

007223
J

Parágrafo Terceiro - Fica vedado aos sócios caucionar ou comprometer de qualquer forma suas quotas de capital, parcial ou integralmente.

CAPÍTULO III DA ADMINISTRAÇÃO DA SOCIEDADE

CLÁUSULA SEXTA - A sociedade será administrada por um Conselho de Administração e por uma Diretoria cujas composições, atribuições e mandato estão especificados nos Títulos I e II deste Capítulo.

Parágrafo Primeiro - Nos termos do Título I e II deste capítulo e suas cláusulas, o Conselho de Administração tem atribuições no estabelecimento de diretrizes políticas e de controle e à Diretoria caberá todas as funções executivas.

Parágrafo Segundo - Em qualquer caso de divergência entre os membros do Conselho de Administração, as questões serão levadas para a deliberação da Reunião de Sócios.

TÍTULO I DO CONSELHO DE ADMINISTRAÇÃO

CLÁUSULA SÉTIMA - O Conselho de Administração será composto por até 05 (cinco) a membros, quotistas ou não, que serão eleitos dentre os residentes no país e destituíveis a qualquer tempo pela Reunião dos Sócios, sendo um deles denominado Presidente e os demais simplesmente conselheiros.

Parágrafo Primeiro - O mandato dos membros do Conselho de Administração será por tempo indeterminado.

007224
J

Parágrafo Segundo - No caso de vacância dos cargos de Conselheiros ou impedimento temporário, estes permanecerão vagos até a primeira Reunião dos Sócios que a sociedade realizar, ocasião em que se fará a eleição, nos termos do caput desta cláusula, para promover o preenchimento do cargo vago.

Parágrafo Terceiro - O Conselho de Administração é um órgão de deliberação colegiada, sendo a representação da sociedade privativa da diretoria, competindo a ele as seguintes atribuições:

- a) Fixar a orientação geral dos negócios da sociedade e de suas controladas, deliberando por seus planos e políticas;
- b) Eleger e destituir os diretores da sociedade e indicar os diretores que serão eleitos para compor a diretoria de suas controladas e fixar-lhes as atribuições e remuneração, observando o que a respeito dispuser o contrato social;
- c) Fiscalizar a gestão dos diretores, examinar a qualquer tempo os livros e papéis da sociedade, solicitar informações sobre contratos celebrados e em fase de celebração;
- d) Convocar a Reunião dos Sócios quando julgar conveniente;
- e) Manifestar-se sobre o relatório da Administração e as contas da Diretoria a serem submetidos à aprovação em Reunião dos Sócios;
- f) Autorizar a alienação de bens imóveis da sociedade e a constituição de ônus reais e a prestação de garantias, avais e obrigação de terceiros;
- g) Determinar e indicar o nome do(s) procurador(es) "Ad Negotia" da sociedade e das sociedades controladas que serão nomeados por seus diretores.

007225
A

h) Escolher e destituir auditores independentes.

Parágrafo Quarto - O Conselho de Administração reunir-se-á ordinariamente uma vez por ano, no máximo até 120 (cento e vinte) dias após o encerramento do exercício social, podendo reunir-se extraordinariamente quantas vezes forem necessárias convocação se fará com antecedência mínima de 8 dias, por carta registrada e com aviso de recebimento, fac-símile e/ou por meio eletrônico, desde que confirmado o recebimento pelo destinatário, considerando-se regular as reuniões a que comparecerem todos os conselheiros, independentemente de convocação formal. As reuniões do Conselho de Administração não poderão ser instaladas, em primeira convocação, se não estiverem presentes 100% (cem por cento) dos membros do Conselho, podendo ser instalada, em segunda convocação, 2 (duas) horas depois com 2/3 dos seus membros.

Parágrafo Quinto - As reuniões do Conselho de Administração poderão ocorrer por meio de teleconferência, chat ou qualquer outro meio eletrônico. Das deliberações tomadas e sua votação, será elaborada uma Ata de Reunião pelo conselheiro que for eleito secretário, para fins de arquivamento legal quando for o caso, se responsabilizando também pelo arquivo, na sociedade, dos documentos físicos ou eletrônicos que suportaram as deliberações registradas em ata.

Parágrafo Sexto - As deliberações do Conselho de Administração serão tomadas por maioria de votos dos Conselheiros presentes e, no caso de empate de votação, o Presidente do Conselho terá o voto de qualidade e o poder de voto.

Parágrafo Sétimo - A remuneração dos membros do Conselho de Administração será fixada pela Reunião de Sócios que os eleger, ficando vedada a acumulação de remuneração quando houver ocupação de cargos de Conselheiro e Diretor.

007236

TÍTULO II DA DIRETORIA

CLÁUSULA OITAVA - A diretoria será composta por 03 (três) membros, quotistas ou não, residentes no país e eleitos pelo Conselho de Administração, selecionados dentre profissionais disponíveis no mercado ou dentre os quotistas e seus familiares, desde que a sociedade necessite e que o candidato reúna condições profissionais para o exercício do cargo.

Parágrafo Primeiro - Os membros da diretoria serão denominados Diretor Presidente e os demais simplesmente Diretores, todos com mandato por tempo indeterminado.

Parágrafo Segundo - O mandato dos diretores começará com sua posse e terminará com a posse dos novos diretores. A investidura no cargo de diretor far-se-á mediante a sua assinatura no próprio instrumento de nomeação.

