP: 03976160 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 12.495.034/0001-83

PROCESSO: 25351.490116/2014-02 AUTORIZ/MS: 1.11447.8

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO

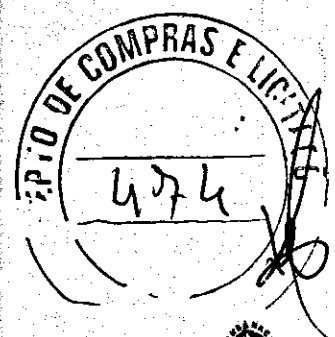
EMPRESA: Lima e porto comércio de produtos farmacêuticos ltda

ENDEREÇO: floiano franco de oliveira, 120

BAIRRO: torre CEP: 50710210 - RECIFE/PE

CNPJ: 13.126.929/0001-03

PROCESSO: 25351.260037/2014-03 AUTORIZ/MS: 1.11283.1



RESOLUÇÃO - RE Nº 3.317, DE 28 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999, considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005;

considerando o parecer da área técnica competente, resolve;

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas do(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Eurofarma Laboratórios S.A.

CNPJ: 61.196.096/0001-92

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Advancis Enzyme Technologies Ltd. ASSUNTO DA PETIÇÃO: 70141 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de BIOLÓGICOS E BIOTECNOLÓGICOS exceto MERCOSUL. NÚMERO DO PROCESSO: 25351.450949/2013-87

MOTIVOS: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Insúmos (RDC nº 249 de 2005), descumprimento da RDC 57 de 2012 e descumprimento do inciso I do Artigo nº 52 da Lei 6360 de 1976.

EMPRESA IMPORTADORA: GE Healthcare do Brasil Comércio e Serviços para Equipamentos Médico-Hospitalares Ltda. CNPJ: 00.029372/0001-40

EMPRESA FABRICANTE: GE Healthcare AS ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): Certificação de BPF de Indústria Internacional de Injetáveis exceto Mercosul NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.145801/2013-41

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: desistência de Inspeção agendada, em desacordo com o previsto no §2º do art. 8º da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto do 2013.

RAZÃO SOCIAL: Geolab Indústria Farmacêutica S/A. CNPJ: 03.485.572/0001-04

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS; 7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS NÃO ESTÉREIS

NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 25351.492476/2013-77 e 25351.492482/2013-82

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Em desacordo com o RDC nº 25/2011. A empresa não apresentou as revisões periódicas dos produtos objeto da certificação.

EMPRESA IMPORTADORA: Laboratório Tauto Brasileiro S/A. CNPJ: 17.159.259/0001-76

EMPRESA FABRICANTE: Pizer Manufacturing Belgium ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL. NÚMERO DO PROCESSO: 25351.208481/2014-30

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Em desacordo com o RDC nº 25/2011. A empresa não apresentou as revisões periódicas dos produtos objeto da certificação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.318, DE 28 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, resolve;

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

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

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante Houpi Pharma Latina S.R.L., CNPJ: 01.072.393/0001-33. Row 2: Empresa Importadora Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda, CNPJ: 61.072.393/0001-33. Row 3: Autorização de Funcionamento nº: 1021101. Row 4: Processo(s): 25351.124930/2014-62. Row 5: Certificado de Boas Práticas para Insúmos(s). Row 6: Produtos estéril(ais) penicilín(ica)s: pós (ou) preparação aséptica(s).

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: EMS Sigma Pharma Ltda, CNPJ: 00.923.140/0001-31. Row 2: Endereço: Rod. Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Bloco VIII. Row 3: N.º s/n: Bairro: Chácara Assay. Row 4: Município: Hortolândia. Row 5: UF: SP. Row 6: Autorização de Funcionamento nº: 1035695. Row 7: Processo(s): 25351.001011/2013-44 e 25351.745175/2013-11. Row 8: Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéril(ais): cápsulas e pós.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Novartis Biociências S/A, CNPJ: 56.994.502/0098-62. Row 2: Endereço: Av. Itaipava. Row 3: N.º s/n: Bairro: Pirajussara. Row 4: Município: Taboão da Serra. Row 5: UF: SP. Row 6: Autorização de Funcionamento nº: 1000685. Row 7: Autorização Especial nº: 1208683. Row 8: Processo(s): 25351.122449/2014-89 e 25351.122420/2014-00. Row 9: Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéril(ais): cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Líquidos não estéril(ais): soluções, suspensões e emulsões. Sólidos não estéril(ais): embalagem secundária. Sólidos não estéril(ais) hormonais: embalagem secundária.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.319, DE 29 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o disposto no inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, considerando o disposto no inciso VI do art. 2º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve;

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

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

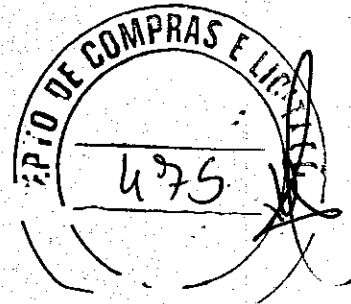
SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA: FARMA LOGÍSTICA E ARMAZENS GERAIS LTDA. ENDEREÇO: RUA CORAÇÃO DE MARIA Nº 151, CASA 75, 77, 81 E 87. BAIRRO: POLO INDUSTRIAL JANDIRA II CEP: 06612270 - JANDIRA/SP. CNPJ: 04.019.475/0013-14. PROCESSO: 25351.467075/2014-01 AUTORIZAÇÃO: 1.11297.9. ATIVIDADE/CLASSE: TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO. ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO. EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO. EMPRESA: MIBC TRANSPORTES LTDA ME. ENDEREÇO: RUA ISAIAS EVODIO DE OLIVEIRA, 33. BAIRRO: PRAGATA CEP: 96050190 - PELOTAS/RS. CNPJ: 07.109.693/0001-02. PROCESSO: 25351.332961/2014-04 AUTORIZAÇÃO: 1.11341.1. ATIVIDADE/CLASSE: TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO. EMPRESA: DROGARIA SANTA MARIA LTDA. ENDEREÇO: RUA CORAÇÃO DE MARIA Nº 47/71, CASA 75, 77, 81 E 87. BAIRRO: SÃO JOSÉ CEP: 50020400 - RECIFE/PE. CNPJ: 11.433.984/0001-10. PROCESSO: 25351.492222/2014-11 AUTORIZAÇÃO: 1.11455.5.

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO. DISTRIBUIR: MEDICAMENTO. EXPEDIR: MEDICAMENTO. EMPRESA: J.M.C. DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP. ENDEREÇO: RUA ARNALDO DOMINGOS MOTA, BAIRRO: ELDOorado CEP: 12236572 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP. CNPJ: 18.966.338/0001-68. PROCESSO: 25351.463474/2014-11 AUTORIZAÇÃO: 1.11244.6. ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO. DISTRIBUIR: MEDICAMENTO. EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA. ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320. BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC. CNPJ: 08.802.002/0001-02. PROCESSO: 25351.458542/2014-11 AUTORIZAÇÃO: 1.11243.2. ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO. DISTRIBUIR: MEDICAMENTO. EXPEDIR: MEDICAMENTO. EMPRESA: FERTACENTER CONSORCIO DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA. ENDEREÇO: RUA CARAÍBA, Nº 310, QUADRA 01, LOTE 13. BAIRRO: JARDIM MARILZA CEP: 74885090 - GOLÂNIA/GO. CNPJ: 01.744.640/0001-79. PROCESSO: 25351.396804/2014-13 AUTORIZAÇÃO: 1.11375.9. ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO. DISTRIBUIR: MEDICAMENTO. EXPEDIR: MEDICAMENTO. TRANSPORTAR: MEDICAMENTO. EMPRESA: AMB TRANSPORTES LTDA. ENDEREÇO: Av. Transrodéstima, 1780C. BAIRRO: Campo Limpo CEP: 44032411 - FEIRA DE SANTANA/BA. CNPJ: 08.508.567/0002-66. PROCESSO: 25351.412196/2014-15 AUTORIZAÇÃO: 1.11482.8. ATIVIDADE/CLASSE: TRANSPORTAR: MEDICAMENTO. EMPRESA: 100MEDIC DISTRIBUIDORA IMPORTADORA EXPORTADORA DE MEDICAMENTOS LTDA.

ENDEREÇO: RUA PEDRO RAMIRES DE MELLO, Nº 474. BAIRRO: CENTRO CEP: 85501250 - PATO BRANCO/PR. CNPJ: 05.993.698/0001-07. PROCESSO: 25351.480333/2014-15 AUTORIZAÇÃO: 1.11426.5. ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO. DISTRIBUIR: MEDICAMENTO. EXPEDIR: MEDICAMENTO. EMPRESA: CIRURGICA TOCANTINS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA - ME. ENDEREÇO: AV FILADELFA 1942 LOTE 04 QUADRA 02. BAIRRO: JARDIM ITAÍLIA CEP: 37813410 - ARAGUAÍNA/TO. CNPJ: 09.497.984/0001-32. PROCESSO: 25351.489484/2014-16 AUTORIZAÇÃO: 1.11441.6. ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO. DISTRIBUIR: MEDICAMENTO. EXPEDIR: MEDICAMENTO. EMPRESA: RGA COMERCIO E REPRESENTAÇÃO DE MEDICAMENTOS PRODUTOS HOSPITALARES E PERFUMARIA LTDA. ENDEREÇO: RUA CARMO DA CACHOEIRA Nº 217, LOJA 01. BAIRRO: SALGADO FILHO CEP: 30550370 - BELO HORIZONTE/MG. CNPJ: 11.655.531/0001-39. PROCESSO: 25351.487185/2014-17 AUTORIZAÇÃO: 1.11433.9. ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO. DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO. EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO. EMPRESA: RPA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA. ENDEREÇO: RUA JOÃO ERBERTA, Nº 277. BAIRRO: JARDIM PRIMAVERA CEP: 13670000 - SANTA RITA DO PASSA QUATRO/SP. CNPJ: 04.851.958/0001-47. PROCESSO: 25351.491226/2014-20 AUTORIZAÇÃO: 1.11458.6. ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO. DISTRIBUIR: MEDICAMENTO. EXPEDIR: MEDICAMENTO. EMPRESA: NR 2008 COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA. ENDEREÇO: avenida barão do rio branco nº 817. BAIRRO: mariano procópio CEP: 36035000 - JUIZ DE FORA/MG. CNPJ: 07.724.173/0003-63. PROCESSO: 25351.164781/2014-21 AUTORIZAÇÃO: 1.06867.3. ATIVIDADE/CLASSE:



ANEXO

EMPRESA: POLI LIMP INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA RENZO BALDINI, Nº 307
BAIRRO: PARADA XV NOVEMBRO CEP: 08248000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 65.450.256/0001-46
PROCESSO: 25351.313031/2008-34
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: PROPOSTA DA VISA-SP ATRAVÉS DO OFÍCIO GVS I - CAPITAL - SIAP Nº 0026942008 - VS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.458, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, tendo em vista o disposto no inciso X, do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006,

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder Alteração na Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

EMPRESA: BGE MEDICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - ME
ENDEREÇO: TRAVESSA R 400, BLOCO D, TÉRREO, SALA 10
BAIRRO: BUTANTÁ CEP: 05508900 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 03.522.215/0001-60
PROCESSO: 25351.190837/2002-52
AUTORIZ/MS: G433M541068W (8.01184.9)

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATO
EMBALAR: CORRELATO
EXPEDIR: CORRELATO
FABRICAR: CORRELATO
EMPRESA: DIANA PAOLUCCI S/A INDÚSTRIA E COMÉRCIO
ENDEREÇO: AV. BRIGADEIRO FARIA LIMA, Nº 3015 - 5ª AN-DAR
BAIRRO: ITAIM BIBI CEP: 01452000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.715.703/0001-28
PROCESSO: 25351.297975/2006-95
AUTORIZ/MS: 83738H9704LY (8.03212.8)

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATO
DISTRIBUIR: CORRELATO
EXPEDIR: CORRELATO
IMPORTAR: CORRELATO
EMPRESA: IMPLAMEDICAL COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉ-DICOS LTDA
ENDEREÇO: AV. PROFESSOR MAGALHÃES NETO, Nº 1856 - ED. TK TOWER - SALAS 506 A 511
BAIRRO: FITUBA CEP: 41770235 - SALVADOR/BA
CNPJ: 06.976.628/0001-03
PROCESSO: 25351.346688/2006-16
AUTORIZ/MS: P856M6M57650 (8.03284.7)

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATO
DISTRIBUIR: CORRELATO
EXPEDIR: CORRELATO
IMPORTAR: CORRELATO
EMPRESA: KENNEN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
ENDEREÇO: RUA CÔNIGO JANUÁRIO, Nº 58
BAIRRO: IPIRANGA CEP: 04201050 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 03.851.135/0001-59
PROCESSO: 25351.202193/2002-52
AUTORIZ/MS: P08389M45H9 (8.01182.1)

ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATO
EMBALAR: CORRELATO
EXPEDIR: CORRELATO
EXPORTAR: CORRELATO
FABRICAR: CORRELATO
IMPORTAR: CORRELATO
EMPRESA: PEDRO HORÁCIO DE FIGUEIREDO DUTRA
ENDEREÇO: RUA JOSÉ DE ALENCAR, Nº 704
BAIRRO: BOA VISTA CEP: 50070030 - RECIFE/PE
CNPJ: 00.478.592/0001-51
PROCESSO: 25019.001003/02-37
AUTORIZ/MS: 8.01022.9
ATIVIDADE/CLASSE: DISTRIBUIR: CORRELATO

EMPRESA: PONTAMED FARMACÉUTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA FRANCO GRILLO, Nº 374 - FUNDOS
BAIRRO: COLONIA DONA LUIZA CEP: 84045320 - PONTA GROSSA/PR
CNPJ: 02.816.696/0001-54
PROCESSO: 25023.030007/2002-00
AUTORIZ/MS: 8.01141.0
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATO
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATO
EMPRESA: VASCULINE COMÉRCIO DE MATERIAL MÉDICO E REPRESENTAÇÕES LTDA
ENDEREÇO: AV. AYRTON SENNA, Nº 3000 - SALAS 401/402 E 411/412
BAIRRO: BARRA DA TIJUCA CEP: 22775005 - RIO DE JA-NEIRO/RJ
CNPJ: 03.555.303/0001-69
PROCESSO: 25351.012960/01-63
AUTORIZ/MS: 8.00706.6
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATO
DISTRIBUIR: CORRELATO
EXPEDIR: CORRELATO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.459, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, tendo em vista o disposto no inciso X, do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006,

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder a Autorização de Funcionamento para Em-presas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

EMPRESA: TRI TECHNOLOGIES S/A
ENDEREÇO: AV.SILVA LOBO, Nº 1678 - BLOCO 03 - FUNDOS
BAIRRO: NOVA GRANADA CEP: 30660000 - BELO HORIZON-TE/MG
CNPJ: 26.332.981/0001-68
PROCESSO: 25000.032707/99-74
AUTORIZ/MS: 1.00482.1
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATO
DISTRIBUIR: CORRELATO
EMBALAR: CORRELATO
EXPEDIR: CORRELATO
EXPORTAR: CORRELATO
FABRICAR: CORRELATO
IMPORTAR: CORRELATO
REEMBALAR: CORRELATO
TRANSPORTAR: CORRELATO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.460, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vi-gilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, tendo em vista o disposto no inciso X, do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006,

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Em-presas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-blicação

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LI-DA
ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320
BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC
CNPJ: 00.802.002/0001-02
PROCESSO: 25024.284084/2008-42
AUTORIZ/MS: KUXWVWVW6H85 (8.04483.1)
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: DENTAL MED SUL ARTIGOS ODONTOLÓGICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA ANNE FRANK, Nº 5223
BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 81730010 - CURITIBA/PR
CNPJ: 02.477.571/0001-47
PROCESSO: 25351.337296/2008-28
AUTORIZ/MS: P042YWCY3574 (8.04484.4)
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: DICHAMAHI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMEN-TOS E MATERIAL HOSPITALAR DO PLAU LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA SANTA LUÍZA, Nº 2250
BAIRRO: CENTRO CEP: 64001400 - TERESINA/PI
CNPJ: 06.280.683/0001-64
PROCESSO: 25351.339311/2008-72
AUTORIZ/MS: P6W51H554611 (8.04485.8)
ATIVIDADE/CLASSE: DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: INTRAMEDICAL COMÉRCIO DE MATERIAL HOS-PITALAR LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SANTA CATARINA, Nº 65, ANDAR 8 - CONJ 803 E 804
BAIRRO: ÁGUA VERDE CEP: 80620100 - CURITIBA/PR
CNPJ: 05.269.637/0001-00
PROCESSO: 25351.329946/2008-61
AUTORIZ/MS: UX147YHIXW6 (8.04486.1)
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.461, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vi-gilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, tendo em vista o disposto no inciso X, do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Alteração na Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-blicação

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

EMPRESA: TECNOTON APARELHOS MÉDICOS LTDA
ENDEREÇO: AV. TREZE DE MAIO, Nº 33 - BL. B - SALAS 515/516
BAIRRO: CENTRO CEP: 20031000 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 29.321.000/0001-42
PROCESSO: 25000.011097-00
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: ATIVIDADE EXERCIDA DI-FERE DA AUTORIZAÇÃO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.462, DE 18 DE JULHO DE 2008

A Diretora-Presidente Substituta da Agência Nacional de Vi-gilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 28 de dezembro de 2005 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 119, de 18 de janeiro de 2008, tendo em vista o disposto no inciso X, do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

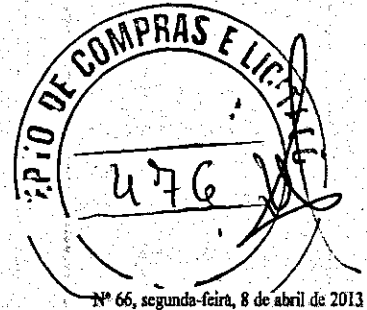
Art. 1º Indefinir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-blicação

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

CARTÃO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.370-0
Autenticidade Digital
131707181333060366-1 Data: 17/07/2008 13:39

Handwritten signature.



BAIRRO: CIC CEP: 81290270 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 07.415.627/0001-52  
 PROCESSO: 25023.020623/2005-84 AUTORIZ/M.S:  
 KHW60Y598592 (8.02880.9)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS  
 Leia-se:  
 EMPRESA: TRL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE  
 PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO JULIO CESAR DE  
 SOUZA ARAÚJO N 220  
 BAIRRO: CIC CEP: 81290270 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 07.415.627/0001-52  
 PROCESSO: 25023.020623/2005-84 AUTORIZ/M.S:  
 KHW60Y598592 (8.02880.9)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS

Na Resolução - RE nº 280, de 24 de janeiro de 2013, publicada no D.O.U. nº 19, de 28 de janeiro de 2013, Seção 1, Pág. 42 e Suplemento Pág. 51.

Onde se lê:

EMPRESA: ESSENCIAL PRODUTOS DE LIMPEZA LT-

DA.  
 ENDEREÇO: Rua São José, nº 354  
 BAIRRO: São Jorge CEP: 93180000 - PORTÃO/RS  
 CNPJ: 11.094.675/0001-63  
 PROCESSO: 25351.464964/2012-12 AUTORIZ/M.S:  
 3.05229.0

ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.  
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.  
 Leia-se:  
 EMPRESA: ESSENCIAL PRODUTOS DE LIMPEZA LT-

DA.  
 ENDEREÇO: Rua São José, nº 354  
 BAIRRO: São Jorge CEP: 93180000 - PORTÃO/RS  
 CNPJ: 11.094.675/0001-63  
 PROCESSO: 25351.464964/2012-12 AUTORIZ/M.S:  
 3.05229.0

ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.  
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.

Na Resolução - RE nº 376, de 31 de janeiro de 2013, publicada no D.O.U. nº 24, de 4 de fevereiro de 2013, Seção 1, Pág. 59 e Suplemento Pág. 119.

Onde se lê:

EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITA-

LAR LTDA  
 ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320  
 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO  
 SUL/SC  
 CNPJ: 00.802.002/0001-02  
 PROCESSO: 25351.479831/2012-55 AUTORIZ/M.S:  
 2.06556.7

ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS

Leia-se:

EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITA-

LAR LTDA  
 ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320  
 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO  
 SUL/SC  
 CNPJ: 00.802.002/0001-02  
 PROCESSO: 25351.479831/2012-55 AUTORIZ/M.S:  
 2.06556.7

ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS  
 DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS  
 DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE  
 HIGIENE

Na Resolução - RE nº 478, de 8 de fevereiro de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº 29, de 13 de fevereiro de 2013, Seção 1, Pág. 38 Suplemento Pág. 116.

Onde se lê:

EMPRESA: MEDLEY COMERCIAL E LOGÍSTICA LT-

DA.  
 ENDEREÇO: Via Gastão Camargos, 577  
 BAIRRO: Perobas CEP: 32211970 - CONTAGEM/MG  
 CNPJ: 10.588.595/0005-25  
 PROCESSO: 25351.005414/2013-69 AUTORIZ/M.S:  
 1.23313.4

ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 Leia-se:  
 EMPRESA: MEDLEY COMERCIAL E LOGÍSTICA LT-

DA.  
 ENDEREÇO: Via Gastão Camargos, 577 - Golpão, 1 - Ar-  
 mazém I  
 BAIRRO: Perobas CEP: 32211970 - CONTAGEM/MG  
 CNPJ: 10.588.595/0005-25  
 PROCESSO: 25351.005414/2013-69 AUTORIZ/M.S:  
 1.23313.4

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

Na Resolução - RE nº 505, de 08 de fevereiro de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº 29, de 13 de fevereiro de 2013, Seção 1, páginas 40/41 e em Suplemento ANVISA, páginas 134/135, que concede a Certificação à empresa Shanghai Dongyue yue Medical Health Product Co., Ltd por solicitação do importador Target Comércio de Produtos Médicos Ltda - CNPJ: 03.109.348/0001-00.  
 Onde se lê:

|  |
|--|
| Fabricante: SHANGHAI DONGYUE YUE MEDICAL HEALTH PRODUCT CO., LTD   |
| Endereço: NO. 9088 HUTAI ROAD, BAOSHAN DISTRICT, 200-949, SANGHAI - CHINA  |
| País: CHINA  |
| Importador: TARGET COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA CNPJ: 03.109.348/0001-00  |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.840-3   |
| Expediente da Petição: 0155589/12-9  |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

|  |
|--|
| Fabricante: SHANGHAI DONGYUE MEDICAL HEALTH PRODUCT CO., LTD   |
| Endereço: NO. 9088 HUTAI ROAD, BAOSHAN DISTRICT, 200-949, SANGHAI - CHINA  |
| País: CHINA  |
| Importador: TARGET COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA CNPJ: 03.109.348/0001-00  |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.840-3   |
| Expediente da Petição: 0155589/12-9  |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

## FUNDAÇÃO NACIONAL DE SAÚDE

### RETIFICAÇÃO

No Anexo I da Portaria nº 192, de 01 de fevereiro de 2013, publicada no DOU nº 24, de 04 de fevereiro de 2013, Seção 1, página 63 e 64, onde se lê:

6.2 A documentação de comprovação dos requisitos de viabilidade técnica e institucional não anexada na Carta Consulta deverá ser encaminhada, mediante Ofício, à Fundação Nacional de Saúde, Departamento de Engenharia de Saúde Pública, no endereço: Setor de Antarquias Sul/SAUS, Quadra 04, Bloco N. 6º Andar, Brasília/DF, CEP 70.070-040, no período previsto no cronograma constante do Anexo II. Leia-se:

6.2 A documentação de comprovação dos requisitos de viabilidade técnica e institucional não anexada na Carta Consulta deverá ser encaminhada, mediante Ofício, à Fundação Nacional de Saúde, Departamento de Engenharia de Saúde Pública, no endereço: Setor de Antarquias Sul/SAUS, Quadra 04, Bloco N. 6º Andar, Brasília/DF, CEP 70.070-040, no período de 08/04 a 12/04/2013.

## Ministério das Cidades

### SECRETARIA EXECUTIVA DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO

#### PORTARIA Nº 95, DE 4 DE ABRIL DE 2013

O DIRETOR DO DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO - DENATRAN, no uso das atribuições legais, e considerando o disposto na Resolução nº 282, de 26 de junho de 2008, do Conselho Nacional de Trânsito - CONTRAN, e na Portaria nº 131, de 23 de dezembro de 2008, do Departamento Nacional de Trânsito - DENATRAN, bem como o que consta do Processo Administrativo nº 80000.025129/2009-14, resolve:

Art. 1º Renovar o Credenciamento por 04 (quatro) anos, a partir da data de publicação dessa Portaria, nos termos do §3º do art. 2º da Portaria nº 131, de 23 de dezembro de 2008, do DENATRAN, a pessoa jurídica DIMENSÃO VISTORIA VEICULAR LTDA - EPP, CNPJ - 10.739.139/0001-05, situada no Município de São Paulo - SP, na Rua Desembargador Euclides da Silveira, 345 - Casa Verde, CEP 02.511-010, para atuar como Empresa Credenciada em Verificação de Veículos - ECV no Município de São Paulo no Estado de São Paulo.

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

ANTONIO CLAUDIO PORTELLA SERRA E SILVA

#### PORTARIA Nº 96, DE 5 DE ABRIL DE 2013

O DIRETOR DO DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO - DENATRAN, no uso da competência que lhe foi atribuída pelas Resoluções nº 232, de 30 de março de 2007, e nº 282, de 26 de junho de 2008, do Conselho Nacional de Trânsito - CONTRAN e Portarias nº 29 de 30 de maio de 2007 e Portaria nº 1334, de 29 de dezembro de 2010, do DENATRAN, e tendo em vista o que consta no processo nº 80000.030239/2009-90, resolve:

Art. 1º Homologar a empresa OXXY NET CONSULTORIA E DESENVOLVIMENTO DE SOFTWARES, com sede na Rua Sete de Abril, 404, 6º andar, Conj 61, República, São Paulo - SP, CEP 01044-000, para operar como UGC - Unidade de Gestão de CSV, usuária de sistemas integrados ao Sistema Nacional de Controle e Emissão de Certificação de Segurança Veicular e Vistorias - SISCVS para prestação de serviços às Instituições Técnicas Licenciadas - ITL ou ETP e às Empresas Credenciadas para Vistorias - ECV.

Art. 2º A renovação do certificado da empresa emitido pela Certificadora OMNIS através das Portarias nº 38/2007 e 1218/2010, processo nº 80000.013203/2013-23, terá validade de dois anos a contar da data de publicação desta.

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

ANTONIO CLAUDIO PORTELLA SERRA E SILVA

## Ministério das Comunicações

### AGÊNCIA NACIONAL DE TELECOMUNICAÇÕES

#### ATO Nº 7.342, DE 6 DE DEZEMBRO DE 2012

Processo nº 535120023902011 - Aplica à entidade YARA BRASIL FERTILIZANTES S/A, CNPJ nº 9265604001154, FISTEL nº 50401369852, a sanção de advertência, tendo em vista o pagamento intempestivo da Autorização para exploração do Serviço Limitado Privado Estações Itinerantes.

JARBAS JOSÉ VALENTE  
Presidente  
Substituto

### SUPERINTENDÊNCIA DE SERVIÇOS DE COMUNICAÇÃO DE MASSA

#### ATO Nº 2.163, DE 2 DE ABRIL DE 2013

A SUPERINTENDENTE EXECUTIVA DA AGÊNCIA NACIONAL DE TELECOMUNICAÇÕES - ANATEL, no uso de suas competências, consoante o disposto no inciso VIII do art. 189 do Regimento Interno da Agência Nacional de Telecomunicações, aprovado pela Resolução nº 270, de 19 de julho de 2001, alterado pela Resolução nº 488, de 05 de dezembro de 2007;

CONSIDERANDO o disposto no art. 211 da Lei nº 9.472, de 16 de julho de 1997 - Lei Geral de Telecomunicações;

CONSIDERANDO o ACORDO DE COOPERAÇÃO TÉCNICA Nº 02/2012, de 16 de junho de 2012, publicado no Diário Oficial da União no dia 29 subsequente;

CONSIDERANDO o resultado da Consulta Pública nº 10, de 22 do fevereiro de 2013, publicada no Diário Oficial da União no dia 26 subsequente, resolve:

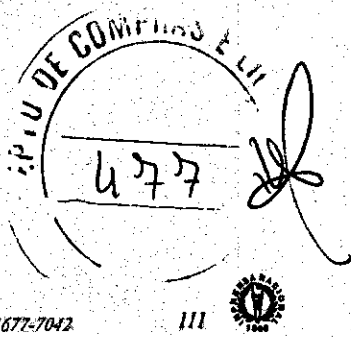
Art. 1º Proceder, nos Planos Básicos de Distribuição de Canais de Televisão em VHF e UHF - PBTV, da Distribuição de Canais de Retransmissão de Televisão em VHF e UHF - PBRTV e de Distribuição de Canais de Televisão Digital - PBTV, as alterações indicadas nos Anexos I, II e III deste Ato.

Art. 2º Fixar o prazo máximo de 60 (sessenta) dias, contado da data da publicação deste Ato, para que as entidades cujas características técnicas estão sendo alteradas apresentem à Anatel formulário padronizado contendo suas novas características técnicas de operação.

Art. 3º Determinar os prazos de 4 (quatro) meses para alteração de frequência e de 12 (doze) meses para adaptação às demais características técnicas, contados a partir da data de publicação do respectivo Ato autorizativo das novas características de operação das emissoras, para que as mesmas realizem seu enquadramento.

Art. 4º Este Ato entra em vigor na data de sua publicação.

MARILDA MOREIRA



ANEXO

EMPRESA: ALIANÇA COMERCIAL, IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA  
 ENDEREÇO: DR. BATISTA PEREIRA 158 TERREO ANDAR 1  
 BAIRRO: MACUCO CEP: 11015100 - SANTOS/SP  
 CNPJ: 05.138.146/0001-11  
 PROCESSO: 25351.298411/2012-67 AUTORIZ/MS: 2.06552.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 IMPORTAR: COSMÉTICOS  
 EMPRESA: UNIVERSAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA LTDA ME  
 ENDEREÇO: R PEDRO THEISEN JUNIOR 649  
 BAIRRO: ARIRIU CEP: 88135420 - PALHOÇA/SC  
 CNPJ: 13.511.960/0001-68  
 PROCESSO: 25351.401096/2012-22 AUTORIZ/MS: 2.06474.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS  
 IMPORTAR: COSMÉTICOS  
 EMPRESA: TECHLINE COMERCIAL IMPORTADORA EXPORTADORA E SERVIÇOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA DIOGO MOREIRA, 132 - 3 ANDAR CJTO, 301  
 BAIRRO: PINHEIROS CEP: 05423010 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 64.132.434/0001-28  
 PROCESSO: 25351.417841/2012-22 AUTORIZ/MS: 2.06562.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 IMPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 TRANSPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: Luan papin meados industria de cosmeticos ltda me  
 ENDEREÇO: av. nossa senhora de fatima 15-13  
 BAIRRO: jardim america CEP: 17017337 - BAURUL/SP  
 CNPJ: 10.570.978/0001-42  
 PROCESSO: 25351.271502/2012-31 AUTORIZ/MS: 2.06563.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: KAMIMED IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP  
 ENDEREÇO: ALAMEDA TUCA, 190  
 BAIRRO: JARDIM IPE CEP: 06716190 - COTIA/SP  
 CNPJ: 15.716.512/0001-26  
 PROCESSO: 25351.464897/2012-34 AUTORIZ/MS: 2.06559.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA, Nº 2320  
 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC  
 CNPJ: 00.802.002/0001-02  
 PROCESSO: 25351.479831/2012-55 AUTORIZ/MS: 2.06556.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS  
 EMPRESA: ACE PLASTIC INDUSTRIA, COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA EPP  
 ENDEREÇO: RUA SUIÇA, Nº 103  
 BAIRRO: DO SILVESTRE CEP: 13901008 - AMPARO/SP  
 CNPJ: 67.172.892/0001-26  
 PROCESSO: 25351.017367/2012-57 AUTORIZ/MS: 2.06561.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 FABRICAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 FRACIONAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 REEMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: Go Pack Indústria e Comércio de Cosméticos Ltda - EPP  
 ENDEREÇO: Rua José Rezende Meinelles, 3925  
 BAIRRO: Santa Cândida CEP: 13280000 - VINHEDO/SP  
 CNPJ: 14.473.097/0001-64  
 PROCESSO: 25351.443971/2012-63 AUTORIZ/MS: 2.06558.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: KRISTAL COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E COSMÉTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA BARTOLOMEU LOURENCO DE GUSMAO, 4961

BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 81730040 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 10.750.530/0001-00  
 PROCESSO: 25351.789279/2011-68 AUTORIZ/MS: 2.06560.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: GARROCINIS INDUSTRIA QUIMICA LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA HOMERO PACHECO ALVES, 1362  
 BAIRRO: JARDIM CONSOLAÇÃO CEP: 14400010 - FRANCA/SP  
 CNPJ: 10.368.275/0001-36  
 PROCESSO: 25351.486696/2012-71 AUTORIZ/MS: 2.06554.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: CENTER ROYAL QUIMICA INDUSTRIAL LTDA  
 ENDEREÇO: RUA MARCOS TOQUETÃO, 248, 258 E 278  
 BAIRRO: JARDIM JUSSARA CEP: 16021345 - ARAÇATUBA/SP  
 CNPJ: 55.625.750/0001-40  
 PROCESSO: 25351.479081/2012-78 AUTORIZ/MS: 2.06557.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: EL SAHJE & FÖRNER LTDA  
 ENDEREÇO: Rua arestos baldissorotto, 1011, sala 03  
 BAIRRO: santa catarina CEP: 95032260 - CAXIAS DO SUL/RS  
 CNPJ: 03.779.734/0001-09  
 PROCESSO: 25351.486395/2012-79 AUTORIZ/MS: 2.06553.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: Eruvs fragrancias ltda  
 ENDEREÇO: Avenida antonio raminelli, 1037 - sala 1, primeiro andar  
 BAIRRO: PO RESID ANA ROSA II CEP: 86183000 - CAMBÉ/PR  
 CNPJ: 13.251.979/0001-42  
 PROCESSO: 25351.021699/2012-81 AUTORIZ/MS: 2.06553.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: Rodomilli Transportes Rodoviários Ltda  
 ENDEREÇO: R Benito Meana, 100, Salas 14D5 e 14D6  
 BAIRRO: Jardim Julieta CEP: 02161170 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 67.529.677/0001-92  
 PROCESSO: 25351.400096/2012-90 AUTORIZ/MS: 2.06473.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 378, DE 31 DE JANEIRO DE 2013

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 31 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Serviços Domissanitários, constantes no anexo desta Resolução.

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

FLÁVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: frielo industria e comercio de produtos de limpeza ltda me  
 ENDEREÇO: av armando sales de oliveira , 1111 - galpao 1  
 BAIRRO: vila moraes pinto CEP: 19802082 - ASSIS/SP  
 CNPJ: 13.647.062/0001-31  
 PROCESSO: 25351.441478/2012-16  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Apresentação do relatório de inspeção, sem parecer conclusivo acerca da atividade da Fabricar Saneantes. Conforme Art 2º - § 2º, inciso II, da Resolução-RDC 204/2005.  
 EMPRESA: Aberim Comercial Ltda Me  
 ENDEREÇO: Rua Seis Imãos n.º 137  
 BAIRRO: Morada da Colina CEP: 99010350 - PASSO FUNDOS/RS  
 CNPJ: 05.978.428/0001-27  
 PROCESSO: 25351.391921/2012-47  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. A empresa não encaminhou a documentação necessária: Relatório de Inspeção com parecer técnico conclusivo e favorável ao exercício da atividade pleiteada.  
 EMPRESA: AROMATA LTDA  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 452 KM 47 A ESQUERDA S/N  
 BAIRRO: ZONA RURAL CEP: 38420000 - MONTE ALEGRE DE MINAS/MG  
 CNPJ: 00.607.518/0001-98  
 PROCESSO: 25351.430865/2011-93  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não cumprimento da Notificação de Exigência nº. 283159/12, contrariando o Art. 7º da RDC 204/2005.

RESOLUÇÃO - RE Nº 379, DE 31 DE JANEIRO DE 2013

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Alteração na Autorização de Funcionamento de Empresas de Cosméticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

FLÁVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: NATURAL LINE COSMÉTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: Av. Mutinga, 4445  
 BAIRRO: Pinubú CEP: 05110000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 54.479.563/0001-33  
 PROCESSO: 25001.013643/85  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. A empresa não cumpriu plenamente com a exigência formulada sob o número de notificação 342276/11. Não consta no relatório de inspeção as atividades de importar, exportar e distribuir. Adicionalmente, falta a última página do relatório encaminhado.