CLÁUSULA NONA - No caso de vagar um dos cargos de diretor, a sociedade continuará sendo administrada pelos diretores remanescentes até a data da próxima reunião do Conselho de Administração que for realizada. Da mesma forma ocorrerá com o impedimento ou ausência temporária de um dos diretores da sociedade.

CLÁUSULA DÉCIMA - As remunerações mensais dos diretores serão fixadas pela reunião do Conselho de Administração que os eleger dentro das práticas de mercado para a remuneração dos respectivos cargos.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - A Diretoria reunir-se-á a cada trimestre para tratar dos assuntos de natureza operacional, examinar a situação econômica e financeira da sociedade e deliberar a respeito de seus negócios e atividades. Haverá tantas reuniões extraordinárias quantas forem

007227

necessárias, a fim de tratar de assuntos de interesse A social e administrativo. As resoluções da Diretoria serão tomadas por maioria absoluta de votos.

Parágrafo Único - No caso de empate de votação nas decisões da Diretoria, a questão será submetida ao Conselho de Administração.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - A Diretoria tem poderes e atribuições contidas na legislação vigente, a fim de possibilitar o funcionamento normal da sociedade.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - Os encargos administrativos operacionais e as funções deles decorrentes serão harmoniosamente distribuídos entre si pelos diretores da sociedade.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - Todos os atos administrativos que envolvam valores serão sempre praticados pelo Diretor Presidente isoladamente ou por quaisquer dois diretores sempre em conjunto ou em conjunto de um diretor e um procurador especialmente nomeado, tendo os mais amplos e gerais poderes, podendo representar a sociedade ativa e passivamente, judicial e extrajudicialmente, assinar contratos, assumir obrigações, emitir, endossar, caucionar, descontar, sacar, avalizar títulos de emissão da sociedade, abrir e encerrar contas bancárias, em bancos públicos ou privados, efetivar saques e movimentação bancária, assinar, enfim, todos os papéis de interesse da sociedade, inclusive no tocante a cheques bancários.

Parágrafo Primeiro - As correspondências, as guias informativas de impostos devidos as declarações aos órgãos públicos de qualquer esfera e os borderôs bancários serão assinados individualmente por qualquer um dos diretores.

Parágrafo Segundo - As operações que envolvam a venda de bens imóveis, constituição de ônus reais e a prestação de garantias e obrigações de terceiros, deverão ser previamente autorizadas pelo Conselho de Administração e deverão ser assinadas conforme o "caput" desta Cláusula.

007228
A

Parágrafo Terceiro - Exceto, relativamente às empresas controladoras, fica vedado aos diretores o uso da denominação social em avais, fianças, aceites e endossos de mero favor e de outros documentos estranhos ao objetivo social, sob pena de serem considerados nulos de pleno direito.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - A sociedade poderá constituir procuradores, "Ad-Judicia" ou "Ad-Negotia", especificando no instrumento os poderes especiais necessários à defesa dos interesses sociais, devendo a outorga das respectivas procurações, a quotista ou não, ser assinada por quaisquer 02 (dois) diretores. O procurador "Ad-Negotia" a ser nomeado pela sociedade será aquele previamente indicado pelo Conselho de Administração.

CAPÍTULO IV **DAS REÚNIÕES DOS SÓCIOS**

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - A sociedade reunir-se-á em Reunião dos Sócios, a realizar-se na sede social, em dia e hora previamente anunciados, por convocação da diretoria ou por quotistas que representem mais de 1/5 do capital social, devendo ser presidida por um quotista, que indicará outro quotista para secretariá-lo.

Parágrafo Primeiro - A Reunião de Sócios instalar-se-á, em primeira convocação, com a presença dos Quotistas, ou seus representantes legais, que representem 100% (cem por cento) do capital social com direito a voto, ou em segunda convocação, com a presença de 51% (cinquenta e um por cento).

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA- A Reunião dos Sócios se realizará ordinariamente dentro dos quatro primeiros meses após o término do exercício social e, extraordinariamente, sempre que necessário, observadas as prescrições legais.

007229

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA- Na Reunião dos Sócios, o Conselho de Administração submeterá aos sócios as contas da administração, cabendo a ela a aprovação do Balanço Patrimonial e demais Demonstrativos Financeiros do exercício findo deliberando sobre a destinação dos resultados do exercício.

CLÁUSULA DÉCIMA NONA - A Reunião de Sócios poderá ocorrer por meio de teleconferência, chat ou qualquer outro meio eletrônico. Das deliberações tomadas e sua votação, será elaborada uma Ata de Reunião pelo sócio que for eleito secretário, para fins de arquivamento legal quando for o caso, se responsabilizando também pelo arquivo, na sociedade, dos documentos físicos ou eletrônicos que suportaram as deliberações registradas em ata.

CLÁUSULA VIGÉSIMA - Caberá também à Reunião dos Sócios a designação do Conselho de Administração e sua destituição, modo de remuneração e fixação do tempo do seu mandato.

Parágrafo Único - A eleição de membro não sócio para compor os cargos de diretoria dependem de aprovação da totalidade dos sócios no caso do capital não estar aí integralizado e 2/3 dos sócios quando o capital estiver totalmente integralizado. A destituição dos administradores contratados se dará, em qualquer caso, por deliberação de votos correspondentes a mais de 1/2 (metade) do capital social.