RESOLUÇÃO - RE Nº 380, DE 31 DE JANEIRO DE 2013

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

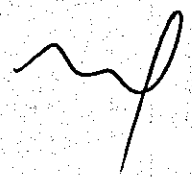
Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

FLÁVIA NEVES ROCHA ALVES

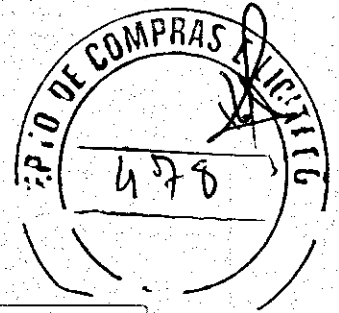
ANEXO

EMPRESA: MEDIONCOL PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA FIGUEIREDO MAGALHAES Nº 741, LOJA L  
 BAIRRO: COPACABANA CEP: 22031011 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 CNPJ: 05.787.905/0001-77  
 PROCESSO: 25351.678535/2012-02 AUTORIZ/MS: 1.23287.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO



27/03/2019

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado

| Resultado da Consulta de Funcionamento de Empresas |      |                    |  |                              |             |       |
|--|------|--------------------|--|------------------------------|-------------|-------|
| Ordem  | CNPJ | Empresa            | Número   | Tipo                         | Situação    |       |
| <input checked="" type="checkbox"/>                | 1    | 00.802.002/0001-02 | ALTERMED<br>MATERIAL<br>MÉDICO<br>HOSPITALAR<br>LTDA | 2.06.556-7                   | Autorização | Ativa |
| <input checked="" type="checkbox"/>                | 2    | 00.802.002/0001-02 | ALTERMED<br>MATERIAL<br>MÉDICO<br>HOSPITALAR<br>LTDA | 3.05.237-7                   | Autorização | Ativa |
| <input checked="" type="checkbox"/>                | 3    | 00.802.002/0001-02 | ALTERMED<br>MATERIAL<br>MÉDICO<br>HOSPITALAR<br>LTDA | 1.11.240-1                   | Autorização | Ativa |
| <input type="checkbox"/>                           | 4    | 00.802.002/0001-02 | ALTERMED<br>MATERIAL<br>MÉDICO<br>HOSPITALAR<br>LTDA | 1.11.243-2                   | Autorização | Ativa |
| <input checked="" type="checkbox"/>                | 5    | 00.802.002/0001-02 | ALTERMED<br>MATERIAL<br>MÉDICO<br>HOSPITALAR<br>LTDA | 8.04.483-1<br>(KUXWW0WW6H85) | Autorização | Ativa |



**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda

Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas - CEP: 89.163-554

RIO DO SUL - SC



# REGISTROS

FONE: +55 (47) 3520-9000

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas

RIO DO SUL | SC | BRASIL | CEP: 89.163-554

CNPJ: 00.802.002/0001-02 | IE: 25.314.899-5

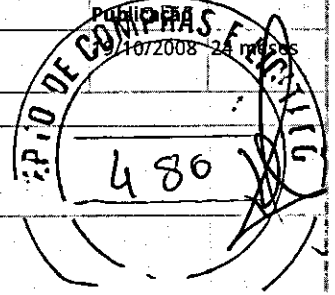
[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)

/Altermed

## Detalhe do Produto: brometo de ipratrópio

|  |                             |                              |                    |                                  |            |
|--|-----------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | <b>CNPJ</b>                  | 19.570.720/0001-10 | <b>Autorização</b>               | 1.01.343-0 |
| <b>Processo</b>                              | 25351.173512/2008-09        | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 19/10/2008 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | brometo de ipratrópio       | <b>Registro</b>              | 113430162          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 10/2023    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | BROMETO DE IPRATRÓPIO       |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | BRONCODILADORES             |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica    | Data de Validade      |
|--|--|---------------|-----------------------|-----------------------|
| 2  | 0,25 MG/ML SOL INAL CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>  | 1134301620020 | SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO | 07/10/2008 - 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | BROMETO DE IPRATRÓPIO  |               |                       |                       |
| <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 CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul> |               |                       |                       |
| <b>Local de fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL</li> </ul>                              |               |                       |                       |
| <b>Via de Administração</b>                    | INALATÓRIA   |               |                       |                       |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |               |                       |                       |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                       |                       |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |               |                       |                       |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                       |                       |



Voltar

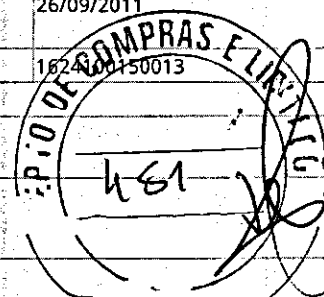
*[Handwritten signature]*



## Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

|                        |                               |             |            |
|------------------------|-------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa        | MARIOL INDUSTRIAL LTDA        |             |            |
| CNPJ                   | 04.656.253/0001-79            | Autorização | 1.06.241-0 |
| Nome Comercial         | BROMOPRIDA                    |             |            |
| Classe Terapêutica     | ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES |             |            |
| Registro               | 162410015                     |             |            |
| Processo               | 25351.724592/2009-40          |             |            |
| Vencimento do Registro | 09/2021                       |             |            |

| Apresentação                            | Forma Farmacêutica   | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|--|-----------|--------------------|
| 4MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 20 ML    | SOLUÇÃO ORAL   | 1         | 26/09/2011         |
| Validade                                | 24 meses   | Registro  | 1624100150013      |
| Princípio Ativo                         | BROMOPRIDA   |           |                    |
| Complemento Diferencial da Apresentação | MARIOL   |           |                    |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>  |           |                    |
| Local de Fabricação                     | <p><b>Fabricantes Nacionais</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL</li> </ul> <p><b>Fabricantes Internacionais</b></p> <p>[sem dados cadastrados]</p> |           |                    |
| Via de Administração                    | ORAL   |           |                    |
| IFA único                               | Sim  |           |                    |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |           |                    |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica  |           |                    |
| Restrição de uso                        | [sem dados cadastrados]  |           |                    |
| Destinação                              | Comercial  |           |                    |
| Restrito a hospitais                    | Não Informado  |           |                    |
| Tarja                                   | [sem dados cadastrados]  |           |                    |
| Medicamento referência                  | Não  |           |                    |
| Apresentação fracionada                 | Não  |           |                    |



## Detalhe do Produto: FLUXON

|                                       |   |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A | CNPJ                  | 05.161.069/0001-10 | Autorização               | 1.05.584-9 |
| Processo                              | 25351.555621/2011-50                            | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 16/01/2012 |
| Nome do Produto                       | FLUXON  | Registro              | 155840187          | Vencimento do registro    | 06/2021    |
| Princípio Ativo                       | CINARIZINA                                      |                       |                    | Medicamento de referência | -          |
| Classe Terapêutica                    | VASODILATADORES                                 |                       |                    | ATC                       |            |

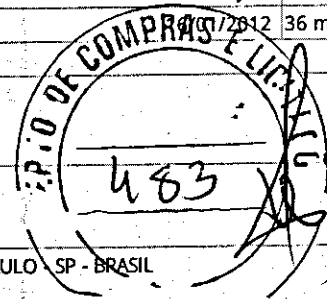
| Nº                                      | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1                                       | 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA  | 1558401870013 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012         | 36 meses |
| Princípio Ativo                         | CINARIZINA   |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação |  |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Local de Fabricação                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - 29.785.870/0001-03 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Administração                           | ORAL 1   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não  |               |                    |                    |          |



## Detalhe do Produto: FLUXON

|                                       |   |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A | CNPJ                  | 05.161.069/0001-10 | Autorização               | 1.05.584-9 |
| Processo                              | 25351.555621/2011-50                            | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 16/01/2012 |
| Nome do Produto                       | FLUXON  | Registro              | 155840187          | Vencimento do registro    | 06/2021    |
| Princípio Ativo                       | CINARIZINA                                      |                       |                    | Medicamento de referência |            |
| Classe Terapêutica                    | VASODILADORES                                   |                       |                    | ATC                       |            |

| Nº                                      | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 2                                       | 75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>  | 1558401870021 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012         | 36 meses |
| Princípio Ativo                         | CINARIZINA   |               |                    |                    |          |
| 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>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - 29.785.870/0001-03 - SÃO PAULO SP - BRASIL</li> </ul>   |               |                    |                    |          |
| Administração                           | ORAL 1   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não  |               |                    |                    |          |

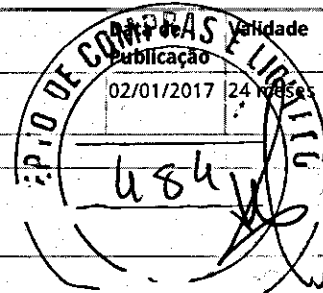



<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351555621201150/?numeroRegistro=1558401870021>

## Detalhe do Produto: clonazepam -

|  |                                   |                              |                    |                                  |            |
|--|-----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A | <b>CNPJ</b>                  | 03.485.572/0001-04 | <b>Autorização</b>               | 1.05.423-2 |
| <b>Processo</b>                              | 25351.417891/2016-56              | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 02/01/2017 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | clonazepam                        | <b>Registro</b>              | 154230255          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 01/2022    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CLONAZEPAM                        |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> |            |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANTICONVULSIVANTES                |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Validade Publicação |
|--|--|---------------|--------------------|---------------------|
| 6  | 2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>   | 1542302550065 | SOLUÇÃO ORAL       | 02/01/2017 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 - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul> |               |                    |                     |
| <b>Lugar de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</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 Sujeita a Notificação de Receita "B"   |               |                    |                     |
| <b>Destinação</b>                              | Hospitalar   |               |                    |                     |
| <b>Apresentação fraçonada</b>                  | Não  |               |                    |                     |



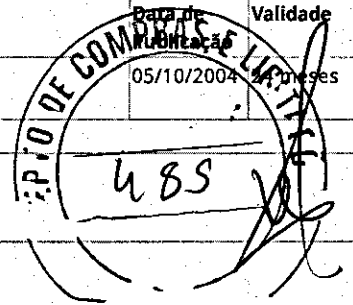
Voltar

*[Handwritten signature]*

## Detalhe do Produto: CLORETO DE SÓDIO

|                                       |  |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | Samtec Biotecnologia Limitada                        | CNPJ                  | 04.459.117/0001-99 | Autorização               | 1.05.592-6 |
| Processo                              | 25351.045763/2003-81                                 | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 05/10/2004 |
| Nome do Produto                       | CLORETO DE SÓDIO                                     | Registro              | 155920004          | Vencimento do registro    | 10/2019    |
| Princípio Ativo                       | CLORETO DE SÓDIO                                     |                       |                    | Medicamento de referência | -          |
| Classe Terapêutica                    | REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL |                       |                    | ATC                       |            |

| Nº                                      | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 24                                      | 20% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML<br>(EMB HOSP) <b>ATIVA</b>  | 1559200040240 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 05/10/2004         | 48 meses |
| Princípio Ativo                         | CLORETO DE SÓDIO  |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação |   |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Local de Fabricação                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>Samtec Biotecnologia Limitada - 04.459.117/0001-99 - RIBEIRÃO PRETO - SP - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Via de Administração                    | INTRAVENOSA   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | PROTEGER DA LUZ E UMIDADE<br>PROTEGER DO CALOR  |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica   |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial   |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não   |               |                    |                    |          |



Voltar

## Detalhe do Produto: CLONIDIN

|  |   |                              |                    |                                  |            |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | <b>CNPJ</b>                  | 44.734.671/0001-51 | <b>Autorização</b>               | 1.00.298-1 |
| <b>Processo</b>                              | 25000.035406/9631                               | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 13/01/1997 |
| <b>Nome do Produto</b>                       | CLONIDIN  | <b>Registro</b>              | 102980193          | <b>Vencimento do registro</b>    | 01/2022    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CLORIDRATO DE CLONIDINA                         |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANALGESICOS NAO NARCOTICOS                      |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |

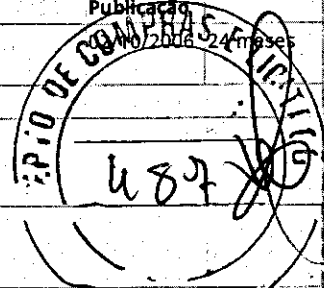
| Nº  | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 6   | 150 MCG/ML SOL INJ CX 30 EST X AMP VD AMB X 1 ML (EMB. HOSP.) <b>ATIVA</b>  | 1029801930069 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 13/01/1997         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>  | CLORIDRATO DE CLONIDINA   |               |                    |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>  |   |               |                    |                    |          |
| <b>Embalagem</b>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - ESTOJO DE PLASTICO</li> </ul>   |               |                    |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL</li> <li>• CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - 44.734.671/0008-28 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>   | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA<br>EPIDURAL<br>INTRAMUSCULAR<br>INTRATECAL   |               |                    |                    |          |
| <b>Conservação</b>  | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>NAO CONGELAR<br>PROTEGER DA LUZ  |               |                    |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>  | Venda sob Prescrição Médica   |               |                    |                    |          |
| <b>Destinação</b>   |   |               |                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>  | Não   |               |                    |                    |          |
| <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; display: inline-block;">Voltar</div> |   |               |                    |                    |          |

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000354069631/?numeroRegistro=1029801930069>

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PETIDINA (PORT. 344/98 - LISTA A1)

|  |  |                              |                    |                                  |            |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <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>                              | 25351.194464/2006-12                             | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 02/10/2006 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | CLORIDRATO DE PETIDINA (PORT. 344/98 - LISTA A1) | <b>Registro</b>              | 104971339          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 10/2021    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CLORIDRATO DE PETIDINA                           |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANALGESICOS NARCOTICOS                           |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1  | 50 MG/ ML SOL INJ CT 25 AMP VD TRANS X 2 ML<br>ATIVA   | 1049713390016 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 02/10/2006         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | CLORIDRATO DE PETIDINA   |               |                    |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> |  |               |                    |                    |          |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>  |               |                    |                    |          |
| <b>de Fabricação</b>                           | <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0001-18 - EMBU-GUAÇU - SP - BRASIL</li> <li>• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO  |               |                    |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |               |                    |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"   |               |                    |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                    |                    |          |



Voltar

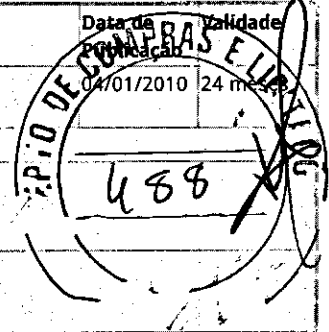
<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351194464200612/?numeroRegistro=1049713390016>

*mp*

## Detalhe do Produto: cloridrato de clorpromazina

|  |   |                              |                    |                                  |            |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA | <b>CNPJ</b>                  | 17.174.657/0001-78 | <b>Autorização</b>               | 1.00.387-7 |
| <b>Processo</b>                              | 25351.139690/2008-01                                | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 04/01/2010 |
| <b>Nome do Produto</b>                       | cloridrato de clorpromazina                         | <b>Registro</b>              | 103870064          | <b>Vencimento do registro</b>    | 01/2020    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA                         |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | NEUROLEPTICOS                                       |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |

| Nº   | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3  | 5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML<br>(EMB HOSP) <b>ATIVA</b>  | 1038700640031 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 04/01/2010         | 24 meses |
| <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 - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>                         |               |                    |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - 17.174.657/0001-78 - RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR   |               |                    |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ  |               |                    |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"  |               |                    |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |               |                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |               |                    |                    |          |



Voltar

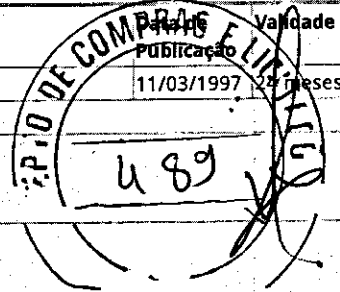
*mf*



## Detalhe do Produto: CODEIN

|  |   |                              |                    |                                  |            |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | <b>CNPJ</b>                  | 44.734.671/0001-51 | <b>Autorização</b>               | 1.00.298-1 |
| <b>Processo</b>                              | 25000.031256/9679                               | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 11/03/1997 |
| <b>Nome do Produto</b>                       | CODEIN  | <b>Registro</b>              | 102980199          | <b>Vencimento do registro</b>    | 03/2022    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | FOSFATO DE CODEÍNA                              |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANALGESICOS NARCOTICOS                          |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Validade            |
|--|--|---------------|--------------------|---------------------|
| 2  | 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>  | 1029801990029 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11/03/1997 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | FOSFATO DE CODEÍNA   |               |                    |                     |
| <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>                     | • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL   |               |                    |                     |
| <b>Administração</b>                           | ORAL   |               |                    |                     |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |               |                    |                     |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob prescrição médica com retenção de receita  |               |                    |                     |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |               |                    |                     |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                    |                     |



Voltar

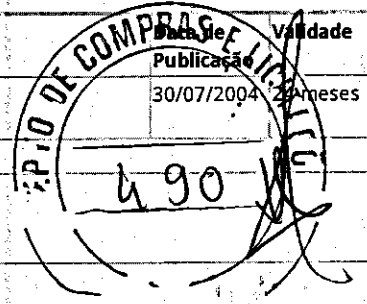
<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000312569679/?numeroRegistro=1029801990029>

*mp*

## Detalhe do Produto: FENOBARBITAL (PORTARIA 344/98 LISTA B1)

|                                       |   |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ                  | 60.665.981/0001-18 | Autorização               | 1.00.497-7 |
| Processo                              | 25351.016377/2004-63                    | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 30/07/2004 |
| Nome do Produto                       | FENOBARBITAL (PORTARIA 344/98 LISTA B1) | Registro              | 104970285          | Vencimento do registro    | 07/2019    |
| Princípio Ativo                       | FENOBARBITAL                            |                       |                    | Medicamento de referência |            |
| Classe Terapêutica                    | ANTICONVULSIVANTES                      |                       |                    | ATC                       |            |

| Nº                                      | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3                                       | 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>   | 1049702850037 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/07/2004         | 24 Meses |
| Princípio Ativo                         | FENOBARBITAL   |               |                    |                    |          |
| 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> |               |                    |                    |          |
| de Fabricação                           | <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL</li> </ul>         |               |                    |                    |          |
| Via de Administração                    | ORAL   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA UMIDADE   |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"   |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não  |               |                    |                    |          |



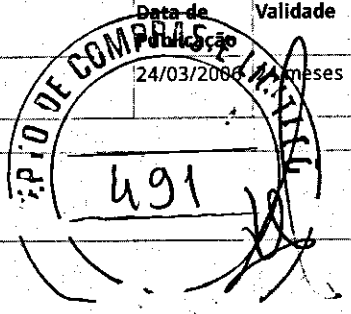
Voltar

*Handwritten signature*

## Detalhe do Produto: FENOBARBITAL (PORT. 344/98 LISTA B1)

|                                       |   |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A | CNPJ                  | 60.665.981/0001-18 | Autorização               | 1.00.497-7 |
| Processo                              | 25351.006042/2006-07                    | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 24/03/2006 |
| Nome do Produto                       | FENOBARBITAL (PORT. 344/98 LISTA B1)    | Registro              | 104971330          | Vencimento do registro    | 03/2021    |
| Princípio Ativo                       | FENOBARBITAL                            |                       |                    | Medicamento de referência |            |
| Classe Terapêutica                    | ANTICONVULSIVANTES                      |                       |                    | ATC                       |            |

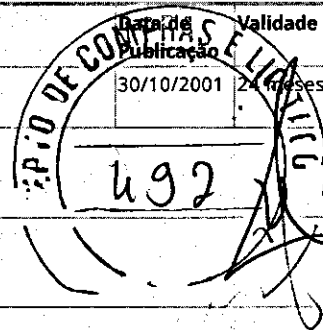
| Nº                                      | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1                                       | 40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML<br>ATIVA  | 1049713300017 | SOLUÇÃO ORAL       | 24/03/2006         | 12 meses |
| Princípio Ativo                         | FENOBARBITAL   |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação | -  |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| de Fabricação                           | <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S.A. - 60.665.981/0006-22 - BRASÍLIA - DF - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Via de Administração                    | ORAL   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"   |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não  |               |                    |                    |          |



## Detalhe do Produto: FIBRINASE COM CLORANFENICOL

|  |   |                              |                    |                                  |            |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.   | <b>CNPJ</b>                  | 44.734.671/0001-51 | <b>Autorização</b>               | 1.00.298-1 |
| <b>Processo</b>                              | 25991.009167/80                                   | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 30/10/2001 |
| <b>Nome do Produto</b>                       | FIBRINASE COM CLORANFENICOL                       | <b>Registro</b>              | 102980017          | <b>Vencimento do registro</b>    | 07/2021    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CLORANFENICOL, DESOXIRRIBONUCLEASE, FIBRINOLISINA |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | CICATRIZANTES                                     |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |

| Nº   | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 10   | 666 U/G + 1U/G + 10M/G POM DERM CX 10 BG AL X 10 G (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>  | 1029800170109 | POMADA DERMATOLOGICA | 30/10/2001         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | DESOXIRRIBONUCLEASE<br>FIBRINOLISINA<br>CLORANFENICOL   |               |                      |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> |   |               |                      |                    |          |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>       |               |                      |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL</li> </ul> |               |                      |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | TOPICO  |               |                      |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)   |               |                      |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"  |               |                      |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |               |                      |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |               |                      |                    |          |



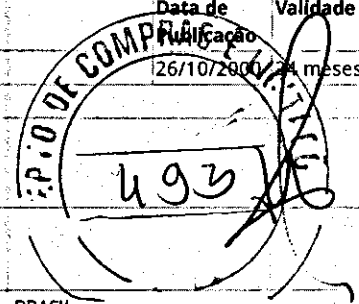
Voltar

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2599100916780/?numeroRegistro=1029800170109>

## Detalhe do Produto: HALO

|                                       |   |                           |                    |                        |            |
|---------------------------------------|---|---------------------------|--------------------|------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ                      | 44.734.671/0001-51 | Autorização            | 1.00.298-1 |
| Processo                              | 25992.007918/75                                 | Categoria Regulatória     |                    | Data do registro       | 26/10/2000 |
| Nome do Produto                       | HALO  | Registro                  | 102980020          | Vencimento do registro | 02/2021    |
| Princípio Ativo                       | HALOPERIDOL                                     | Medicamento de referência |                    |                        |            |
| Classe Terapêutica                    | NEUROLEPTICOS                                   | ATC                       |                    |                        |            |

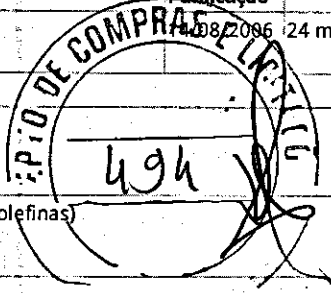
| Nº                                      | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Anulação | Validade |
|---|---|---------------|--------------------|------------------|----------|
| 25                                      | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>   | 1029800200253 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/10/2000       | 4 meses  |
| Princípio Ativo                         | HALOPERIDOL   |               |                    |                  |          |
| 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>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - 44.734.671/0001-51 - ITAPIRA - SP - BRASIL</li> <li>ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                  |          |
| Via de Administração                    | ORAL  |               |                    |                  |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)   |               |                    |                  |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda Sob Receita de Controle Especial  |               |                    |                  |          |
| Destinação                              | Comercial   |               |                    |                  |          |
| Apresentação fracionada                 | Não   |               |                    |                  |          |




<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2599200791875/?numeroRegistro=1029800200253>

## Detalhe do Produto: MANITOL 20%

|                                       |                            |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FRESENIUS KABI BRASIL LTDA | CNPJ                  | 49.324.221/0001-04 | Autorização               | 1.00.041-0 |
| Processo                              | 25351.236025/2006-94       | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 14/08/2006 |
| Nome do Produto                       | MANITOL 20%                | Registro              | 100410122          | Vencimento do registro    | 11/2021    |
| Princípio Ativo                       | MANITOL                    |                       |                    | Medicamento de referência | -          |
| Classe Terapêutica                    | DIURETICOS SIMPLES         |                       |                    | ATC                       |            |

| Nº                                      | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade  |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|---|
| 5                                       | 200 MG/ML SOL INFUS IV CX 50 BOLS PLAS TRANS<br>SIST FECH X 250 ML <b>ATIVA</b>   | 1004101220055 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 14/08/2006         | 24 meses  |
| Princípio Ativo                         | MANITOL   |               |                    |                    |   |
| Complemento Diferencial da Apresentação |   |               |                    |                    |   |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE (filme flexível de material baseado em poliolefinas)</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul> |               |                    |                    |   |
| Local de Fabricação                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - 49.324.221/0008-80 - AQUIRAZ - CE - BRASIL</li> </ul>   |               |                    |                    |   |
| Via de Administração                    |   |               |                    |                    |   |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)   |               |                    |                    |   |
| Restrição de prescrição                 |   |               |                    |                    |   |
| Destinação                              |   |               |                    |                    |   |
| Apresentação fracionada                 | Não   |               |                    |                    |   |
|   |   |               |                    |                    |  |
|   |   |               |                    |                    | <input type="button" value="Voltar"/>   |

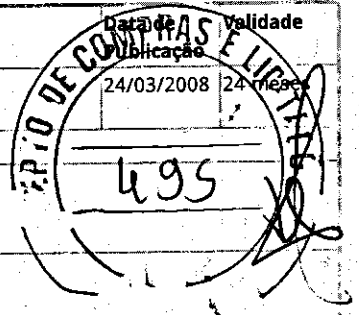
<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351236025200694/?numeroRegistro=1004101220055>

*Handwritten signature*

## Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

|                                       |                            |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ                  | 73.856.593/0001-66 | Autorização               | 1.02.568-5 |
| Processo                              | 25351.106762/2006-63       | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 24/03/2008 |
| Nome do Produto                       | cloridrato de metformina   | Registro              | 125680151          | Vencimento do registro    | 03/2023    |
| Princípio Ativo                       | CLORIDRATO DE METFORMINA   |                       |                    | Medicamento de referência |            |
| Classe Terapêutica                    | ANTIDIABETICOS             |                       |                    | ATC                       |            |

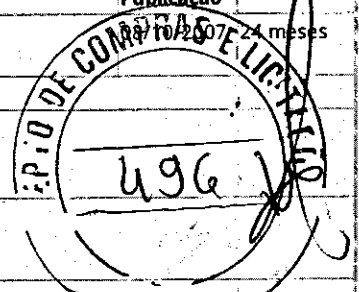
| Nº                                      | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade |
|---|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 6                                       | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400<br><b>ATIVA</b>   | 1256801510061 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/03/2008         | 24 meses |
| Princípio Ativo                         | CLORIDRATO DE METFORMINA   |               |                      |                    |          |
| 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>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>   |               |                      |                    |          |
| Via de Administração                    | ORAL   |               |                      |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |               |                      |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                      |                    |          |
| Destinação                              | Hospitalar   |               |                      |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não  |               |                      |                    |          |
| <input type="button" value="Voltar"/>   |  |               |                      |                    |          |



## Detalhe do Produto: cloridrato de metoclopramida

|                                       |   |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | MARIOL INDUSTRIAL LTDA                    | CNPJ                  | 04.656.253/0001-79 | Autorização               | 1.06.241-0 |
| Processo                              | 25351.072241/2007-86                      | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 08/10/2007 |
| Nome do Produto                       | cloridrato de metoclopramida              | Registro              | 162410004          | Vencimento do registro    | 10/2022    |
| Princípio Ativo                       | CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado |                       |                    | Medicamento de referência |            |
| Classe Terapêutica                    | ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES             |                       |                    | ATC                       |            |

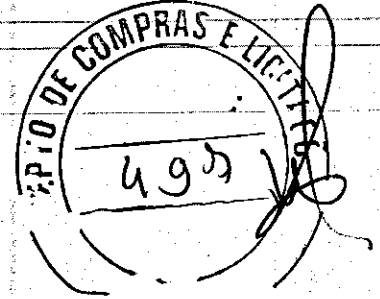
| Nº                                      | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3                                       | 4 MG/ML SOL OR CX 96 FRAS PLAS OPC GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA  | 1624100040031 | SOLUÇÃO ORAL       | 08/10/2007         | 24 meses |
| Princípio Ativo                         | CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado  |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação |  |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Local de Fabricação                     | • MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL   |               |                    |                    |          |
| Via de Administração                    | ORAL   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não  |               |                    |                    |          |





## Detalhe do Produto: EMPROL XR

|   |  |  |               |
|---|--|--|---------------|
| Nome da Empresa                                 | ACCORD FARMACÉUTICA LTDA   |  |               |
| CNPJ  | 64.171.697/0001-46   | Autorização                                  | 1.05.537-7    |
| Nome Comercial                                  | EMPROL XR  |  |               |
| Classe Terapêutica                              | BETABLOQUEADORES SIMPLES   |  |               |
| Registro  | 155370042  |  |               |
| Processo  | 25351.604279/2013-85   |  |               |
| Vencimento do Registro                          | 06/2020  |  |               |
| Apresentação                                    | ATIVA  | Forma Farmacêutica                           | Nº Apres.     |
| 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 |  | COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA | 8             |
| Validade  | 24 meses   | Registro                                     | 1553700420086 |
| Princípio Ativo                                 | SUCCINATO DE METOPROLOL  |  |               |
| Complemento Diferencial da Apresentação         | [sem dados cadastrados]  |  |               |
| Embalagem                                       | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>                               |  |               |
| Local de Fabricação                             | <p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul> |  |               |
| Via de Administração                            | ORAL   |  |               |
| IF Anúncio                                      | Sim  |  |               |
| Conservação                                     | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  |  |               |
| Restrição de prescrição                         | [sem dados cadastrados]  |  |               |
| Restrição de uso                                | [sem dados cadastrados]  |  |               |
| Destinação                                      | [sem dados cadastrados]  |  |               |
| Restrito a hospitais                            | Não Informado  |  |               |
| Tarja   | [sem dados cadastrados]  |  |               |
| Medicamento referência                          | Não  |  |               |
| Apresentação fracionada                         | Não  |  |               |

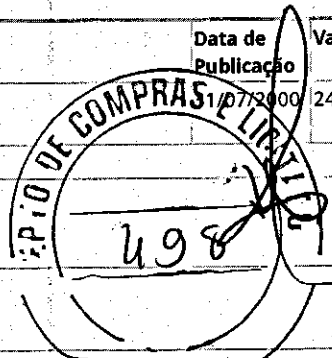


<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351604279201385/?numeroRegistro=1553700420086>

## Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

|                                       |  |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA         | CNPJ                  | 61.068.755/0001-12 | Autorização               | 1.00.714-6 |
| Processo                              | 25351.014221/0080                        | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 31/07/2000 |
| Nome Comercial                        | METRONIDAZOL                             | Registro              | 107140232          | Vencimento do Registro    | 07/2020    |
| Princípio Ativo                       | METRONIDAZOL                             |                       |                    | Medicamento de referência | -          |
| Classe Terapêutica                    | AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS |                       |                    | ATC                       |            |

| Nº                                      | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3                                       | 100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>   | 1071402320039 | GELEIA VAGINAL     | 31/07/2000         | 24 meses |
| Princípio Ativo                         | METRONIDAZOL  |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação |   |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>       |               |                    |                    |          |
| Local de Fabricação                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - 61.068.755/0001-12 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Via de Administração                    | VAGINAL   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                        |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica   |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial   |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não   |               |                    |                    |          |




<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510142210080/?numeroRegistro=1071402320039>

## Detalhe do Produto: NORMASTIG

|                                       |   |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ                  | 60.665.981/0001-18 | Autorização               | 1.00.497-7 |
| Processo                              | 25351.182380/2017-34                    | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 07/08/2017 |
| Nome do Produto                       | NORMASTIG                               | Registro              | 104971406          | Vencimento do registro    | 05/2023    |
| Princípio Ativo                       | METILSULFATO DE NEOSTIGMINA             |                       |                    | Medicamento de referência | -          |
| Classe Terapêutica                    | ANTIMIASTENICOS E DESCURARIZANTES       |                       |                    | ATC                       |            |

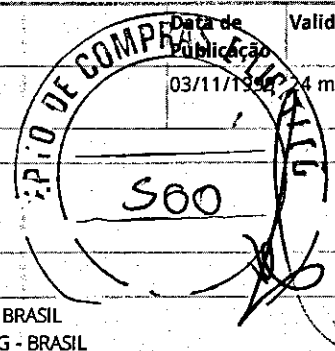
| Nº                                      | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 4                                       | 0,5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML<br><b>ATIVA</b>   | 1049714060044 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 07/08/2017         | 24 meses |
| Princípio Ativo                         | METILSULFATO DE NEOSTIGMINA   |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação | -   |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>   |               |                    |                    |          |
| Local de fabricação                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005-41 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Via de Administração                    | INTRAMUSCULAR   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ  |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | -   |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | -   |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não   |               |                    |                    |          |


 Voltar

## Detalhe do Produto: VAS CER

|                                       |   |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ                  | 60.665.981/0001-18 | Autorização               | 1.00.497-7 |
| Processo                              | 25000.021549/9963                       | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 03/11/1999 |
| Nome do Produto                       | VAS CER                                 | Registro              | 104971167          | Vencimento do registro    | 11/2019    |
| Princípio Ativo                       | PENTOXIFILINA                           |                       |                    | Medicamento de referência | -          |
| Classe Terapêutica                    | VASODILATADORES                         |                       |                    | ATC                       |            |

| Nº                          | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de publicação | Validade |
|-----------------------------|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 2                           | 20 MG/ ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML<br>ATIVA   | 1049711670022 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 03/11/1999         | 4 meses  |
| Princípio Ativo             | PENTOXIFILINA  |               |                    |                    |          |
| Complemento                 | -  |               |                    |                    |          |
| Diferencial da Apresentação | -  |               |                    |                    |          |
| Embalagem                   | -  |               |                    |                    |          |
| Local de Fabricação         | <ul style="list-style-type: none"> <li>• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005-41 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Via de Administração        | INTRA VENOSA   |               |                    |                    |          |
| Conservação                 | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição     | Venda sob Prescrição Médica  |               |                    |                    |          |
| Destinação                  | Comercial  |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada     | Não  |               |                    |                    |          |



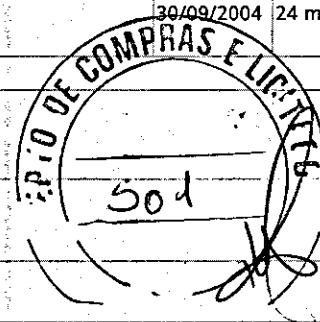
Voltar

*mf*

## Detalhe do Produto: PERMENATI

|                                       |  |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | NATIVITA IND. COM. LTDA.               | CNPJ                  | 65.271.900/0001-19 | Autorização               | 1.04.761-3 |
| Processo                              | 25351.199947/2002-80                   | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 30/09/2004 |
| Nome do Produto                       | PERMENATI                              | Registro              | 147610011          | Vencimento do registro    | 09/2019    |
| Princípio Ativo                       | PERMETRINA                             |                       |                    | Medicamento de referência | -          |
| Classe Terapêutica                    | ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS |                       |                    | ATC                       |            |

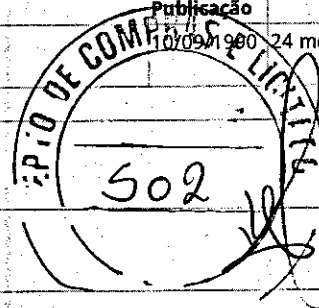
| Nº                                      | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 10                                      | 50 MG/ML LOC CREM CX 50 FR PLAS OPC 60 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>   | 1476100110100 | LOÇÃO              | 30/09/2004         | 24 meses |
| Princípio Ativo                         | PERMETRINA  |               |                    |                    |          |
| 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 aplicação                      | -   |               |                    |                    |          |
| Via de Administração                    | DÉRMICA ( Aplicação Tópica )  |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                            |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sem Prescrição Médica   |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial   |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não   |               |                    |                    |          |



## Detalhe do Produto: FERSIL

|                                       |  |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA                    | CNPJ                  | 19.570.720/0001-10 | Autorização               | 1.01.343-0 |
| Processo                              | 25001.000559/87                                | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 10/09/1990 |
| Nome do Produto                       | FERSIL   | Registro              | 113430039          | Vencimento do registro    | 09/2020    |
| Princípio Ativo                       | SULFATO FERROSO, SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO |                       |                    | Medicamento de referência |            |
| Classe Terapêutica                    | ANTIANEMICOS SIMPLES                           |                       |                    | ATC                       |            |

| Nº                                      | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 7                                       | 25 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>   | 1134300390072 | SOLUÇÃO ORAL       | 10/09/1990         | 24 meses |
| Princípio Ativo                         | SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO  |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação |  |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Local de fabricação                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - 19.570.720/0001-10 - SABARÁ - MG - BRASIL</li> </ul>                          |               |                    |                    |          |
| Via de Administração                    | ORAL   |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não  |               |                    |                    |          |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

|                        |   |                    |
|------------------------|---|--------------------|
| <b>Nome da Empresa</b> | NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA |                    |
| <b>CNPJ</b>            | 06.172.459/0001-59  | <b>Autorização</b> |
| <b>Produto</b>         | ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO  |                    |



## Modelo Produto Médico

Dauf: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Dermaex: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

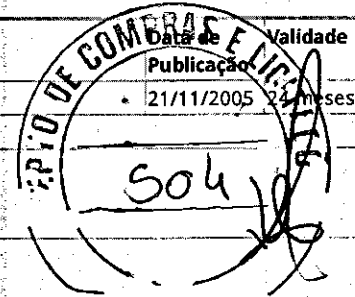
Powersani: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

|                               |  |
|-------------------------------|--|
| <b>Nome Técnico</b>           | Curativo   |
| <b>Registro</b>               | 80451960191  |
| <b>Processo</b>               | 25351.438298/2013-00   |
| <b>Origem do Produto</b>      | <ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA - BRASIL</li> </ul> |
| <b>Classificação de Risco</b> | III - ALTO RISCO   |
| <b>Vencimento do Registro</b> | 22/12/2024   |

## Detalhe do Produto: varfarina sódica

|                                       |   |                       |                    |                           |            |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A | CNPJ                  | 60.665.981/0001-18 | Autorização               | 1.00.497-7 |
| Processo                              | 25351.214058/2005-01                    | Categoria Regulatória |                    | Data do registro          | 21/11/2005 |
| Nome do Produto                       | varfarina sódica                        | Registro              | 104971323          | Vencimento do registro    | 11/2020    |
| Princípio Ativo                       | VARFARINA SÓDICA                        |                       |                    | Medicamento de referência |            |
| Classe Terapêutica                    | ANTICOAGULANTES                         |                       |                    | ATC                       |            |

| Nº                                      | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 7                                       | 5 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA   | 1049713230078 | COMPRIMIDO SIMPLES | 21/11/2005         | 24 meses |
| Princípio Ativo                         | VARFARINA SÓDICA  |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação |   |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| Local de Fabricação                     | UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL  |               |                    |                    |          |
| Administração                           | ORAL  |               |                    |                    |          |
| Conservação                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                            |               |                    |                    |          |
| Restrição de prescrição                 | Venda sob Prescrição Médica   |               |                    |                    |          |
| Destinação                              | Comercial   |               |                    |                    |          |
| Apresentação fracionada                 | Não   |               |                    |                    |          |



Voltar

*Handwritten signature*



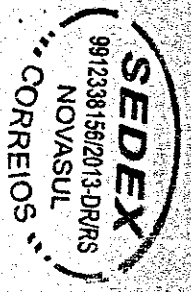
NOVASUL COM DE PROD HOSPITALARES LTDA

PATROCINADORES: MOIS PASINENSKI

# NOVASUL



**LETURA MUNICIPAL DE JAGUARIAIVA**  
Endereço: Praça Isabel Branco – 142 Cidade Alta,  
84.200-000 - Jaguariaíva - PR  
Freguesia: GIAN BRUNO DA CONCEIÇÃO DOS SANTOS  
CARTÃO E HABILITAÇÃO  
CARTÃO ELETRÔNICO Nº45/2019



**Correios**

PESO (kg) 159 / AR MP

Assinatura

Documento

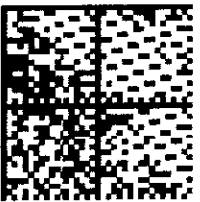
**SEDEX**

OA 06054829 8 BR

Recebedor: \_\_\_\_\_  
Assinatura: \_\_\_\_\_ Documento: \_\_\_\_\_

**DESTINATÁRIO**  
Prefeitura Municipal de Jaguariaíva  
Praça Isabel Branco 142  
Cidade Alta

84200-000 Jaguariaíva-PR



Remetente: NOVASUL COM DE PROD HOSP LTDA  
NOVASUL COM DE PROD HOSP LTDA  
Rua Gotardo Mazzanillo 330  
Centro



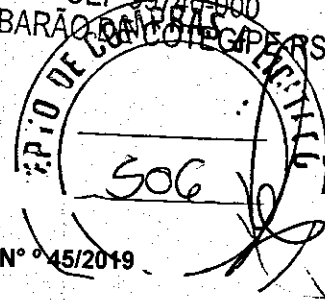
Novasul Com. de Prod. Hospitalares Ltda.

14595725/0001-84

NOVASUL COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Rua Gotardo Mazzarollo, 330 Centro  
CEP 99749-900

BARÃO DE COTEGIPE/RS



P.E N° 045/2019

BARAO DE COTEGIPE/RS, 17 ABRIL 2019

PREFEITURA MUNICIPAL DE JAGUARIAIVA  
JAGUARIAIVA/PR

PROPOSTA COMERCIAL

**1 - IDENTIFICAÇÃO DA PROPONENTE:**

NOME DA EMPRESA: **NOVASUL COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**

CNPJ: 14.595.725/0001-84 INSCRIÇÃO ESTADUAL: 170/0009092

REPRESENTANTE e CARGO: Jacilde Tonin - Administradora

CARTEIRA DE IDENTIDADE (RG): 3058840814 CPF: 931.959.580-15

ENDEREÇO: Rua GOTARDO MAZAROLLO,330 CENTRO BARAO DE COTEGIPE-RS

TELEFONE: (54) 3523-2005 EMAIL: novasul@novasulmedicamentos.com.br

Banco: SICREDI Agência: 0217 Conta Corrente: 00432-4

Banco: B.B Agência: 0132-5 Conta Corrente: 063619-3

| ITEM | QTDE  | UNID | DESCRIÇÃO   | MARCA      | VL.UNIT       | VL. TOTAL           |
|------|-------|------|---|------------|---------------|---------------------|
| 28   | 120   | cp   | Benzilato de anlodipino 5 mg - blister com 20 comprimidos. Cx.c/500 | Geolab     | R\$ 0,030     | R\$ 3,60            |
| 39   | 100   | amp  | Bupivacaina sem vaso cx.c/25  | Hypofarma  | R\$ 3,590     | R\$ 359,00          |
| 42   | 1.500 | cp   | Captopril 25mg cp cx.c/500  | Medquimica | R\$ 0,027     | R\$ 40,50           |
| 85   | 4.500 | amp  | Complexo b inj. (endovenoso) cx.c/100                               | Hypofarma  | R\$ 0,744     | R\$ 3.348,00        |
|      |       |      |   |            | <b>TOTAL:</b> | <b>R\$ 3.751,10</b> |

Total por extenso: Três mil setecentos e cinquanta e um reais e dez centavos

**3 - CONDIÇÕES GERAIS**

A proponente declara conhecer os termos do instrumento convocatório que rege a presente licitação.

**PRAZO DE ENTREGA: 05 (cinco) dias**

**VALIDADE DA PROPOSTA COMERCIAL**

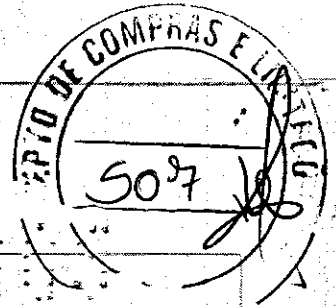
De no mínimo,60 (sessenta) dias contados a partir da data da sessão pública do Pregão.

Obs.: No preço cotado já estão incluídas eventuais vantagens e/ou abatimentos, impostos, taxas e encargos sociais, obrigações trabalhistas, previdenciárias, fiscais e comerciais, assim como despesas com transportes e deslocamentos e outras quaisquer que incidam sobre a contratação.

**DECLARAMOS QUE:**

Em virtude da legislação vigente, a RDC N° 135/2005, com as alterações da RDC N°260/2005, ambas revogadas pela RDC N°80/2006 E A portaria 344 de 12 de maio de 1998, e suas posteriores atualizações, somos impossibilitados de efetuar a subdivisão da embalagem de um produto( FRACIONAMENTO).

Novasul Com. de Prod. Hospit. Ltda  
Jacilde Tonin  
Sócia - Administradora  
CPF 931 959 580-15 / RG 3058840814



2ª Alteração Contratual  
**CONSOLIDAÇÃO - SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA**  
**NOVASUL COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME**  
CNPJ/MF - 14.595.725/0001-84 NIRE: 43207035721

**PERSON DILOMAR NIEC**, de nacionalidade brasileira, natural de Quilombo SC, casado pelo regime de comunhão parcial de bens, maior e capaz, nascido em 07/05/1976, empresário, com residência e domicílio em Barão de Cotegipe RS na Rua José Bonifácio, nº 890 - Bairro Centro, CEP: 99740-000, Carteira de identidade nº 3058840954, expedida pela SSP/RS e CPF nº 718.767.740-53, e

**JACILDE TONIN**, de nacionalidade brasileira, natural de Aratiba RS, solteira, maior e capaz, nascido em 05/11/1976, empresária, com residência e domicílio em Barão de Cotegipe RS na Rua José Bonifácio, nº 1359 - Barão de Cotegipe, CEP: 99740-000, carteira de identidade nº 3058840814, expedida pela SSP/RS e CPF nº 931.959.580-15.