CLÁUSULA VIGÉSIMA PRIMEIRA - Todos os demais assuntos sociais não previstos na competência das reuniões ordinárias serão tratados em reunião extraordinária, podendo, quando o tempo coincidir, serem feitas cumulativamente, desde que na convocação conste a pauta a ser tratada.

CLÁUSULA VIGÉSIMA SEGUNDA - A convocação se fará por carta registrada e remetida com aviso de recebimento, fac-símile e/ou por meio eletrônico, desde que confirmado o recebimento pelo destinatário, com antecedência mínima de 08 (oito) dias, considerando-se regular as reuniões

007230

em que os sócios comparecerem ou declararem, por escrito, cientes do local, data, hora e ordem
do dia.

CLÁUSULA VIGÉSIMA TERCEIRA - A Reunião dos Sócios torna-se dispensável quando todos os sócios decidirem, por escrito, sobre a matéria que seria objeto dela.

CAPÍTULO V **DO EXERCÍCIO SOCIAL E DESTINO DOS RESULTADOS**

CLÁUSULA VIGÉSIMA QUARTA - O exercício social terminará no dia 31 de dezembro de cada ano, ocasião em que será levantado um Balanço Patrimonial, Demonstração dos Resultados do exercício e demais demonstrações financeiras previstas na legislação. Após as deduções de Lei, os lucros líquidos apurados ou prejuízos verificados serão divididos ou suportados pelos sócios na proporção de suas quotas podendo, em caso de lucros, serem incorporados ao capital por deliberação dos sócios.

CLÁUSULA VISÉGIMA QUINTA - Respeitados sempre os interesses maiores da sociedade, os sócios poderão deliberar por levantar demonstrações financeiras intermediárias ou periódicas e, assim como no encerramento dos exercícios sociais, por realizar distribuição de lucros ou prejuízos em proporção diferente das quotas sociais possuídas por cada um dos sócios.

CAPÍTULO VI **DAS QUOTAS SOCIAIS, CESSÃO E TRANSFERÊNCIA**

CLÁUSULA VISÉGIMA SEXTO - Se um dos sócios desejar se retirar da sociedade deverá, formalmente, comunicar essa intenção aos demais sócios, que, em igualdade de condições terão preferência na aquisição das quotas de capital do sócio retirante, de acordo com as regras e condições estabelecidas no Acordo de Quotistas da sociedade.

007231
A

CLÁUSULA VISÉGIMA SÉTIMA - Na circunstância de sócios que representem 49% (quarenta e nove por cento) do capital social receberem oferta de compra de suas quotas sociais e estes tiverem interesse em vendê-las, todos os demais sócios terão o direito de exigir que o comprador também adquira as suas quotas sociais, nas mesmas proporções e pelo mesmo valor a ser pago aos sócios que receberam a oferta de compra.

Parágrafo Primeiro - Preferindo os sócios que não receberam a oferta de compra permanecer na sociedade, estes deverão dar a sua anuência para a venda das quotas sociais dos sócios ofertados para terceiros, respeitado o parágrafo segundo desta cláusula. Será negociável com terceiros, com a aprovação da totalidade dos sócios, até o limite de 49% (quarenta e nove por cento) do capital social.

Parágrafo Segundo - Preferindo os sócios que não receberam a oferta de compra permanecer na sociedade, poderão exercer o direito de preferência na aquisição da totalidade das quotas dos sócios ofertados, primeiramente respeitados as suas participações, em seguida em qualquer proporção.

Parágrafo Terceiro - Os quotistas não ofertados, a partir da data que forem comunicados pelo quotista ofertado, terão o prazo de 01 (um) ano da data da comunicação para exercer o direito de exigir que o comprador também adquira as suas quotas sociais ou comunicar se pretendem ou não exercer os seus direitos de preferência na aquisição das quotas que ora lhes são conferidos, nas condições da oferta.

Parágrafo Quarto - Não exercido o direito de preferência, na forma acima, fica o quotista-ofertado liberado para vender sua participação aos demais sócios interessados, independentemente das suas participações no capital social ou aos terceiros interessados, nas mesmas condições firmadas na oferta e dentro do prazo de 30 (trinta) dias, contados a partir do

007232
A

termo final do prazo mencionado no parágrafo terceiro, informando a conclusão da operação de venda aos demais sócios quotistas. Após o decurso de tal prazo, sem a efetivação da alienação, o quotista-alienante, caso tenha a intenção de renovar a venda de suas quotas, deverá se submeter novamente ao procedimento previsto nesta cláusula, concedendo novamente o direito de preferência aos demais sócios.

CAPÍTULO VII DO FALECIMENTO OU IMPEDIMENTO DOS SÓCIOS

CLÁUSULA VISÉGIMA OITAVA - A sociedade não se dissolverá no caso de extinção, dissolução ou liquidação da sócia pessoa jurídica ou no de falecimento, falência ou afastamento de qualquer sócio pessoa física, continuando o seu negócio com os sócios remanescentes e os sucessores da sócia pessoa jurídica extinta. Não havendo acordo nesse sentido, os haveres do sócio retirante serão apurados em balanço especialmente levantado na ocasião e serão pagos aos seus sucessores da forma que se combinar entre as partes, sempre levando em consideração os interesses sociais não podendo, entretanto, o prazo de pagamento dos haveres ultrapassar 02 (dois) anos.

CAPÍTULO VIII RESOLUÇÃO E DISSOLUÇÃO DA SOCIEDADE

CLÁUSULA VISÉGIMA NONA - A sociedade poderá ser dissolvida, desde que haja acordo entre os quotistas ou por disposições da lei. Depois de pagas as dívidas porventura existentes, o saldo será rateado entre os sócios na proporção de suas quotas.