Sócios componentes da sociedade empresaria limitada que gira sob a denominação social de **NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME**, nome fantasia **NOVASUL**, com sede em Barão de Cotegipe (RS), na Rua Gótarde Mazzarollo nº 330 - Bairro Centro, CEP: 99740-000, inscrita no CNPJ sob nº 14.595.725/0001-84, e na MM Junta Comercial do Estado do Rio Grande do Sul, sob nº 43207035721, em 03 de novembro de 2011, resolvem de comum e perfeito acordo alterar e consolidar o seu Contrato Social e posteriores Alterações, seguindo as cláusulas e condições a seguir enumeradas:

### DA ALTERAÇÃO SOCIAL

Clausula 1ª - O sócio **PERSON DILOMAR NIEC**, vende e transfere, parte de suas quotas sociais e direitos a elas relacionados, no valor de R\$ 20.000,00 (vinte mil reais), a sócia **JACILDE TONIN**, pelo que declara ter recebido neste ato em moeda corrente nacional, dando plena, geral e irrevogável quitação, nada mais tendo a receber ou a reclamar, pelo presente, pretérito e futuro, por si e por seus herdeiros, servindo a presente como recibo definitivo.

Clausula 2ª - O capital social de R\$ 50.000,00 (cinquenta mil reais), permanece inalterado, totalmente integralizado em moeda corrente nacional, dividido em quotas de capital de R\$ 1,00 (um real) cada uma e assim distribuído entre os sócios:

|      |                     |    |           |
|------|---------------------|----|-----------|
| a) - | Person Dilomar Niec | RS | 7.500,00  |
| b) - | Jacilde Tonin       | RS | 42.500,00 |
|      | Total               | RS | 50.000,00 |

Clausula 3ª - Os sócios de comum acordo resolvem elevar o capital social de R\$ 50.000,00 (cinquenta mil reais), para R\$ 200.000,00 (duzentos mil reais), com um aumento consequente de R\$ 150.000,00 (cento e cinquenta mil reais), subscrito e integralizado neste ato mediante o aproveitamento da Conta de Lucros Acumulados, como segue:

|      |                     |    |            |
|------|---------------------|----|------------|
| a) - | Person Dilomar Niec | RS | 22.500,00  |
| b) - | Jacilde Tonin       | RS | 127.500,00 |
|      | Total               | RS | 150.000,00 |

Clausula 4ª - O capital social após o aumento ocorrido na cláusula anterior, passou a ser de R\$ 200.000,00 (duzentos mil reais), totalmente integralizado em moeda corrente nacional, dividido em quotas de capital de R\$ 1,00 (um real) cada uma e assim distribuído entre os sócios:

|      |                     |    |            |
|------|---------------------|----|------------|
| a) - | Person Dilomar Niec | RS | 30.000,00  |
| b) - | Jacilde Tonin       | RS | 170.000,00 |
|      | Total               | RS | 200.000,00 |

Clausula 5ª - A sociedade é administrada, em juízo ou fora dele, por ambos os sócios, em conjunto ou separadamente que a apresentarem ativa e passivamente, judicial e extrajudicialmente, com os poderes e atribuições de praticar todos e quaisquer atos relativos e vinculados a sociedade, sendo vedado o uso da firma social em avais, fianças ou aceites de favores a terceiros, estranhos aos objetivos sociais, sob pena de nulidade.

5.1 - O uso da firma social é privativo do administrador nos poderes a ele conferidos,

no nomear para o cargo de administrador, um não-sócio, desde que deliberado em o o capital não esteja integralizado e de dois terços no mínimo após a total Livro de Atas e registrado no órgão competente no prazo de 30 (trinta) dias, sendo nomeado conforme descrito no paragrafo anterior, após decurso de prazo do necessário para sua recondução, nova nomeação.

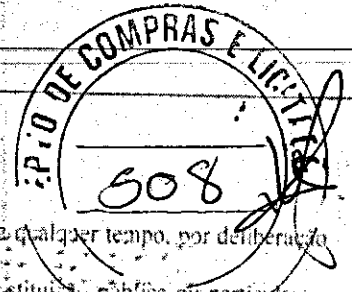
**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Rua Princesa Leopoldina, 140 - Bairro do Centro - Fone: (51) 3091-4000 - www.azevedobastos.com.br - CEP: 91130-000 - Fone: (51) 3091-4000

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 6º e 7º do V.P.P., Art. 11º da Lei Federal 8.036/1994 e Art. 6º do V.P.P. da Lei Estadual 8.720/2008 submetido a processo eletrônico digitalizado, reprodução fiel de documento, autenticidade e conteúdo verificados. O original é válido. Data: 27/06/2018 09:18:31

Cód. Autenticação: 27812706180918180404-1; Data: 27/06/2018 09:18:31

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AHC27860-ESYA; Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Del. Vitor de Miranda Cavalcanti  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.fpb.jus.br>



5.4 - Quando houver administrador não-sócio, o mesmo poderá ser destituído do cargo a qualquer tempo, por deliberação dos sócios, independentemente de justificativa.

5.5 - Para alienação de bens móveis ou imóveis, contratação de financiamentos com instituição pública ou particulares, prestando garantias reais com bens móveis ou imóveis pertencentes ao patrimônio social, serão necessárias assinaturas de ambos os sócios.

Cláusula 6ª - Os sócios de comum acordo resolvem consolidar o seu Contrato Social e posteriores Alterações Sociais, segundo as cláusulas e condições seguintes:

### DA CONSOLIDAÇÃO SOCIAL DA DENOMINAÇÃO, SEDE, OBJETO E DURAÇÃO

Cláusula 1ª - A sociedade é empresária limitada, regida pelos artigos 1.052 e seguintes da Lei 10.406, de 10 de Janeiro de 2002 e Leis Complementares vigentes pertinentes a este tipo de personalidade jurídica e gira sob a denominação social de: **NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME.**

Cláusula 2ª - A sociedade tem sede administrativa em Barão de Cotegipe RS, na Rua Gotardo Mazzarollo nº 330 - Bairro Centro, CEP: 99740-000.

2.1 - A sociedade não possui filiais.

*Parágrafo Único* - A sociedade pode a qualquer tempo, abrir filiais e outros estabelecimentos, no país ou fora dele, por ato de sua administração ou por deliberação da maioria dos sócios.

Cláusula 3ª - A sociedade tem por objeto social, as atividades de:

Comércio atacadista e varejista, importação e exportação de instrumentos, equipamentos e material de uso hospitalar, odontológico e medicamentos.

Cláusula 4ª - A sociedade é por tempo de duração indeterminado e iniciou suas atividades em 01 de novembro de 2011.

### DO CAPITAL SOCIAL

Cláusula 5ª - O capital social é de R\$ 200.000,00 (duzentos mil reais) dividido em 200.000 (duzentas mil) quotas de capital no valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, totalmente integralizado em moeda corrente nacional e assim dividido entre os sócios:

|      |                     |    |            |
|------|---------------------|----|------------|
| a) - | Person Dilomar Niec | RS | 30.000,00  |
| b) - | Jacilde Tonin       | RS | 170.000,00 |
|      | Total               | RS | 200.000,00 |

Cláusula 6ª - A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas respectivas quotas, sendo que todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

### DA ADMINISTRAÇÃO DA SOCIEDADE E SUA REMUNERAÇÃO

Cláusula 7ª - A sociedade é administrada, em juízo ou fora dele, por ambos os sócios, em conjunto ou separadamente que a representarão ativa e passivamente, judicial e extrajudicialmente, com os poderes e atribuições de praticar todos e quaisquer atos relativos e vinculados a sociedade, sendo vedado o uso da firma social em avais, fianças ou aceites de favores a terceiros, estranhos aos objetivos sociais, sob pena de nulidade.

7.1 - O uso da firma social é privativo do administrador nos poderes a ele conferidos.

7.2 - A sociedade poderá a qualquer tempo nomear para o cargo de administrador, um não-sócio, desde que deliberado em reunião de sócios com a aprovação unânime caso o capital não esteja integralizado e de dois terços no mínimo após a total integralização, mediante termo de posse lavrado do Livro de Atas e registrado no órgão competente no prazo de 30 (trinta) dias.

7.3 - O administrador não-sócio quando nomeado conforme descrito no parágrafo anterior, após decurso de prazo do mandato, cessa-se o exercício de seu cargo, sendo necessário para sua recondução, nova nomeação.

7.4 - Quando houver administrador não-sócio, o mesmo poderá ser destituído do cargo a qualquer tempo, por deliberação dos sócios, independentemente de justificativa.

7.5 - Para alienação de bens móveis ou imóveis, contratação de financiamentos com instituição pública ou particulares, prestando garantias reais com bens móveis ou imóveis pertencentes ao patrimônio social, serão necessárias assinaturas de ambos os

do estabelecer uma retirada mensal a título de "pró-fabore", respeitando as

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 96.870-0  
 Rua: Rua São João, 110 - Centro - Barão de Cotegipe - RS - CEP: 99740-000 - Fone: (51) 334-5000 - Fax: (51) 334-5000

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.932/1994 e Art. 9º Inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008 suspensão e proibição de se emitir assinaturas digitais, reprodução fiel do documento autenticado e conferência neste ato. O original é vendido. Dito N.º

**Cód. Autenticação: 27512706180918180404-2; Data: 27/06/2018 09:18:24**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AHC27868-17GU; Valor Total do Ato: R\$ 4,23

BAI, Valério de Miranda Cavalcanti  
 Titular [Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br](https://selodigital.tjpb.jus.br)

## DO CONSELHO FISCAL

Cláusula 9ª - A sociedade não terá Conselho Fiscal.



## DO BALANÇO, RESULTADO E SUA DISTRIBUIÇÃO

Cláusula 10ª - O exercício social findará em 31 de dezembro de cada ano, data em que se levantará o balanço geral da sociedade. Poderá também levantar balancetes semestrais, trimestrais ou mensais.

Cláusula 11ª - Do resultado do exercício serão deduzidos primeiramente os prejuízos acumulados e a provisão para imposto sobre a renda. O remanescente tocará a todos os sócios na proporção do valor realizado de suas quotas, podendo, entretanto a maioria deliberar a distribuição desproporcional a participação de cada sócio no capital social, assim como a distribuição de lucros intermediários com base em balancetes mensais ou trimestrais, desde que existentes fundos disponíveis na sociedade.

Cláusula 12ª - O sócio que quiser transferir suas quotas de capital ou parte delas deverá comunicar sua intenção por escrito aos demais sócios, vindo a mesma indicar o nome e dados pessoais do pretendente, bem como o preço e condições ajustados. Esta Comunicação terá eficácia de uma opção de compra aos sócios de todas as quotas, no caso de ser um único interessado, ou na proporção das quotas de que forem titulares, quando houver mais de um interessado, pelo prazo de 90 (noventa) dias, a partir da comprovada ciência da oferta. O sócio que exercer a opção terá 30 (trinta) dias para, no ato da alteração deste contrato, pagar o preço das quotas, ou valor correspondente a entrada.

Cláusula 13ª - Para alienação de bens móveis ou imóveis, contratação de financiamentos com instituição pública ou particulares, prestando garantias reais com bens móveis ou imóveis pertencentes ao patrimônio social, serão necessárias assinaturas de ambos os sócios.

## DA RESOLUÇÃO DA SOCIEDADE EM RELAÇÃO A UM SÓCIO

Cláusula 14ª - O falecimento, a interdição, a inabilitação e qualquer outra situação, não dissolverá a sociedade. Em caso de falecimento ou interdição de qualquer dos sócios, a sociedade continuará com os herdeiros, sucessores e o incapaz, se os sócios remanescentes os aceitarem, caso contrário os haveres do falecido serão pagos ao(s) herdeiro(s), sucessores ou ao incapaz em 6 (seis) prestações mensais, iguais e sucessivas, corrigidas monetariamente, vencendo a primeira 30 (trinta) dias após o evento, prazo este máximo para a opção pelo ingresso na sociedade. Em caso de retirada, os haveres do(s) sócio(s) retirante(s) serão apurados em balanço especial e pagos ao(s) mesmo(s) nas condições acima.

## DA DISSOLUÇÃO DA SOCIEDADE

Cláusula 15ª - A sociedade poderá ser dissolvida a qualquer tempo por deliberação dos sócios com representatividade de no mínimo 3/4 (três quartos) do capital social.

15.1 - A sociedade poderá se dissolver por força da lei, quando ocorrer alguma das hipóteses previstas nos artigos 1.033 e 1.034 de Lei n.º 10.406/2002.

## DA CESSÃO E TRANSFERÊNCIA DE QUOTAS

Cláusula 16ª - Os sócios podem ceder ou transferir no todo ou em parte suas quotas a outro(s) sócio(s), independentemente de anuência do(s) outro(s), ou a terceiros se não houver oposição de titulares de mais de um quarto do capital social.

Cláusula 17ª - O sócio que quiser se retirar da sociedade, deverá cientificar ao(s) outro(s) e a sociedade, a sua intenção, com antecedência mínima de 60 (sessenta) dias e por escrito.

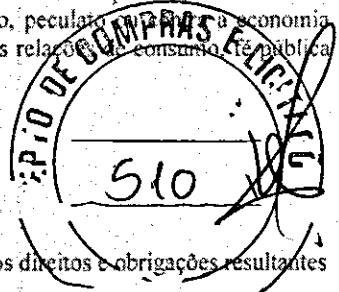
## DAS DELIBERAÇÕES SOCIAIS

Cláusula 18ª - As deliberações sociais serão tomadas de acordo com o estabelecido nos artigos 1.071 e 1.076 da Lei 10.406/2002.



## DA ISENÇÃO CRIMINAL

Cláusula 19ª - O administrador declara sob as penas da Lei, que não está impedido de exercer a administração da sociedade por lei especial, em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede ainda que temporariamente o acesso a cargos públicos, ou por crime falimentar, de prevaricação, feitura ou suborno, concussão, peculato, fraude contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, contra a saúde pública ou a propriedade.



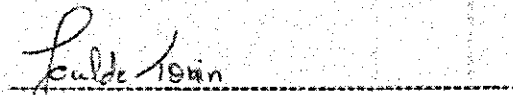
## DA ELEIÇÃO DO FORO JURÍDICO

Cláusula 20ª - Fica eleito o foro da Comarca de Erechim - RS para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste instrumento, independentemente de privilégio para qualquer das partes.

E, estando os sócios justos e contratados, assinam este instrumento em 03 (três) vias, de igual teor e para o mesmo efeito.

Erechim, 24 de junho de 2015.

  
PERSON DILOMAR NIEC

  
JACILDE TONIN

JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL  
CERTIFICO O REGISTRO EM: 09/07/2015 SOB Nº: 4132473  
Protocolo: 15/190659-9, DE 07/07/2015  
Empresa: 43 2 0703572 1  
NOVASOL COMÉRCIO DE PRODUTOS  
HOSPITALARES LTDA - ME  
JOSE TADEU JACOBY  
SECRETÁRIO-GERAL



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-9  
R. Manoel Torres, 100 - Centro, Erechim - RS, CEP 97.084-000 - Fone: (51) 3541-1111 - Fax: (51) 3541-1112  
**Autenticação Digital**  
Este assento pertence ao artigo 1º, 3º e 4º, inc. V 9º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8º inc. XII da Lei Estadual 9.721/2008 autêntica a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
Cód. Autenticação: 27812706186918186404-4; Data: 27/06/2015 09:18:54  
Selos Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AHC27866-C886  
Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
Contra os dados do ato em: <https://selodigital.tjrs.jus.br>

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
 ESTADO DA PARAÍBA  
 CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
 FUNDADO EM 1888  
 PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE  
 JOÃO PESSOA

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/06/2018 15:16:22 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração:** 1017384

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **27/06/2019 09:57:04 (hora local)**.

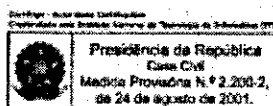
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 27812706180918180404-1 a 27812706180918180404-4

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

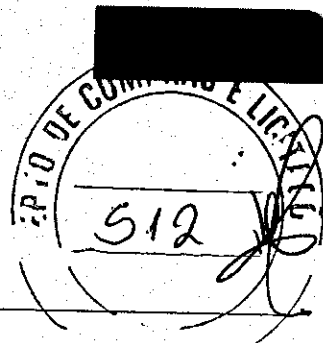
O referido é verdade, dou fé.

### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bda5370602fc0b217bbe2244c07e2b052550ba0b72a6d9f5d0b116fe95da69173ae587cfeea5ac21a8f1c1ea51027fef0523f014f12e68b2defcfc027eb672



*[Handwritten signature]*



## Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

Contribuinte,

Confira os dados de Identificação da Pessoa Jurídica e, se houver qualquer divergência, providencie junto à RFB a sua atualização cadastral.

A informação sobre o porte que consta neste comprovante é a declarada pelo contribuinte.

|  <b>REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL</b><br><b>CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA</b>                   |   |                                       |                                       |
|--|---|---------------------------------------|---------------------------------------|
| NÚMERO DE INSCRIÇÃO<br><b>14.595.725/0001-84</b><br>MATRIZ   | <b>COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL</b> |                                       | DATA DE ABERTURA<br><b>03/11/2011</b> |
| NOME EMPRESARIAL<br><b>NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA</b>  |   |                                       |                                       |
| TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA)<br><b>NOVASUL</b>   |   |                                       | PORTE<br><b>EPP</b>                   |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL<br><b>46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano</b>  |   |                                       |                                       |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS<br><b>46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios</b> |   |                                       |                                       |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA<br><b>206-2 - Sociedade Empresária Limitada</b>  |   |                                       |                                       |
| LOGRADOURO<br><b>R GOTARDO MAZZAROLLO</b>  | NÚMERO<br><b>330</b>                                    | COMPLEMENTO                           |                                       |
| CEP<br><b>98.749-000</b>   | BAIRRO/DISTRITO<br><b>CENTRO</b>                        | MUNICÍPIO<br><b>BARAO DE COTEGIPE</b> | UF<br><b>RS</b>                       |
| ENDEREÇO ELETRÔNICO<br><b>SAMILE@INCOMPANY.CNT.BR</b>  | TELEFONE<br><b>(54) 2106-0016</b>                       |                                       |                                       |
| ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR)<br>*****   |   |                                       |                                       |
| SITUAÇÃO CADASTRAL<br><b>ATIVA</b>   | DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL<br><b>03/11/2011</b>         |                                       |                                       |
| MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL   |   |                                       |                                       |
| SITUAÇÃO ESPECIAL<br>*****   | DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL<br>*****                      |                                       |                                       |

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.634, de 06 de maio de 2016.

Emitido no dia 27/03/2019 às 11:57:03 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

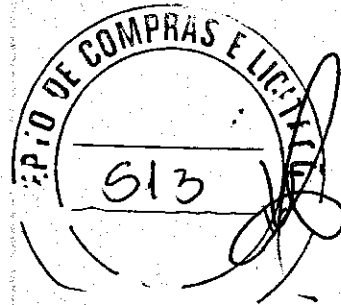
Consulta QSA / Capital Social

Voltar





**MINISTÉRIO DA FAZENDA**  
**Secretaria da Receita Federal do Brasil**  
**Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional**



**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

**Nome: NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**  
**CNPJ: 14.595.725/0001-84**

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.

Emitida às 13:43:39 do dia 18/03/2019 <hora e data de Brasília>.

Válida até 14/09/2019.

Código de controle da certidão: **D30E.5B01.541C.F40B**

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL  
SECRETARIA DA FAZENDA  
RECEITA ESTADUAL



Certidão de Situação Fiscal nº 0013208928

Identificação do titular da certidão:

Nome: **NOVASUL COM DE PROD HOSPLS LTDA**  
Endereço: **RUA GOTARDO MAZZAROLO, 330, SALA 03  
CENTRO, BARAO DE COTEGIPE - RS**  
CNPJ: **14.595.725/0001-84**

Certificamos que, aos **05** dias do mês de **ABRIL** do ano de **2019**, revendo os bancos de dados da Secretaria da Fazenda, o titular acima enquadra-se na seguinte situação:  
**CERTIDAO NEGATIVA**

Descrição dos Débitos/Pendências:

Esta certidão **NÃO É VÁLIDA** para comprovar;

- quitação de tributos devidos mensalmente e declarados na Declaração Anual de Simples Nacional (DASN) e no Programa Gerador do Documento de Arrecadação do Simples Nacional (PGDAS-D) pelos contribuintes optantes pelo Simples Nacional;
- em procedimento judicial e extrajudicial de inventário, de arrolamento, de separação, de divórcio e de dissolução de união estável, a quitação de ITCD, Taxa Judiciária e ITBI, nas hipóteses em que este imposto seja de competência estadual (Lei nº 7.608/81).

No caso de doação, a Certidão de Quitação do ITCD deve acompanhar a Certidão de Situação Fiscal.

Esta certidão constitui-se em meio de prova de existência ou não, em nome do interessado, de débitos ou pendências relacionados na Instrução Normativa nº 45/98, Título IV, Capítulo V, 1.1.

A presente certidão não elide o direito de a Fazenda do Estado do Rio Grande do Sul proceder a posteriores verificações e vir a cobrar, a qualquer tempo, crédito que seja assim apurado.

Esta certidão é válida até 3/6/2019.

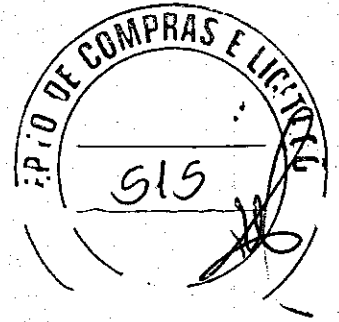
Certidão expedida gratuitamente e com base na IN/DRP nº 45/98, Título IV, Capítulo V.

Autenticação: **0022836615**

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada em <https://www.sefaz.rs.gov.br>.



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL  
PREFEITURA MUNICIPAL DE  
**BARÃO DE COTEGIPE**



**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITO DE TRIBUTOS MUNICIPAIS**

Contribuinte.....: **NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-  
ME**  
CPF/CNPJ.....: **14.595.725/0001-84**  
Insc. Municipal...: **1145**  
Endereço.....: **Rua Gotardo Mazzarollo, 330**  
Bairro.....: **Centro**  
Cidade.....: **Barão de Cotegipe**  
Atividade(s).....:  
4644-3/01 Com.Atacadista Medicamentos Drogas de Uso Humano  
4645-1/01 Com.Atac.Instrumentos Mat. P/uso Medico Hospitalar

Ressalvado o direito de a Fazenda Pública Municipal cobrar quaisquer créditos tributários que vierem a ser apurados, é certificado que o contribuinte acima especificado, não possui débitos com este município referente a taxas, impostos e contribuições de melhorias.

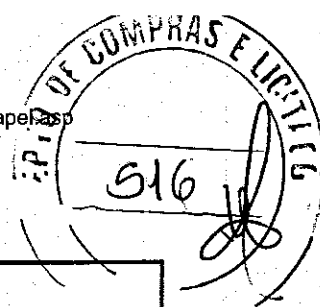
Esta certidão é válida inclusive para participação em processos licitatórios.

A autenticidade da Certidão pode ser verificada no site [www.baraodecotegipe.rs.gov.br](http://www.baraodecotegipe.rs.gov.br).

Certidão emitida gratuitamente e válida até 02/10/2019

Qualquer rasura ou emenda invalida este documento.

Identificador : 214595725000184  
Emitida às 10:57:44 do dia 05/04/2019.  
Código de Autenticidade 33BC.1C93



IMPRIMIR

VOLTAR

**CAIXA**  
CAIXA ECONÔMICA FEDERAL**Certificado de Regularidade do FGTS - CRF**

**Inscrição:** 14595725/0001-84  
**Razão Social:** NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME  
**Nome Fantasia:** NOVASUL  
**Endereço:** RUA GOTARDO MAZZAROLLO 330 / CENTRO / BARAO DE COTEGIPE / RS / 99740-000

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

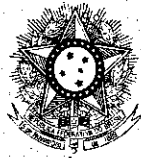
O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

**Validade:** 30/03/2019 a 28/04/2019

**Certificação Número:** 2019033003203459495656

Informação obtida em 08/04/2019, às 08:27:56.

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei está condicionada à verificação de autenticidade no site da Caixa:  
**[www.caixa.gov.br](http://www.caixa.gov.br)**



PODER JUDICIÁRIO  
JUSTIÇA DO TRABALHO



**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS**

Nome: NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

(MATRIZ E FILIAIS) CNPJ: 14.595.725/0001-84

Certidão nº: 169591636/2019

Expedição: 22/03/2019, às 08:39:04

Validade: 17/09/2019 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **14.595.725/0001-84**, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei nº 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa nº 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

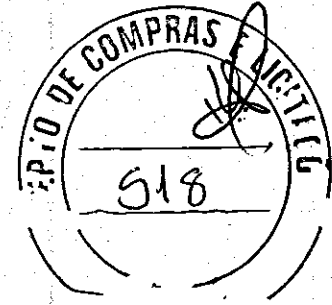
Certidão emitida gratuitamente.

**INFORMAÇÃO IMPORTANTE**

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL  
PODER JUDICIÁRIO



### CERTIDÃO JUDICIAL CÍVEL NEGATIVA

À vista dos registros constantes nos sistemas de Informática do Poder Judiciário do Estado do Rio Grande do Sul é expedida a presente certidão por não constar distribuição de ação falimentar, concordatária, recuperação judicial e extrajudicial em tramitação contra a seguinte parte interessada:

**NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, CNPJ 14595725000184,  
Endereço - RUA GOTARDO MAZZAROLLO, 330 BARAO DE COTEGIPE- RS.

8 de Abril de 2019, às 08:23:11

#### OBSERVAÇÕES:

A aceitação desta certidão está condicionada à conferência dos dados da parte interessada contra aqueles constantes no seu documento de identificação, bem como à verificação de sua validade no site do Tribunal de Justiça do Estado do Rio Grande do Sul na Internet, endereço <http://www.tjrs.jus.br>, menu Serviços > Alvará de Folha Corrida / Certidões Judiciais, informando o seguinte código de controle: **6f06413bd437c1934b35e6db0faca715**



TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: COMERCIAL 3 ALBE LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA JACOBUS BALDI, Nº 745/707/711  
BAIRRO: CIDADE FIM DE SEMANA CEP: 05847000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 74.400.052/0001-91  
PROCESSO: 25351.404538/2014-11 AUTORIZ/MS: 1.10848.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA  
ENDEREÇO: RUA MACEDO COSTA, Nº 55  
BAIRRO: JARDIM SANTA GENEBRA CEP: 13080180 - CAMPINAS/SP  
CNPJ: 10.588.595/0001-00  
PROCESSO: 25351.287438/2010-11 AUTORIZ/MS: 1.08326.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMBALAR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
FABRICAR: MEDICAMENTO  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
REEMBALAR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: DROGA ROCHA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA NAÇÕES UNIDAS, Nº 1069  
BAIRRO: VERMELHA CEP: 64019230 - TERESINA/PI  
CNPJ: 05.348.580/0001-26  
PROCESSO: 25351.463311/2014-18 AUTORIZ/MS: 1.11247.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: TRIUNFAL MARÍLIA COMERCIAL LTDA  
ENDEREÇO: RUA ASSAD HADDAD, 671  
BAIRRO: PARQUE DAS INDÚSTRIAS CEP: 17519700 - MARÍLIA/SP  
CNPJ: 64.815.897/0001-94  
PROCESSO: 25351.372782/2014-18 AUTORIZ/MS: 1.10736.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: MYRAJIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA ROGÉLIA GALLARDO ALONSO, NÚMERO 650  
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 13860000 - AGUAÍ/SP  
CNPJ: 17.440.261/0001-25  
PROCESSO: 25351.429307/2013-20 AUTORIZ/MS: 1.01462.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EMBALAR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: MAIS MEDICAMENTOS LTDA  
ENDEREÇO: AV. DR. WALTER MENDES NOGUEIRA, Nº 953  
BAIRRO: VILA TAVARES CEP: 35680085 - ITAÚNA/MG  
CNPJ: 08.432.330/0001-68  
PROCESSO: 25351.054160/2014-39 AUTORIZ/MS: 1.01415.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: CIRURGICA VITORIA COMERCIO DE MEDICAMENTOS - EIRELI  
ENDEREÇO: RUA BRASIL, 249  
BAIRRO: VILA SANTA ISABEL CEP: 15890000 - UCHOA/SP  
CNPJ: 07.700.245/0001-70  
PROCESSO: 25351.071082/2010-41 AUTORIZ/MS: 1.08213.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: LONDRICIR COMÉRCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA  
ENDEREÇO: RUA ANTÔNIO PIOVESAN Nº 155 E 190  
BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL BETEL CEP: 86075142 - LONDRINA/PR  
CNPJ: 00.339.246/0001-92  
PROCESSO: 25351.248350/2013-42 AUTORIZ/MS: 1.10342.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: KUEHNE-NAGEL SERVIÇOS LOGÍSTICOS LTDA  
ENDEREÇO: Av. Nações Unidas, 14.171 - 3º andar?  
BAIRRO: Vila Gertrudes CEP: 04794000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 02.886.427/0001-64  
PROCESSO: 25351.573882/2012-52 AUTORIZ/MS: 1.09429.0

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: BIO LÓGICA DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP  
ENDEREÇO: RUA PROFESSORA ZELDA C. CURSI MASTRIANI, Nº 265-A  
BAIRRO: PARQUE SÃO FRANCISCO CEP: 86182530 - CAMBÉ/PR  
CNPJ: 06.175.908/0001-12  
PROCESSO: 25023.1700962/2005-58 AUTORIZ/MS: 1.06542.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: PHARMACHEMICAL COMÉRCIO E PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
ENDEREÇO: RUA EL DORADO 210  
BAIRRO: PROSPERIDADE CEP: 09550720 - SÃO CAETANO DO SUL/SP  
CNPJ: 04.922.057/0001-07  
PROCESSO: 25351.499201/2014-59 AUTORIZ/MS: 1.11562.4  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
EMPRESA: BIOMED PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO FREITAS, 1228  
BAIRRO: VERMELHA CEP: 64018000 - TERESINA/PI  
CNPJ: 06.861.482/0001-12  
PROCESSO: 25351.063330/2014-95 AUTORIZ/MS: 1.01426.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: ALL CHEMISTRY DO BRASIL LTDA  
ENDEREÇO: RUA COCAIS, Nº 300  
BAIRRO: JABAQUARA CEP: 04347170 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 01.961.120/0001-18  
PROCESSO: 25351.185635/2002-99 AUTORIZ/MS: 1.06616.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
FRACIONAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
EMPRESA: ZAMBON LABORATORIOS FARMACÊUTICOS LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA IBIRAPUERA 2332, UNIDADES 121 E 122, 12ª ANDAR DA TORRE IBIRAPUERA I  
BAIRRO: MOEMA CEP: 04296090 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 61.100.004/0001-36  
PROCESSO: 25991.000115/79 AUTORIZ/MS: 1.00084.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMBALAR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EXPORTAR: MEDICAMENTO  
FABRICAR: MEDICAMENTO  
FRACIONAR: MEDICAMENTO  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
REEMBALAR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 4.184, DE 23 DE OUTUBRO DE 2014**

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução.

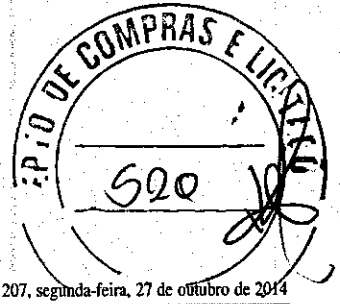
Art. 2º. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCÍIA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: ANDERSON LUIS TEIXEIRA DE ALMEIDA ME  
ENDEREÇO: Rua Amador Bueno, 248 sb 02  
BAIRRO: Cajuru CEP: 82960020 - CURITIBA/PR  
CNPJ: 10.535.949/0001-03  
PROCESSO: 25351.612064/2013-01 AUTORIZ/MS: 1.09835.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: MERCANTIL MED PIRA LTDA - EPP  
ENDEREÇO: RUA JOANA DARCI Nº 330  
BAIRRO: VILA REZENDE CEP: 13405180 - PIRACICABA/SP  
CNPJ: 02.739.188/0001-10  
PROCESSO: 25351.324712/2012-03 AUTORIZ/MS: 1.09363.1

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: DENTAL CREMER PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.  
ENDEREÇO: rua iguaçu, 444 - sala 04, 2º andar  
BAIRRO: Itoupava seca CEP: 89030030 - BLUMENAU/SC  
CNPJ: 14.190.675/0001-55  
PROCESSO: 25351.270346/2012-05 AUTORIZ/MS: 1.09245.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: SILVA VIEIRA DISTRIBUIDORA LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA OZIEL CARNEIRO, Nº 76, KM 02  
BAIRRO: CENTRO CEP: 68524000 - EL DORADO DOS CARAJÁS/PA  
CNPJ: 05.480.839/0001-98  
PROCESSO: 25351.377736/2007-07 AUTORIZ/MS: 1.07198.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: INNOVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME  
ENDEREÇO: AVENIDA MIGUEL ROSA, 6667  
BAIRRO: MACAUBA CEP: 64016010 - TERESINA/PI  
CNPJ: 05.356.265/0001-40  
PROCESSO: 25351.560994/2013-10 AUTORIZ/MS: 1.09792.2  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: DJP FARMA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA - EPP  
ENDEREÇO: Avenida Fagundes Filho n.º 946  
BAIRRO: Saúde CEP: 04304001 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 10.729.586/0001-83  
PROCESSO: 25351.322058/2011-11 AUTORIZ/MS: 1.09017.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS PRODUÇÃO FARMA CAPIXABA LTDA  
ENDEREÇO: RUA ALIPIO EMILIO DA COSTA, Nº 14  
BAIRRO: PARAISO CEP: 29304030 - CACHOEIRO DE ITAPEMIRIM/ES  
CNPJ: 06.537.258/0001-08  
PROCESSO: 25351.271264/2005-18 AUTORIZ/MS: 1.06309.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: Distribuidora Brasil de Medicamentos Ltda EPP  
ENDEREÇO: Av. Suplicy, 748  
BAIRRO: Jardim Santa Helena CEP: 07096000 - GUARULHOS/SP  
CNPJ: 03.929.616/0001-30  
PROCESSO: 25351.219418/2002-18 AUTORIZ/MS: 1.05673.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: JOANT-TRANS TRANSPORTES LTDA  
ENDEREÇO: RUA DO RETIRO, 177, SALA 42, ANDAR 4  
BAIRRO: CENTRO CEP: 13201030 - JUNDIAÍ/SP  
CNPJ: 14.355.000/0001-19  
PROCESSO: 25351.584716/2012-19 AUTORIZ/MS: 1.09442.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: DIFARMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA  
ENDEREÇO: RUA RESSURREIÇÃO, 196A  
BAIRRO: SÃO JOSE CEP: 30820170 - BELO HORIZONTE/MG  
CNPJ: 08.795.066/0001-27  
PROCESSO: 25351.624274/2013-20 AUTORIZ/MS: 1.09849.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: DISMED COMERCIAL LTDA  
ENDEREÇO: RUA CORINTIA ROSAS Nº 112  
BAIRRO: TORRE CEP: 58040190 - JOÃO PESSOA/PB  
CNPJ: 02.437.365/0001-03  
PROCESSO: 25351.673672/2011-25 AUTORIZ/MS: 1.09047.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: TRANSMARONI TRANSPORTES BRASIL RODOVIÁRIOS LTDA  
ENDEREÇO: R FORTUNATO FERRAZ 546  
BAIRRO: VILA ANASTACIO CEP: 05093000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 03.831.403/0001-70  
PROCESSO: 25351.569840/2009-27 AUTORIZ/MS: 1.08050.2  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: RUBEM E MEDEIROS PRODUTOS PARA SAUDE LTDA - ME



ENDEREÇO: RUA PEREGRINO FILHO, 743  
BAIRRO: CENTRO CEP: 58700450 - PATOS/PB  
CNPJ: 14.487.679/0001-08  
PROCESSO: 25351.010725/2013-27 AUTORIZ/MS: 1.09547.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: THERMO FISHER SCIENTIFIC BRASIL SERVIÇOS DE LOGÍSTICA LTDA.  
ENDEREÇO: AV JAGUARÉ, Nº 818 - UNIDADE 29 DO CENTRO LOGÍSTICO JAGUARÉ  
BAIRRO: JAGUARÉ CEP: 05346000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 09.185.421/0001-09  
PROCESSO: 25351.611081/2011-27 AUTORIZ/MS: 1.09762.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: CHOICE IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101, 1825, KM 113, SALA 29, GALPÃO A  
BAIRRO: SALSEIROS CEP: 88311600 - ITAJAÍ/SC  
CNPJ: 13.214.249/0001-41  
PROCESSO: 25351.523716/2013-30 AUTORIZ/MS: 1.09810.4  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
EMPRESA: SEPPIC BRASIL ESPECIALIDADES QUÍMICAS COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO LTDA  
ENDEREÇO: RUA LIBERÓ BARDARO 182 8 ANDAR  
BAIRRO: CENTRO CEP: 01008000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 03.961.617/0001-61  
PROCESSO: 25351.531961/2012-30 AUTORIZ/MS: 1.09814.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS  
EMPRESA: AJC express logística e transporte ltda  
ENDEREÇO: rua aquilino leonel ferreira , 39  
BAIRRO: jd. presidente dutra CEP: 07172130 - GUARULHOS/SP  
CNPJ: 09.614.254/0001-74  
PROCESSO: 25351.505610/2011-31 AUTORIZ/MS: 1.09896.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: Distribuidora de Medicamentos Pró Saúde Ltda.  
ENDEREÇO: av joao pessoa n 944  
BAIRRO: martins CEP: 38400338 - UBERLÂNDIA/MG  
CNPJ: 08.676.370/0001-55  
PROCESSO: 25351.588742/2010-31 AUTORIZ/MS: 1.08528.5  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: DENTAL SORRIA LTDA ME  
ENDEREÇO: RUA CREPUSCULO, Nº 58  
BAIRRO: CALIFORNIA CEP: 30855435 - BELO HORIZONTE/MG  
CNPJ: 03.662.136/0001-55  
PROCESSO: 25351.244510/2006-31 AUTORIZ/MS: 1.06824.4  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: SABUGI LOGÍSTICA LTDA  
ENDEREÇO: RUA URBANO SANTOS, Nº 387  
BAIRRO: JARDIM CASTANHA CEP: 07182320 - GUARULHOS/SP  
CNPJ: 44.804.185/0001-62  
PROCESSO: 25351.431857/2005-31 AUTORIZ/MS: 1.06391.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: MS HOSPITALAR LTDA - ME  
ENDEREÇO: AVENIDA BELA VISTA SN, QUADRA 33 LOTE 26/27  
BAIRRO: PARQUE TRINDADE CEP: 74921206 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 15.224.444/0001-88  
PROCESSO: 25351.487174/2012-33 AUTORIZ/MS: 1.09358.4  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: PRIMAR LOGÍSTICA E SERVIÇOS LTDA ME  
ENDEREÇO: AVENIDA AMÉRICO VESPÚCIO NÚMERO 1660 1 ANDAR  
BAIRRO: PARQUE RIACHUELO CEP: 31230250 - BELO HORIZONTE/MG  
CNPJ: 03.253.037/0001-10  
PROCESSO: 25351.629673/2013-35 AUTORIZ/MS: 1.09855.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: F&F DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 SUL, 1532 GALPÃO B-01

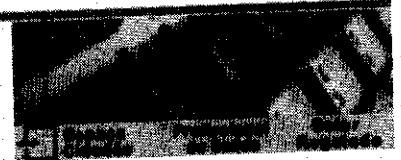
BAIRRO: PRAZERES CEP: 54335000 - JABOATÃO DOS GUARARAPES/PE  
CNPJ: 10.854.165/0001-84  
PROCESSO: 25351.469975/2009-40 AUTORIZ/MS: 1.08017.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: TOC TERMINAIS DE OPERAÇÃO DE CARGAS LTDA  
ENDEREÇO: AV. NOSSA SENHORA DE FÁTIMA Nº353, SALA 01  
BAIRRO: CHICO DE PAULA CEP: 11085203 - SANTOS/SP  
CNPJ: 67.546.671/0001-23  
PROCESSO: 25351.796706/2008-50 AUTORIZ/MS: 1.07643.5  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: TRIÂNGULO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA TRANSCONTINENTAL Nº 1448  
BAIRRO: CASA PRETA CEP: 76907552 - JI-PARANÁ/RO  
CNPJ: 07.672.177/0001-83  
PROCESSO: 25351.394587/2006-51 AUTORIZ/MS: 1.06805.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: MACEIÓ MED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALAR LTDA-ME  
ENDEREÇO: AVENIDA JULIO MARQUES LUZ, 772  
BAIRRO: JATUCA CEP: 57035700 - MACEIÓ/AL  
CNPJ: 07.485.803/0001-22  
PROCESSO: 25351.562896/2013-51 AUTORIZ/MS: 1.09865.5  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: TEMP TRANSPORTE E DISTRIBUIÇÃO LTDA  
ENDEREÇO: RUA MAJOR CARLO DEL PRETE, Nº 724  
BAIRRO: CENTRO CEP: 09530000 - SÃO CAETANO DO SUL/SP  
CNPJ: 66.764.457/0001-80  
PROCESSO: 25351.231800/2004-53 AUTORIZ/MS: 1.05981.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: VISION DISTRIBUIDORA S/A  
ENDEREÇO: AVENIDA GOV. ROBERTO DA SILVEIRA, Nº 217  
BAIRRO: BARRA FUNDA CEP: 86800520 - APUCARANA/PR  
CNPJ: 05.355.137/0001-82  
PROCESSO: 25023.160053/2004-56 AUTORIZ/MS: 1.05967.2  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: JUNAVINI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA  
ENDEREÇO: RUA PEDRO ALVARES CABRAL Nº 138 LOTE 657 QUADRA A SALA 210 A  
BAIRRO: CENTRO CEP: 26252052 - NILÓPOLIS/RJ  
CNPJ: 08.360.736/0001-82  
PROCESSO: 25351.33774/2012-58 AUTORIZ/MS: 1.09327.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME  
ENDEREÇO: RUA GOTARDO MAZZAROLO, 330  
BAIRRO: CENTRO CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS  
CNPJ: 14.595.725/0001-84  
PROCESSO: 25351.048876/2012-60 AUTORIZ/MS: 1.09376.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: GOLDENPLUS COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA  
ENDEREÇO: RUA DIRCEU JOSÉ FILIPETTO, 29  
BAIRRO: CENTRO CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS  
CNPJ: 17.472.278/0001-64  
PROCESSO: 25351.413364/2013-60 AUTORIZ/MS: 1.09716.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: LIGFARMA PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES E FARMACÉUTICOS LTDA  
ENDEREÇO: RUA ULISSES CRUZ, Nº 88  
BAIRRO: TATUAPE CEP: 03077000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 03.223.657/0001-06  
PROCESSO: 25351.217297/2002-61 AUTORIZ/MS: 1.05648.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: DVA EXPRESS LTDA

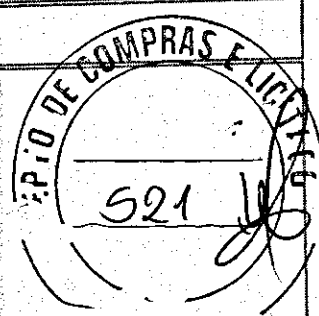
ENDEREÇO: Rua Pará, nº 16 - Sala 01  
BAIRRO: Centro CEP: 09510130 - SÃO CAETANO DO SUL/SP  
CNPJ: 59.820.647/0001-02  
PROCESSO: 25351.062078/2006-62 AUTORIZ/MS: 1.06515.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: TRANSPORTADORA DO VALE LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA PERIMETRAL NORTE, Nº 4013, QUADRA 02, LOTE 09, GALPÃO 02  
BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL PEDRO ABRÃO CEP: 74583285 - GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 01.329.621/0001-86  
PROCESSO: 25351.163671/2004-63 AUTORIZ/MS: 1.05984.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: Ativa Pharma Ltda  
ENDEREÇO: Rua Mirabela, 478  
BAIRRO: Santa Inês CEP: 31080250 - BELO HORIZONTE/MG  
CNPJ: 17.922.062/0001-53  
PROCESSO: 25351.612194/2013-64 AUTORIZ/MS: 1.09836.5  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: EXCLUSIVE FARMA MEDICAMENTOS LTDA ME  
ENDEREÇO: RUA JOÃO LIBERATO, Nº 187  
BAIRRO: ARRUDA CEP: 52120070 - RECIFE/PE  
CNPJ: 08.983.789/0001-50  
PROCESSO: 25019.010634/2008-68 AUTORIZ/MS: 1.07580.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: MACROVIÁRIO TRANSPORTES LTDA - EPP  
ENDEREÇO: RUA OURINHOS, Nº 181  
BAIRRO: JARDIM LEOCÁDIA CEP: 18085460 - SOROCABA/SP  
CNPJ: 48.385.900/0001-20  
PROCESSO: 25351.253653/2004-72 AUTORIZ/MS: 1.05966.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: NAR SUPRIMENTOS MÉDICOS LTDA  
ENDEREÇO: RUA MESQUITA, Nº 110  
BAIRRO: CAMBUCI CEP: 01544010 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 05.994.954/0001-80  
PROCESSO: 25351.472175/2012-76 AUTORIZ/MS: 1.09335.4  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: ALEXION FARMACEUTICA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS E SERVIÇOS DE ADMINISTRAÇÃO  
ENDEREÇO: AV PORTUGAL No. 1100, Rua 6-A/2  
BAIRRO: ITAQUI CEP: 06696060 - ITAPEVI/SP  
CNPJ: 10.284.284/0001-49  
PROCESSO: 25351.557987/2013-80 AUTORIZ/MS: 1.09811.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EXPORTAR: MEDICAMENTO  
IMPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: MAURO RODRIGUES EPP  
ENDEREÇO: AVENIDA JORGE CASONE 1370  
BAIRRO: VILA CASONE CEP: 86026110 - LONDRINA/PR  
CNPJ: 76.955.012/0001-31  
PROCESSO: 25351.461579/2013-91 AUTORIZ/MS: 1.09744.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: RDR TRANSPORTES LTDA  
ENDEREÇO: RUA ACRE, 1315/1335  
BAIRRO: IPIRANGA CEP: 14055660 - RIBEIRÃO PRETO/SP  
CNPJ: 56.639.156/0001-71  
PROCESSO: 25351.429968/2013-91 AUTORIZ/MS: 1.09806.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: ACRIPEL DISTRIBUIDORA PERNAMBUCO LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA DA RECUPERAÇÃO, Nº 7480  
BAIRRO: APIPOCOS CEP: 52291000 - RECIFE/PE  
CNPJ: 24.455.677/0001-82  
PROCESSO: 25351.035840/2003-95 AUTORIZ/MS: 1.05688.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: J.S.NUNES - ME  
ENDEREÇO: RUA JOAQUIM MACEDO 0081  
BAIRRO: OSCAR PASSOS CEP: 69901670 - RIO BRANCO/AC  
CNPJ: 40.802.993/0001-30



**DATAVISA**  
**Autorizações e Cadastro**

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



| DADOS DA EMPRESA  |  |  |
|---|--|--|
| Razão Social<br>NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME                             |  | CNPJ<br>14.595.725/0001-84   |
| Endereço Completo<br>RUA GOTARDO MAZZAROLO, 330 - CENTRO CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS |  | Telefone<br>54 96633357  |
| Responsável Técnico<br>EVELINE BETIATO  | Responsável Legal<br>PERSON DILOMAR NIEC |  |
| DADOS DO CADASTRO   |  |  |
| Cadastro Nº<br>1.09.376-6   | Data do Cadastro<br>12/11/2012           | Situação<br>ATIVA  |
| Nº do Processo<br>25351.048876/2012-60  | Cadastro<br>Contum                       |  |
| Atividades / Classes  |  |  |
| <b>ARMAZENAR</b>  |  |  |
| - Medicamento   |  |  |
| <b>DISTRIBUIR</b>   |  |  |
| - Medicamento   |  |  |
| <b>EXPEDIR</b>  |  |  |
| - Medicamento   |  |  |
|   |  |  |
|   |  | <input type="button" value="Voltar"/> <input type="button" value="Nova Consulta"/>   |

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782





Serviço Público Federal  
Conselho Federal de Farmácia

CERTIDÃO DE REGULARIDADE TÉCNICA

2019



|                          |                |                        |  |
|--------------------------|----------------|------------------------|--|
| REGISTRO NO CRF<br>22259 | REGIONAL<br>RS | VALIDADE<br>31/03/2020 | REPOSITÓRIO PÚBLICO<br><a href="https://farmasis.com.br/cr/rs/2019/22259.pdf">https://farmasis.com.br/cr/rs/2019/22259.pdf</a> |
|--------------------------|----------------|------------------------|--|

RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL  
Novasul Comercio De Produtos Hospitalares Ltda

|  |                                       |
|--|---------------------------------------|
| TIPO DE ESTABELECIMENTO<br>Distribuidora de medicamentos | NATUREZA DE ATIVIDADE<br>Medicamentos |
|--|---------------------------------------|

|   |                            |
|---|----------------------------|
| ENDEREÇO<br>R Gotardo Mazzarollo, 330 - | CNPJ<br>14.595.725/0001-84 |
|---|----------------------------|

|                  |                             |
|------------------|-----------------------------|
| BAIRRO<br>Centro | CIDADE<br>Barão de Cotegipe |
|------------------|-----------------------------|

| HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO   |                            |                            |                            |                            |        |         |
|----------------------------|----------------------------|----------------------------|----------------------------|----------------------------|--------|---------|
| SEGUNDA                    | TERÇA                      | QUARTA                     | QUINTA                     | SEXTA                      | SÁBADO | DOMINGO |
| 08:00-12:00<br>13:30-17:30 | 08:00-12:00<br>13:30-17:30 | 08:00-12:00<br>13:30-17:30 | 08:00-12:00<br>13:30-17:30 | 08:00-12:00<br>13:30-17:30 |        |         |

RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S)

| TIPO | INSCRIÇÃO | NOME            | FUNÇÃO  |       |        |        |             |        |         |
|------|-----------|-----------------|---------|-------|--------|--------|-------------|--------|---------|
| 1    | 15393     | Eveline Betiato | SEGUNDA | TERÇA | QUARTA | QUINTA | SEXTA       | SÁBADO | DOMINGO |
|      |           |                 |         |       |        |        | 09:00-12:00 |        |         |

Observacao: Ação civil 2001.71.00.032386-7/RS

Porto Alegre - RS, 08 de março de 2019.

*Anai Maria Raymundo Belleza*

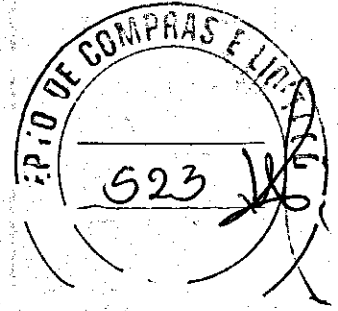
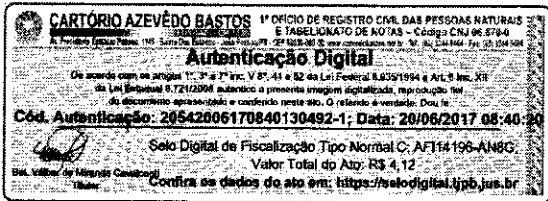
Anai Maria Raymundo Belleza  
Diretor(a) do CRF/RS

*mf*



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

Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está registrado neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõem os artigos 22, parágrafo único e 24, da Lei no 3.820/60. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelo(s) Farmacêutico(s) Responsável(is) Técnico(s), de acordo com os artigos 2o, 3o Caput, 5o, 6o Inciso I, todas da Lei 13.021/14. Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interposto e substituído por uma respectiva CRF para os devidos efeitos.



MINISTÉRIO DA SAÚDE  
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

## CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

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

Geolab Indústria Farmacêutica S/A  
Endereço

Via Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 a 08 - Daia Anápolis

Brasil

Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s)

Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

Válido até: 17/05/2019

JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.  
Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Publicado no Diário Oficial da União por meio da Resolução - RE n.º: 1285, na data de: 17/5/2017. Certificação solicitada por:  
Geolab Indústria Farmacêutica S/A, CNPJ: 03.485.572/0001-04

359



EMPRESA: VIRTUS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SGTº GERALDO SANTANA 660  
 BAIRRO: CEP - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 43.590.900/0001-49  
 PROCESSO: 0123177 AUTORIZ/MS: 2.00076.0  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0408386/17-5.

EMPRESA: THE SYDNEY ROSS CO  
 ENDEREÇO: AV. RIO BRANCO 128 12-13 ANDAR 00000  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 20031 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 CNPJ: 33.040.171/0001-01  
 PROCESSO: 250060442877 AUTORIZ/MS: 2.00033.1  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0427267/17-6.

EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS  
 LONDRINA-EIRELI-EPP  
 ENDEREÇO: Rua O Brasil para Cristo, 573  
 BAIRRO: Boqueirão CEP: 81650110 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 01.972.316/0001-08  
 PROCESSO: 25351.021845/2015-99 AUTORIZ/MS: 1.13395.1  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: VIRTUS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SGTº GERALDO SANTANA 660  
 BAIRRO: CEP - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 43.590.900/0001-49  
 PROCESSO: 250060442877 AUTORIZ/MS: 1.00302.2  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0397608/17-4.

EMPRESA: HALLEY COMÉRCIO DE PRODUTOS  
 HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA BELO HORIZONTE 330-B  
 BAIRRO: C. NARDI CEP: 85802010 - CASCAVEL/PR  
 CNPJ: 03.494.186/0001-70  
 PROCESSO: 25023.100045/00-47 AUTORIZ/MS: 1.04874.4  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.  
 PROCESSO: 25023.100046/00-18 AUTORIZ/MS: 1.20870.9  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: PETINARI COMÉRCIO DE PRODUTOS  
 FARMACÉUTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: AV. SÃO DOMINGOS 1166  
 BAIRRO: MORANGUEIRA CEP: 87040000 - MARINGÁ/PR  
 CNPJ: 03.346.867/0001-91  
 PROCESSO: 25023.150193/00-76 AUTORIZ/MS: 1.20859.2  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: GLEICE BRENNER ME  
 ENDEREÇO: RUA BELO HORIZONTE 330  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85806070 - CASCAVEL/PR  
 CNPJ: 73.897.258/0001-06  
 PROCESSO: 25023.100043/98-25 AUTORIZ/MS: 1.20416.1  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: PURA VIDA COMÉRCIO DE MATERIAIS  
 HOSPITALARES LTDA EPP  
 ENDEREÇO: RUA INÁCIO LUSTOSA, Nº 1218, CONJUNTO  
 02  
 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 80510000 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 03.066.748/0001-85  
 PROCESSO: 25023.020192/2007-18 AUTORIZ/MS:  
 KXL2L6809W7Y (8.03829.1)  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: RELON-COMERCIO DE PRODS P/ LABS CLINICOS  
 LTDA  
 ENDEREÇO: R. JOAQUIM LACERDA 181  
 BAIRRO: JD HIGIENOPOLIS CEP: 86015000 - LONDRINA/PR  
 CNPJ: 01.343.451/0001-04  
 PROCESSO: 25023.170127/97-27 AUTORIZ/MS: 1.03399.8  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: PURA VIDA COMÉRCIO DE MATERIAIS  
 HOSPITALARES LTDA EPP  
 ENDEREÇO: RUA INÁCIO LUSTOSA, Nº 1218, CONJUNTO  
 02  
 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 80510000 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 03.066.748/0001-85  
 PROCESSO: 25023.022559/2008-19 AUTORIZ/MS: 3.03812.0  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: soinvie do brasil lda-me  
 ENDEREÇO: rodovia br-158 s/nº  
 BAIRRO: urbano CEP: 87250000 - PEABIRU/PR  
 CNPJ: 08.781.956/0001-80

PROCESSO: 25023.110178/2010-28 AUTORIZ/MS: 3.04799.2  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 077/2017 - DVVSP/CEV/SVS e encerramento de atividades.

EMPRESA: VIRTUS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SGTº GERALDO SANTANA 660  
 BAIRRO: CEP - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 43.590.900/0001-49  
 PROCESSO: 250001538884 AUTORIZ/MS: 3.00720.2  
 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0405057/17-6.

Total de Empresas: 13

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.698, DE 28 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

#### ANEXO

EMPRESA: TELEMEDIC DISTRIBUIDORA DE  
 MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 01.686.431/0001-16  
 AUTORIZ/MS: 1054107 - AE: 1140661  
 ENDEREÇO: RUA CONDE DE PORTO ALEGRE, Nº 43  
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE:  
 2604623/16-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU  
 ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: Diagnostica Brasil Com. & Serviços LTDA-ME - CNPJ:  
 05.860.709/0001-80 - AUTORIZ/MS: 1171864 - AE: 1171878  
 ENDEREÇO: Av. Independência, Nº 45, Lote 28  
 MUNICÍPIO: ANANINDEUA - UF: PA - EXPEDIENTE:  
 0180239/18-9  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU  
 ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: HS MED COMERCIO DE ARTIGOS HOSPITALARES  
 LTDA - EPP - CNPJ: 00.064.780/0001-33 - AUTORIZ/MS: 1167323  
 - AE: 1167310  
 ENDEREÇO: AVENIDA ANGELO MOREIRA DA FONSECA Nº  
 6.035  
 MUNICÍPIO: UMUARAMA - UF: PR - EXPEDIENTE:  
 2307954/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU  
 ARMAZENAGEM: Medicamentos

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.699, DE 28 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

#### ANEXO

EMPRESA: AIRELA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA -  
 CNPJ: 01.858.973/0001-29 - AUTORIZ/MS: 1044938  
 ENDEREÇO: RODOVIA SC 440, KM 01, Nº 500  
 MUNICÍPIO: PEDRAS GRANDES - UF: SC - EXPEDIENTE:  
 0795624/17-0  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos,  
 Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: BOIRON S.A.  
 ENDEREÇO: 2 AVENUE DE L'QUEST LYONNAIS 69510,  
 MESSIMY - PAIS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0341

EMPRESA SOLICITANTE: BOIRON MEDICAMENTOS  
 HOMEOPÁTICOS LTDA - CNPJ: 07.498.711/0001-87  
 AUTORIZ/MS: 1069162 - EXPEDIENTE(s): 217239/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos,  
 Comprimidos Revestidos; Glóbulos

EMPRESA FABRICANTE: FLEET LABORATORIES LIMITED  
 ENDEREÇO: 94 RICKMANSWORTH ROAD, WATFORD, WD18  
 7JJ - PAIS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.1119  
 EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ:  
 33.069.212/0001-84  
 AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(s): 0014437/18-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Hormônios)  
 (Granel): Geis

EMPRESA: AIRELA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA -  
 CNPJ: 01.858.973/0001-29 - AUTORIZ/MS: 1044938  
 ENDEREÇO: RODOVIA SC 440, KM 01, Nº 500  
 MUNICÍPIO: PEDRAS GRANDES - UF: SC - EXPEDIENTE:  
 0795624/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON INC.  
 ENDEREÇO: 2100 SYNTAX COURT, MISSISSAUGA,  
 ONTARIO L5N 7K9 - PAIS: CANADÁ - CÓDIGO ÚNICO:  
 A.0476  
 EMPRESA SOLICITANTE: PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E  
 FARMACÉUTICOS S.A. - CNPJ: 33.009.945/0001-23  
 AUTORIZ/MS: 1001004 - EXPEDIENTE(s): 0007176/18-5  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas  
 Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Granel): Comprimidos  
 Revestidos

EMPRESA: AIRELA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA -  
 CNPJ: 01.858.973/0001-29 - AUTORIZ/MS: 1044938  
 ENDEREÇO: RODOVIA SC 440, KM 01, Nº 500  
 MUNICÍPIO: PEDRAS GRANDES - UF: SC - EXPEDIENTE:  
 0795627/17-4  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções;  
 Suspensões; Xampus; Xaropes; Óleos

EMPRESA: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E  
 FARMÁCIA LTDA - CNPJ: 17.174.657/0001-78 - AUTORIZ/MS:  
 1003877  
 ENDEREÇO: RUA DR. IRINEU MARCELLINI, Nº 303  
 MUNICÍPIO: RIBEIRÃO DAS NEVES - UF: MG -  
 EXPEDIENTE: 2241552/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de  
 Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais  
 de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: CORDEN PHARMA GMBH  
 ENDEREÇO: OTTO-HAHN-STRASSE, 68723 PLANKSTADT -  
 PAIS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0166  
 EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA  
 - CNPJ: 60.318.797/0001-00  
 AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(s): 2219222/17-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos  
 Revestidos

EMPRESA: MINANCORA & CIA LTDA - CNPJ:  
 84.683.382/0003-57 - AUTORIZ/MS: 1006902  
 ENDEREÇO: RUA DONA FRANCISCA - 14795  
 MUNICÍPIO: JOINVILLE - UF: SC - EXPEDIENTE: 1559616/17-  
 8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
 MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Pomadas

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 1.700, DE 28 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 04 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

#### ANEXO

EMPRESA: FARMOCIMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0003-10 -  
 AUTORIZ/MS: 1005906

## RESOLUÇÃO-RE Nº 606, DE 7 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Toxicologia, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 149, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES

ANEXO

RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
NÚMERO DO PROCESSO  
PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S)  
CLASSE TOXICOLÓGICA

CROPICHEM LTDA / 03.625.679/0001-00  
FLAK 200 SL  
25351.671171/2014-54  
5008 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FORMULAÇÃO, 0434270/18-4  
CLASSE I

FERSOL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA. / 47.226.493/0001-46  
ATRAZINA FERSOL 500 SC  
25351.000738/2012-78  
/5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE,  
0001017/17-1  
CLASSE III

FMC QUÍMICA DO BRASIL LTDA. / 04.136.367/0001-98  
MALATHION TÉCNICO  
25000.001641/98-62  
/5049 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FABRICANTE EM PRODUTO TÉCNICO,  
1374188/17-8  
CLASSE III

NORTOX S/A / 75.263.400/0001-99  
FLUAZINAM NORTOX 500 SC  
25351.624877/2014-22  
5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0925924/14-4  
CLASSE I

PROPHYTO COMERCIO E SERVIÇOS LTDA. / 07.118.820/0001-21  
METRIBUZIN TÉCNICO RALLIS  
25351.413363/2009-69  
/5049 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FABRICANTE EM PRODUTO TÉCNICO,  
0244642/18-1  
CLASSE III

RAINBOW DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA / 10.486.463/0001-69  
PROPANIL TÉCNICO RAINBOW  
25351.079270/2015-16  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0112879/15-5  
CLASSE III

SYNGENTA PROTEÇÃO DE CULTIVOS LTDA / 60.744.463/0001-90  
PRIMIFHOS METHYL TÉCNICO  
25000.000748/99-43  
5049 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FABRICANTE EM PRODUTO TÉCNICO,  
0170945/18-3  
CLASSE III

TRADECORP DO BRASIL COMERCIO DE INSUMOS AGRICOLAS LTDA / 04.997.059/0001-57  
CLORPIRIFÓS TRADECORP TÉCNICO  
25351.737378/2010-21  
/5049 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FABRICANTE EM PRODUTO TÉCNICO,  
1600475/17-2  
CLASSE III

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS  
GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

## RESOLUÇÃO-RE Nº 609, DE 8 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Aichymars Icm Sm Private Ltd.  
Endereço: A - 14&20, Sidco Pharmaceutical Complex, Kancheepuram District, Alathur - 603110  
País: Índia  
Solicitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65  
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 0920845/18-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese:  
Cloridrato de clindamicina monodratado (etapas de síntese química)

## RESOLUÇÃO-RE Nº 610, DE 8 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Merck Serono SA  
Endereço: Succursale de Corsier-Sur-Vevy, Chemin Du Fen, 7209 Industrielle 8, 1804 Corsier-Sur-Vevy  
País: Suíça  
Solicitante: Merck S/A CNPJ: 33.069.212/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 0920704/18-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos: Betainterferona 1a, Cetuximabe e Avelumabe.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 611, DE 8 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

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

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Fersinsa Gb, S.A. de C.V. (Fermentaciones)  
Endereço: Carretera Saultillo - Monterrey Km. 12.5 Ramos Arizpe, Coahuila - C.P. 25900  
País: México  
Solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92  
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 0814651/18-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Intermediário obtido por fermentação:  
benzilpenicilina potássica  
Obs.: Este intermediário é utilizado na fabricação do insumo farmacêutico ativo benzilpenicilina benzatina tetraidratada, cujas etapas de esterilização ocorrem na seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:  
Sandoz GmbH (Biochemiestrasse 10, Tyrol - A-6250, Kundl, Áustria).

## RESOLUÇÃO-RE Nº 612, DE 8 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: LUPIN LIMITED  
ENDEREÇO: PLOT NO. 15 B, PHASE 1A, VERNA INDUSTRIAL AREA, VERNA, SALCETTE GOA - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0958  
EMPRESA SOLICITANTE: MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - CNPJ: 17.875.154/0001-20  
AUTORIZ/MO: 1009178 - EXPEDIENTE(S): 0898470/18-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: ATLANTE BALAS E CAMELOS LTDA - CNPJ: 54.360.508/0002-00 - AUTORIZ/MS: 1006029  
ENDEREÇO: RUA GERALDO BIZUTI, Nº 280  
MUNICÍPIO: PIRACICABA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0888147/18-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pastilhas

## RESOLUÇÃO-RE Nº 613, DE 8 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento por meio de sua renovação automática.

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

EMPRESA: GETFARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 07.309.478/0001-47 - AUTORIZ/MS: 1081100 - AE: 1228871  
ENDEREÇO: Av. Maestro Amadeu Teixeira Côrrea, 16  
MUNICÍPIO: BOM JARDIM - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0901115/18-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 614, DE 8 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

EMPRESA: NATULAB LABORATÓRIO S.A - CNPJ: 02.456.955/0001-83 - AUTORIZ/MS: 1038413  
ENDEREÇO: RUA H, Nº 02, GALPÃO III  
MUNICÍPIO: SANTO ANTONIO DE JESUS - UF: BA - EXPEDIENTE: 0222815/18-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Pós



BRASIL | Serviços

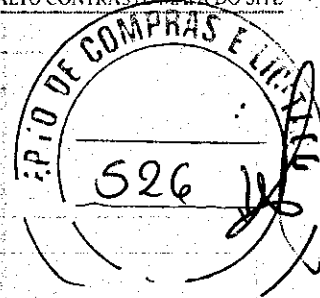

[Ir para o conteúdo](#) | [Ir para o menu](#) | [Ir para a busca](#) | [Ir para o rodapé](#)

ACESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE

C

At

Consultas Medicamentos Medicamentos



## Detalhe do Produto: BESILAPIN

|  |                                   |                              |                    |                                  |            |
|--|-----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A | <b>CNPJ</b>                  | 03.485.572/0001-04 | <b>Autorização</b>               | 1.05.423-2 |
| <b>Processo</b>                              | 25351.210913/2016-59              | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 26/09/2016 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | BESILAPIN                         | <b>Registro</b>              | 154230243          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 09/2021    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | BESILATO DE ANLÓDIPINO            |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES        |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -                                 | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |

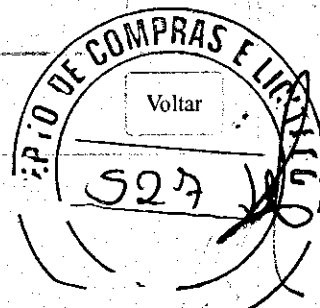
Expandir Todas

| Nº | Apresentação                                      | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1  | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA             | 1542302430019 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/09/2016         | 24 meses |
| 2  | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA             | 1542302430027 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/09/2016         | 24meses  |
| 3  | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA             | 1542302430035 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/09/2016         | 24meses  |
| 4  | 5 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302430043 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/09/2016         | 24meses  |
| 5  | 10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA            | 1542302430051 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/09/2016         | 24meses  |


30/11/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

|   |  |               |                    |            |         |
|---|--|---------------|--------------------|------------|---------|
| 6 | 10 MG COM CT BL AL<br>PLAS OPC X 30 ATIVA                | 1542302430061 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/09/2016 | 24meses |
| 7 | 10 MG COM CT BL AL<br>PLAS OPC X 60 ATIVA                | 1542302430078 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/09/2016 | 24meses |
| 8 | 10 MG COM CX BL AL<br>PLAS OPC X 500 (EMB<br>HOSP) ATIVA | 1542302430086 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/09/2016 | 24meses |



Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA

|  |   |                              |  |
|--|---|------------------------------|--|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA | <b>CNPJ</b>                  | 17.174.657/0001-78   |
| <b>Processo</b>                              | 25351.277778/2004-98                                | <b>Categoria Regulatória</b> |  |
| <b>Nome Comercial</b>                        | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA                           | <b>Registro</b>              | 103870053  |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA                           |                              |  |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANESTESICOS LOCAIS                                  |                              |  |
| <b>Parecer Público</b>                       | -   | <b>Bula Paciente</b>         | <br>(api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/eyJhbGciOiJIUz                 Authorization=Guest) |



Expandir Todas

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade    |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 1  | 5,0 MG/ML S/<br>VASOCONSTRICTOR SOL INJ CX<br>C/ 25 FR VD INC X 20 ML (EMB<br>HOSP) <b>ATIVA</b> | 1038700530013 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 23/03/2005         | 24<br>meses |

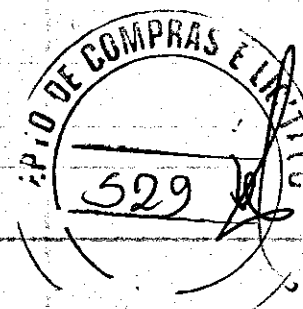
Voltar

*mp*



## Consultas Medicamentos Medicamentos

Detalhe do Produto: captopril



|  |   |
|--|---|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. |
| <b>Processo</b>                              | 25351.086854/2015-19                    |
| <b>Nome Comercial</b>                        | captopril                               |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CAPTOPRIL                               |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES              |
| <b>Parecer Público</b>                       | -                                       |

Expandir Todas

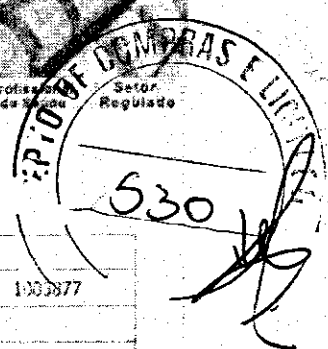
| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica    | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-----------------------|--------------------|----------|
| 1  | 25 MG COM CT BL<br>AL PLAS INC X<br>16 <input type="checkbox"/> ATIVA             | 1091700990010 | COMPRIMIDO<br>SIMPLES | 21/09/2015         | 24meses  |
| 2  | 25 MG COM CT BL<br>AL PLAS INC X 500<br>(EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1091700990029 | COMPRIMIDO<br>SIMPLES | 21/09/2015         | 24meses  |
| 3  | 25 MG COM CT BL<br>AL PLAS INC X<br>28 <input type="checkbox"/> ATIVA             | 1091700990037 | COMPRIMIDO<br>SIMPLES | 21/09/2015         | 24meses  |
| 4  | 25 MG COM CT BL<br>AL PLAS INC X<br>30 <input type="checkbox"/> ATIVA             | 1091700990045 | COMPRIMIDO<br>SIMPLES | 21/09/2015         | 24meses  |

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
da Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



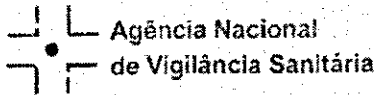
Detalhe do Produto : HYPLEX B

|                                |  |                     |         |
|--------------------------------|--|---------------------|---------|
| <b>Nome da Empresa:</b>        | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA  |                     |         |
| <b>CNPJ:</b>                   | 17.174.657/0001-78   | <b>Autorização:</b> | 1303877 |
| <b>Nome Comercial:</b>         | HYPLEX B   |                     |         |
| <b>Princípio Ativo:</b>        | CLORIDRATO DE TIAMINA / CLORIDRATO DE PIRIDOXINA / NICOTINAMIDA / RIBOFLAVINA-5-FOSFATO DE SÓDIO / DEXPANTENOL |                     |         |
| <b>Categoria:</b>              | POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS   |                     |         |
| <b>Registro:</b>               | 103870029  |                     |         |
| <b>Processo:</b>               | 25000.001060/90-82   |                     |         |
| <b>Vencimento do Registro:</b> | 03/2019  |                     |         |

| Apresentação ATIVA                  | Forma Física   | Nº Apres.        | Data de Publicação |
|-------------------------------------|--|------------------|--------------------|
| SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 1                | 28/03/2001         |
| <b>Validade:</b>                    | 24 meses   | <b>Registro:</b> | 1038700290012      |
| <b>Embalagem:</b>                   | AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária<br>CAXA DE PAPELÃO COM CÔLMEIA - Secundária   |                  |                    |
| <b>Local de Fabricação:</b>         | Fabricantes Nacionais<br>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - BRASIL<br>Fabricantes Internacionais<br><i>(sem fabricantes internacionais)</i> |                  |                    |

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782



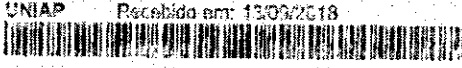
CÓPIA

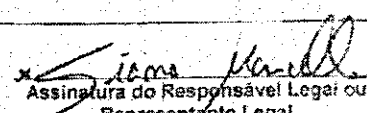


**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

|   |  |
|---|--|
| Nome da Empresa:<br>HYPOFARMA - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda.  |  |
| CNPJ:<br>17.174.657/0001-78   |  |
| Identifique a Modalidade de Petição:<br><input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária  | Nº do Processo: (Somente para petição secundária)<br>25000.001060/9082 |
| Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber)<br>1584 - ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral |  |
| Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha do total)<br>240  | Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)                  |
| Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina:<br>Gerência Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos - GGMed Gerência de Medicamentos Específicos, Notificados, Fitoterápicos, Dinamizados e Gases Medicinais - GMESP          |  |

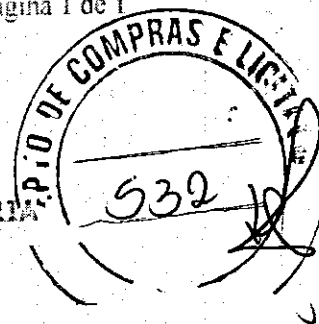
**Observações:**  
Prezados senhores,  
  
Vimos por meio desta, peticionar a "Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral" para o produto Hypelex B.  
Para tal, apresentamos em anexo ao processo a relação de documentos pertinentes ao peticionamento, conforme determinado pela RDC nº 24/2011 (alterada pela RDC nº 97/2016).  
Certos de estarmos cumprindo com a legislação vigente, aguardamos o deferimento do pleito.  
  
Processo contendo 240 Páginas em 02 volumes.

Agência Nacional Presencial  
de Vigilância Sanitária  
UNIAF      Recebido em: 13/09/2018  
  
201809130042PR  
Responsável: Eliza Aparecida Alves dos Reis

|  |  |  |
|--|--|--|
| Ribeirão das Neves, 20 de Agosto de 2018<br>Local e data | <b>Dr.ª Giana Marcellini</b><br>CRF 7580<br>Nome do Responsável Legal ou Representante Legal | <br>Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal |
|--|--|--|



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA



**CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO**

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:  
**2005.223771.701031**

Protocolo:  
**25352754207201876**

Protocolizado em:  
**14/09/2018**

Tipo de Documento:  
**Petição**

Nº Expediente:  
**0896556/18-1**

Favorecido:  
**17.174.697/0001-76 - HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA**

Assunto:  
**1584 - ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.**

Nome do Produto:  
**XXXXXXXXXXXXXXXXXX**

Nº de Registro:  
**XXXXXXXXXX**

Nº de Conhecimento:  
**201809130042PR**

Este documento foi emitido em 27/03/2019 pela empresa **HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA** por: **Eliane ribeiro da silva**

**ATENÇÃO**

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

Data de Emissão deste Comprovante  
**20/03/2019**

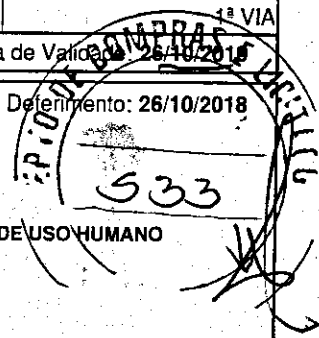
Data de Validade deste Comprovante  
**19/04/2019**



SIVISA - Sistema de Informação em Vigilância Sanitária  
 SUS - Sistema Único de Saúde  
 VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
 11ª CRS - ERECHIM



|  |   |  |
|--|---|--|
| <b>ALVARÁ SANITÁRIO</b>                    |   | 1ª VIA                                 |
| Nro. CEVS: <b>430170188-464-000005-1-5</b> |   | Data de Validação: <b>26/10/2018</b>   |
| Nro. Protocolo:                            | <b>18200000828433</b>   | Data de Deferimento: <b>26/10/2018</b> |
| Subgrupo:                                  | <b>DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA</b>  |  |
| Agrupamento:                               | <b>COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS</b>                                  |  |
| Atividade Econômica CNAE:                  | <b>4644-3/01 COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO</b> |  |
| Objeto Licenciado:                         | <b>ESTABELECIMENTO</b>  |  |
| Tipo de Serviço:                           | <b>ARMAZENAR, DISTRIBUIR, EXPEDIR</b>                                       |  |
| Razão Social:                              | <b>NOVASUL COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME</b>                    |  |
| CNPJ / CPF:                                | <b>14.595.725/0001-84</b>   | CNPJ Albergante:                       |
| Logradouro:                                | <b>GOTARDO MAZZAROLO</b>  | Número: <b>330</b>                     |
| Complemento:                               |   | Bairro: <b>CENTRO</b>                  |
| Município:                                 | <b>BARÃO DE COTEGIPE</b>  | UF: <b>RS</b> CEP: <b>99740-000</b>    |
| Responsável Legal:                         | <b>PERSON DILOMAR NIEC</b>  | Conselho Regional:                     |
| CPF:                                       | <b>718.767.740-53</b>   | UF:                                    |
| Nº Inscr. Conselho Prof:                   |   |  |
| Responsável Técnico:                       | <b>EVELINE BETIATO</b>  | Conselho Regional: <b>CRF</b>          |
| CPF:                                       | <b>019.881.290-60</b>   | UF: <b>RS</b>                          |
| Nº Inscr. Conselho Prof:                   | <b>15393</b>  |  |

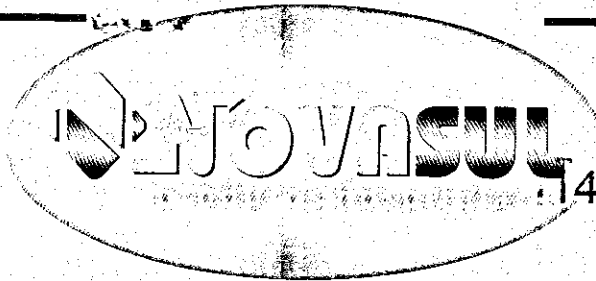


Observação:  
 A SOLICITAÇÃO DE RENOVAÇÃO DE ALVARÁ SANITÁRIO DEVE SER REALIZADA COM PRAZO DE, NO MÍNIMO, CENTO E VINTE (120) DIAS ANTES DO TÉRMINO DA SUA VIGÊNCIA, CONFORME DETERMINA O ARTIGO 4º, I, DA LEI ESTADUAL Nº 8109/85, COM REDAÇÃO DADA PELA LEI ESTADUAL Nº 14391/13.

**BARÃO DE COTEGIPE**

Local





14595725/0001-84

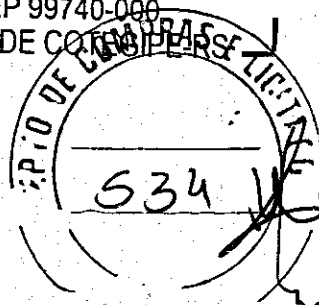
Novasul Com. de Prod. Hospitalares Ltda.

NOVASUL COMÉRCIO DE  
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Rua Gotardo Mazzarollo, 330 Centro  
CEP 99740-000

BARÃO DE COTEGIPE/RS

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 45/2019



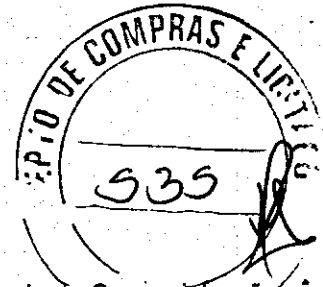
### DECLARAÇÃO

A empresa Novasul Comércio de Produtos Hospitalares Ltda, inscrita no CNPJ sob nº 14.595.725/0001-84, sediada Rua Gotardo Mazzarollo, 330, por intermédio de seu representante legal, Sr. a Jacilde Tonin, portadora da Carteira de Identidade nº 3058840814, CPF nº 931.959.580-15, declara, perante à Lei, que até a presente data:

- a) Não foi declarada inidônea por ato do Poder Público;
- b) Não está impedido de transacionar com a Administração Pública;
- c) Não foi apenada com rescisão de contrato, quer por deficiência dos serviços prestados, quer por outro motivo igualmente grave, no transcorrer dos últimos 5 (cinco) anos;
- d) Não incorre nas demais condições impeditivas previstas no art. 9º da Lei Federal nº 8.666/93 consolidada pela Lei Federal nº 8.883/94;
- e) Atende à norma do inciso XXXIII do artigo 7º da Constituição Federal, com redação dada pela emenda constitucional nº 20/98, que proíbe trabalho noturno, perigoso ou insalubre aos menores de 18 (dezoito) anos e de que qualquer trabalho a menores de 16 anos salvo na condição de aprendiz a partir de 14 (quatorze) anos; e
- f) Tem pleno conhecimento do objeto licitado e anuência das exigências constantes do Edital e seus anexos
- g) Declaramos que nos comprometemos em **substituir nos prazos previstos** os produtos que estiverem fora dos padrões estabelecidos neste edital

Barão de Cotegipe/RS, 17 de Abril de 2019.

Novasul Com. de Prod. Hospit. Ltda  
Jacilde Tonin  
Sócia - Administradora  
CPF 931 959 580-15 / RG 3058840814



## Certidão Simplificada

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data de sua expedição.