CLÁUSULA TRIGÉSIMA - Por deliberação da maioria, os sócios minoritários poderão ser excluídos por justa causa. O valor de suas quotas sociais, neste caso, será apurado tomando-se por base a sua participação proporcional no patrimônio líquido da sociedade, de acordo com o balanço especialmente levantado na ocasião.

007233
J

CAPÍTULO IX

DAS ALTERAÇÕES CONTRATUAIS, DIVERGÊNCIA ENTRE SÓCIOS E FORO

CLÁUSULA TRIGÉSIMA PRIMEIRA - Os instrumentos de alteração das cláusulas contratuais e as deliberações que impliquem em transformação, incorporação, fusão, cisão e a dissolução da sociedade ou a cessação do seu estado de liquidação, serão assinadas, necessariamente, por sócio ou pelos sócios, que representem 3/4 (três quartos) Capital Social e havendo sócio divergente ou ausente, constará do respectivo instrumento de alteração essa circunstância, para efeito do arquivamento no órgão público competente e ressalva dos direitos dos interessados.

CLÁUSULA TRIGÉSIMA SEGUNDA - Fica eleito o Foro da Comarca de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, com expressa renúncia de qualquer outro, por mais privilegiado que.

CAPÍTULO X

DISPOSIÇÕES TRANSITÓRIAS

CLÁUSULA TRIGÉSIMA TERCEIRA - Aos casos omissos deste contrato social, aplicar-se-ão as disposições do Código Civil, Lei 10.406 de 10 de janeiro de 2002 e subsidiariamente o disposto na Lei das Sociedades Anônimas, Lei 6.404/76.

O CONSELHO DE ADMINISTRAÇÃO da sociedade é composto pelos membros abaixo indicados, todos com mandato por tempo indeterminado, conforme prevê o Parágrafo Primeiro da Cláusula Sétima:

Conselheiro Presidente: HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA, brasileiro, nascido em 12/12/1955, casado sob o regime de comunhão universal de bens, empresário, portador da Cédula de Identidade no 321792, expedida pela SSP-GO e inscrito no CPF sob no 125.118.971-72, residente

807234
A

e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt. 08, Setor Marista, CEP 74180-070, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás.

Conselheiro: TIAGO SIMON EGÍDIO, brasileiro, casado sob o regime da comunhão- parcial de bens, Diretor Comercial, portador da Cédula de Identidade no 4089536 expedida pela SSP-GO e inscrito no CPF sob no 950.925.361-87, nascido e 14/01/1982, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

Conselheira: CORNÉLIA SÍRIO SIMON EGÍDIO, brasileira, casada sob o regime da comunhão universal de bens, advogada, portadora da Cédula de Identidade RG no 438410 2a Via SPTC/GO, inscrita no CPF sob no 132.462.241-53, nascida em 06/04/1956, residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

Conselheira: TATIANE SIMON EGÍDIO AVELAR, brasileira, nascida em 17/01/1980, Psicóloga, portadora da Cédula de Identidade no 3847826, expedida pela SSP-GO e inscrita no CPF sob no 706.119.121-04, residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

Conselheira: TALITA SIMON EGIDIO DE SOUZA, brasileira, casada sob o regime de comunhão parcial de bens, farmacêutica, portadora do RG no 3847788, 2a via, expedida pela SSP/GO, inscrita no CPF sob no 706.132.061-34, nascida em 17/01/1980, residente e domiciliada na residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

A DIRETORIA é composta por 3 (três) Diretores, abaixo indicados, todos com mandato por tempo indeterminado, conforme prevê o Parágrafo Primeiro da Cláusula Oitava:

007235
J

Diretor Presidente: HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA, brasileiro, nascido em 12/12/1955 casado sob o regime de comunhão universal de bens, empresário, portador da Cédula de Identidade no 321792, expedida pela SSP-GO e inscrito no CPF sob no 125.118.971-72, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt. 08, Setor Marista, CEP 74180-070, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás.

Diretor: TIAGO SIMON EGÍDIO, brasileiro, casado sob o regime da comunhão parcial de bens, Diretor Comercial, portador da Cédula de Identidade no 4089536, expedida pela SSP-GO e inscrito no CPF sob no 950.925.361-87, nascido em 14/01/1982, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

Diretora: TATIANE SIMON EGÍDIO AVELAR, brasileira, nascida em 17/01/1980, Psicóloga, portadora da Cédula de Identidade no 3847826, expedida pela SSP-GO e inscrita no CPF sob no 706.119.121-04, residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

Os sócios, conselheiros e diretores declaram, sob as penas da lei, que não estão impedidos 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, a 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, nos termos do artigo 1.011, §1º, da Lei no 10.406/2002, bem como, não se acham incursos na proibição de arquivamento previsto na Lei no 8.934/94.

007236

E assim, por estarem justos e contratados, assinam o presente instrumento de Contrato Social de Constituição, em uma via, para que produza os devidos fins e efeitos de direito.

Aparecida de Goiânia, 29 de julho de 2021.