Nome Empresarial: **NOVASUL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**

Natureza Jurídica: **SOCIEDADE EMPRESARIA LIMITADA**

| Número de Identificação do Registro de Empresas - NIRE | CNPJ               | Data de Arquivamento do Ato Constitutivo | Data de Início de Atividade |
|--|--------------------|--|-----------------------------|
| 4320703572-1   | 14.595.725/0001-84 | 03/11/2011                               | 01/11/2011                  |

Endereço Completo:

**RUA GOTARDO MAZZAROLLO 330 - BAIRRO CENTRO CEP 99740-000 - BARAO DE COTEGIPE/RS**

Objeto Social:

**COMERCIO ATACADISTA E VAREJISTA, IMPORTACAO E EXPORTACAO DE INSTRUMENTOS, EQUIPAMENTOS E MATERIAL DE USO HOSPITALAR, ODONTOLOGICO E MEDICAMENTOS.**

| Capital Social:  | Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte                    | Prazo de Duração     |
|--|---|----------------------|
| <b>R\$ 200.000,00</b><br>DUZENTOS MIL REAIS                        | <b>EMPRESA PEQUENO PORTE</b><br>(Lei Complementar nº123/06) | <b>INDETERMINADO</b> |
| <b>Capital Integralizado: R\$ 200.000,00</b><br>DUZENTOS MIL REAIS |   |                      |

Sócio(s)/Administrador(es)

| CPF/NIRE       | Nome                | Término Mandato | Participação   | Função                |
|----------------|---------------------|-----------------|----------------|-----------------------|
| 931.959.580-15 | JACILDE TONIN       | xxxxxxx         | R\$ 170.000,00 | SÓCIO / ADMINISTRADOR |
| 718.767.740-53 | PERSON DILOMAR NIEC | xxxxxxx         | R\$ 30.000,00  | SÓCIO / ADMINISTRADOR |

Status: **CADASTRADA**

Situação: **ATIVA**

Último Arquivamento: **24/01/2019**

Número: **4944650**

Ato **316 - ENQUADRAMENTO DE EPP**

Filial(ais) nesta Unidade da Federação ou fora dela

Nire CNPJ Endereço

**NADA MAIS#**

Porto Alegre, 21 de Março de 2019 08:16

**CLEVERTON SIGNOR**  
SECRETÁRIO GERAL

Certidão Simplificada Digital emitida pela JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL e certificada digitalmente. Se desejar confirmar a autenticidade desta certidão, acesse o site da JUCISRS (<http://jucisrs.rs.gov.br>) e clique em validar certidão. A certidão pode ser validada de duas formas:

- 1) Validação por envio de arquivo (upload)
- 2) Validação visual (digite o nº C190000283471 e visualize a certidão)



40443 470 2

**SOMA PR** HOSPITALAR

Soma PR Comércio de Produtos Hospitalares Ltda Rua Anita Ribas, 410 - Curitiba - Pr Cep: 81210-000

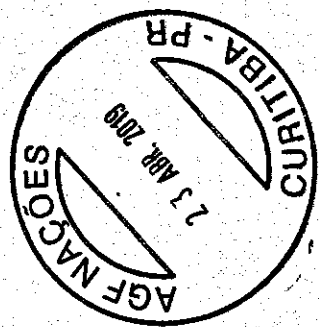
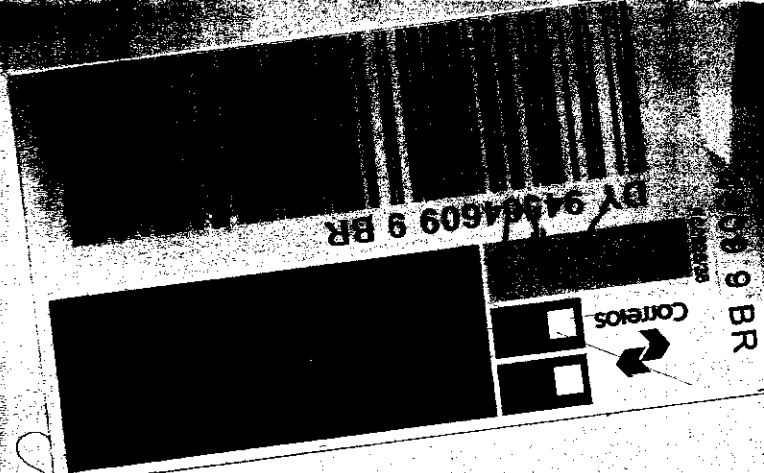
A/C DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES  
PE 045/2019

CEP: 84.200-000

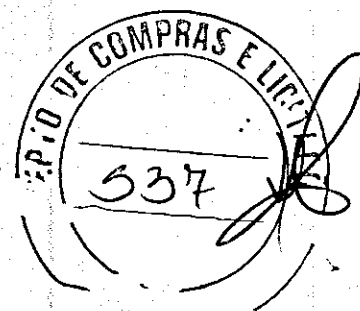
Centro  
Praça Isabel Branco, 142, Cidade Alta, CX Postal 11  
A Prefeitura Municipal de Jaguariaíva

Destinatário:

**SEDEX AR**







# PROPOSTA

*mf*

10

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: UMAN ALBUMIN

|  |  |                              |                    |                                  |            |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | KEDRION BRASIL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | <b>CNPJ</b>                  | 09.284.952/0001-59 | <b>Autorização</b>               | 06.577-8   |
| <b>Processo</b>                              | 25351.115372/2015-12                                       | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 12/08/2017 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | UMAN ALBUMIN   | <b>Registro</b>              | 175770001          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 06/2022    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | ALBUMINA HUMANA  |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | FRACOES DO SANGUE OU PLASMA EXCETO GAMAGLOBULINA           |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -  | <b>Bula Paciente</b>         | -                  | <b>Bula Profissional</b>         | -          |

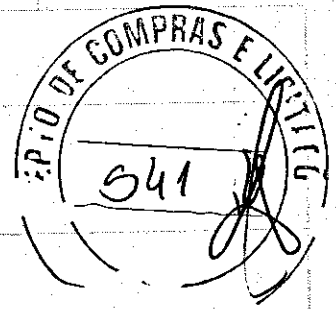


Esconder Todas

| Nº   | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica                 | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|------------------------------------|--------------------|----------|
| 1  | 0,2 G/ML SOL INFUS IV CT FR VD TRANS X 50ML <b>ATIVA</b>  | 1757700010010 | SOLUÇÃO PARA DILUIÇÃO PARA INFUSÃO | 12/06/2017         | 36 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | ALBUMINA HUMANA   |               |                                    |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -   |               |                                    |                    |          |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>                                 |               |                                    |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>HUMAN BioPlazma Manufacturing and Trading Limited Liability Company (LLC) -- HUNGRIA</li> <li>KEDRION SPA -- ITÁLIA</li> </ul> |               |                                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA  |               |                                    |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) NAO CONGELAR  |               |                                    |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |               |                                    |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Hospitalar  |               |                                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |               |                                    |                    |          |

*mf*

| Nº   | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica                    | Data de Publicação | Validade    |
|--|---|---------------|---------------------------------------|--------------------|-------------|
| 2  | 0,2 G/ML SOL INFUS IV CT FR VD<br>TRANS X 100 ML <b>ATIVA</b>   | 1757700010029 | SOLUÇÃO PARA DILUIÇÃO PARA<br>INFUSÃO | 12/06/2017         | 36<br>meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | ALBUMINA HUMANA   |               |                                       |                    |             |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -   |               |                                       |                    |             |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>                                 |               |                                       |                    |             |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>• HUMAN BioPlazma Manufacturing and Trading Limited Liability Company (LLC) -- HUNGRIA</li> <li>• KEDRION SPA -- ITÁLIA</li> </ul> |               |                                       |                    |             |
| <b>Via de Administração</b>                    | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA  |               |                                       |                    |             |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>NAO CONGELAR   |               |                                       |                    |             |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |               |                                       |                    |             |
| <b>Destinação</b>                              | Hospitalar  |               |                                       |                    |             |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |               |                                       |                    |             |

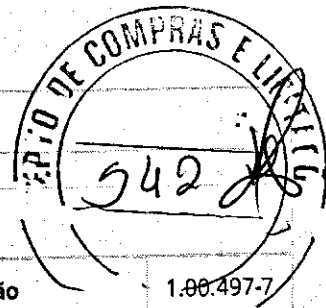


Voltar

*Handwritten signature*

38

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: BUPSTESIC COM VASO

|  |  |                              |                    |                                  |            |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <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>                              | 25000.015066/9461                                      | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 16/02/1996 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | BUPSTESIC COM VASO                                     | <b>Registro</b>              | 104970207          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 02/2021    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA, HEMITARTARATO DE EPINEFRINA |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANESTESICOS LOCAIS                                     |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -  | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |

Expandir Todas

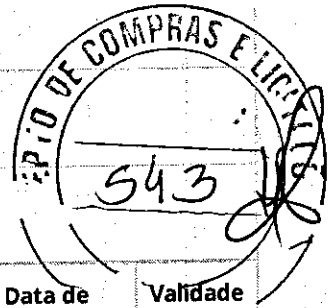
| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1  | 2,5 MG/ML+0,0091 MG/ML SOL INJ CT 6 FA VD AMB X 20 ML<br><b>CANCELADA OU CADUCA</b>  | 1049702070015 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 16/02/1996         | 24 meses |
| 2  | 5,0 MG/ML+0,0091 MG/ML SOL INJ CT 6 FA VD AMB X 20 ML<br><b>ATIVA</b>  | 1049702070023 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 16/02/1996         | 18 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA HEMITARTARATO DE EPINEFRINA  |               |                    |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | BUPSTÉSIC COM VASO   |               |                    |                    |          |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>  |               |                    |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005-41 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | PERIDURAL  |               |                    |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ  |               |                    |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | -  |               |                    |                    |          |

38

Destinação

Apresentação  
fracionada

Não

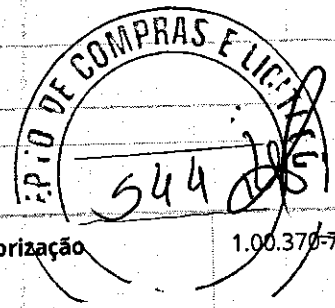


| Nº            | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacéutica | Data de Publicação | Validade    |
|---------------|---|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 3             | 7,5 MG/ML+0,0091 MG/ML SOL INJ<br>CT 6 AMP VD AMB X 20 ML (EMB.<br>HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1049702070031 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 16/02/1996         | 24<br>meses |
| <b>Voltar</b> |   |               |                    |                    |             |

A large, stylized handwritten signature or set of initials, possibly 'mp', located in the lower right quadrant of the page.

90

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



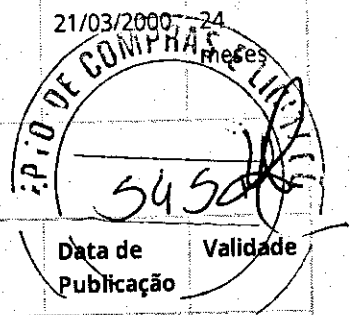
Detalhe do Produto: FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA

|  |                                   |                              |                    |                                  |            |
|--|-----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <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>                              | 25000.001614/0086                 | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 21/03/2000 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA | <b>Registro</b>              | 103700287          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 03/2020    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS       |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -                                 | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |

Expandir Todas

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

90



|           |   |                 |                           |                           |                 |
|-----------|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 5         | 4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP)<br><b>CANCELADA OU CADUCA</b>  | 1037002870058   | SOLUÇÃO INJETAVEL         | 21/03/2000                | 24 meses        |
| <b>Nº</b> | <b>Apresentação</b>   | <b>Registro</b> | <b>Forma Farmacêutica</b> | <b>Data de Publicação</b> | <b>Validade</b> |
| 6         | 4,0 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 2,5 ML <b>ATIVA</b>                                 | 1037002870066   | SOLUÇÃO INJETAVEL         | 21/03/2000                | 24 meses        |
| <b>Nº</b> | <b>Apresentação</b>   | <b>Registro</b> | <b>Forma Farmacêutica</b> | <b>Data de Publicação</b> | <b>Validade</b> |
| 7         | 4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2,5 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>                  | 1037002870074   | SOLUÇÃO INJETAVEL         | 21/03/2000                | 24 meses        |
| <b>Nº</b> | <b>Apresentação</b>   | <b>Registro</b> | <b>Forma Farmacêutica</b> | <b>Data de Publicação</b> | <b>Validade</b> |
| 8         | 4,0 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 2,5 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>                   | 1037002870082   | SOLUÇÃO INJETAVEL         | 21/03/2000                | 24 meses        |
| <b>Nº</b> | <b>Apresentação</b>   | <b>Registro</b> | <b>Forma Farmacêutica</b> | <b>Data de Publicação</b> | <b>Validade</b> |
| 9         | 4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP)<br><b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1037002870090   | SOLUÇÃO INJETAVEL         | 21/03/2000                | 24 meses        |
| <b>Nº</b> | <b>Apresentação</b>   | <b>Registro</b> | <b>Forma Farmacêutica</b> | <b>Data de Publicação</b> | <b>Validade</b> |
| 10        | 4,0 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2,5 ML <b>ATIVA</b>                               | 1037002870104   | SOLUÇÃO INJETAVEL         | 21/03/2000                | 24 meses        |
| <b>Nº</b> | <b>Apresentação</b>   | <b>Registro</b> | <b>Forma Farmacêutica</b> | <b>Data de Publicação</b> | <b>Validade</b> |
| 11        | 4,0 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 2,5 ML <b>ATIVA</b>                               | 1037002870112   | SOLUÇÃO INJETAVEL         | 21/03/2000                | 24 meses        |
| <b>Nº</b> | <b>Apresentação</b>   | <b>Registro</b> | <b>Forma Farmacêutica</b> | <b>Data de Publicação</b> | <b>Validade</b> |

90

12

4,0 MG/ML SOL INJ CX 120 AMP  
VD AMB X 2,5 ML (EMB HOSP)

1037002870120

SOLUÇÃO INJETAVEL

21/03/2000

24  
meses

ATIVA

Princípio Ativo

FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação

- LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Via de Administração

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

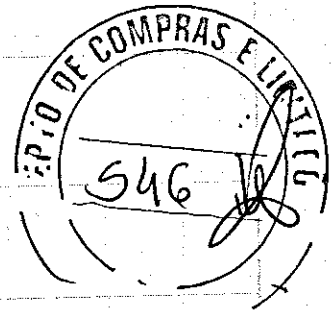
Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não



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

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

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

Voltar



96

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DICLOFARMA

|  |  |                              |                    |                                  |            |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | <b>CNPJ</b>                  | 06.628.333/0001-46 | <b>Autorização</b>               | 1.01.002   |
| <b>Processo</b>                              | 25351.023131/0080                                    | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 02/02/2001 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | DICLOFARMA   | <b>Registro</b>              | 110850016          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 02/2021    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | DICLOFENACO DE SÓDIO, DICLOFENACO SÓDICO             |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS                      |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -  | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |

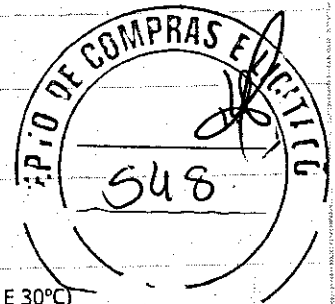


Esconder Todas

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1  | 25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML <b>ATIVA</b>  | 1108500160012 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 02/02/2001         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | DICLOFENACO SÓDICO   |               |                    |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |               |                    |                    |          |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | -  |               |                    |                    |          |
| <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 Prescrição Médica  |               |                    |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                    |                    |          |

| Nº               | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|------------------|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 2                | 25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD INC X 3 ML <b>ATIVA</b> | 1108500160020 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 02/02/2001         | 24 meses |
| <b>Princípio</b> | DICLOFENACO DE SÓDIO                                 |               |                    |                    |          |

96



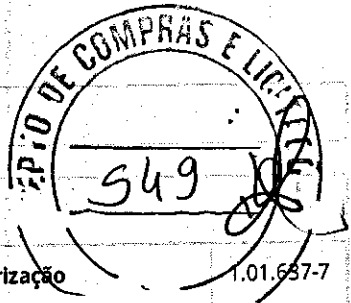
|  |  |
|--|--|
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | -  |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade    |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 3  | 25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD<br>TRANS X 3 ML <b>ATIVA</b>  | 1108500160039 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 02/02/2001         | 24<br>meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | DICLOFENACO DE SÓDIO   |               |                    |                    |             |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |               |                    |                    |             |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul> |               |                    |                    |             |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | • FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - 06.628.333/0001-46 - BARBALHA - CE - BRASIL   |               |                    |                    |             |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR  |               |                    |                    |             |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                                     |               |                    |                    |             |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                    |                    |             |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |               |                    |                    |             |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                    |                    |             |

*Handwritten signature*

Voltar

141



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HEPAMAX-S

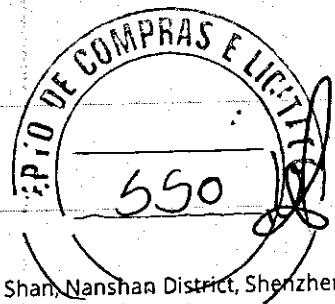
|  |                        |                              |                    |                                  |            |
|--|------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | BLAU FARMACÊUTICA S.A. | <b>CNPJ</b>                  | 58.430.828/0001-60 | <b>Autorização</b>               | 1.01.637-7 |
| <b>Processo</b>                              | 25351.209378/2006-11   | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 10/11/2008 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | HEPAMAX-S              | <b>Registro</b>              | 116370069          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 11/2023    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | heparina sódica suína  |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANTICOAGULANTES        |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -                      | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |

Esconder Todas

| Nº   | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1  | 5000 UI/ML SOL INJ CT C/ 1 FA VD INC X 5 ML <b>ATIVA</b>  | 1163700690018 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 10/11/2008         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | heparina sódica suína   |               |                    |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -   |               |                    |                    |          |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>   |               |                    |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - 58.430.828/0005-93 - COTIA - SP - BRASIL</li> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA   |               |                    |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)   |               |                    |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |               |                    |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |               |                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |               |                    |                    |          |

| Nº                     | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|------------------------|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 2                      | 5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 25 FA VD INC X 5 ML <b>ATIVA</b> | 1163700690026 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 10/11/2008         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b> | heparina sódica suína                                     |               |                    |                    |          |

14L



|  |   |
|--|---|
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> |   |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>  |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - 58.430.828/0005-93 - COTIA - SP - BRASIL</li> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |

*[Handwritten signature]*

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3  | 5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 FA VD<br>INC X 5 ML <b>ATIVA</b> | 1163700690034 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 10/11/2008         | 24 meses |

|  |   |
|--|---|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | heparina sódica suína   |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> |   |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>  |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - 58.430.828/0005-93 - COTIA - SP - BRASIL</li> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 4  | 5000 UI/ML SOL INJ CT C/1 AMP VD<br>INC X 5 ML <b>ATIVA</b> | 1163700690042 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 10/11/2008         | 24 meses |

141



|  |   |
|--|---|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | heparina sódica suína   |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -   |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>   |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - 58.430.828/0005-93 - COTIA - SP - BRASIL</li> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |


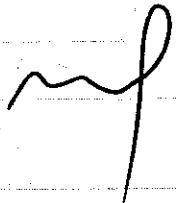
*Handwritten signature*

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 5  | 5000 UI/ML SOL INJ CX C/25 AMP VD<br>INC X 5 ML <b>ATIVA</b> | 1163700690050 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 10/11/2008         | 24 meses |

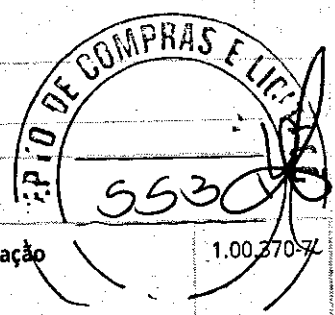
|  |   |
|--|---|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | heparina sódica suína   |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -   |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>  |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - 58.430.828/0005-93 - COTIA - SP - BRASIL</li> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |

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

14L

|  |  |               |                   |            |             |
|--|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6  | 5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 AMP<br>VD INC X 5 ML <b>ATIVA</b>  | 1163700690069 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/11/2008 | 24<br>meses |
| <b>Princípio Ativo</b>   | heparina sódica suína  |               |                   |            |             |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>                                       | -  |               |                   |            |             |
| <b>Embalagem</b>   | <ul style="list-style-type: none"><li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>  |               |                   |            |             |
| <b>Local de Fabricação</b>   | <ul style="list-style-type: none"><li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - 58.430.828/0005-93 - COTIA - SP - BRASIL</li><li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - No. 21 Langshan Road, song Pin Shan, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518057 - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li></ul> |               |                   |            |             |
| <b>Via de Administração</b>  | INTRAVENOSA  |               |                   |            |             |
| <b>Conservação</b>   | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  |               |                   |            |             |
| <b>Restrição de prescrição</b>   | Venda sob Prescrição Médica  |               |                   |            |             |
| <b>Destinação</b>  | Comercial  |               |                   |            |             |
| <b>Apresentação fracionada</b>   | Não  |               |                   |            |             |
|   |  |               |                   |            |             |
|  |  |               |                   |            |             |
| <a href="#">Voltar</a>   |  |               |                   |            |             |

147



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ANDROCORTIL

|  |                                    |                              |                    |                                  |            |
|--|------------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <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>                              | 25000.000127/9610                  | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 12/04/2005 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | ANDROCORTIL                        | <b>Registro</b>              | 103700463          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 04/2020    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS        |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -                                  | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |

Esconder Todas

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica                      | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|---|--------------------|----------|
| 1  | 100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET TRANS X 2 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>  | 1037004630011 | PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE | 12/04/2005         | 18 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA   |               |   |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |               |   |                    |          |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |               |   |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>             |               |   |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO  |               |   |                    |          |
| <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>Destinação</b>                              | Comercial  |               |   |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |   |                    |          |

| Nº               | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica                      | Data de Publicação | Validade |
|------------------|--|---------------|---|--------------------|----------|
| 2                | 500 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC+ AMP DIL POLIET INC X 4 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037004630021 | PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE | 12/04/2005         | 24 meses |
| <b>Princípio</b> | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA   |               |   |                    |          |

147



|  |  |
|--|--|
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>             |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 3  | 100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS (EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037004630038 | PO LIOFILO INJETAVEL | 12/04/2005         | 18 meses |

|  |  |
|--|--|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA   |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>             |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

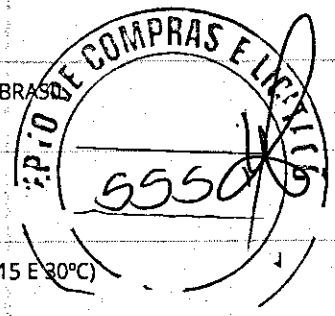
| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 4  | 100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037004630046 | PO LIOFILO INJETAVEL | 12/04/2005         | 18 meses |

|                        |                                    |
|------------------------|------------------------------------|
| <b>Princípio Ativo</b> | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA |
|------------------------|------------------------------------|



147

|  |  |
|--|--|
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>             |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Institucional<br>Hospitalar<br>Comercial   |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |



*[Handwritten signature]*

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 5  | 500 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC<br>(EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037004630054 | PO LIOFILO INJETAVEL | 12/04/2005         | 24 meses |

|  |  |
|--|--|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA   |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>             |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica                      | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---|--------------------|----------|
| 6  | 500 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD INC<br>(EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037004630062 | PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE | 12/04/2005         | 24 meses |

197

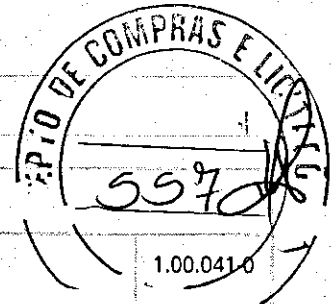
|  |   |
|--|---|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA  |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -   |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul> |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"><li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li></ul>              |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ  |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |
| <b>Destinação</b>                              | Hospitalar<br>Institucional<br>Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |



A handwritten signature in black ink, consisting of a stylized 'M' followed by a vertical line and a hook.

Voltar

177



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: metronidazol

|  |  |                              |                    |                                  |            |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | FRESENIUS KABI BRASIL LTDA               | <b>CNPJ</b>                  | 49.324.221/0001-04 | <b>Autorização</b>               | 1.00.041-0 |
| <b>Processo</b>                              | 25351.331683/2016-61                     | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 17/07/2017 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | metronidazol                             | <b>Registro</b>              | 100410158          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 07/2022    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | METRONIDAZOL                             |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -  | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |

Esconder Todas

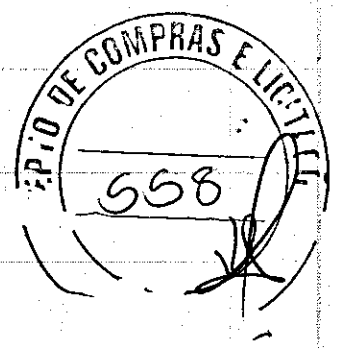
| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1  | 5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <b>ATIVA</b>   | 1004101580019 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 17/07/2017         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | METRONIDAZOL   |               |                    |                    |          |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |               |                    |                    |          |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco de plástico transparente (RECIPIENTE PLASTICO DE POLIETILENO PARA ENVASE DE SPGV)</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - 49.324.221/0008-80 - AQUIRAZ - CE - BRASIL</li> </ul>  |               |                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA  |               |                    |                    |          |
| <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>Destinação</b>                              | Hospitalar   |               |                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                    |                    |          |

*Handwritten signature*

| Nº                     | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|------------------------|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 2                      | 5 MG/ML SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <b>ATIVA</b> | 1004101580027 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 17/07/2017         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b> | METRONIDAZOL  |               |                    |                    |          |

177

|  |  |
|--|--|
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul> |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"><li>• FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - 49.324.221/0008-80 - AQUIRAZ - CE - BRASIL</li></ul>                        |
| <b>Via de Administração</b>                    | -  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                                       |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Hospitalar   |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |



A handwritten signature in black ink, consisting of a series of loops and a long vertical stroke.

Voltar

196,



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXITON

|  |   |                              |                    |                                  |            |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <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>                              | 25000.003726/89                         | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 20/08/2003 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | OXITON                                  | <b>Registro</b>              | 104970149          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 01/2020    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | OCITOCINA                               |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | OCITOCICOS HORMONAIS                    |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -                                       | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |

Expandir Todas

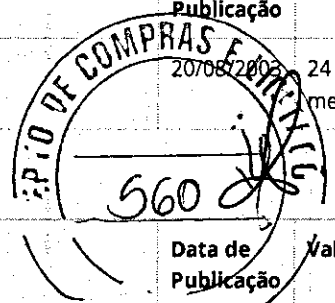
| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1  | 1 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC X 2 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1049701490010 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 20/08/2003         | 24 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 2  | 5 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML <b>ATIVA</b> | 1049701490027 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 20/08/2003         | 18 meses |

|  |  |
|--|--|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | OCITOCINA  |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>   |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005-41 - POUZO ALEGRE - MG - BRASIL</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ  |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | -  |
| <b>Destinação</b>                              |  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

196

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3  | 1 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1049701490037 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 20/08/2003         | 24 meses |



| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 4  | 5 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML <b>ATIVA</b> | 1049701490043 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 20/08/2003         | 18 meses |

|  |  |
|--|--|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | OCITOCINA  |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>   |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005-41 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | -  |
| <b>Destinação</b>                              | -  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

*[Handwritten signature]*

Voltar

207



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

|  |  |                              |                    |                                  |            |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <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>                              | 25000.021787/9518                            | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 17/05/1996 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | BEPEBEN                                      | <b>Registro</b>              | 103700100          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 05/2021    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | PENICILINA G BENZATINA                       |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -  | <b>Bula Paciente</b>         | -                  | <b>Bula Profissional</b>         | -          |

Expandir Todas

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica              | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1  | 600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037001000017 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996         | 24 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica              | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 2  | 1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037001000025 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996         | 24 meses |

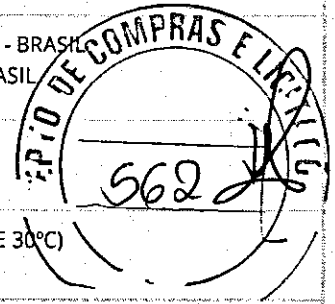
| Nº | Apresentação                             | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3  | 600.000 UI PO SUS INJ CT FA <b>ATIVA</b> | 1037001000033 | PO INJETAVEL       | 17/05/1996         | 24 meses |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 4  | 600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1037001000041 | PO INJETAVEL       | 17/05/1996         | 24 meses |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 5  | 600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037001000051 | PO INJETAVEL       | 17/05/1996         | 24 meses |

**Princípio Ativo** PENICILINA G BENZATINA

207



|  |  |
|--|--|
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> |  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>   |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - 02.281.006/0001-00 - EUSÉBIO - CE - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

*[Handwritten signature]*

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 6  | 600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1037001000068 | PO INJETAVEL       | 17/05/1996         | 24 meses |

| Nº | Apresentação                               | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 7  | 1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA <b>ATIVA</b> | 1037001000076 | PO INJETAVEL       | 17/05/1996         | 24 meses |

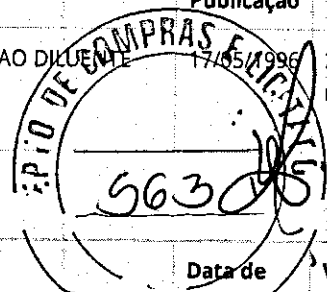
| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 8  | 1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1037001000084 | PO INJETAVEL       | 17/05/1996         | 24 meses |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 9  | 1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1037001000092 | PO INJETAVEL       | 17/05/1996         | 24 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 10 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1037001000106 | PO INJETAVEL       | 17/05/1996         | 24 meses |



207



| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica              | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 11 | 600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP)<br><b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1037001000114 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996         | 24 meses |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica              | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 12 | 600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML<br><b>ATIVA</b> | 1037001000122 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996         | 24 meses |

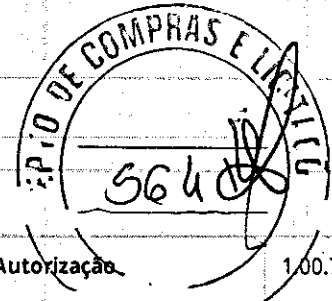
| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica              | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 13 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP)<br><b>CANCELADA OU CADUCA</b> | 1037001000130 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996         | 24 meses |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica              | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 14 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML<br><b>ATIVA</b> | 1037001000149 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996         | 24 meses |

Voltar

217

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



## Detalhe do Produto: PROMETAZOL

|  |  |                              |                        |                                  |            |
|--|--|------------------------------|------------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa<br/>Detentora do Registro</b> | SANVAL<br>COMÉRCIO E<br>INDÚSTRIA LTDA | <b>CNPJ</b>                  | 61.068.755/0001-<br>12 | <b>Autorização</b>               | 100.714-6  |
| <b>Processo</b>                                  | 25000.000919/9721                      | <b>Categoria Regulatória</b> |                        | <b>Data do registro</b>          | 22/10/1997 |
| <b>Nome Comercial</b>                            | PROMETAZOL                             | <b>Registro</b>              | 107140213              | <b>Vencimento do Registro</b>    | 10/2022    |
| <b>Princípio Ativo</b>                           | CLORIDRATO DE PROMETAZINA, PROMETAZINA |                              |                        | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                        | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS           |                              |                        | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                           | -                                      | <b>Bula Paciente</b>         |                        | <b>Bula Profissional</b>         |            |

Esconder Todas

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade    |
|--|--|---------------|----------------------|--------------------|-------------|
| 1  | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS<br>TRANS X 10 <b>ATIVA</b>   | 1071402130019 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 22/10/1997         | 24<br>meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | PROMETAZINA  |               |                      |                    |             |
| <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>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - 61.068.755/0001-12 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>                  |               |                      |                    |             |
| <b>Via de Administração</b>                    | ORAL   |               |                      |                    |             |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |               |                      |                    |             |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                      |                    |             |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |               |                      |                    |             |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                      |                    |             |

| Nº                     | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade    |
|------------------------|--|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 2                      | 25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD<br>AMB X 2 ML <b>ATIVA</b> | 1071402130027 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 22/10/1997         | 24<br>meses |
| <b>Princípio Ativo</b> | CLORIDRATO DE PROMETAZINA                                |               |                    |                    |             |

217



|  |   |
|--|---|
| <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>HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA - 19.570.720/0003-82 - BELO HORIZONTE - MG - BRASIL</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                        |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 3  | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS<br>TRANS X 20 <b>ATIVA</b>   | 1071402130035 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 22/10/1997         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | PROMETAZINA  |               |                      |                    |          |
| <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>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - 61.068.755/0001-12 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>                  |               |                      |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | ORAL   |               |                      |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |               |                      |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                      |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |               |                      |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                      |                    |          |

| Nº                     | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade |
|------------------------|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 4                      | 25 MG COM REV CX BL AL PLAS<br>TRANS X 500 <b>ATIVA</b> | 1071402130043 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 22/10/1997         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b> | PROMETAZINA   |               |                      |                    |          |

217

|  |  |
|--|--|
| <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 PAPELÃO</li> </ul> |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - 61.068.755/0001-12 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>                |
| <b>Via de Administração</b>                    | ORAL   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                                       |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

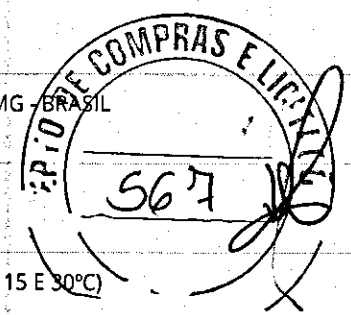


*[Handwritten signature]*

| Nº   | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 5  | 25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD<br>AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>  | 1071402130051 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 22/10/1997         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | CLORIDRATO DE PROMETAZINA   |               |                    |                    |          |
| <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 PAPEL CARTAO</li> </ul>       |               |                    |                    |          |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA - 19.570.720/0003-82 - BELO HORIZONTE - MG - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR   |               |                    |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                        |               |                    |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |               |                    |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |               |                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |               |                    |                    |          |

| Nº                     | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|------------------------|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 6                      | 25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD<br>AMB X 2 ML <b>ATIVA</b> | 1071402130061 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 22/10/1997         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b> | CLORIDRATO DE PROMETAZINA                                 |               |                    |                    |          |

2/7



|  |   |
|--|---|
| <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 PAPEL CARTAO</li> </ul> |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | • HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA - 19.570.720/0003-82 - BELO HORIZONTE - MG - BRASIL   |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAMUSCULAR   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE                  |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica   |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial   |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não   |

*[Handwritten signature]*

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica   | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 8  | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS<br>TRANS X 10 <b>ATIVA</b> | 1071402130086 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 22/10/1997         | 24 meses |

|  |  |
|--|--|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | PROMETAZINA  |
| <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>                     | • SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - 61.068.755/0001-12 - SÃO PAULO - SP - BRASIL  |
| <b>Via de Administração</b>                    | ORAL   |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

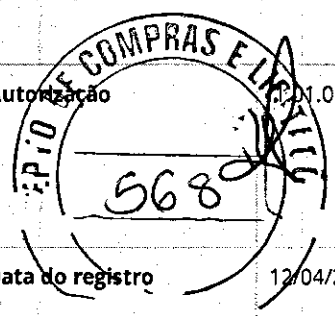
Voltar

220

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de ranitidina

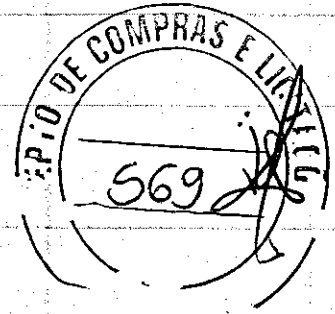
|  |  |                              |                    |                                  |            |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| <b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b> | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | <b>CNPJ</b>                  | 06.628.333/0001-46 | <b>Automação</b>                 | 01.085-1   |
| <b>Processo</b>                              | 25351.235969/2004-82                                 | <b>Categoria Regulatória</b> |                    | <b>Data do registro</b>          | 12/04/2005 |
| <b>Nome Comercial</b>                        | cloridrato de ranitidina                             | <b>Registro</b>              | 110850025          | <b>Vencimento do Registro</b>    | 04/2020    |
| <b>Princípio Ativo</b>                       | CLORIDRATO DE RANITIDINA                             |                              |                    | <b>Medicamento de referência</b> | -          |
| <b>Classe Terapêutica</b>                    | ANTIULCEROSOS  |                              |                    | <b>ATC</b>                       |            |
| <b>Parecer Público</b>                       | -  | <b>Bula Paciente</b>         |                    | <b>Bula Profissional</b>         |            |



Esconder Todas

| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1  | 25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD<br>AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>  | 1108500250011 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 12/04/2005         | 24 meses |
| <b>Princípio Ativo</b>                         | CLORIDRATO DE RANITIDINA   |               |                    |                    |          |
| <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>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - 06.628.333/0001-46 - BARBALHA - CE - BRASIL</li> </ul> |               |                    |                    |          |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA  |               |                    |                    |          |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |               |                    |                    |          |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |               |                    |                    |          |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |               |                    |                    |          |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |               |                    |                    |          |
| Nº   | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2  | 25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD<br>AMB X 2 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>  | 1108500250021 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 12/04/2005         | 24 meses |

220

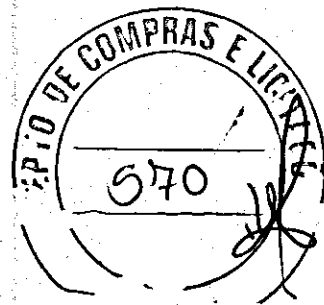


|  |  |
|--|--|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | CLORIDRATO DE RANITIDINA   |
| <b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> | -  |
| <b>Embalagem</b>                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>                  |
| <b>Local de Fabricação</b>                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - 06.628.333/0001-46 - BARBALHA - CE - BRASIL</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3  | 25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD<br>AMB X 2 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b> | 1108500250038 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 12/04/2005         | 24 meses |

|  |  |
|--|--|
| <b>Princípio Ativo</b>                         | CLORIDRATO DE RANITIDINA   |
| <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>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - 06.628.333/0001-46 - BARBALHA - CE - BRASIL</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>                    | INTRAVENOSA  |
| <b>Conservação</b>                             | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)<br>PROTEGER DA LUZ   |
| <b>Restrição de prescrição</b>                 | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Destinação</b>                              | Comercial  |
| <b>Apresentação fracionada</b>                 | Não  |

Voltar



*mf*

# BOAS PRÁTICAS





Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Comprimidos; Pós Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Comprimidos; Cápsulas; Pós

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707  
 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11  
 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877366/17-9 - 1877366/17-4 1877393/17-1 1877418/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Penicilínicos); Pós Liofilizados; Pós com Esterilização Terminal; Pós com Preparação Asséptica  
 Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707  
 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11  
 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877418/17-1 - 1877366/17-4 1877366/17-9 1877393/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28 - AUTORIZAÇÃO: 1002981  
 ENDEREÇO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNÇÃO  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 20089971/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410  
 ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
 MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849839/17-6 - 1849816/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções (concentrados polieletrólitos para hemodíalise - CPHD).