SÓCIOS

TAS PARTICIPAÇÕES EIRELI
Talita Simon Egídio De Souza
p.p. Cornélia Sírio Simon Egídio

EGÍDIO AVELAR - EIRELI
Tatiane Simon Egídio Avelar

CONSELHO DA ADMINISTRAÇÃO

HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA
Conselheiro Presidente

CORNÉLIA SÍRIO SIMON EGÍDIO
Conselheira

TALITA SIMON EGIDIO DE SOUZA
p.p. Cornélia Sírio Simon Egídio

BESSA EGÍDIO ASS. EMPRESARIAL - EIRELI
Tiago Simon Egídio

HES PARTICIPAÇÕES EIRELI
Heribaldo Egídio Da Silva

TIAGO SIMON EGÍDIO
Conselheiro

TATIANE SIMON EGÍDIO AVELAR
Conselheira

DIRETORIA

HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA
Diretor Presidente

TIAGO SIMON EGÍDIO
Diretor

TATIANE SIMON EGÍDIO AVELAR
Diretora



MINISTÉRIO DA ECONOMIA

Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital

Secretaria de Governo Digital

Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Página 25 de 25

007237
A

ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa HE & S PARTICIPACOES LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
12511897172	HERIBALDO EGIDIO DA SILVA
13246224153	CORNELIA SIRIO SIMON EGIDIO
70611912104	TATIANE SIMON EGIDIO AVELAR
95092536187	TIAGO SIMON EGIDIO

CERTIFICO O REGISTRO EM 30/07/2021 15:52 SOB Nº 20216243114.

PROTOCOLO: 216243114 DE 30/07/2021.

CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12105546010. CNPJ DA SEDE: 28466786000156.

NIRE: 52204612686. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 29/07/2021.

HE & S PARTICIPACOES LTDA



PAULA NUNES LOBO VELOSO ROSSI

SECRETÁRIA-GERAL

www.portaldoempreendedorgoiano.go.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

007.238
J

NÚMERO DE INSCRIÇÃO
26.505.029/0001-19
MATRIZ

COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL

DATA DE ABERTURA
08/11/2016

NOME EMPRESARIAL
HES PARTICIPACOES LTDA

TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA)

PORTE
DEMAIS

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL
64.62-0-00 - Holdings de instituições não-financeiras

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS
Não informada

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA
206-2 - Sociedade Empresária Limitada

LOGRADOURO
AV THUMBERGIA

NÚMERO
S/N

COMPLEMENTO
QUADRAX LOTE 01 SALA 04 EDIF IND.
EQUIPLEX BLOCO B

CEP
74.986-710

BAIRRO/DISTRITO
EXPANSUL

MUNICÍPIO
APARECIDA DE GOIANIA

UF
GO

ENDEREÇO ELETRÔNICO
EDILSON.JUNIOR@ALIANZO.COM.BR

TELEFONE
(62) 4012-1103

ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR)

SITUAÇÃO CADASTRAL
ATIVA

DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL
08/11/2016

MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL

SITUAÇÃO ESPECIAL

DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.863, de 27 de dezembro de 2018.

Emitido no dia 25/01/2023 às 08:07:11 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

007239
A



HES PARTICIPAÇÕES EIRELI

1^a ALTERAÇÃO DO ATO CONSTITUTIVO DA EMPRESA

CNPJ 26.505.029/0001-19

NIRE 52600327275

Síntese:

A - Alteração do Capital

B - Consolidação das Cláusulas Contratuais

Pelo presente instrumento, e na melhor forma de direito o abaixo assinado:

HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA, brasileiro, casado sob o regime da comunhão universal de bens, Empresário, portador da Cédula de Identidade RG nº 321792 SSPGO, inscrito no CPF sob nº 125.118.971-72, nascido em 12/12/1955, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiga Jardim, s/n, Qd. 248, Lt. 08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74180-070.

Titular da empresa HES PARTICIPACOES EIRELI, com sua sede situada na Avenida Thumbergia, s/n, Qd. K, Lt. 01, sala 4, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710; com seu ato constitutivo registrado na Junta Comercial do Estado de Goiás sob o nire 52600327275 na data de 08 de novembro de 2016, cadastrada na Receita Federal sob o CNPJ nº 26.505.029/0001-19. Resolve alterar o ato constitutivo que reger-se-á pelas normas e leis aplicáveis à espécie, pela Lei 10.406 de 10 de janeiro de 2002, pelas cláusulas e condições seguintes, a saber:

A - Alteração do Capital

1. O titular HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA, já devidamente qualificado, integraliza neste ato, R\$1.300,00 (mil e trezentos reais) através da subscrição de capital da sociedade empresária limitada denominada EQUIPLEX INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA, estabelecida na Avenida Thumbergia, Qd. K, Lt. 01, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710, inscrita no C.N.P.J. sob nº 01.784.792/0001-03 e com seus atos constitutivos devidamente arquivados na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE nº 52203212668.

007240
A

2. O titular HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA, já devidamente qualificado, integraliza neste ato R\$21,00 (vinte e um reais) através da subscrição de capital da sociedade empresária limitada denominada TRANSPLEX TRANSPORTES DE CARGAS LTDA, estabelecida na Avenida Oeste s/no, Qd. 01, Lotes 02 e 03, Sala 01, Parque Industrial Vice-Presidente José Alencar Etapa II, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74993-394, inscrita no C.N.P.J. sob no 15.022.154/0001-51 e com seus atos constitutivos devidamente arquivados na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52203035677.