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410  
 ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
 MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849816/17-7 - 1849839/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
 ENDEREÇO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626  
 EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
 AUTORIZAÇÃO: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2090162/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1000927  
 ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Óleos

EMPRESA: LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1000927  
 ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pastas; Pomadas

## RESOLUÇÃO-RE Nº 831, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÁNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: D-HOSP - DISTRIBUIDORA HOSPITALAR, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 08.076.127/0012-59 - AUTORIZAÇÃO: 1065251 - AE: 1166575  
 ENDEREÇO: Setor de Armazenagem e Abastecimento Norte - SAAN Quadra 02, nº 575, Parte A  
 MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 0040412/18-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 832, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÁNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 06.331.788/0023-24 - AUTORIZAÇÃO: 2200003  
 ENDEREÇO: AV. PRESIDENTE WILSON, 5874  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1952330/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envase

EMPRESA: Air Liquide Brasil Ltda - CNPJ: 06.331.788/0046-10 - AUTORIZAÇÃO: 2200003  
 ENDEREÇO: Avenida Mangueiros, 3331  
 MUNICÍPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE(S): 1952381/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envase

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120237/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis; Pomadas

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120222/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Colutorios; Elixíres; Emulsões; Esmaltes; Líquidos; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120172/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moltes Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.238.401/0001-03 - AUTORIZAÇÃO: 1000637  
 ENDEREÇO: RUA ANTÔNIO JOÃO, PRÉDIOS 168, 194 e 218  
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1861906/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pós com Preparação Asséptica  
 Produtos estéreis (Carbapenênicos); Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0018-84 - AUTORIZAÇÃO: 2200001  
 ENDEREÇO: Sia Sul QD 03 nº 1125  
 MUNICÍPIO: GUARA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 1247177/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.820.448/0054-48 - AUTORIZAÇÃO: 2200001  
 ENDEREÇO: RUA OSWALDO ARANHA, N.100  
 MUNICÍPIO: LONDRINA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 0003471/15-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZAÇÃO: 1016377  
 ENDEREÇO: R. Adherbal Stresser, 84  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1686705/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
 Produtos estéreis (Penicilínicos); Pós com Preparação Asséptica  
 Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
 EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498975/17-1 - 1498990/17-5 1498956/17-5 1498975/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Embalagem secundária); Emplastos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
 EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498990/17-5 1498938/17-7 1498975/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos; Cápsulas Sólidos não estéreis (Embalagem secundária); Adesivos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
 EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498990/17-5 - 1498938/17-7 1498956/17-5 1498975/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

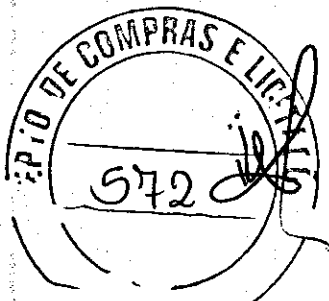
EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
 EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498938/17-7 - 1498990/17-5 1498956/17-5 1498975/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD  
 ENDEREÇO: 4303 KAISERAUGUST - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0216  
 EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0001-58  
 AUTORIZAÇÃO: 1003906 - EXPEDIENTE(S): 0027422/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Cápsulas Moltes

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG



ANEXO

EMPRESA: COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA - CNPJ: 67.729.178/0004-91 - AUTORIZAÇÃO: 1043977

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.718, DE 4 DE OUTUBRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG ENDEREÇO: EISENBHANNSTRASSE 2-4, 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626

EMPRESA FABRICANTE: DELPHARM TOURS ENDEREÇO: RUE PAUL LANGEVIN, 37170, CHAMBRAY-LÉS-TOURS - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0182

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA FERTIGUNG GMBH & CO. KG ENDEREÇO: MOOSWIENEN 2, 88214, RAVENSBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0624

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS DO NORDESTE LTDA - CNPJ: 24.580.578/0002-60 - AUTORIZAÇÃO: 2200002

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH ENDEREÇO: ESTERMANNSTRASSE 17, 4020 LINZ - PAÍS: ÁUSTRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0232

EMPRESA: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1012787

EMPRESA FABRICANTE: WYETH PHARMACEUTICAL DIVISION OF WYETH HOLDINGS LLC ENDEREÇO: 401 NORTH MIDDLETOWN ROAD, PEARL RIVER, NEW YORK (NY) 10965 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0638

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.719, DE 4 DE OUTUBRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL - CNPJ: 00.331.788/0063-11 - AUTORIZAÇÃO: 2200003 ENDEREÇO: Avenida Newton Bello S/N - MUNICÍPIO: IMPERATRIZ - UF: MA - EXPEDIENTE: 013552717-4

EMPRESA: OXI MORENA COMERCIO DE OXIGENIO ERELI - EPP - CNPJ: 17.929.916/0001-23 - AUTORIZAÇÃO: 1137191 ENDEREÇO: RUA SENADOR POMPEU, Nº 64 - MUNICÍPIO: CAMPO GRANDE - UF: MS - EXPEDIENTE: 0269353/17-4

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.720, DE 4 DE OUTUBRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: LEBON PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 87.375.952/0001-78 - AUTORIZAÇÃO: 1012560 ENDEREÇO: AV. RICARDO LEONIDAS RIBAS, 439 - MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE: 0278694/18-9

EMPRESA: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - CNPJ: 02.501.297/0001-02 - AUTORIZAÇÃO: 1041075 ENDEREÇO: RUA SÃO FRANCISCO, Nº 1300 - MUNICÍPIO: LAGOA DA PRATA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0150174/18-7

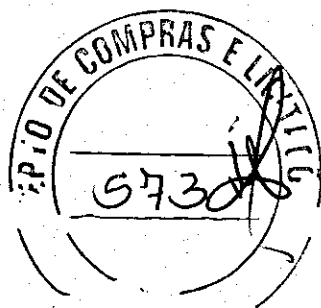
EMPRESA: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - CNPJ: 02.501.297/0001-02 - AUTORIZAÇÃO: 1041075 ENDEREÇO: RUA SÃO FRANCISCO, Nº 1300 - MUNICÍPIO: LAGOA DA PRATA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0150155/18-1

EMPRESA: BLAU FARMACÊUTICA S.A. - CNPJ: 58.430.828/0002-40 - AUTORIZAÇÃO: 1016377 ENDEREÇO: AVENIDA IVO MARIO ISAAC PIRES, Nº 7602 - MUNICÍPIO: COTIA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0215881/18-7

EMPRESA: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1012787 ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, 4211 - MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0309186/18-4

EMPRESA: BLAU FARMACÊUTICA S.A. - CNPJ: 58.430.828/0002-40 - AUTORIZAÇÃO: 1016377 ENDEREÇO: AVENIDA IVO MARIO ISAAC PIRES, Nº 7602 - MUNICÍPIO: COTIA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0215881/18-7

EMPRESA: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1012787 ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, 4211 - MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0309208/18-9



Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 69/2014, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação para insumos farmacêuticos ativos em relação aos artigos 11, 19, 20 (VI, IX, X, XI), 25, 72, 73, 85, 101, 106, 107, 137, 138, 173, 244 (IV), 257, 263, 264 (III), 266, 270, 306, 307, 343 e 344; e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação para medicamentos em relação aos artigos 69, 183, 244, 461 (IV), 489, 570, 572, 573, 575, 579 e 581.

Empresa Fabricante: Protein Sciences Corporation  
Endereço: 401 N Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.  
CNPJ: 49.475.833/0001-06  
Autorização de Funcionamento: 1.00.974-4 Expediente(s): 261855016-4  
Linha(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos.  
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013, não cumpriu os artigos 19, 25, 96, 106, 108, 137, 138, 173 e 210 da RDC nº 69/2014.

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 3.229, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

#### MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

##### ANEXO

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL - CNPJ: 00.531.788/0083-65 - AUTORIZ/MS: 2200003  
ENDEREÇO: Estrada do Quarenta Horas nº 2238  
MUNICÍPIO: ANANINDEUA - UF: PA - EXPEDIENTE(S): 0136525/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envase

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084686/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084676/17-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084703/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: hipolabor farmacêutica ltda - CNPJ: 19.570.720/0007-06 - AUTORIZ/MS: 1013430  
ENDEREÇO: av das indústrias, 263  
MUNICÍPIO: MONTES CLAROS - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0084756/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: SEAGOE INDUSTRIAL ESTATE, PORTA-DOWN, CRAIGAVON, COUNTY ARMAGH BT 63 5UA - PAÍS: REINO UNIDO - CODIGO UNICO: A.0027

EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.210.463/0001-09  
AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413594/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Granulados

EMPRESA FABRICANTE: ANDERSONBRECON INC  
ENDEREÇO: 4545 ASSEMBLY DRIVE - ROCKFORD, ILLINOIS (IL) 61109 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO UNICO: A.0033

EMPRESA SOLICITANTE: BIOMM SA - CNPJ: 04.752.991/0001-10  
AUTORIZ/MS: 1135489 - EXPEDIENTE(S): 2119280/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: G PRODUCTION INC  
ENDEREÇO: 19400 ROUTE TRANSCANADIENNE, BAIE D'URFÈ, QC, H9X 3S4 - PAÍS: CANADÁ - CODIGO UNICO: A.0238

EMPRESA SOLICITANTE: GALDERMA BRASIL LTDA - CNPJ: 00.317.372/0001-46  
AUTORIZ/MS: 1029167 - EXPEDIENTE(S): 2495508/16-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis; Geis

EMPRESA SOLICITANTE: GALDERMA BRASIL LTDA - CNPJ: 00.317.372/0001-46  
AUTORIZ/MS: 1029167 - EXPEDIENTE(S): 2495508/16-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis; Geis

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIOS LEÓN FARMA, S.A.  
ENDEREÇO: POLÍGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, C/ LA VALLINA S/N, VILLAQUILAMBRE - LEÓN - PAÍS: ESPANHA - CODIGO UNICO: A.0355

EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0001-58  
AUTORIZ/MS: 1005906 - EXPEDIENTE(S): 0698506/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos Revestidos; Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME CORP.  
ENDEREÇO: 4633 MERCK ROAD, WILSON, NORTH CAROLINA 27893 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO UNICO: A.0402

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157974/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos Revestidos

#### ANEXO

EMPRESA: ELEN CRISTINA SOARES - ME  
ENDEREÇO: R FRANCISCO JOSE DE TOLEDO, 593  
BAIRRO: JARDIM SANTA LUCIA CEP: 19880000 - CÂNDIDO MOTA/SP  
CNPJ: 05.653.110/0001-76  
PROCESSO: 25351.619399/2017-02 AUTORIZ/MS: 2.09729.4  
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: ELEN CRISTINA SOARES - ME  
ENDEREÇO: R FRANCISCO JOSE DE TOLEDO, 593  
BAIRRO: JARDIM SANTA LUCIA CEP: 19880000 - CÂNDIDO MOTA/SP  
CNPJ: 05.653.110/0001-76  
PROCESSO: 25351.619399/2017-02 AUTORIZ/MS: 2.09729.4  
ATIVIDADE/CLASSE:

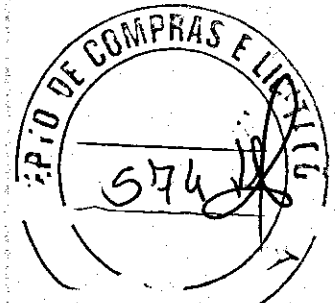
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: ELEN CRISTINA SOARES - ME  
ENDEREÇO: R FRANCISCO JOSE DE TOLEDO, 593  
BAIRRO: JARDIM SANTA LUCIA CEP: 19880000 - CÂNDIDO MOTA/SP  
CNPJ: 05.653.110/0001-76  
PROCESSO: 25351.619399/2017-02 AUTORIZ/MS: 2.09729.4  
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: ELEN CRISTINA SOARES - ME  
ENDEREÇO: R FRANCISCO JOSE DE TOLEDO, 593  
BAIRRO: JARDIM SANTA LUCIA CEP: 19880000 - CÂNDIDO MOTA/SP  
CNPJ: 05.653.110/0001-76  
PROCESSO: 25351.619399/2017-02 AUTORIZ/MS: 2.09729.4  
ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUT



## ANEXO

EMPRESA: COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA - CNPJ: 67.729.178/0004-91 - AUTORIZAÇÃO: 1043977  
ENDEREÇO: PC EMILIO MARCONATO N 1000 GALPAO G22  
MUNICÍPIO: JAGUARUNA - UF: SP - EXPEDIENTE: 2250001/17-4  
ASSUNTO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAGEMAGEM do produto  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013: não cumpre as Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento em relação aos artigos 13 (incisos II e III) da Portaria nº 802/1998, e em relação aos artigos 62 e 67 da Portaria nº 344/1998.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 2.718, DE 4 DE OUTUBRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

## MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG

ENDEREÇO: EISENBHANNSTRASSE 2-4, 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99

AUTORIZAÇÃO: 1002166 - EXPEDIENTE(s): 0281493/18-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: CARBOXI - INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE GASES LTDA - CNPJ: 05.914.165/0001-42 - AUTORIZAÇÃO: 2200016

ENDEREÇO: R DESEMBARGADOR CESAR DO REGO, 2478 - LOTE D 7

MUNICÍPIO: MANAUS - UF: AM - EXPEDIENTE: 1015009/14-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Mediciniais (Embalagem primária): Gases Mediciniais

EMPRESA FABRICANTE: ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP

ENDEREÇO: 587 OLD BALTIMORE PIKE, NEWARK, DELAWARE (DE) - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0051

EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 40.318.797/0001-00

AUTORIZAÇÃO: 1016181 - EXPEDIENTE(s): 0294506/18-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BIOCON LIMITED

ENDEREÇO: SPECIAL ECONOMIC ZONE, PLOT Nº 2-5, PHASE-IV, BOMMASANDRA-JIGANI LINK ROAD, BOMMASANDRA POST, BANGALORE 560099 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0106

EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA - CNPJ: 11.643.096/0001-22

AUTORIZAÇÃO: 1088307 - EXPEDIENTE(s): 0608413/18-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME IRELAND LIMITED

ENDEREÇO: IDA INDUSTRIAL PARK, OLD KILMEADEN ROAD, WATERFORD - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0253

EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57

AUTORIZAÇÃO: 1013003 - EXPEDIENTE(s): 0180561/18-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: BAYER AG

ENDEREÇO: MÜLLERSTRASSE 178, 13353, BERLIN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0091

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34

AUTORIZAÇÃO: 1000290 - EXPEDIENTE(s): 0835711/18-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: DELPHARM TOURS

ENDEREÇO: RUE PAUL LANGEVIN, 37170, CHAMBRAY-LÈS-TOURS - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0182

EMPRESA SOLICITANTE: LFB - HEMODERIVADOS E BIOTECNOLOGIA LTDA - CNPJ: 07.207.572/0001-95

AUTORIZAÇÃO: 1141422 - EXPEDIENTE(s): 0273580/18-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA FERTIGUNG GMBH & CO. KG

ENDEREÇO: MOOSWIENEN 2, 88214, RAVENSBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0624

EMPRESA SOLICITANTE: BIOMARIN BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 08.002.360/0001-34

AUTORIZAÇÃO: 1073334 - EXPEDIENTE(s): 0189793/18-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS DO NORDESTE LTDA - CNPJ: 24.380.578/0002-60 - AUTORIZAÇÃO: 2200002

ENDEREÇO: AV FERNANDES LIMA, 3135

MUNICÍPIO: MACÉIO - UF: AL - EXPEDIENTE: 1136137/14-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Mediciniais (Embalagem primária): Gases Mediciniais

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ENDEREÇO: ESTERNMANNSTRASSE 17, 4020 LINZ - PAÍS: ÁUSTRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0232

EMPRESA SOLICITANTE: DAICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 60.874.187/0001-84

AUTORIZAÇÃO: 1004548 - EXPEDIENTE(s): 0285752/18-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Xaropes

EMPRESA: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1012787

ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, 4211

MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0309175/18-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos, Comprimidos Revestidos

Sólidos não estéreis (Embalagem primária: Embalagem secundária): Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: WYETH PHARMACEUTICAL DIVISION OF WYETH HOLDINGS LLC

ENDEREÇO: 401 NORTH MIDDLETOWN ROAD, PEARL RIVER, NEW YORK (NY) 10965 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0638

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99

AUTORIZAÇÃO: 1002166 - EXPEDIENTE(s): 0375536/18-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citolíticos) (Granel): Pós Liofilizados

## RESOLUÇÃO-RE Nº 2.719, DE 4 DE OUTUBRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

## MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: ATR LIQUIDE BRASIL - CNPJ: 00.331.788/0063-11 - AUTORIZAÇÃO: 2200003

ENDEREÇO: Avenida Newton Bello S/N

MUNICÍPIO: IMPERATRIZ - UF: MA - EXPEDIENTE: 913457/17-4

ASSUNTO: 70226 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL DE LÍQUIDOS CRIOGÊNICOS MEDICINAIS

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Líquidos Criogênicos Mediciniais em relação ao Art.53 da Lei Federal nº 6.360/1976, aos itens 7.2, 8.1, 9.1, 9.3, 9.5, 9.7, 9.8 e 12.2 do Anexo da RDC nº 69/2008; e em relação aos Artigos 14 e 16 da RDC nº 32/2011.

EMPRESA: OXI MORENA COMERCIO DE OXIGENIO EIRELI - EPP - CNPJ: 17.929.916/0001-23 - AUTORIZAÇÃO: 1137191

ENDEREÇO: RUA SENADOR POMPEU, Nº 64

MUNICÍPIO: CAMPO GRANDE - UF: MS - EXPEDIENTE: 0269353/17-4

ASSUNTO: 70225 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL DE GASES MEDICINAIS

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Gases Mediciniais em relação aos itens 4.4; 6.1; 7.1; 8; 8.3; 8.4; 11.7; 11.10; 11.14 e 12.1 do Anexo da RDC nº 69/2008; aos artigos 7º e 11 da RDC nº 32/2011; e em relação ao Art. 62 da Lei nº 6.360 de 1976.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 2.720, DE 4 DE OUTUBRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

## MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: LEBON PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ: 87.375.952/0001-78 - AUTORIZAÇÃO: 1012360

ENDEREÇO: AV. RICARDO LEONIDAS RIBAS, 439

MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE: 0278694/18-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - CNPJ: 02.501.297/0001-02 - AUTORIZAÇÃO: 1041075

ENDEREÇO: RUA SÃO FRANCISCO, Nº 1300

MUNICÍPIO: LAGOA DA PRATA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0150174/18-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - CNPJ: 02.501.297/0001-02 - AUTORIZAÇÃO: 1041075

ENDEREÇO: RUA SÃO FRANCISCO, Nº 1300

MUNICÍPIO: LAGOA DA PRATA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0150155/18-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: BLAU FARMACÉUTICA S.A. - CNPJ: 58.430.828/0002-40 - AUTORIZAÇÃO: 1016377

ENDEREÇO: AVENIDA IVO MARIO ISAAC PIRES, Nº 7602

MUNICÍPIO: COTIA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0215859/18-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citolíticos): Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1012787

ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, 4211

MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0309186/18-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: BLAU FARMACÉUTICA S.A. - CNPJ: 58.430.828/0002-40 - AUTORIZAÇÃO: 1016377

ENDEREÇO: AVENIDA IVO MARIO ISAAC PIRES, Nº 7602

MUNICÍPIO: COTIA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0215881/18-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem secundária) Sólidos não estéreis (Citolíticos): Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1012787

ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, 4211

MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0309208/18-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis (Embalagem secundária)

**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:**

Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.456, DE 6 DE SETEMBRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde das empresas constantes no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

Fabricante: Bentley Innomed GmbH  
Endereço: Lotzenacker 25, Hechingen, 72379, Alemanha  
Solicitante: Endotec Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 09.586.279/0001-01  
Autorização de Funcionamento: 8.05.834-0 Expediente: 1416798/16-1  
Linha: Materiais  
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 14º da RDC nº 183/2017. Ausência de protocolização de documentação no prazo estabelecido.

Fabricante: Mysore Wifiltronic Pvt. Ltd.  
Endereço: IFA Hoogalli Industrial Area, Mysore, Karnataka, 57018, Índia  
Solicitante: Asher-Siib Medical do Brasil Ltda. CNPJ: 05.353.872/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 8.01.604-0 Expediente: 0979119/17-1  
Linha: Equipamentos  
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 14º da RDC nº 183/2017. Ausência de protocolização de documentação no prazo estabelecido.

Fabricante: Statens Serum Institut  
Endereço: Artillerivej 5, Copenhagen S, DK-2300, Dinamarca  
Solicitante: Collect Importação e Comércio Ltda. CNPJ: 53.452.157/0091-14  
Autorização de Funcionamento: 8.00.806-1 Expediente: 2439087/16-9  
Linha: Diagnóstico in vitro  
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 14º da RDC nº 183/2017. Ausência de protocolização de documentação no prazo estabelecido.

Empresa: Vita Medi Produtos Médicos Ltda.  
Endereço: Rua Pernambuco, 269 Salas 601 e 602, Centro, Londrina - PR CEP: 86021-120  
Autorização de Funcionamento: 8.08.960-3 Expediente: 1629659/17-1  
Linha: Materiais  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desconformidade com a RDC nº 16/2013: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento em relação aos artigos (itens) 2.2.1, 2.2.6, 2.3.2, 3, 7.1.1.2, 7.1.1.3, 7.1.1.4, 7.1.1.5, 7.1.1.6, 7.2.1.5, 7.2.1.5.1, 7.2.1.5.2, 7.2.1.5.3, 7.2.1.5.4, 7.3.1, 7.3.2 e 7.3.3.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.466, DE 6 DE SETEMBRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: GEYER MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 92.670.801/0001-82 - AUTORIZAÇÃO: 1004431  
ENDEREÇO: RUA PELOTAS, Nº 320  
MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE: 0218887/18-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Soluções; Suspensões

EMPRESA: GEYER MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 92.670.801/0001-82 - AUTORIZAÇÃO: 1004431  
ENDEREÇO: RUA PELOTAS, Nº 320

MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE: 0218839/18-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Comprimidos  
Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: Nova Química Farmacêutica S/A - CNPJ: 72.593.291/0005-45 - AUTORIZAÇÃO: 1026754  
ENDEREÇO: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença KM 08  
MUNICÍPIO: HORTOLÂNDIA - UF: SP - EXPEDIENTE: 0185117/18-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.467, DE 6 DE SETEMBRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: DELPHARM LILLE SAS  
ENDEREÇO: PARC D'ACTIVITES ROUBAIX-EST, 22 RUE DE TOUFFLERS CS 50070, LYS LEZ LANNOY, 59452 - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0180  
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
AUTORIZAÇÃO: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 0124255/18-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Homônios); Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SEQIRUS GMBH  
ENDEREÇO: EMIL-VON-BEHRING-STR. 76 UND 79, 35041 MARKBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0437  
EMPRESA SOLICITANTE: MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI - CNPJ: 03.580.620/0001-35  
AUTORIZAÇÃO: 1095173 - EXPEDIENTE(S): 0125380/18-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Formulação); Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: ORIENT MIX FITOTERÁPICOS DO BRASIL LTDA. - CNPJ: 73.657.876/0001-89 - AUTORIZAÇÃO: 1023974  
ENDEREÇO: Estrada da Pedra Negra, 295  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0299442/18-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: LEK PHARMACEUTICALS D.D.  
ENDEREÇO: VEROVSKOVA 57, SI-1526, LJUBLJANA - PAÍS: ESLOVÊNIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0366  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A. - CNPJ: 56.994.502/0001-30  
AUTORIZAÇÃO: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0546950/18-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON PUERTO RICO, INC.  
ENDEREÇO: STATE ROAD 670, KM 2.7, MANATI, PR 00674, PORTO RICO - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0481

EMPRESA SOLICITANTE: SCHERING-PLUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 03.560.974/0001-18  
AUTORIZAÇÃO: 1001711 - EXPEDIENTE(S): 0078455/18-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH  
ENDEREÇO: MOOSWALDALLEE 1, 79690, FREIBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0495  
EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-33  
AUTORIZAÇÃO: 1021101 - EXPEDIENTE(S): 0188954/18-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.  
ENDEREÇO: JANSSEN PHARMACEUTICALAAN 3, B-2440, GEEL - PAÍS: BELGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0329

EMPRESA SOLICITANTE: JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 51.780.468/0001-87  
AUTORIZAÇÃO: 1012361 - EXPEDIENTE(S): 0177209/18-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Pós

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON MANUFACTURING SERVICES LLC  
ENDEREÇO: 5900 MARTIN LUTHER KING JR HIGHWAY, GREENVILLE, NORTH CAROLINA 27834 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0201  
EMPRESA SOLICITANTE: PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. - CNPJ: 33.009.945/0001-23  
AUTORIZAÇÃO: 1001004 - EXPEDIENTE(S): 2278160/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis Citotóxicos (Granel); Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
ENDEREÇO: SCHÜTZENSTRASSE 87 UND 99 - 101, 88212 RAVENSBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0625  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A. - CNPJ: 56.994.502/0001-30  
AUTORIZAÇÃO: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0218056/18-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: TAKEDA GMBH  
ENDEREÇO: ROBERT-BOSCH-STRASSE 8, 78224 SINGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0452  
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.518.797/0001-00  
AUTORIZAÇÃO: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 2227591/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Suspensões

EMPRESA: CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - CNPJ: 02.814.497/0002-98 - AUTORIZAÇÃO: 1043810  
ENDEREÇO: AVENIDA CORONEL ARMANDO RUBENS STORINO Nº 2750  
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE: 0083394/18-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Colutorios; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - CNPJ: 02.814.497/0002-98 - AUTORIZAÇÃO: 1043810  
ENDEREÇO: AVENIDA CORONEL ARMANDO RUBENS STORINO Nº 2750  
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE: 0083363/18-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Pencilínicos); Cápsulas; Pós

EMPRESA: COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 61.082.426/0016-02 - AUTORIZAÇÃO: 1001185  
ENDEREÇO: VILA VPRI QD 2A MOD. 05, SN  
MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0161945/18-4

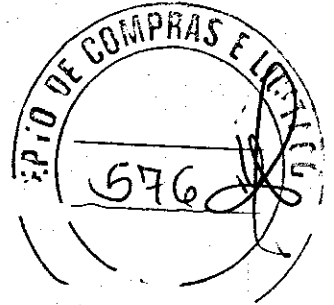
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: CSL BEHRING L.L.C.  
ENDEREÇO: ROUTE 50 NORTH, I201 NORTH KINZIE, BRADLEY, ILLINOIS (IL) 60915 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0173  
EMPRESA SOLICITANTE: CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 62.969.589/0001-98  
AUTORIZAÇÃO: 1001510 - EXPEDIENTE(S): 0141977/18-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: PFIZER PHARMACEUTICALS LLC  
ENDEREÇO: ROAD 689, KM. 1.9, VEGA BAJA, PUERTO RICO 00693 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0499

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.226/0001-76  
AUTORIZAÇÃO: 1003707 - EXPEDIENTE(S): 2005476/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: VIFOR SA  
ENDEREÇO: ROUTE DE MONCOR 10, 1752 VILLARS-SUR-GLANE - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.1005  
EMPRESA SOLICITANTE: BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 07.986.222/0001-74  
AUTORIZAÇÃO: 1069938 - EXPEDIENTE(S): 0059733/18-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Granel); Cápsulas



**EMPRESA FABRICANTE:** GENZYME POLYCLONALS S.A.S  
**ENDEREÇO:** 23 BOULEVARD CHAMBAUD DE LA BRUYERE, 69007 LYON - PAIS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0935  
**EMPRESA SOLICITANTE:** SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57  
**AUTORIZ/MS:** 1013005 - EXPEDIENTE(S): 0184129/18-7  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis (Formulação): Soluções com Preparação Asséptica

**EMPRESA FABRICANTE:** CATALENT INDIANA.LLC  
**ENDEREÇO:** 1300 S. PATTERSON DRIVE, BLOOMINGTON, INDIANA (IN) 47403 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1241  
**EMPRESA SOLICITANTE:** SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
**AUTORIZ/MS:** 1000472 - EXPEDIENTE(S): 0587565/18-0  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis: Embalagem secundária

**EMPRESA:** CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 02.814.497/0002-98 - AUTORIZ/MS: 1043810  
**ENDEREÇO:** AVENIDA CORONEL ARMANDO RUBENS STORINO Nº 2750  
**MUNICÍPIO:** POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE: 0083370/18-3  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estereis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Pastilhas; Pós; Pós Efervescentes

**EMPRESA:** CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 02.814.497/0002-98 - AUTORIZ/MS: 1043810  
**ENDEREÇO:** AVENIDA CORONEL ARMANDO RUBENS STORINO Nº 2750  
**MUNICÍPIO:** POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE: 0083313/18-4  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Semissólidos não estereis: Cremes; Géis; Pastas; Pomadas

**EMPRESA:** BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZ/MS: 1055849  
**ENDEREÇO:** V PR - I, S/Nº QUADRA 2-A MODULO 4  
**MUNICÍPIO:** ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0154348/18-2  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

**EMPRESA:** FARMACEUTICA CEARENSE LTDA - CNPJ: 06.628.333/0001-46 - AUTORIZ/MS: 1010851  
**ENDEREÇO:** AVENIDA DR. ANTONIO LIRIO CALLAU, KM 02  
**MUNICÍPIO:** BARBALHA - UF: CE - EXPEDIENTE: 0124806/18-3  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

**EMPRESA:** EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS: 1062195  
**ENDEREÇO:** RODOVIA CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6  
**MUNICÍPIO:** ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE: 0391234/14-3  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis (Citotóxicos): Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

**EMPRESA FABRICANTE:** REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.  
**ENDEREÇO:** 81 COLUMBIA TURNPIKE, RENSSELAER NY 12144 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0831  
**EMPRESA SOLICITANTE:** BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0000-15  
**AUTORIZ/MS:** 1070568 - EXPEDIENTE(S): 0146151/18-6  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis (Formulação): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

**EMPRESA:** DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA - CNPJ: 21.739.758/0001-88 - AUTORIZ/MS: 1036474  
**ENDEREÇO:** RUA LUIS GUILHERME DA SILVA 1061  
**MUNICÍPIO:** DIVINÓPOLIS - UF: MG - EXPEDIENTE: 0474434/18-9  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Líquidos não estereis: Emulsões; Óleos; Soluções; Suspensões; Xaropes

**EMPRESA:** DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 42.457.796/0001-56 - AUTORIZ/MS: 1004304  
**ENDEREÇO:** RUA GOIÁS, Nº 1232  
**MUNICÍPIO:** RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 2269215/17-1  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estereis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Granulados

**EMPRESA:** COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 61.082.426/0016-02 - AUTORIZ/MS: 1001785  
**ENDEREÇO:** VLA VPR1 QD. 2A MOD. 05, S/N  
**MUNICÍPIO:** ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0161928/18-4  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Semissólidos não estereis: Pomadas

**EMPRESA FABRICANTE:** ABBVIE LTD.  
**ENDEREÇO:** KM. 58,0 CARRETERA, 2 CRUCE DAVILA, BARCELONETA - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0010  
**EMPRESA SOLICITANTE:** ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00  
**AUTORIZ/MS:** 1016181 - EXPEDIENTE(S): 2252413/17-4  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estereis (Granel): Comprimidos Revestidos

**EMPRESA FABRICANTE:** VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
**ENDEREÇO:** SCHÜTZENSTRASSE 87 UND 99 - 101, 88212 RAVENSBURG - PAIS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0625  
**EMPRESA SOLICITANTE:** LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99  
**AUTORIZ/MS:** 1002166 - EXPEDIENTE(S): 0188893/18-4  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis (Granel): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

**EMPRESA FABRICANTE:** OCTAPHARMA PRODUKTIONSGESELLSCHAFT DEUTSCHLAND MBH  
**ENDEREÇO:** WOLFGANG-MAGUERRE - ALLE 1, 31832 SPRINGE - PAIS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0777  
**EMPRESA SOLICITANTE:** OCTAPHARMA BRASIL LTDA - CNPJ: 02.552.927/0001-60  
**AUTORIZ/MS:** 1059712 - EXPEDIENTE(S): 0188319/18-4  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

**EMPRESA FABRICANTE:** PFIZER PHARMACEUTICALS LLC  
**ENDEREÇO:** ROAD 689, KM. 1,9, VEGA BAJA, PUERTO RICO 00693 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0499  
**EMPRESA SOLICITANTE:** LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99  
**AUTORIZ/MS:** 1002166 - EXPEDIENTE(S): 0108011/18-3  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estereis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos

**EMPRESA FABRICANTE:** LABORATORIO Y HERBORISTERIA SANTA MARGARITA S.A.  
**ENDEREÇO:** RUTA 1, MCAL. FRANCISCI SOLANO LÓPEZ, KM 197, 5, SAN JUAN BAUTISTA, MISIONES - PAIS: PARAGUAI - CÓDIGO ÚNICO: A.1209  
**EMPRESA SOLICITANTE:** TE GUARANI DO BRASIL LTDA - CNPJ: 04.259.723/0001-60  
**AUTORIZ/MS:** 1052080 - EXPEDIENTE(S): 0180013/18-2  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estereis: Rasuras

**EMPRESA:** BLISFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS EIRELI - CNPJ: 03.220.952/0001-09 - AUTORIZ/MS: 1048957  
**ENDEREÇO:** Rua Rodrigo, 114  
**MUNICÍPIO:** DIADEMA - UF: SP - EXPEDIENTE: 2273956/17-0  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estereis (Penicilínicos): Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Granulados; Pós

**EMPRESA FABRICANTE:** SANDOZ GMBH  
**ENDEREÇO:** BIOCHEMIESTRASSE 10, A-6250 KUNDL - PAIS: ÁUSTRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0540  
**EMPRESA SOLICITANTE:** SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
**AUTORIZ/MS:** 1000472 - EXPEDIENTE(S): 0108005/18-9  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estereis (Penicilínicos): Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estereis (Cefalosporínicos): Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós

**EMPRESA FABRICANTE:** NOVO NORDISK A/S  
**ENDEREÇO:** HALLAS ALLE, KALUNDBORG, 4400 - PAIS: DINAMARCA - CÓDIGO ÚNICO: A.0444

**EMPRESA SOLICITANTE:** NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 82.277.955/0001-53  
**AUTORIZ/MS:** 1017662 - EXPEDIENTE(S): 0096511/18-1  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estereis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

**EMPRESA FABRICANTE:** PHARMATHEN INTERNATIONAL SA  
**ENDEREÇO:** INDUSTRIAL PARK SAPES, RODOPI PERFECTURE, BLOCK NO 5, RODOPI 69300 - PAIS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0926  
**EMPRESA SOLICITANTE:** ACTAVIS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.150.764/0001-12  
**AUTORIZ/MS:** 1004929 - EXPEDIENTE(S): 0188350/18-0  
**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estereis: Cápsulas

**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.468, DE 6 DE SETEMBRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefinir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

**FABRICANTE:** ZHEJIANG LANGHUA PHARMACEUTICAL CO., LTD.  
**ENDEREÇO:** ZHEJIANG PROVINCIAL CHEMICAL AND MEDICAL MATERIALS BASE LINHAI ZONE, LINHAI, ZHEJIANG - 317016 - CHINA  
**PAIS:** REPUBLICA POPULAR DA CHINA  
**SOLICITANTE:** GEOLAB INDUSTRIA FARMACÊUTICA S/A  
**CNPJ:** 03.485.572/0001-04  
**AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO:** 1.05.423-2  
**EXPEDIENTE(S):** 0413748/18-5  
**LINHA(S):** INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS  
**MOTIVO(S):** EM ATENDIMENTO AO ART. 11º DA RDC Nº 204/2005: NÃO APRESENTAÇÃO DE CUMPRIMENTO DAS EXIGÊNCIAS, CONFORME NOTIFICAÇÕES DE EXIGÊNCIA Nº 0461912/18-9 E 0579857/18-0.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.469, DE 6 DE SETEMBRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 749, de 4 de junho de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder o(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

**Fabricante:** CSL Behring L.L.C.  
**Endereço:** 1201 NORTH KINZIE AVENUE, BRADLEY, ILLINOIS (IL) 60915  
**País:** Estados Unidos da América  
**Solicitante:** CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 62.969.889/0001-98  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.151-0 Expediente(s): 0142079/18-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:** Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, alfa2-macroglobulina, precipitado, eluto DEAE, fator IX de coagulação, precipitado A, precipitado C, precipitado da fração I + II + III, precipitado da fração II + III, precipitado da fração V. Fabricante: Glaxosmithkline Vaccines S.r.l.  
**Endereço:** Via Fiorentina, 1, 53100 Siena  
**País:** Itália  
**Solicitante:** Glaxosmithkline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10.  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.107-1 Expediente(s): 2315365/17-2  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**

## GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA

## RESOLUÇÃO-RE Nº 293, DE 31 DE JANEIRO DE 2019

O Gerente-Geral de Toxicologia, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 149, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES

ANEXO

RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
NÚMERO DO PROCESSO  
PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S)  
CLASSE TOXICOLÓGICA

ADAMA BRASIL S.A./02.290.510/0001-76  
GLUFOSINATO DE AMÔNIO TÉCNICO ADAMA  
25351.196743/2015-45  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0283836/15-2  
CLASSE III

ALLIERBRASIL AGRO LTDA./02.850.049/0001-69  
DIFLUBENZURON TÉCNICO SH  
25351.587551/2009-20  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 764142/09-7  
CLASSE II

RAINBOW DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA./10.486.463/0001-69  
GLUFOSINATO DE AMÔNIO TÉCNICO RAINBOW  
25351.612122/2013-83  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0876256/13-2  
CLASSE III

SINON DO BRASIL LTDA./03.417.347/0001-22  
GLUFOSINATO DE AMÔNIO TÉCNICO SINON  
25351.604161/2014-01  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0896661/14-3  
CLASSE III

TECNOMYL BRASIL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS AGRÍCOLAS  
LTDA./05.280.269/0001-92  
AZOXISTROBIN TÉCNICO TECNOMYL II  
25351.372771/2018-03  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0531070/18-0  
CLASSE III

TRADECORP DO BRASIL COMERCIO DE INSUMOS AGRICOLAS  
LTDA./04.997.059/0001-57  
ACETAMIPRID TRADDECORP TÉCNICO  
25351.699740/2013-47  
5049 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FABRICANTE EM  
PRODUTO TÉCNICO, 1736863/17-4  
CLASSE III  
CLORPIRIFÓS TRADDECORP TÉCNICO II  
25351.687606/2018-24  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 0957035/18-7  
CLASSE III

SYNGENTA PROTEÇÃO DE CULTIVOS LTDA./60.744.463/0001-90  
SWITCH  
25351.193057/2010-99  
5002 - PRODUTO FORMULADO - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA DE PRODUTO COM  
INGREDIENTE ATIVO JÁ REGISTRADO NO PAÍS, 255163/10-2  
CLASSE I  
CALARIS  
25351.196215/2011-42  
5002 - PRODUTO FORMULADO - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA DE PRODUTO COM  
INGREDIENTE ATIVO JÁ REGISTRADO NO PAÍS, 273543/11-1  
CLASSE I

## RESOLUÇÃO-RE Nº 294, DE 31 DE JANEIRO DE 2019

O Gerente-Geral de Toxicologia, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 149, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Aprovar a avaliação toxicológica preliminar para fins de Registro Especial Temporário (RET), conforme anexo.

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

CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES

ANEXO

EMPRESA/CNPJ  
PROCESSO  
FASE DO EXPERIMENTO

ANDERMATT DO BRASIL SOLUCOES BIOLÓGICAS LTDA./ 12.842.216/0001-83  
25351.688714/2018-14  
ANEXO III  
25351.688766/2018-91  
ANEXO III  
25351.688719/2018-47  
ANEXO III

BASF S.A./48.539.407/0001-18  
25351.718753/2018-53  
ANEXO III  
25351.718576/2018-13  
ANEXO III  
25351.718701/2018-87  
FASE I

BAYER S.A./18.459.628/0001-15  
25351.335492/2018-04  
FASE I  
25351.344072/2018-03

FASE I  
25351.567146/2018-07  
FASE I  
25351.574572/2018-07  
FASE I

BIOVALENS LTDA. ME/19.558.896/0002-38  
25351.688754/2018-66  
ANEXO III

SUMITOMO CHEMICAL DO BRASIL REPRESENTACOES LTDA./42.452.952/0001-77  
25351.287869/2018-37  
FASE I

25351.376264/2018-10  
FASE I  
25351.583485/2018-42  
FASE I

SYNCROS ASSESSORIA E COMERCIO DE PRODUTOS AGRÍCOLAS  
LTDA./06.876.953/0001-02  
25351.698557/2018-01  
ANEXO III  
25351.698625/2018-01  
ANEXO III

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS  
GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

## RESOLUÇÃO-RE Nº 245, DE 29 DE JANEIRO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Empresa: Galderma Brasil Ltda  
CNPJ: 00.317.372/0004-99  
Endereço: Rod. Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 09, Condomínio Techtown, Chácara Assay  
Município: Hortolândia/SP CEP: 13.186-904  
Autorização de Funcionamento: 2.02262-5  
Expediente(s): 0392975/18-2 e 0392976/18-1  
Linha(s): Líquidos e Semissólidos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 246, DE 29 DE JANEIRO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Empresa: Daviso Indústria e Comércio de Produtos Higiênicos S.A.  
CNPJ: 04.568.560/0001-06  
Endereço: Avenida Professora Suraia Aider Menon, 1653, Lapa de Baixo.  
Município: São Paulo - SP CEP: 05.038-015  
Autorização de Funcionamento: 2.03760-1  
Expediente(s): 0189004/18-2  
Linha: Sólidos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 247, DE 29 DE JANEIRO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Empresa: Colgate Palmolive Industrial Ltda  
CNPJ: 03.816.532/0001-90  
Endereço: Via Anchieta, s/nº, Km 14- Rudge Ramos  
Município: São Bernardo do Campo CEP: 09.696-000  
Autorização de Funcionamento: 2.04.970-3  
Expediente(s): 0546473/18-1 e 0546584/18-2  
Linha(s): LÍQUIDOS E SEMISSÓLIDOS

## RESOLUÇÃO-RE Nº 259, DE 31 DE JANEIRO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder às Empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.



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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES
ANEXO

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0511476/18-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A DE C.V
ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE
BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO
ÚNICO: A.0406

EMPRESA SOLICITANTE: BIOHAGEN FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA. - CNPJ:
28.813.375/0001-90
AUTORIZ/MS: 1173223 - EXPEDIENTE(S): 0507208/18-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME B.V.
ENDEREÇO: WAARDERWEG 39, 2031 BN, HAARLEM - PAÍS: HOLANDA (PAÍSES
BAIXOS) - CÓDIGO ÚNICO: A.0411
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA -
CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0772206/18-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos;
Comprimidos Revestidos

EMPRESA: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA -
CNPJ: 06.628.333/0001-46 - AUTORIZ/MS: 1018051
ENDEREÇO: AVENIDA DR. ANTONIO LIRIO CALLAU, KM 02
MUNICÍPIO: BARBALHA - UF: CE - EXPEDIENTE: 0587500/18-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Líquidos não estéreis: Elixíres; Óleos; Soluções; Xaropes

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0511363/18-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Líquidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 43.312.503/0001-05 -
AUTORIZ/MS: 1003724
ENDEREÇO: Av. das nações unidas, 22532, BLOCO 1
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0535782/18-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos; Póis

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0511347/18-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Semissólidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME B.V.
ENDEREÇO: WAARDERWEG 39, 2031 BN, HAARLEM - PAÍS: HOLANDA (PAÍSES
BAIXOS) - CÓDIGO ÚNICO: A.0411
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA -
CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0772188/18-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: TEMMLER PHARMA GMBH & CO.KG
ENDEREÇO: TEMMLERSTRASSE 2, 35039 - MARBURG - PAÍS: ALEMANHA -
CÓDIGO ÚNICO: A.0708
EMPRESA SOLICITANTE: BAXTER HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 49.351.786/0001-
80
AUTORIZ/MS: 1006839 - EXPEDIENTE(S): 0794993/18-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIOS LESVI, SL
ENDEREÇO: AVINGUDA DE BARCELONA, 69 - 08970 SANT JOAN DESPI,
BARCELONA - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0356
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0786695/18-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15 - AUTORIZ/MS: 1070568
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS JORGE, Nº 1100 PREDIO 9501 3º ANDAR
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 0511485/18-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Sólidos não estéreis: Comprimidos
Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas;
Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA FERTIGUNG GMBH & CO. KG.
ENDEREÇO: MOOSWIENEN 2, 88214, RAVENSBURG - PAÍS: ALEMANHA -
CÓDIGO ÚNICO: A.0624
EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ:
61.072.393/0001-33
AUTORIZ/MS: 1021101 - EXPEDIENTE(S): 0784177/18-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: BIOCON LIMITED
ENDEREÇO: SPECIAL ECONOMIC ZONE, PLOT Nº 2-5, PHASE-IV,
BOMMASANDRA-JIGANI LINK ROAD, BOMMASANDRA POST, BANGALORE 560099 - PAÍS:
ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0106
EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA -
CNPJ: 02.433.631/0001-20
AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 0442483/18-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica;
Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC
ENDEREÇO: 7000 PORTAGE ROAD, KALAMAZOO, MICHIGAN (MI) 49001 -
PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0504

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS PFIZER S.A. - CNPJ:
46.070.868/0036-99
AUTORIZ/MS: 1002166 - EXPEDIENTE(S): 0835828/18-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Produtos estéreis: Póis Liofilizados
Produtos estéreis (Citostóxicos) (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: BAXALTA BELGIUM MANUFACTURING S.A
ENDEREÇO: BOULEVARD RENÉ BRANQUART 80, B-7860 - LESSINES - PAÍS:
BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0082
EMPRESA SOLICITANTE: SHIRE FARMACÉUTICA BRASIL LTDA. - CNPJ:
07.898.671/0001-60
AUTORIZ/MS: 1069791 - EXPEDIENTE(S): 0799204/18-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: AJINOMOTO ALTHEA INCORPORATED
ENDEREÇO: 11040 ROSELLE STREET, SAN DIEGO, 92121-1205 - PAÍS:
ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1203
EMPRESA SOLICITANTE: SHIRE FARMACÉUTICA BRASIL LTDA. - CNPJ:
07.898.671/0001-60
AUTORIZ/MS: 1069791 - EXPEDIENTE(S): 0601853/18-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Produtos estéreis (Embalagem primária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com
Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: BIOCODEX
ENDEREÇO: 1 AVENUE BLAISE PASCAL 60000 BEAUVAIS - PAÍS: FRANÇA -
CÓDIGO ÚNICO: A.0104
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0483098/18-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Sólidos não estéreis: Cápsulas; Póis

EMPRESA FABRICANTE: BAXALTA BELGIUM MANUFACTURING S.A
ENDEREÇO: BOULEVARD RENÉ BRANQUART 80, B-7860 - LESSINES - PAÍS:
BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0082
EMPRESA SOLICITANTE: SHIRE FARMACÉUTICA BRASIL LTDA. - CNPJ:
07.898.671/0001-60
AUTORIZ/MS: 1069791 - EXPEDIENTE(S): 2012502/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:
Produtos estéreis: Póis Liofilizados; Soluções Parenterais de Grande Volume com
Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação
Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 260, DE 31 DE JANEIRO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária Substituto, no uso das
atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno
aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10
de dezembro de 2018,

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução
RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: ALKERMES, INC.
ENDEREÇO: 265 OLINGER CIRCLE, WILMINGTON, OHIO (OH) 45177-2484 - PAÍS:
ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0022
EMPRESA SOLICITANTE: JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ:
51.780.468/0001-87
AUTORIZ/MS: 1012361 - EXPEDIENTE(S): 0222780/18-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos
estéreis (Granel): Póis com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 267, DE 31 DE JANEIRO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária Substituto, no uso das
atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno
aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de
2018,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e
Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde,
resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas
de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

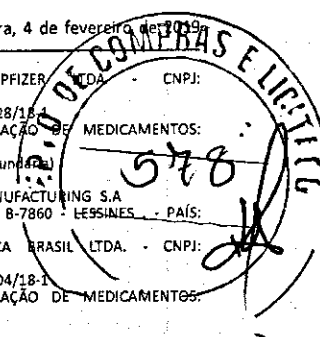
ANEXO

Empresa: Alive Heart Material Médico Ltda. CNPJ: 04.352.265/0001-00
Endereço: Rua Antônio Frederico Ozanan, nº3455, Bairro Brigadaeira, Canoas - RS
CEP: 92420-350
Autorização de Funcionamento: 8.04.154-4 Expediente: 2261535/17-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde

Empresa: Medix Brasil Produtos Hospitalares Odontológicos Ltda. CNPJ:
10.268.780/0001-09
Endereço: Rua Paraná, nº 1791, Centro, Cascavel - PR CEP: 85812-010
Autorização de Funcionamento nº: 8.04.955-1 Expediente: 0444012/18-9
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde

Empresa: Minas Medical Ltda. CNPJ: 65.333.577/0001-60
Endereço: Rua Santa Quitéria, 432, Carlos Prates, Belo Horizonte - MG CEP: 30710-460
Autorização de Funcionamento: 1.03.417-1 Expediente: 0546623/18-7
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde

Empresa: Nova Biomedical Diagnósticos Médicos e Biotecnologia Ltda CNPJ:
18.271.934/0001-23
Endereço: Rua Massena, 107 - Jardim Canadá, Nova Lima - MG CEP: 34.007-746
Autorização de Funcionamento: 8.11.753-1 Expediente: 0447572/18-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde



Handwritten signature of Ronaldo Lucio Ponciano Gomes.



Boas Práticas



## DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

Publicado em: 09/04/2018 | Edição: 67 | Seção: 1 - Suplemento | Página: 21

Órgão: Suplemento ANVISA/Agência Nacional de Vigilância Sanitária/Diretoria de Controle e Monitoramento Sanitários/ Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária

### RESOLUÇÃO-RE Nº 830, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

### ANEXO

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707

ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11

MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877393/17-1 - 1877366/17-4 1877369/17-9 1877418/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707

ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11

MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877366/17-4 - 1877369/17-9 1877393/17-1 1877418/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Comprimidos; Pós

Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Comprimidos; Cápsulas; Pós

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707

ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11

MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877369/17-9 - 1877366/17-4 1877393/17-1  
1877418/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Penicilínicos).  
Pós Liofilizados; Pós com Esterilização Terminal; Pós com Preparação Asséptica



Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707

ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11

MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877418/17-1 - 1877366/17-4 1877369/17-9  
1877393/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixires; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28 -  
AUTORIZ/MS: 1002981

ENDEREÇO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNCAO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2089971/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

A handwritten signature in black ink.

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZ/MS: 1000410

ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10

MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849839/17-6 - 1849816/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções (concentrados polieletrólitos para hemodiálise - CPHD).

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZ/MS: 1000410

ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10

MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849816/17-7 - 1849839/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal



EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG

ENDEREÇO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626

EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15

AUTORIZ/MS: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2090162/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1000927

ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115

MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952168/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Óleos

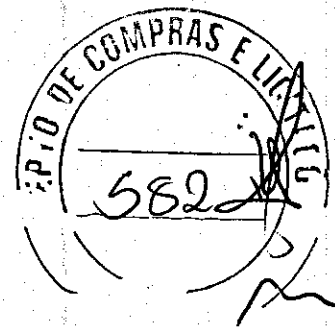
EMPRESA: LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1000927

ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115

MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pastas; Pomadas

Este conteúdo não substitui o publicado na versão certificada.



ENDERECO: rua hildebrando siqueira, 149
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S):
2157510/17-0 - 2157578/17-9 2157572/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas

EMPRESA: trb pharma indústria química e farmacêutica ltda -
CNPJ: 61.455.192/0002-04 - AUTORIZ/MS: 1003417
ENDERECO: rua hildebrando siqueira, 149
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S):
2157578/17-9 - 2157572/17-0 2157510/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA: trb pharma indústria química e farmacêutica ltda -
CNPJ: 61.455.192/0002-04 - AUTORIZ/MS: 1003417
ENDERECO: rua hildebrando siqueira, 149
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S):
2157572/17-0 - 2157578/17-9 2157510/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis; Embalagem
secundária

EMPRESA FABRICANTE: BAYER DE MEXICO, S.A. DE C.V.
ENDERECO: OJO DE AGUA S/N C.P. 94450,
IXTACZOQUITLAN, ORIZABA, VERACRUZ - PAIS: MEXICO -
CÓDIGO ÚNICO: A.0085
EMPRESA SOLICITANTE: exceltis laboratorio farmaceutico ltda -
CNPJ: 19.136.432/0001-52
AUTORIZ/MS: 1135644 - EXPEDIENTE(S): 0215826/18-4
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Ovíulos

EMPRESA FABRICANTE: MENARINI - VON HEYDEN
GMBH
ENDERECO: LEIPZIGER STRASSE 7-13 - 01097, DRESDEN -
PAIS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0162
EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA
LTD - CNPJ: 49.475.853/0001-06
AUTORIZ/MS: 1009744 - EXPEDIENTE(S): 2172029/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos;
Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA FERTIGUNG
GMBH & CO. KG.
ENDERECO: MOOSWIENEN 2, 88214, RAVENSBURG - PAIS:
ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0624
EMPRESA SOLICITANTE: JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA
LTD - CNPJ: 51.780.468/0001-87
AUTORIZ/MS: 1012361 - EXPEDIENTE(S): 1649578/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel); Soluções
Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: TEVA OPERATIONS POLAND SPZ O. O.
ENDERECO: 80 MOGILSKA STR., 31-546 KRAKÓW, - PAIS:
POLÓNIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0670
EMPRESA SOLICITANTE: TEVA FARMACÊUTICA LTD -
CNPJ: 05.333.542/0001-08
AUTORIZ/MS: 1055731 - EXPEDIENTE(S): 2153564/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Formônios);
Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BIOGEN IDEC DENMARK
MANUFACTURING APS
ENDERECO: BIOGEN (DENMARK) ALLÉ I, DK-3400,
HILLEROD - PAIS: DINAMARCA - CÓDIGO ÚNICO: A.0788
EMPRESA SOLICITANTE: BIOGEN BRASIL PRODUTOS
FARMACÊUTICOS LTD - CNPJ: 07.986.222/0001-74
AUTORIZ/MS: 1069938 - EXPEDIENTE(S): 2157439/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON INC.
ENDERECO: 2100 SYNTAX COURT, MISSISSAUGA, ONTARIO
L5N 7K9 - PAIS: CANADA - CÓDIGO ÚNICO: A.0476
EMPRESA SOLICITANTE: UNITED MEDICAL LTD - CNPJ:
68.949.239/0001-46
AUTORIZ/MS: 1025762 - EXPEDIENTE(S): 0010964/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos
Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON PHARMACEUTICALS
INC
ENDERECO: 2110 EAST GALBRAITH ROAD, CINCINNATI,
OHIO, 45237-1625 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA -
CÓDIGO ÚNICO: A.0489
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME
FARMACÊUTICA LTD - CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 2157977/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: SYNTHON CHILE LTDA.
ENDERECO: EL CASTAÑO Nº 145, LAMPA, SANTIAGO,
CHILE - PAIS: CHILE - CÓDIGO ÚNICO: A.1125

EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA
FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16
AUTORIZ/MS: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 2172704/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos
Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATOIRES BOIRON S.A.
ENDERECO: 20 RUE DE LA LIBERATION, 69110, SAINTE
FOY-LÈS-LYON - PAIS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0340
EMPRESA SOLICITANTE: BOIRON MEDICAMENTOS
HOMEOPÁTICOS LTD - CNPJ: 07.498.711/0001-87
AUTORIZ/MS: 1069162 - EXPEDIENTE(S): 2172206/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Glóbulos

EMPRESA FABRICANTE: PHARMACEUTICAL
MANUFACTURING RESEARCH SERVICES, INC.
ENDERECO: 202 PRECISION ROAD, HORSHAM,
PENNSYLVANIA (PA), 19044 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA
AMERICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1278
EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e
farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.210.463/0001-69
AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413618/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Granulados

EMPRESA FABRICANTE: KEDRION S.P.A.
ENDERECO: VIA PROVINCIALE (LOC. BOLOGNANA) -
55027 GALLICIANO (LU) - PAIS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO:
A.1127
EMPRESA SOLICITANTE: KEDRION BRASIL
DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTD -
CNPJ: 09.284.952/0001-59
AUTORIZ/MS: 1075778 - EXPEDIENTE(S): 2128074/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de
Grande Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de
Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: CHUGAI PHARMA
MANUFACTURING CO. LTD
ENDERECO: 16-3, KIYOHARA KOGYODANCHI,
UTSONOMIYA-CITY, TOCHIGI - PAIS: JAPÃO - CÓDIGO
ÚNICO: A.0153
EMPRESA SOLICITANTE: PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E
FARMACÊUTICOS S.A. - CNPJ: 33.009.945/0001-23
AUTORIZ/MS: 1001004 - EXPEDIENTE(S): 2103813/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel); Soluções
Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.079, DE 26 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no
uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959,
de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da
Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de
2016,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas
Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos
procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em
legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas
Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s)
constante(s) no ANEXO.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: EVER PHARMA JENA GMBH
ENDERECO: OTTO SCHOTT STRASSE 15, 07745 JENA - PAIS:
ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0726
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 1518190/17-1
ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de
INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTEREIS exceto
MERCOSUL
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da
RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre
com as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos
artigos: 12, 103, 123 (parágrafo único), 150, 218 (parágrafo único),
362, 484 (inciso I), 521 (inciso VIII), 567 e 569.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.080, DE 26 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no
uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959,
de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54,
I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de
fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas
Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em
legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois)
anos a partir da sua publicação
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua
publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: HOSP-LOG COMÉRCIO DE PRODUTOS
HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 06.081.203/0001-36 -
AUTORIZ/MS: 059977 - AE: 1214630
ENDERECO: STRC. TRECHO 3 CONJUNTO C, LOTE 6, BOX 03
MUNICIPIO: GUARA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 0873298/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO
E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.081, DE 26 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no
uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24
de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da
Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de
2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art.
43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: LUMIAR HEALTH BUILDERS EQUIPAMENTOS
HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 05.652.247/0001-06 -
AUTORIZ/MS: 2206006
ENDERECO: AV GUIDO ALIBERTI 3005
MUNICIPIO: SAO CAETANO DO SUL - UF: SP -
EXPEDIENTE(S): 2171934/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Gases Medicinas; Envase

EMPRESA: LABORATORIO SIMOES LTDA - CNPJ:
33.379.884/0001-96 - AUTORIZ/MS: 1005761
ENDERECO: RUA PEREIRA DE ALMEIDA 90/94/94-A/102/104
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S):
2180443/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Soluções; Xaropes

EMPRESA: LABORATORIO SIMOES LTDA - CNPJ:
33.379.884/0001-96 - AUTORIZ/MS: 1005761
ENDERECO: RUA PEREIRA DE ALMEIDA 90/94/94-A/102/104
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S):
2180415/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pos

EMPRESA: LABORATORIO SIMOES LTDA - CNPJ:
33.379.884/0001-96 - AUTORIZ/MS: 1005761
ENDERECO: RUA PEREIRA DE ALMEIDA 90/94/94-A/102/104
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S):
2180471/6
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE
MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Pomadas

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.082, DE 26 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no
uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24
de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da
Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

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

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

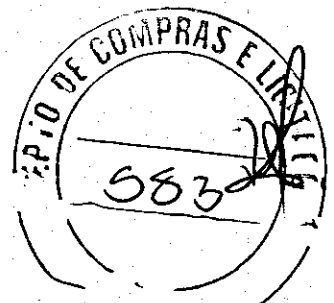
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos
a partir da sua publicação.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Chugai Pharma Manufacturing Co., Ltd
Endereço: 5-1, Ukima 5-Chome, Kita-ku, Tokyo 115-8543
País: Japão
Empresa Solicitante: Produtos Roche Químicos Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4. Expediente(s):
0104070/17-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: anticinzunabe



Empresa Fabricante: Kedron S.p.A.  
Endereço: Via Provinciana (loc. Bolognana) - 55027 Galiciano (LU)  
País: Itália  
Empresa Solicitante: Kedron Brasil Distribuidora de Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 09.284.952/0001-59  
Autorização de Funcionamento: 1.07.577-8 Expediente(s): 2128077/17-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Immunoglobulina humana e albumina humana.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 1.083, DE 26 DE ABRIL DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

EMPRESA: HOSPIRA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA ENGENHEIRO LUIS CARLOS BERRINI, Nº 901  
BAIRRO: CIDADE MONÇÕES CEP: 04571010 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 06.283.144/0001-89  
PROCESSO: 25351.119518/2005-80 AUTORIZ/MS: 1.21567.0  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
IMPORTAR: MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO-RE Nº 1.084, DE 26 DE ABRIL DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

EMPRESA: BIOCOSMETICA INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA  
ENDEREÇO: RUA OSVALDO KROEFF, Nº 62  
BAIRRO: VILA OSÓRIO CEP: 93270180 - ESTEIO/RS  
CNPJ: 05.143.286/0001-88  
PROCESSO: 25025.047891/2003-61 AUTORIZ/MS: 2.03840.8  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Cancelamento tendo em vista o memorando nº 24-182/2017 COISC sobre o dossiê de investigação nº 133/2016 e o descumprimento da exigência (expediente nº 2018025/17-0).

EMPRESA: DENTAL PREV INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA  
ENDEREÇO: ESTRADA MUNICIPAL SANTA TEREZINHA, S/N  
BAIRRO: CIDADE INDUSTRIAL CEP: 12609010 - LORENA/SP  
CNPJ: 73.896.722/0001-40  
PROCESSO: 25351.056241/2005-77 AUTORIZ/MS: 2.03911.3  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 29/2017 emitido pela Vigilância Sanitária de Lorena/SP e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2100688/17-1.

EMPRESA: DENISE CORREA VICENTE PEREIRA-ME  
ENDEREÇO: RUA DOS FUNDADORES 428  
BAIRRO: PRAIA DO SONHO CEP: 11740000 - ITANHAEEM/SP  
CNPJ: 23.201.513/0001-66  
PROCESSO: 25351.763334/2015-23 AUTORIZ/MS: 7.42901.2  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não cumprimento da notificação de exigência nº 2248305/17-5.

EMPRESA: SILPHARMA INDÚSTRIA E COMERCIO DE MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA CELESTE FILLA 108, SALA A, SALA B  
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 13690000 - DESCALVADO/SP  
CNPJ: 11.390.472/0001-14  
PROCESSO: 25351.152996/2015-71 AUTORIZ/MS: 1.13743.2  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Cancelado em virtude do Ofício GT Medicamentos/DITEP nº 007892/2017-CVS emitido pela Vigilância Sanitária de São Paulo. - COAFE

EMPRESA: ÉTICA FARMA FARMÁCIA E MANIPULAÇÃO LTDA ME  
ENDEREÇO: RUA BARÃO DO BANANAL Nº 843  
BAIRRO: POMPEIA CEP: 05024000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 01.104.995/0001-01  
PROCESSO: 25351.258615/2014-88 AUTORIZ/MS: 7.18827.4  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: A autorização foi cancelada de Ofício tendo em vista a denúncia comunicada mediante os Ofícios "GT Medicamentos/DITEP nº 004881/2018-CVS SIAP nº 002816/2018-CVS (CVS - SP)" e "Ofício nº 003/COVISA/NU MED/2018", ambos anexos.

EMPRESA: THE SYDNEY ROSS CO  
ENDEREÇO: AV. RIO BRANCO 128 12-13 ANDAR 080000  
BAIRRO: CENTRO CEP: 20031 - RIO DE JANEIRO/RJ  
CNPJ: 33.040.171/0001-01  
PROCESSO: 250000322777 AUTORIZ/MS: 1.00242.5  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 043431/17-0.

EMPRESA: ÉTICA FARMA FARMÁCIA E MANIPULAÇÃO LTDA ME  
ENDEREÇO: RUA BARÃO DO BANANAL Nº 843  
BAIRRO: POMPEIA CEP: 05024000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 01.104.995/0001-01  
PROCESSO: 25351.435086/2014-42 AUTORIZ/MS: 1.11097.9  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: A autorização foi cancelada de Ofício, tendo em vista a denúncia comunicada mediante os Ofícios "GT Medicamentos/DITEP nº 004881/2018-CVS SIAP nº 002816/2018-CVS (CVS - SP)" e "Ofício nº 003/COVISA/NU MED/2018", ambos anexos.

EMPRESA: TEC MAYER IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA-EPP  
ENDEREÇO: RUA DOUTOR ALBUQUERQUE LINS 537, CONJ. 158  
BAIRRO: SANTA CECÍLIA CEP: 01230001 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 03.850.313/0001-27  
PROCESSO: 25351.056046/2003-85 AUTORIZ/MS: 0839897MWAH (8.012.11)  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0553949/17-8.

EMPRESA: DENTAL PREV INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA  
ENDEREÇO: ESTRADA MUNICIPAL SANTA TEREZINHA, S/N  
BAIRRO: CIDADE INDUSTRIAL CEP: 12609010 - LORENA/SP  
CNPJ: 73.896.722/0001-40  
PROCESSO: 25351.723496/2011-90 AUTORIZ/MS: 5334YYW6L096 (8.085358.6)  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 29/2017 emitido pela Vigilância Sanitária de Lorena/SP e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2100530/17-3.

EMPRESA: NUCLEO DE FISIATRIA DO PARA LTDA  
ENDEREÇO: TV CHACO 02086  
BAIRRO: CEP: 66000 - BELEM/AL  
CNPJ: 05.063.292/0001-25  
PROCESSO: 25000039583 AUTORIZ/MS: 1.01203.7  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0311729/17-4.

EMPRESA: ORBA PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA  
ENDEREÇO: RUA ALFREDO PUJOL, Nº 1650  
BAIRRO: SANTANA CEP: 02017004 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 05.948.366/0001-22  
PROCESSO: 25351.369051/2015-34 AUTORIZ/MS: 3.06426.6  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Cancelado em decorrência do ofício nº 005484/20017 emitido pela Secretaria de Estado da Saúde de São Paulo e subsequente não cumprimento da notificação de exigência nº 2034426/17-1.

EMPRESA: Rodrigo Borges Dias ME  
ENDEREÇO: Rua Maria Patrocínia de Carvalho, 576  
BAIRRO: Vila Rezende CEP: 14406378 - FRANCA/SP  
CNPJ: 11.015.846/0001-11  
PROCESSO: 25351.712196/2012-37 AUTORIZ/MS: 3.05361.4  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2186977/17-4, contrariando os artigos 6º e 11º da RDC nº 204/2005. A empresa não sanou a divergência de endereço entre o CNPJ e sua Autorização de Funcionamento junto à Anvisa.

EMPRESA: QUALITY MAX INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA - EPP  
ENDEREÇO: RUA FRANCISCA DE PAULA, Nº 821  
BAIRRO: VILA CARRO CEP: 03436000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 06.964.749/0001-35  
PROCESSO: 25351.051271/2007-59 AUTORIZ/MS: 3.03469.6  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 004999/2017-N01, emitido pela Secretaria do Estado de Saúde de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2007934/17-6.

EMPRESA: OLEOQUÍMICA APUCARANA LTDA  
ENDEREÇO: ESTRADA DO RIO BOM KM 04 SN 00000  
BAIRRO: CEP: 86800 - APUCARANA/PR

CNPJ: 82.396.821/0001-53  
PROCESSO: 250000292391 AUTORIZ/MS: 3.01174.3  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0308815/17-4.

EMPRESA: JUPIA IND COM LTDA  
ENDEREÇO: R BARAO DE MELGACO 03871  
BAIRRO: CEP: 78000 - CUIABA/MT  
CNPJ: 14.924.062/0001-02  
PROCESSO: 25001.009808/83 AUTORIZ/MS: 3.00628.6  
MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 0250427/17-8.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 1.085, DE 26 DE ABRIL DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

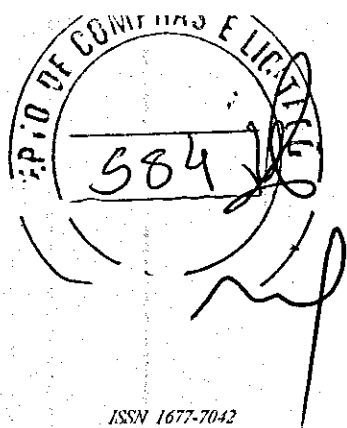
EMPRESA: QUATTROR COMERCIAL LTDA  
ENDEREÇO: RUA JOÃO PESSOA DE MATTOS, 505, SALAS 904, 905 E 906. ED. AZZURRA OFFICE TOWER  
BAIRRO: PRAIA DA COSTA CEP: 29101115 - VILA VELHA/ES  
CNPJ: 11.916.306/0001-09  
PROCESSO: 25351.077310/2018-09  
AUTORIZ/MS: 2.09961-4  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
ARMAZENAR: PERFUMES  
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: PERFUMES  
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
IMPORTAR: COSMÉTICOS  
IMPORTAR: PERFUMES  
IMPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: INFOKO COMÉRCIO E SERVIÇOS EIRELI-ME  
ENDEREÇO: RUA 621 NUMERO 241 QD 556 LOTE 10  
BAIRRO: SETOR SÃO JOSÉ CEP: 74440510 - GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 28.790.815/0001-30  
PROCESSO: 25351.072076/2018-15  
AUTORIZ/MS: 2.09956-8  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
ARMAZENAR: PERFUMES  
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: PERFUMES  
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: PERFUMES  
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: RECKITT BENCKISER (BRASIL) COMERCIAL DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E COSMÉTICO S LTDA  
ENDEREÇO: Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 1909 - conj. 241 e 251 - andar 24º e 25º  
BAIRRO: Vila Nova Conceição CEP: 04543907 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 27.668.893/0001-02  
PROCESSO: 25351.096268/2018-17  
AUTORIZ/MS: 2.09978-4  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
ARMAZENAR: PERFUMES  
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: PERFUMES  
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: PERFUMES  
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: FL BRASIL HOLDING, LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA  
ENDEREÇO: Rua Werner Von Siemens, nº 111 - Prédio 1 - Bloco C - 2º Pavimento  
BAIRRO: Lapa de Boino CEP: 05069010 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 18.233.211/0001-30  
PROCESSO: 25351.656869/2017-19  
AUTORIZ/MS: 2.09944-6  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
ARMAZENAR: PERFUMES

Boas Samuel



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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

Fabricante: Euticals S.P.A.  
Endereço: Via Voltorno, 41/43, Quinto De Stampi - 20089, Rozzano, Itália  
Solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente(s): 1665812/17-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por fermentação clássica: ciclosporina  
Fabricante: Glaxo Operations UK Ltd. trading as Glaxo Wellcome Operations  
Endereço: North Lonsdale Road, Ulverston, Cumbria, LA12 9DR, Reino Unido  
Solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 144234/17-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos):  
Ceftriaxona pentaidratada (etapas de síntese química e esterilização)  
Fabricante: Harman Finechem Limited  
Endereço: Plot No. A-100, A-100/1, A-100/2 & D-1, Shendra MIDC, Aurangabad 431007, Maharashtra State, Índia  
Solicitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s) nº: 225241/17-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: fentoina sódica  
Fabricante: Zhejiang Hisoar Chuannan Pharmaceutical Co. Ltd. Endereço: Nº 23, 5th Donghai Avenue, Zhejiang Chemical Materials Base Linhai Zone, Linhai city, Zhejiang Province, República Popular da China  
Solicitante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: 58.430.828/0001-60  
Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7 Expediente(s): 112823/17-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: fosfato de clindamicina (etapas de síntese química)  
Fabricante: Zhejiang Tiantai Pharmaceutical Co. Ltd. Endereço: Fengze Road Nº 588, Tiantai County, Taizhou City, Zhejiang Province - 317200, República Popular da China  
Solicitante: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 06.629.745/0001-09  
Autorização de Funcionamento: 1.01.402-4 Expediente(s): 122694/17-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: fosfato de clindamicina (etapas de síntese química)

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.312, DE 24 DE MAIO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: OPOCRIN S.P.A.  
ENDEREÇO: VIA PACINOTTI, 3, CORLO DI FORMIGINE, MODENA, - PAIS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A0465  
EMPRESA SOLICITANTE: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0003-65  
AUTORIZAÇÃO: 1002351 - EXPEDIENTE(S): 2203075/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: heparina sódica suina

EMPRESA FABRICANTE: WYETH BIOPHARMA DIVISION OF WYETH PHARMACEUTICALS, INC. A SUBSIDIARY OF PFIZER INC.

ENDEREÇO: ONE BURTT ROAD, ANDOVER, MASSACHUSETTS (MA) 01810 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0653  
EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-53  
AUTORIZAÇÃO: 1021101 - EXPEDIENTE(S): 2320163/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: bevacizumabe e polissacarídeos pneumocócicos 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F e 23F.

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.316, DE 24 DE MAIO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

EMPRESA: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 05.485.572/0001-04 - AUTORIZAÇÃO: 1054232  
ENDEREÇO: VP 1B, QUADRA 08-B, LOTES 01 A 08  
MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 161942/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - CNPJ: 61.068.755/0001-12 - AUTORIZAÇÃO: 1007146  
ENDEREÇO: RUA NICOLAU ALAYON, 441  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2192805/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis; Pomadas

EMPRESA: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - CNPJ: 61.068.755/0001-12 - AUTORIZAÇÃO: 1007146  
ENDEREÇO: RUA NICOLAU ALAYON, 441  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2192821/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - CNPJ: 61.068.755/0001-12 - AUTORIZAÇÃO: 1007146  
ENDEREÇO: RUA NICOLAU ALAYON, 441  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2192828/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0005-07 - AUTORIZAÇÃO: 1026754  
ENDEREÇO: RUA ALBERTO CORREA FRANCFORT, Nº 88  
MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1994995/17-2 - 1995002/17-1 - 1994979/17-1 - 1994980/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis; Pomadas

EMPRESA: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0005-07 - AUTORIZAÇÃO: 1026754  
ENDEREÇO: RUA ALBERTO CORREA FRANCFORT, Nº 88  
MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1995002/17-1 - 1994979/17-1 - 1994980/17-4 - 1994995/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Geis com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

EMPRESA: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0005-07 - AUTORIZAÇÃO: 1026754  
ENDEREÇO: RUA ALBERTO CORREA FRANCFORT, Nº 88  
MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1994980/17-4 - 1995002/17-1 - 1994979/17-1 - 1994995/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.230.314/0005-07 - AUTORIZAÇÃO: 1026754  
ENDEREÇO: RUA ALBERTO CORREA FRANCFORT, Nº 88  
MUNICÍPIO: EMBU DAS ARTES - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1994979/17-1 - 1995002/17-1 - 1994980/17-4 - 1994995/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Capsulas; Pós Sólidos não estéreis (Homônios); Comprimidos; Comprimidos Revestidos

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.317, DE 24 DE MAIO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

EMPRESA: NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 72.593.791/0001-11 - AUTORIZAÇÃO: 1026754  
ENDEREÇO: AVENIDA CECI, Nº 820  
MUNICÍPIO: BARUERI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2241402/17-9 - 2240697/17-2 - 2241342/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: embalagem secundária

EMPRESA: NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 72.593.791/0001-11 - AUTORIZAÇÃO: 1026754  
ENDEREÇO: AVENIDA CECI, Nº 820  
MUNICÍPIO: BARUERI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2241342/17-1 - 2240697/17-2 - 2241402/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis (Cefalosporínicos); Suspensões

EMPRESA: NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 72.593.791/0001-11 - AUTORIZAÇÃO: 1026754  
ENDEREÇO: AVENIDA CECI, Nº 820  
MUNICÍPIO: BARUERI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2240697/17-2 - 2241402/17-9 - 2241342/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: embalagem secundária

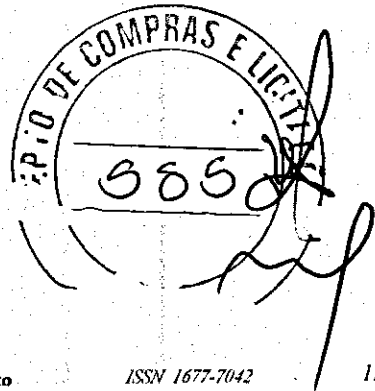
EMPRESA FABRICANTE: MYLAN TEORANTA  
ENDEREÇO: UNIT 6, CASLA INDUSTRIAL ESTATE, GALWAY COUNTY - PAIS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0108  
EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA - CNPJ: 11.643.096/0001-22  
AUTORIZAÇÃO: 1088307 - EXPEDIENTE(S): 2227344/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI S.P.A.  
ENDEREÇO: STRADA STATALE 17, KM 22, SCOPITO 67019 - PAIS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0562  
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57  
AUTORIZAÇÃO: 1013005 - EXPEDIENTE(S): 0080650/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: UCB PHARMA S.A.  
ENDEREÇO: CHEMIN DU FORIEST, 1420-BRAINE L'ALLEUD - PAIS: BELGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0618  
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA - CNPJ: 64.711.500/0001-14  
AUTORIZAÇÃO: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 2150358/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES  
ENDEREÇO: PLOT Nº4, PHASE IV, G.I.D.C., INDUSTRIAL AREA, PANOLI, 394116 - GUJARAT - PAIS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0716  
EMPRESA SOLICITANTE: FARMA VISION IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 09.058.502/0001-48  
AUTORIZAÇÃO: 1074651 - EXPEDIENTE(S): 2253053/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

Boas feito



GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 875, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX  
DEFERIMENTOS  
RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
NÚMERO DO PROCESSO  
PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S)  
CLASSE TOXICOLÓGICA

Basf S.A./48.539.407/0001-18

Serifet

25351.533058/2017-06

5086 - Produto Microbiológico - Avaliação toxicológica de produto com ingrediente ativo microbiológico já registrado no País, 1995074/17-1

CLASSE III

FMC Química do Brasil Ltda./04.136.367/0001-98

Azaka

25351.670591/2009-99

5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente, 870043/09-5

CLASSE III

UPL do Brasil Indústria e Comércio de Insumos Agropecuários S.A./02.974.733/0001-52

Gilifloro DVA Agro técnico

25351.010092/2011-84

5041 - Produto Técnico Equivalente, 014606/11-4

CLASSE I

RESOLUÇÃO-RE Nº 876, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Reaprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX  
INDEFERIMENTOS  
RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
NÚMERO DO PROCESSO  
PETIÇÃO(ÕES), EXPEDIENTE(S)

Oligos Biotecnologia Ltda./12.801.225/0001-26

Metarhizium Oligos WP

25351.621013/2017-14

5064 - Produto Fitossanitário Aprovado para Agricultura Orgânica - Avaliação toxicológica de produto baseado em especificação de referência, 2166607/17-3

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS  
GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 828, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Avid Bioservices, Inc.  
Endereço: 14282 Franklin Ave, Tustin, California (CA) 92780 País: Estados Unidos da América

Solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A CNPJ: 33.009.945/0001-23

Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 2086351/17-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos biológicos: hialuronidase humana recombinante

Fabricante: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG  
Endereço: Birkendorfer Str. 65, 88397 Biberach a.d.R. País: Alemanha

Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93

Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0 Expediente(s): 2145817/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: desonumabe

Fabricante: Opocern S.p.A.  
Endereço: Via Pacinotti, 3, Corlo di Formigine, 41043 Formigine (MO) País: Itália

Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46

Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 2103852/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaparatanto

Fabricante: Pfizer Global Supply - Brandon, a Division of Pfizer Canada Inc.  
Endereço: 720 17th Street East - Brandon, Manitoba, R7A 7H2 País: Canadá

Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0036-99

Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 2012389/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: estrogênios conjugados

Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC, a subsidiary of Pfizer Inc.  
Endereço: 4300 Oak Park, Sanford, North Carolina (NC) 27330 País: Estados Unidos da América

Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33

Autorização de Funcionamento nº: 1.02.110-1 Expediente(s) nº: 2172420/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: polissacarídeos capsulares de *Streptococcus pneumoniae*: sorotipos 3, 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19A e 23F (conjugados) (etapas de ativação e conjugação); proteína carreadora - CRM 197.

RESOLUÇÃO-RE Nº 829, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Novartis Pharma Stein AG - Chemical Operations Schweiz  
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein

País: Suíça

Empresa Solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22

Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente: 0092613/18-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química: clozapina (etapa de moagem).

A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda outras etapas de produção realizadas pelas seguintes plantas, que também devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:

Clozapina (etapa de síntese)

NOVARTIS RINGASKIDDY LIMITED

Ringaskiddy, County Cork, Irlanda.

AREVIPHARMA GmbH

Meissner Strasse, Raddebeul, Nº 35 01445 - Alemanha.

PIRAMAL ENTERPRISES LIMITED

Digwal Village, Kohir Mandal, Medak District, Andhra Pradesh - 502321 - Índia

Clozapina (etapa de purificação)

NOVARTIS PHARMA AG

Lichtstrasse Nº 35, Basileia - CH-4056 - Suíça

Fabricante: Química Sintética S.A.

Endereço: Calle Dulcinea, s/n, Alcalá de Henares, Madrid - 28805

País: Espanha

Solicitante: Hypofama - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda.

CNPJ: 17.174.657/0001-78

Autorização de Funcionamento: 1.00.387-7 Expediente(s): 0029628/18-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: ciprofloxacino.

Fabricante: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd.

Endereço: No. 6 Weiwu Road, Hangzhou Guilf, Shangyu Industrial Zone, Shangyu, Zhejiang 312369

País: República Popular da China

Solicitante: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda. CNPJ: 02.814.497/0001-07

Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0 Expediente(s): 0487785/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

Intermediário obtido por semissíntese: azaentromicina (etapas de síntese química).

Este intermediário está envolvido na obtenção do insumo azitromicina di-hidratada, cujas etapas posteriores de síntese química e de processamento final são realizadas na seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:

Jubilant Life Sciences Limited

Endereço: Plot # 1K, 56, 57 and 58, Kiadb Industrial Area, Nanjangud, Mysore District Karnataka - Índia - 571302

RESOLUÇÃO-RE Nº 830, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/M: 1003707

ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11

MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877367/17-4 - 1877366/17-4 - 1877369/17-9 - 1877418/17-1

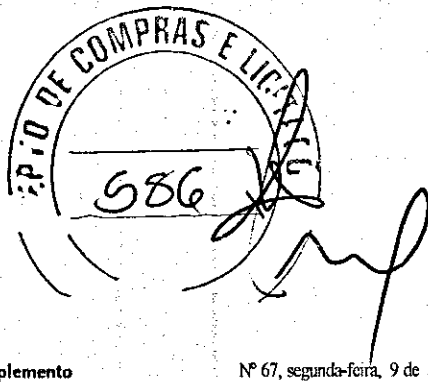
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cremos; Geis; Pomadas

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/M: 1003707

ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11

MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877366/17-4 - 1877369/17-9 - 1877393/17-1 - 1877418/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Capsulas



Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Comprimidos; Pós  
Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Comprimidos; Cápsulas; Pós

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707  
ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11  
MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877366/17-9 - 1877366/17-4 1877393/17-1 1877418/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Penicilínicos); Pós Liofilizados; Pós com Esterilização Terminal; Pós com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707  
ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11  
MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877418/17-1 - 1877366/17-4 1877366/17-9 1877393/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28 - AUTORIZAÇÃO: 1002981  
ENDEREÇO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNÇÃO  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 208997/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410  
ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849839/17-6 - 1849816/17-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções (concentrados polieletrólitos para hemodialise - CPHD).

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410  
ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849816/17-7 - 1849839/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
ENDEREÇO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626  
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
AUTORIZAÇÃO: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2090162/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1000927  
ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952168/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Óleos

EMPRESA: LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1000927  
ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pastas; Pomadas

## RESOLUÇÃO-RE Nº 831, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: D-HOSP - DISTRIBUIDORA HOSPITALAR, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 08.076.127/0012-59 - AUTORIZAÇÃO: 1065251 - AE: H166575  
ENDEREÇO: Setor de Armazenagem e Abastecimento Norte - SAAN Quadra 02, nº 575, Parte A  
MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 0040412/18-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 832, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: AIR LÍQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0023-24 - AUTORIZAÇÃO: 2280003  
ENDEREÇO: AV. PRESIDENTE WILSON, 5874  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1952330/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envase

EMPRESA: Air Líquide Brasil Ltda - CNPJ: 00.331.788/0046-10 - AUTORIZAÇÃO: 2280003  
ENDEREÇO: Avenida Manguinhos, 3331  
MUNICÍPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE(S): 1952381/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envase

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120237/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis; Pomadas

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120222/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Colutórios; Elixíres; Emulsões; Esmaltes; Líquidos; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120172/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Cápsulas Moles; Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 33.238.401/0001-03 - AUTORIZAÇÃO: 1000637  
ENDEREÇO: RUA ANTÔNIO JOÃO, PRÉDIOS 168, 194 e 218  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1861906/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pós com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis (Carbapenênicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0018-84 - AUTORIZAÇÃO: 2200001  
ENDEREÇO: Sia Sul, QD 03 nº 1125  
MUNICÍPIO: GUARÁ - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 1247177/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.820.448/0054-48 - AUTORIZAÇÃO: 2200001  
ENDEREÇO: RUA OSWALDO ARANHA, N.100  
MUNICÍPIO: LONDRIANA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 0003471/15-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZAÇÃO: 1016377  
ENDEREÇO: R. Adherbal Stresser, 84  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1686705/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis (Penicilínicos): Pós com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498956/17-5 1498956/17-7 1498956/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Embalagem secundária); Emplastos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498956/17-5 1498956/17-7 1498956/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Comprimidos Revestidos; Cápsulas Sólidos não estéreis (Embalagem secundária); Adesivos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498956/17-7 1498956/17-5 1498956/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-7 - 1498956/17-5 1498956/17-5 1498956/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD  
ENDEREÇO: 4303 KAISERAUGUST - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0216

EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0001-58  
AUTORIZAÇÃO: 1003906 - EXPEDIENTE(S): 0027422/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG



## ANEXO

Fabricante: Biocon Sdn. Bhd.  
Endereço: No.1, Jalan Bioteknologi 1, Kawasan Perindustrian SILC, Iskandar Puteri, 79200, Johor  
País: Malásia  
Solicitante: EMS S/A CNPI: 57.507.378/003-65  
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 0002187/19-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana.