3. O titular HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA, já devidamente qualificado, integraliza neste ato, R\$13.209.589,00 (treze milhões duzentos e nove mil quinhentos e oitenta e nove reais) através da subscrição de capital da sociedade empresária limitada denominada HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA com sede social na Avenida Thumbergia s/no, Qd. K, Lt. 01, Sala 05, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710, inscrita no C.N.P.J. sob no 28.466.786/0001-56 e com seus atos constitutivos devidamente arquivados na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52204612686.

4. Diante das deliberações para o capital a ser de R\$ 13.298.910,00 (treze milhões duzentos e noventa e oito mil e novecentos e dez reais) integralmente detido pelo titular HERIBALDO EGIDIO DA SILVA.

B - Consolidação das Cláusulas Contratuais

Diante das deliberações, o titular resolve rever todas as cláusulas do ATO CONSTITUTIVO original e alterações posteriores, dando-lhes nova redação prevalecendo, doravante, as cláusulas constantes do documento elaborado para constituir-se o novo instrumento, como segue:

CAPÍTULO I — NOME EMPRESARIAL E ENDEREÇO DA SEDE

007341
J

CLÁUSULA PRIMEIRA - A empresa gira sob o nome empresarial de HES PARTICIPAÇÕES EIRELI e tem sua sede social na Avenida Thumbergia, s/n, Qd. K, Lt. 01, sala 4, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710.

CAPÍTULO II — CAPITAL

CLÁUSULA SEGUNDA - O Capital é de R\$ 13.298.910,00 (treze milhões duzentos e noventa e oito mil e novecentos e dez reais) totalmente subscrito e integralizado em moeda corrente do país. O capital é integralmente detido pelo titular HERIBALDO EGIDIO DA SILVA, ao qual a sua responsabilidade é limitada ao capital integralizado.

CAPÍTULO III - OBJETO, PRAZO E DURAÇÃO

CLÁUSULA TERCEIRA - A empresa tem por objeto a participação em outras sociedades como acionista ou quotista. CNAE 6462-0/00 — Holding de Instituições não financeiras.

CLÁUSULA QUARTA - O prazo de duração da empresa será por tempo indeterminado, mas poderá ser dissolvida em qualquer época, por deliberação do titular, observada a legislação vigente aplicável.

CAPÍTULO IV — ADMINISTRAÇÃO E RESPONSABILIDADES

CLÁUSULA QUINTA - A administração da empresa é exercida pelo titular Sr. HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA, já qualificado acima, e pela não sócia Sra. CORNÉLIA SÍRIO SIMON EGÍDIO, brasileira, casada sob o regime da comunhão universal de bens, advogada, portadora da Cédula de Identidade RG nº 438410 2º Via SPTC/GO, inscrita no CPF sob n. 132.462.241-53, nascida em 06/04/1956, residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim, s/n, Qd. 248, Lt. 08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74180-070, o qual, no uso do nome empresarial, são outorgados todos os poderes permitidos em lei para o normal desempenho de suas funções, podendo se fazer representar por seus procuradores, com fins específicos.

007242
J

Parágrafo Primeiro — Competem aos administradores administrar livremente a empresa e a superintender a todos os negócios, assinando isoladamente e representando a empresa ativa e passivamente, em juízo e perante as repartições públicas e autárquicas, estabelecimentos bancários oficiais e particulares, e, em geral, na prática de atos e operações com terceiros, sobre transações que dizem respeito estritamente com seus objetivos sociais, assim como, os poderes para comprar, alienar, arrendar, hipotecar, e de qualquer forma gravar os bens imóveis do patrimônio da empresa.

Parágrafo segundo — O uso do nome empresarial é vedado em atividades estranhas ao interesse da empresa, para assumir obrigações, seja em favor do titular ou de terceiros. O titular, no exercício da administração da empresa, terá o direito a uma retirada mensal, a título de pró-labore, em valor a ser fixado a cada mês de janeiro de cada novo ano e vigente para todo o exercício.

CÁUSULA SEXTA — O titular e a administradora declaram, sob pena de lei, que não estão impedidos de exercer a administração da empresa, por lei especial ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob 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 sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública ou propriedade (art. 1.011 parágrafo 12 Código Civil/2002).

CAPÍTULO V — ABERTURA, ALTERAÇÃO E EXTINÇÃO DE FILIAIS

CLÁUSULA SÉTIMA — A empresa poderá, a qualquer tempo, abrir ou extinguir filiais ou outros estabelecimentos, mediante alteração do ato constitutivo, devidamente assinado pelo titular da empresa.

CAPÍTULO VI - DELIBERAÇÕES, EXERCÍCIO SOCIAL E RESULTADOS

CLÁUSULA OITAVA - O exercício social coincidirá com o ano civil, em 31 de dezembro de cada ano, ocasião em que será elaborado inventário, balanço patrimonial e balanço de resultado econômico, cabendo ao titular os lucros ou perdas apuradas.

007243

CLÁUSULA NONA - O titular declara que não possui nenhuma outra empresa da modalidade EIRELI.

CLÁUSULA DÉCIMA- A assinatura do titular aposta nos balanços transcritos no Livro Diário equivale, para todos os efeitos, como aprovação da gestão dos negócios encerrados nos respectivos períodos.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - Fica eleito o foro de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste instrumento constitutivo, renunciando-se a qualquer outro por mais especial que seja.

E, assim por achar em perfeito acordo, em tudo quanto neste instrumento particular que foi lavrado, obrigando-se a cumprir o presente Ato Constitutivo, em 01 (uma) via, destinada ao registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado.