Fabricante: Biotest AG  
Endereço: Landsteinerstrasse 5, 63303 Dreieich  
País: Alemanha  
Solicitante: Panamerican Medical Supply Suprimentos Médicos Ltda. CNPI: 01.929.816/0001-26  
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9 Expediente(s): 0599121/18-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: pasta fração IV.

Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC  
Endereço: 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965  
País: Estados Unidos da América  
Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPI: 61.072.393/0001-33  
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1194143/18-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: intotuzumabe ozogamicina.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 697, DE 20 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução -RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

VARLEY DIAS SOUSA

## ANEXO

Fabricante: Instituto Grifols, S.A.  
Endereço: Polígon Industrial Llevant, Can Guasch 2, 08150 Parets del Vallès, Barcelona  
País: Espanha  
Solicitante: Grifols Brasil Ltda. CNPI: 02.513.899/0001-71  
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 0959206/18-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, alfa1antitripsina, imunoglobulina humana, imunoglobulina anti-hepatite B, imunoglobulina antitetânica, imunoglobulina anti-Rho (D), fator VIII de coagulação, fator IX de coagulação e antitrombina III.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 700, DE 20 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

VARLEY DIAS SOUSA

## ANEXO

EMPRESA: INSTITUTO DE QUÍMICA E BIOLOGIA LTDA - CNPI: 33.236.001/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1006032  
ENDEREÇO: RUA A, Nº 20  
MUNICÍPIO: NITERÓI - UF: RJ - EXPEDIENTE: 524410/06-2  
ASSUNTO: 7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: A empresa está classificada em exigência (sem condições técnico-operacionais para retomada das atividades fabris desde a inspeção de 11 a 14/08/2010), por descumprimentos de requerimentos da RDC nº 17/2010 e não conseguiu se adequar no prazo de 120 dias, descumprindo o parágrafo primeiro do Artigo sétimo da RDC nº 39/2013.

EMPRESA: INSTITUTO DE QUÍMICA E BIOLOGIA LTDA - CNPI: 33.236.001/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1006032  
ENDEREÇO: RUA A, Nº 20  
MUNICÍPIO: NITERÓI - UF: RJ - EXPEDIENTE: 524492/06-7  
ASSUNTO: 7328 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS.  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: A empresa está classificada em exigência (sem condições técnico-operacionais para retomada das atividades fabris desde a inspeção de 11 a 14/08/2010), por descumprimento de requerimentos da RDC nº 17/2010 e não conseguiu se adequar no prazo de 120 dias, descumprindo o parágrafo primeiro do Artigo 7º da RDC 39/2013.

EMPRESA FABRICANTE: B. BRAUN AVITUM AG  
ENDEREÇO: KATTENVENNER STR. 32, 49219 GLANDORF - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0061  
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A - CNPI: 31.673.254/0001-02  
AUTORIZ/MS: 1000853 - EXPEDIENTE(S): 0313752/18-0  
ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013: não cumpriu os artigos Art. 11 (Inciso XII); Art. 19; Art. 258 e Art. 316 da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 0874831/18-4.

EMPRESA: INSTITUTO DE QUÍMICA E BIOLOGIA LTDA - CNPI: 33.236.001/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1006032  
ENDEREÇO: RUA A, Nº 20  
MUNICÍPIO: NITERÓI - UF: RJ - EXPEDIENTE: 524463/06-3  
ASSUNTO: 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: A empresa classificada em exigência (sem condições técnico-operacionais para retomada das atividades fabris desde a inspeção de 11 a 17/08/2010), por descumprimento de requerimentos da RDC nº 17/2010 e não conseguiu se adequar no prazo de 120 dias, descumprindo o parágrafo 1º, Art. 7º da RDC nº 39/2013.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 701, DE 20 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

VARLEY DIAS SOUSA

## ANEXO

EMPRESA: J. D. DE SOUZA NASCIMENTO - EPP - CNPI: 04.413.119/0001-19  
AUTORIZ/MS:1060422 (Cancelada)  
ENDEREÇO: TRAVESSA ENÉAS PINHEIRO, Nº 869  
MUNICÍPIO: BELEM - UF: PA - EXPEDIENTE: 501736/10-0  
ASSUNTO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM do produto  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Descumprimento do inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013.

EMPRESA: SANUS GRAAL REPRESENTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR LTDA - ME - CNPI: 08.686.447/0001-78 - AUTORIZ/MS: 1071623 (Cancelada)  
ENDEREÇO: AVENIDA BERNARDO SAYAO, S/N, QUADRA 53-A, LOTE 11/12  
MUNICÍPIO: APARECIDA DE GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE: 798001/09-9  
ASSUNTO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM do produto  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Descumprimento do inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013.

EMPRESA: DROGUISTAS POTIGUARES REUNIDOS LTDA - CNPI: 08.401.564/0001-48 - AUTORIZ/MS: 1040342 (Cancelada)  
ENDEREÇO: Rua dos Calcões, 1614  
MUNICÍPIO: NATAL - UF: RN - EXPEDIENTE: 318532/10-0  
ASSUNTO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM do produto  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Descumprimento do inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013.

EMPRESA: DOMUS - DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPI: 04.170.764/0001-85 - AUTORIZ/MS: 1055120 (Cancelada)  
ENDEREÇO: RUA 6 DE JANEIRO, Nº 6  
MUNICÍPIO: MOSSORÓ - UF: RN - EXPEDIENTE: 536551/09-1  
ASSUNTO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM do produto  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Descumprimento do inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013.

EMPRESA: PORTAL CENTRO OESTE COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPI: 11.247.529/0001-20 - AUTORIZ/MS: 1084400 (Cancelada)  
ENDEREÇO: RUA MARZAGAO, S/N, LOTE 06 QUADRA 03  
MUNICÍPIO: CUIABÁ - UF: MT - EXPEDIENTE: 590499/10-4  
ASSUNTO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM do produto  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Descumprimento do inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013.

EMPRESA: SANOFI PASTEUR LTDA - CNPI: 24.040.487/0001-02 - AUTORIZ/MS: 1016090 (Cancelada)  
ENDEREÇO: RUA DO RÓCIO, Nº 351, 10º ANDAR  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 143195/06-1  
ASSUNTO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM do produto  
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Descumprimento do inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013.

## RESOLUÇÃO-RE Nº 702, DE 20 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

VARLEY DIAS SOUSA

## ANEXO

EMPRESA: BELCHER FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA ME - CNPI: 14.146.456/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1178311 - AE: 1178308  
ENDEREÇO: RUA RODOLFO CREMM, 21102 ZONA 19  
MUNICÍPIO: MARINGÁ - UF: PR - EXPEDIENTE: 1055601/18-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: ELO DISTRIBUIÇÃO LTDA - CNPI: 14.115.388/0001-80 - AUTORIZ/MS: 1096061 - AE: 1234831  
ENDEREÇO: Av. Anápolis, Quadra 0, Lote 02 SN  
MUNICÍPIO: GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE: 0293858/18-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

## RESOLUÇÃO-RE Nº 703, DE 20 DE MARÇO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

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

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

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

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

VARLEY DIAS SOUSA

## ANEXO

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL - CNPI: D0.331.788/0063-11 - AUTORIZ/MS: 2200003  
ENDEREÇO: Avenida Newton Bello S/N  
MUNICÍPIO: IMPERATRIZ - UF: MA - EXPEDIENTE: 0136527/17-4





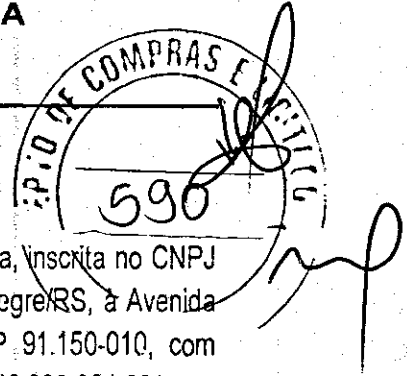
*[Handwritten signature]*

# HABILITAÇÃO

**DIMACI/PR - MATERIAL CIRÚRGICO LTDA**

NIRE n. 41.203.291.74-7

CNPJ n. 00.656.468/0001-39



**16ª ALTERAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL**

**GRUPO SOMA S.A. - PARTICIPAÇÕES E NEGÓCIOS**, sociedade anônima, inscrita no CNPJ sob Nº 00.788.410/0001-49, com sede e foro jurídico na cidade de Porto Alegre/RS, à Avenida Francisco Silveira Bitencourt, n. 1369, depósito 17, Bairro Sarandi, CEP 91.150-010, com estatuto social registrado na MM Junta Comercial do Estado do RS sob Nº 43.300.034.291, em 31/08/95, neste ato representada por seu Diretor Presidente PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI, abaixo qualificado;

**PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI**, brasileiro, divorciado, comerciante, nascido em 22 de abril de 1952, domiciliado na Rua Duque de Caxias, 1327, Apto 141, Centro Histórico, CEP 90.010-282, na cidade de Porto Alegre, portador do CPF Nº 168.237.020-87 e RG expedido pela SSP.SP sob n. 11922162; e

**ITACIR DAL MASS**, brasileiro, solteiro, comerciante, nascido em 05 de outubro de 1956, domiciliado no Largo Caixeiros Viajantes, nº 38, Apartamento 808, Rio Branco, Porto Alegre, RS, CEP 90.430-070, portador da Cédula de Identidade expedida pela SSP/RS sob n. 4001867061, inscrito no CPF sob n. 222.898.010-20;

Na qualidade de únicos quotistas de **DIMACI/PR - MATERIAL CIRÚRGICO LTDA.**, sociedade limitada, registrada no CNPJ MF Nº 00.656.468/0001-39, com sede e foro jurídico na cidade de Curitiba/PR, à na Rua Anita Ribas, n. 410, Bairro Hugo Langes, CEP 85.520-610, com contrato registrado na MM Junta Comercial do Estado do PR, sob NIRE 41.203.291.74-7, em 02/05/1995 e última alteração contratual registrada sob Nº 20165046872, em 21/09/2016, **RESOLVEM** de comum acordo e por este instrumento, alterar o seu contrato social conforme as cláusulas e condições seguintes:

**CLÁUSULA PRIMEIRA**

A sociedade altera sua denominação social, passando a chamar-se **SOMA/PR COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.**, bem como o título do estabelecimento que passa a ser **SOMA/PR PRODUTOS HOSPITALARES**, alterando a cláusula primeira, que passa a ter a seguinte redação:

**PRIMEIRA:** A sociedade girará sob a denominação social de "SOMA/PR COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.", subordinada ao regime da sociedade limitada, instituído pela lei 10.406/02.

§ 1º. O título do estabelecimento será "SOMA/PR PRODUTOS HOSPITALARES".

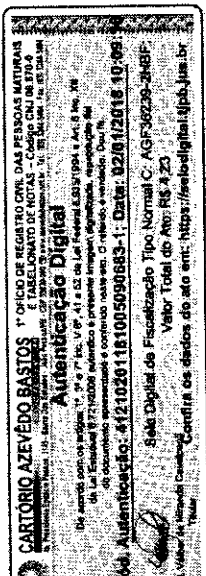
§ 2º. Ao presente contrato social aplicam-se supletivamente, no que couberem, as disposições legais da Lei de Sociedades por Ações - Lei 6.404/76, nos termos do parágrafo único do Art. 1053 do Código Civil - Lei 10.406/02.

FL. 1 DE 2

CERTIFICO O REGISTRO EM 01/09/2017 16:29 SOB Nº 20173743765.  
PROTOCOLO: 173743765 DE 23/06/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11703414566. NIRE: 41203291747.  
SOMA/PR COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.



Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 01/09/2017  
www.empresafacil.pr.gov.br





**CLÁUSULA SEGUNDA**

Permanecem inalteradas todas as demais cláusulas do contrato social, não modificadas pela presente alteração contratual.

E por estarem justos e contratados, firmam o presente instrumento em três vias de igual forma e conteúdo para fins de arquivamento na Junta Comercial do Estado do Paraná.

Curitiba, PR, 20 de Abril de 2017.

  
GRUPO SOMA S.A. - PARTICIPAÇÕES E NEGÓCIOS  
PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI

  
ITACIR DAL MASS

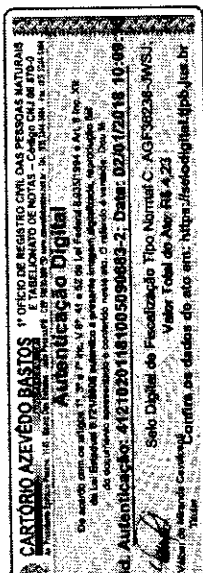
  
PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI

FL. 2 DE 2

CERTIFICO O REGISTRO EM 01/09/2017 16:29 SOB Nº 20173743765.  
PROTOCOLO: 173743765 DE 23/06/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11703414566. NIRE: 41203291747.  
SOMA/PR COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA



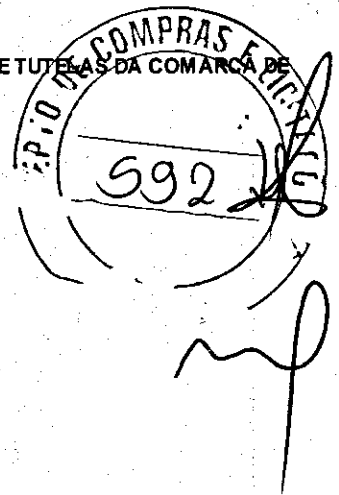
Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 01/09/2017  
www.empresafacil.pr.gov.br



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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **SOMA PR COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDAS** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **SOMA PR COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDAS** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **26/12/2018 08:33:57 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **SOMA PR COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDAS** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração: 877630**

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **21/12/2019 09:48:28 (hora local)**.

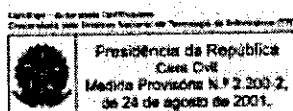
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 41210201181005090683-1 a 41210201181005090683-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b8befdf81f8e7da1b6a4130e979e398533a1801140fd9cf99e33e1207420d6b1ec79ec57a8e72a87d8a69d2c6b8a2a8d4a9f3e6bb65c816dc7b428dac75e84770

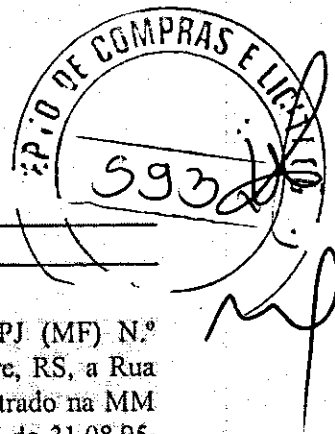


# DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.

CNPJ nº 00.656.468/0001-39

Nire nº. 41 2 0329174 7

CURITIBA - PR



## 15ª Alteração e consolidação do CONTRATO SOCIAL

**DIMACI S.A. - Participações e Negócios**, sociedade anônima, CNPJ (MF) N.º 00.788.410/0001-49 com sede e foro jurídico na cidade de Porto Alegre, RS, a Rua João Guimarães, 182 – CEP 90.630-170, com seu Estatuto Social registrado na MM Junta Comercial do Estado do RS sob número 43.300.034.291 em data de 31.08.95, neste ato representado por seu Diretor Presidente: PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI, abaixo qualificado;

**PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI**, brasileiro, divorciado, comerciante, CPF 168.237.020-87, CI 11922162, emitido pela SSP/SP, residente e domiciliado na cidade de Porto Alegre, RS, a Rua Duque de Caxias, 1327 apto. 141 CEP: 90010-282

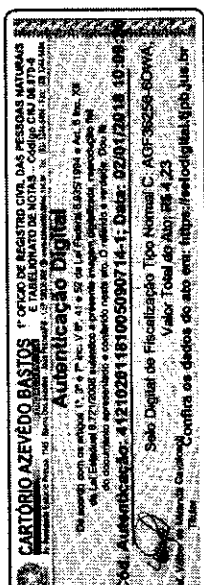
**ITACIR DAL MASS**, brasileiro, solteiro, maior, comerciante, CPF 222.898.010-20, CI 4001867061 emitida pela SSP/RS, residente e domiciliado na cidade de Porto Alegre, RS, no Largo Caixeiros Viajantes, 38 apto. 808 – CEP 90.430-070

Únicos sócios quotistas de **DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.**, sociedade empresarial limitada, CNPJ nº 00.656.468/0001-39, sede e foro jurídico na cidade Curitiba, PR, na Rua Anita Ribas, 410 – Bairro Hugo Lange – CEP 82.520-610, com seu contrato social registrado na MM Junta Comercial do Estado do Paraná, NIRE nº 41 2 0329174 7 em data de 02/05/1995 e última alteração sob nº 20131731432 em data de 09/04/2013, de comum acordo, alterar seu Contrato Social, nas cláusulas e condições seguintes:

### 1. DA ALTERAÇÃO DA DENOMINAÇÃO SOCIAL E ENDEREÇO DE SOCIO:

- a. *Nos termos da AGE registrada na Junta Comercial do Estado do RS, sob nº 4172522 em data de 28/09/2015, a controladora DIMACI S.A. - Participações e Negócios, alterou sua denominação social para GRUPO SOMA S.A. - PARTICIPAÇÕES E NEGOCIOS, bem como endereço e foro jurídico para a cidade de Porto Alegre, RS, na Rua Francisco Silveira Bittencourt, 1369 – Edif. 17 – Bairro Sarandi – CEP 91.150-010, mantendo inalteradas todas as demais cláusulas do Estatuto Social, passando a ser qualificada como:*

**GRUPO SOMA S.A. - PARTICIPAÇÕES E NEGÓCIOS**, sociedade anônima de direito privado, CNPJ (MF) N.º 00.788.410/0001-49 com sede e foro jurídico na cidade de Porto Alegre, RS, a Porto Alegre, RS, na Rua Francisco Silveira Bittencourt, 1369 – Edif. 17 – Bairro Sarandi – CEP 91.150-010, com seu Estatuto Social registrado na MM Junta Comercial do Estado do RS sob nº 43.300.034.291 em data de 31.08.95 e última alteração registrada sob nº 4172522 em data de 28/09/2015.



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ – SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/09/2016 14:01 SOB Nº 20165046872.  
PROTOCOLO: 165046872 DE 02/09/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11601885120. NIRE: 41203291747.  
DIMACI/PR – MATERIAL CIRURGICO LTDA

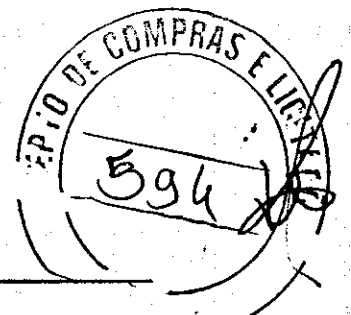
Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 21/09/2016  
www.empresafacil.pr.gov.br

# DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.

CNPJ nº 00.656.468/0001-39

Nire nº. 41 2 0329174 7

CURITIBA - PR



## 15ª Alteração e consolidação do CONTRATO SOCIAL

### 2 – DA ALTERAÇÃO DO OBJETO SOCIAL:

**CLÁUSULA SEXTA:** A sociedade tem por objeto social:

1. Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano - CNAE 46.44-3-01
2. Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios - CNAE 46.45-1-01
3. Comércio atacadista de produtos odontológicos - CNAE 46.45-1-03
4. Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria - CNAE 46.46-0-01
5. Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar - CNAE 46.49-4-08

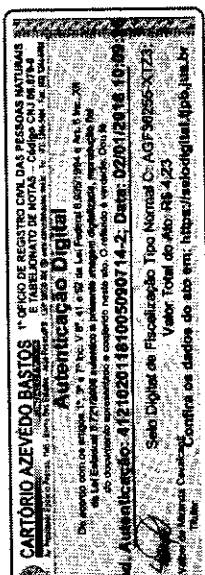
### 3. DA CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL:

Os sócios, de comum acordo, resolvem CONSOLIDAR e adotar o seguinte contrato social, que passará a reger a sociedade, nas cláusulas e condições seguintes:

**GRUPO SOMA S.A. - PARTICIPAÇÕES E NEGÓCIOS**, sociedade anônima de direito privado, CNPJ (MF) N.º 00.788.410/0001-49 com sede e foro jurídico na cidade de Porto Alegre, RS, a Porto Alegre, RS, na Rua Francisco Silveira Bittencourt, 1369 – Edif. 17 – Bairro Sarandi – CEP 91.150-010, com seu Estatuto Social registrado na MM Junta Comercial do Estado do RS sob nº 43.300.034.291 em data de 31.08.95 e última alteração registrada sob nº 4172522 em data de 28/09/2015, neste ato representado por seu Diretor Presidente **PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI**, brasileiro, desquitado, comerciante, CPF 168.237.020-87, CI 11922162, emitido pela SSP/SP, residente e domiciliado na cidade de Porto Alegre, RS, a Rua Duque de Caxias, 1327 apto. 141; CEP: 90010-282.

**PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI**, brasileiro, divorciado, comerciante, CPF 168.237.020-87, CI 11922162, emitido pela SSP/SP, residente e domiciliado na cidade de Porto Alegre, RS, a Rua Duque de Caxias, 1327 apto. 141 CEP: 90010-282

**ITACIR DAL MASS**, brasileiro, solteiro, maior, comerciante, CPF 222.898.010-20, CI 4001867061, emitida pela SSP/RS, residente e domiciliado na cidade de Porto Alegre, RS, no Largo Caixeiros Viajantes, 38 apto. 808 – CEP 90.430-070



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ – SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/09/2016 14:01 SOB Nº 20165046872.  
PROTOCOLO: 165046872 DE 02/09/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11601885120. NIRE: 41203291747.  
DIMACI/PR – MATERIAL CIRURGICO LTDA

Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 21/09/2016  
www.empresafacil.pr.gov.br

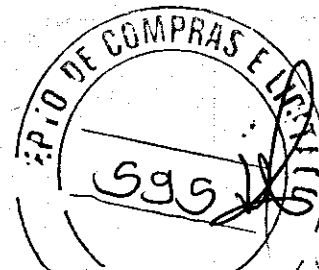


# DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.

CNPJ nº 00.656.468/0001-39

Nire nº. 41 2 0329174 7

CURITIBA - PR



## 15ª Alteração e consolidação do CONTRATO SOCIAL

**PRIMEIRA:** A sociedade girará sob a denominação social de "DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.", subordinada ao regime da sociedade limitada, instituída pela Lei nº 10.406/02.

**Parágrafo único:** Ao presente contrato social aplicam-se supletivamente, no que couberem, as disposições legais da Lei de Sociedades por Ações – Lei nº 6404/76, nos termos do parágrafo único do Art. 1053 do Código Civil – Lei nº 10.406/02.

**SEGUNDA:** A sociedade terá sua sede e foro jurídico na cidade de Curitiba, PR, na Rua Anita Ribas, 410 – Bairro Hugo Lange – CEP 82.520-610.

### ADMINISTRAÇÃO E USO DA DENOMINAÇÃO SOCIAL:

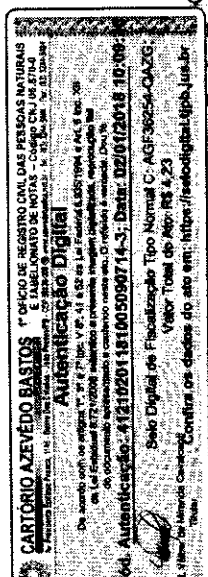
**TERCEIRA:** A sociedade será administrada por uma diretoria executiva, composta de até 5 (cinco) membros, na qualidade de **ADMINISTRADORES**, sendo dois com a designação de **DIRETORES EXECUTIVOS**, e os demais com a designação simplesmente de **DIRETORES ADJUNTOS**, indicados por quotistas que representem, no mínimo, 2/3 (Dois terços) do capital social, podendo ser destituídos a qualquer por deliberação da Reunião Geral dos Quotistas.

**Parágrafo Primeiro:** A qualquer tempo, a sociedade poderá contratar para exercer a atividade de administradores, mesmo não sendo sócios, na qualidade de administradores não sócios, nos termos da lei e do presente instrumento.

**Parágrafo Segundo:** Os membros da administração, responderão solidariamente perante a sociedade e os terceiros prejudicados, por culpa no desempenho de suas funções.

**Parágrafo Terceiro:** Em caso de vacância de membro da Administração, a respectiva substituição será deliberada pela Reunião Geral dos Quotistas, que será convocada e realizada no prazo máximo de trinta dias, a contar do evento.

**QUARTA:** Os membros da Administração ficam investidos dos mais amplos poderes e atribuições, a praticarem todos os atos de gestão da sociedade, bem como o de representar a sociedade ativa e passivamente nos atos judiciais e extrajudiciais, observados os dispostos nos parágrafos seguintes:



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ - SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/09/2016 14:01 SOB Nº 20165046872.  
PROTOCOLO: 165046872 DE 02/09/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11601885120. NIRE: 41203291747.  
DIMACI/PR - MATERIAL CIRURGICO LTDA

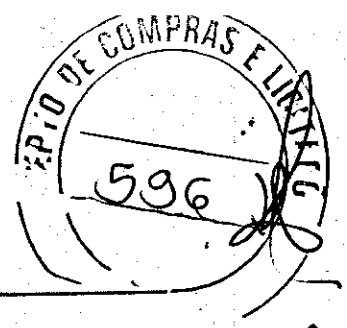
Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 21/09/2016  
www.empresafacil.pr.gov.br

# DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.

CNPJ nº 00.656.468/0001-39

Nire nº. 41 2 0329174 7

CURITIBA - PR



## 15º Alteração e consolidação do CONTRATO SOCIAL

**Parágrafo primeiro:** Compete especificamente aos **DIRETORES EXECUTIVOS**, de forma isolada, ou a dois **DIRETORES ADJUNTOS** em conjunto de si, ou a um **DIRETOR ADJUNTO** em conjunto com um procurador, a praticar os atos necessários a gestão da sociedade, sem qualquer restrição, bem como em atos que impliquem em responsabilidade para a sociedade, bem como:

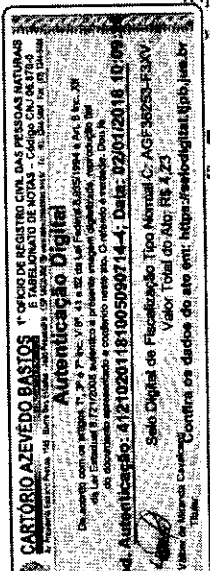
1. Representar a sociedade em juízo ou fora dela, ativa e passivamente.
2. Renunciar ou transigir em relação a direitos da sociedade;
3. Aceitar, emitir, sacar e endossar títulos de créditos em geral, bem como negociar ou caucionar quaisquer títulos de créditos cambiais, adiantamentos de cambio, contratar cartas de credito, emitir cheques, movimentar contas correntes, realizar qualquer outra operação bancária que envolva a sociedade,

**Parágrafo segundo:** Compete aos **DIRETORES EXECUTIVOS**, de forma isolada ou a dois **DIRETORES ADJUNTOS** em conjunto, ou a um **DIRETOR ADJUNTO** em conjunto com um procurador, estes que autorizados por sócios quotistas e/ou sociedade controladora, que representem a maioria do seu capital social integralizado:

1. Prestar fianças e avais em garantia de obrigações contraída pela sociedade ou por pessoa jurídica associada ou vinculada à sociedade, desde que de interesse da sociedade;
2. Dar em garantia, inclusive hipotecaria, penhor de qualquer natureza ou alienação fiduciária, bens sociais em operação de financiamento interno ou externo, quer da sociedade, quer de empresas coligadas ou controladas.
3. Adquirir, alienar ou gravar bens imóveis constantes do ativo permanente da sociedade e prometer faze-los.
4. Nomear e destituir mandatários ou procuradores, conjuntos ou solidários, especificando no instrumento os atos e operações que poderão praticar e respectivos prazos de duração do mandato, com a exceção prevista no parágrafo terceiro, desta clausula.

**Parágrafo terceiro:** São de competência dos membros da Administração, **isoladamente**, sem qualquer restrição, a praticarem atos de simples rotina administrativa, inclusive propostas comerciais, formular preços, aceitar condições em processo de licitações, assinar contratos de fornecimento de mercadorias em nome da sociedade, bem como nomear procuradores com poderes específicos para representar a sociedade em processos de licitação.

**Parágrafo quarto:** fica expressamente vedados aceites ou emissões de favor ou avais da mesma natureza, concessões ou quaisquer obrigações de exclusivo interesse de terceiros, a não



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ - SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/09/2016 14:01 SOB Nº 20165046872.  
PROTOCOLO: 165046872 DE 02/09/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11601885120. NIRE: 41203291747.  
DIMACI/PR - MATERIAL CIRURGICO LTDA

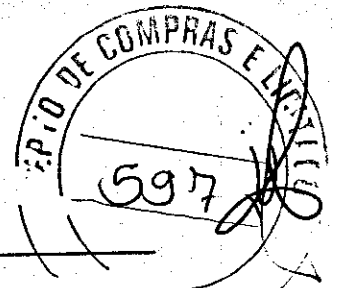
Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 21/09/2016  
www.empresafacil.pr.gov.br

# DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.

CNPJ nº 00.656.468/0001-39

Nire nº. 41 2 0329174 7

CURITIBA - PR



## 15ª Alteração e consolidação do CONTRATO SOCIAL

ser em proveito próprio e/ou de empresa coligada ou controlada e desde que autorizados por acionistas da sociedade controladora, que representem a maioria do seu capital social.

**QUINTA:** Os administradores, no efetivo exercício da administração da sociedade, terão direitos a serem mensalmente pagos ou creditados, a título de pró-labore, por importância a ser convenionada entre os sócios, que representem, no mínimo, a maioria absoluta do capital social.

### DO OBJETIVO SOCIAL:

**SEXTA:** A sociedade tem por objetivo social:

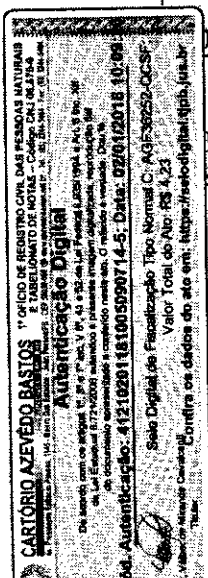
1. Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano - CNAE 46.44-3-01
2. Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios - CNAE 46.45-1-01
3. Comércio atacadista de produtos odontológicos - CNAE 46.45-1-03
4. Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria - CNAE 46.46-0-01
5. Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar - CNAE 46.49-4-08

### DO CAPITAL SOCIAL:

**SETIMA:** O capital social da sociedade é de R\$ 2.000.000,00, divididos em 2.000.000 quotas de R\$ 1,00 cada uma, assim distribuído entre os sócios:

| Sócios                                     | QUOTAS           | Valor - R\$         |
|--|------------------|---------------------|
| GRUPO SOMA S.A. - Participações e Negócios | 1.996.000        | 1.996.000,00        |
| PEDRO ANTÔNIO LAPINSCKI                    | 2.000            | 2.000,00            |
| ITACIR DAL MASS                            | 2.000            | 2.000,00            |
| <b>TOTAL</b>                               | <b>2.000.000</b> | <b>2.000.000,00</b> |

**OITAVA:** A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social, nos termos da lei.



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ - SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/09/2016 14:01 SOB Nº 20165046872.  
PROTOCOLO: 165046872 DE 02/09/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11601885120. NIRE: 41203291747.  
DIMACI/PR - MATERIAL CIRURGICO LTDA

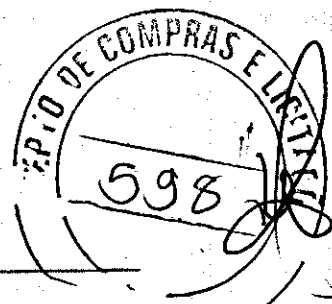
Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 21/09/2016  
www.empresafacil.pr.gov.br

# DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.

CNPJ nº 00.656.468/0001-39

Nire nº. 41 2 0329174 7

CURITIBA - PR



## 15ª Alteração e consolidação do CONTRATO SOCIAL

### DO BALANÇO, LUCROS E PREJUÍZOS:

**NONA:** Anualmente, ao término de cada exercício social, em 31 de dezembro, os administradores prestarão contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apurados.

**Parágrafo Primeiro:** O exercício social poderá ter duração inferior a um ano e deverá se iniciar no primeiro dia de cada período, encerrando-se no último.

**Parágrafo Segundo:** A sociedade poderá levantar balanços patrimoniais intermediários, em períodos mensais, bimestrais, trimestrais ou semestrais, bem como distribuir os resultados apurados em cada período ou mantê-los em suspensos, bem como distribuir lucros acumulados existentes na sociedade de exercícios anteriores, "ad referendum" da Reunião Geral dos Quotistas.

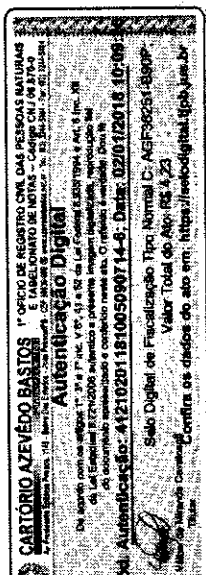
**Parágrafo Terceiro:** Os lucros ou prejuízos verificados nos balanços patrimoniais, por deliberação de sócios que representem, no mínimo, 2/3 (dois terços) do capital social, poderão ser repartidos proporcionalmente ao capital social de cada sócio, serem distribuídos de comum acordo ou poderão ficar suspensos, em conta de lucros acumulados, para futura deliberação.

### DO PRAZO:

**DÉCIMA:** A sociedade é por prazo indeterminado e teve início de suas atividades em 02 de maio de 1995.

### DA CESSÃO DE QUOTAS E RETIRADAS DE QUOTISTAS:

**DÉCIMA PRIMEIRA:** As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento de sócios que representem, no mínimo, 2/3 (dois terços) do capital social, a quem ficam assegurados, em igualdade de condições e preço direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a operação contratual pertinente.



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ – SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/09/2016 14:01 SOB Nº 20165046872.  
PROTOCOLO: 165046872 DE 02/09/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11601885120. NIRE: 41203291747.  
DIMACI/PR – MATERIAL CIRURGICO LTDA

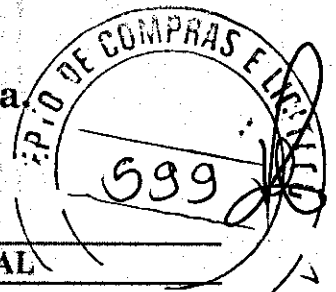
Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 21/09/2016  
www.empresafacil.pr.gov.br

**DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.**

CNPJ nº 00.656.168/0001-39

Nire nº. 41 2 0329174 7

CURITIBA - PR



**15ª Alteração e consolidação do CONTRATO SOCIAL**

**DÉCIMA SEGUNDA:** O sócio que desejar se retirar da sociedade dará aviso prévio por escrito, com antecedência mínima de sessenta dias. Os seus haveres serão apurados e liquidados com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado, a partir do aviso prévio, em doze parcelas mensais, iguais e sucessivas, vencendo-se a primeira dentro de trinta dias a contar da data da retirada, acrescida de juros de 12% (doze por cento) ao ano, mais a variação monetária de acordo com o IGP-M ou de outro índice oficial correspondente que venha a substituí-lo, no caso de sua extinção.

**DO FALECIMENTO OU INSOLVENCIA DE SÓCIOS:**

**DÉCIMA TERCEIRA:** A sociedade não se dissolverá pelo falecimento, insolvência civil, interdição ou falência de qualquer dos sócios, aplicando-se o disposto dos parágrafos seguintes:

**Parágrafo primeiro:** Os sucessores do sócio falecido, interdito, insolvente ou da massa falida, serão admitidos na sociedade se assim o desejarem.

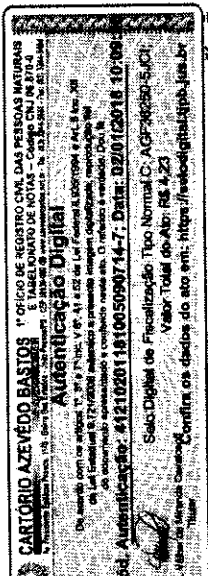
**Parágrafo segundo:** A admissão dos novos sócios ficará condicionada, porém, a aprovação da maioria do capital social, compreendido neste, também a parcela transmitida aos sucessores postulantes;

**Parágrafo terceiro:** Se os sucessores do sócio falecido, interdito, insolvente ou da massa falida não desejarem ingressar na sociedade ou se a tanto se opuser mais da metade do capital social, nos termos do parágrafo anterior, seus haveres serão pagos na forma prevista na cláusula décima segunda, para o pagamento de haveres de quotistas retirantes;

**Parágrafo quarto:** A retirada, exclusão ou morte do sócio, não exime os seus herdeiros ou sucessores, da responsabilidade pelas obrigações sociais anteriores, até dois anos depois de averbada a resolução da sociedade.

**DA EXCLUSÃO DE SÓCIOS:**

**DÉCIMA QUARTA:** Pode qualquer sócio ser excluído da sociedade, quando a maioria dos sócios, representando, no mínimo, dois terços do capital social, entender que está pondo em risco a continuidade da empresa, em virtude de atos graves e que configurem justa causa.



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ – SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/09/2016 14:01 SOB Nº 20165046872.  
PROTOCOLO: 165046872 DE 02/09/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11601885120. NIRE: 41203291747.  
DIMACI/PR – MATERIAL CIRURGICO LTDA

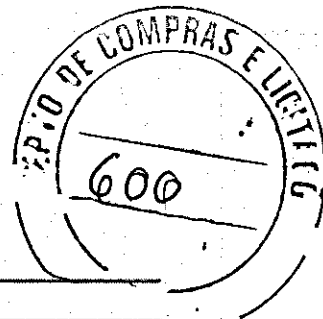
Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 21/09/2016  
www.empresafacil.pr.gov.br

# DIMACI/PR – Material Cirúrgico Ltda.

CNPJ nº 00.656.468/0001-39

Nire nº. 41 2 0329174 7

CURITIBA - PR



## 15ª Alteração e consolidação do CONTRATO SOCIAL

**Parágrafo primeiro:** A exclusão somente poderá ser determinada em Reunião Geral dos Quotistas, especialmente convocada para este fim, ciente o acusado em tempo hábil para permitir seu comparecimento e o exercício do direito de defesa.

**Parágrafo segundo:** Será também de pleno direito excluído da sociedade o sócio declarado falido ou insolvente civil, ou aquele cuja quota tenha sido liquidada para o pagamento de credor particular de sócio.

**Parágrafo terceiro:** Os haveres do sócio excluído serão pagos na forma prevista na cláusula décima segunda, para o pagamento de haveres de quotistas retirantes;

### DAS ALTERAÇÕES CONTRATUAIS:

**DÉCIMA QUINTA:** As deliberações societárias que impliquem em toda e qualquer deliberação sobre modificação de contrato, incorporação, fusão ou dissolução da sociedade, ou cessação do estado de liquidação, poderão ser assinadas por deliberação de sócios que representem, no mínimo,  $\frac{3}{4}$  (três quartos) do capital social.

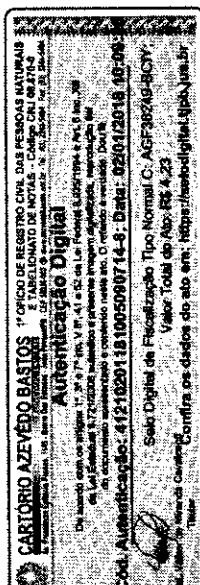
### DAS REUNIÕES DOS QUOTISTAS

**DÉCIMA SEXTA:** A Reunião Geral dos Quotistas, com a competência prevista em lei, reúne-se ordinariamente dentro dos quatro primeiros meses seguintes ao término do exercício social e extraordinariamente, sempre que os interesses sociais o exigirem.

**Parágrafo único** – Quando os sócios deliberarem em unanimidade, por escrito, assuntos do interesse da sociedade, fica dispensada a realização de reunião, conforme previsto no art. 1072 da Lei nº 10406/02.

### DAS OMISSÕES

**DÉCIMA SÉTIMA:** As dúvidas sociais serão dirimidas em reunião geral dos quotistas, convocadas e realizadas nos termos previstos na cláusula décima quinta, das alterações contratuais.



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ – SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/09/2016 14:01 SOB Nº 20165046872.

PROTOCOLO: 165046872 DE 02/09/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:

11601885120. NIRE: 41203291747.

DIMACI/PR – MATERIAL CIRURGICO LTDA

Libertad Bogus  
SECRETÁRIA-GERAL  
CURITIBA, 21/09/2016  
www.empresafacil.pr.gov.br