Aparecida de Goiânia/GO, 09 de março de 2018.



HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA

Titular

Administradores nomeados:



HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA

H Egídio

CORNÉLIA SÍRIO SIMON EGÍDIO

2º Tabelionato de Notas; Registro de Pessoas Jurídicas, Títulos, Documentos e Protestos
Av. Vicente de Paula Souza, 67 - Centro - Aparecida de Goiânia - (GO) - CEP: 74900-000
Tel/Fax: (62) 3253.1105 - Tel: (62) 3253.1180 - Tabelião: Bernardo Cruz Santos
00471804020818094607028 - Consulte em <http://extrajudicial.tjgo.jus.br/selo>
Reconheço verdadeira a firma de CORNELIA SIRIO SIMON EGIDIO, felta por mim. Dou fé.
Aparecida de Goiânia, 02/05/2018 - 15:03:47h. Emolumentos: R\$4,00.Fundos Estaduais: R\$7,56. ISSQN: RS0,12.TOTAL: R\$5,68
Em testemunha da Verdade 762573
Gleison Gonçalves de Sousa - Escrevente

2º Tabelionato de Notas; Registro de Pessoas Jurídicas, Títulos, Documentos e Protestos
Av. Vicente de Paula Souza, 67 - Centro - Aparecida de Goiânia - (GO) - CEP: 74900-000
Tel/Fax: (62) 3253.1105 - Tel: (62) 3253.1180 - Tabelião: Bernardo Cruz Santos
00471804020818094607041, 00471804020818094607042 - Consulte em <http://extrajudicial.tjgo.jus.br/selo>
Reconheço verdadeira a firma de HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA (por duas vezes), pessoa minha conhecida. Dou fé.
Aparecida de Goiânia, 02/05/2018 - 15:07:19h. Emolumentos: R\$6,60.Fundos Estaduais: RS3,12. ISSQN: RS0,24.TOTAL: R\$10,36
Em testemunha da Verdade 977694
Gleison Gonçalves de Sousa - Escrevente



Certifico que este documento da empresa HES PARTICIPAÇÕES EIRELI, Nire: 52 60032727-5, foi deferido e arquivado na Junta Comercial do Estado de Goiás. Para validar este documento, acesse <http://www.juceg.go.gov.br/> e informe: N° do protocolo 18/519460-5 e o código de segurança MFZL5. Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 14/06/2018 07:01:52 por Paula Nunes Lobo – Secretária Geral.

007245
 A

CERTIDÃO ESPECÍFICA

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados
 nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Certificamos que HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA encontra-se registrada nesta Junta Comercial, como segue:			Protocolo: GOC2403149029
NIRE 52202388941 CNPJ 08.774.906/0001-75			Situação ATIVA Status
Endereço Completo Avenida OESTE, Nº s/n, QD.01 LT.03 ARMAZÉM 02 ETAPA II, PRQ. IND. V.PRES. JOSÉ ALENCA - Aparecida de Goiânia/GO - CEP 74993-394			
Arquivamentos Posteiros			
Ato	Número	Data	Descrição
002	20243345089	03/10/2024	ALTERACAO DE FILIAL EM OUTRA UF
002	20241010039	09/04/2024	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20241010039	09/04/2024	ABERTURA DE FILIAL EM OUTRA UF
002	20241010039	09/04/2024	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20233818782	04/01/2024	ABERTURA DE FILIAL EM OUTRA UF
409	20233191011	07/11/2023	MATRICULA DE ADMINISTRADOR DE ARMAZEM GERAL
418	20233190724	06/11/2023	NOMEACAO DE FIEL DEPOSITARIO
223	20233189734	01/11/2023	BALANCO
223	20233189920	01/11/2023	BALANCO
223	20233190317	01/11/2023	BALANCO
223	20233190384	01/11/2023	BALANCO
223	20233189807	01/11/2023	BALANCO
223	20233190228	01/11/2023	BALANCO
223	20233189548	01/11/2023	BALANCO
223	20233190163	01/11/2023	BALANCO
223	20233190104	01/11/2023	BALANCO
223	20233189289	01/11/2023	BALANCO
223	20233189645	01/11/2023	BALANCO
223	20233189416	01/11/2023	BALANCO
223	20233188665	01/11/2023	BALANCO
223	20233188894	01/11/2023	BALANCO
216	20233190678	01/11/2023	REGULAMENTO INTERNO DE ARMAZEM GERAL
223	20233189050	01/11/2023	BALANCO
223	20233176624	01/11/2023	BALANCO
223	20233176845	01/11/2023	BALANCO
002	20233009841	31/10/2023	ABERTURA DE FILIAL EM OUTRA UF
002	20232227900	09/08/2023	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
318	20230601669	08/03/2023	DESENQUADRAMENTO DE EMPRESA DE PEQUENO PORTE
002	20222015969	30/11/2022	EXTINCAO DE FILIAL EM OUTRA UF
002	20220215839	09/02/2022	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20220215839	09/02/2022	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20216753910	03/11/2021	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20216753910	03/11/2021	RERRATIFICAÇÃO
002	20216686873	21/10/2021	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20216686873	21/10/2021	RERRATIFICAÇÃO
002	20215557921	09/04/2021	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20201219271	14/09/2020	ALTERACAO DE FILIAL EM OUTRA UF
002	20200986317	12/08/2020	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20200986317	12/08/2020	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20200659545	18/06/2020	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20200659545	18/06/2020	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20200374648	23/04/2020	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20200374648	23/04/2020	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20200346601	15/04/2020	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20200346601	15/04/2020	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)

CERTIDÃO ESPECÍFICA

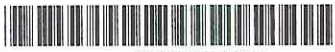
Continuação

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados
 nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Certificamos que HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA encontra-se registrada nesta Junta Comercial, como segue:			
			Protocolo: GOC2403149029
002	20200262530	23/03/2020	ABERTURA DE FILIAL EM OUTRA UF
002	20190709340	11/07/2019	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20190709340	11/07/2019	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20180947150	19/11/2018	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO
002	20180947150	19/11/2018	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20174248067	07/07/2017	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	52130598909	10/04/2013	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	52110381700	28/03/2011	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
307	52101858132	27/12/2010	REENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA COMO EMPRESA DE PEQUENO PORTE
301	52070483701	22/05/2007	ENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA - EMPRESA JA CONSTITUIDA CONTRATO
090	52202388941	16/04/2007	

Esta certidão foi emitida automaticamente em 07/10/2024, às 13:34:24 (horário de Brasília).
 Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.portaldoempreendedorgoiano.go.gov.br>, com o código IFCZQMMF.



GOC2403149029



SUZANA FONTES BORGES FILETI
 Secretário(a) Geral

CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados
 nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial: HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA NIRE : 52202388941 Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada				Protocolo: GOC2403148957		
NIRE (Sede) 52202388941	CNPJ 08.774.906/0001-75	Data de Ato Constitutivo 16/04/2007		Início de Atividade 02/04/2007		
Endereço Completo Avenida OESTE, Nº s/n, QD.01 LT.03 ARMAZÉM 02 ETAPA II, PRQ. IND. V.PRES. JOSÉ ALENCA - Aparecida de Goiânia/GO - CEP 74993-394						
Objeto Social COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTICIOS COMERCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSORIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANCA DO TRABALHO COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO VETERINARIO COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO CIRURGICO HOSPITALAR E DE LABORATORIOS COMERCIO ATACADISTA DE PROTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA,COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLOGICOS, COMERCIO ATACADISTA DE COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE LIMPEZA E CONSERVACAO DOMICILIAR COMERCIO ATACADISTA DE OUTROS EQUIPAMENTOS E ARTIGOS DE USO PESSOAL E DOMESTICO NAO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MEDICO-HOSPITALAR PARTES E PEÇAS COMERCIO ATACADISTA DE OUTROS PRODUTOS QUIMICOS E PETROQUIMICOS COMERCIO VAREJISTA DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS COMERCIO VAREJISTA DE COSMETICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL , COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MEDICOS E ORTOPEDICOS, COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS, SEM MANIPULACAO DE FORMULAS COMERCIO VAREJISTA DE OUTROS PRODUTOS TRANSPORTE RODOVIARIO DE CARGA EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS MUNICIPAL TRANSPORTE RODOVIARIO DE CARGA EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS MUNICIPAL INTERMUNICIPAL EINTERNACIONAL TRANSPORTE RODOVIARIO DE CARGA EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS INTERMUNICIPAL INTERESTADUAL E INTERNACIONAL DEPOSITOS DE MERCADORIAS PARA TERCEIROS EXCETO ARMAZENS GERAIS E GUARDA-MOVEIS COMISSARIA DE DESPACHOS ATIVIDADES DE DESPACHANTES ADUANEIROS ORGANIZACAO LOGISTICA DO TRANSPORTE DE CARGA HOLDINGS DE INSTITUICOES NAO-FINANCEIRAS						
Capital Social R\$ 15.024.100,00 (quinze milhões e vinte e quatro mil e cem reais)		Porte Demais	Prazo de Duração Indeterminado			
Capital Integralizado R\$ 15.024.100,00 (quinze milhões e vinte e quatro mil e cem reais)						
Dados do Sócio						
Nome HE & S PARTICIPACOES LTDA	CPF/CNPJ 28.466.786/0001-56	Participação no capital R\$ 14.873.859,00	Espécie de sócio Sócio	Administrador N	Término do mandato Indeterminado	
Nome HES PARTICIPACOES LTDA	CPF/CNPJ 26.505.029/0001-19	Participação no capital R\$ 150.241,00	Espécie de sócio Sócio	Administrador N	Término do mandato Indeterminado	
Nome HERIBALDO EGIDIO DA SILVA	CPF/CNPJ 125.118.971-72	Participação no capital R\$ 0,00	Espécie de sócio Administrador / REPRESENTANTE LEGAL	Administrador S	Término do mandato Indeterminado	
Dados do Administrador						
Nome HERIBALDO EGIDIO DA SILVA	CPF 125.118.971-72		Término do mandato Indeterminado			
Último Arquivamento					Situação ATIVA	
Data 03/10/2024	Número 20243345089	Ato/eventos 002 / 027 - ALTERAÇÃO DE FILIAL EM OUTRA UF			Status SEM STATUS	

Filial(ais) nesta Unidade da Federação ou fora dela

1 - NIRE: 32900704256

CNPJ: 08.774.906/0003-37

Endereço Completo

AVENIDA Talma Rodrigues Ribeiro, Nº 147, QUADRA PMS;LOTE Area E-5 A;GALPAO 02 Mod. A/B/C/D ., Portal de Jacaraípe, Serra, ES, CEP: 29173795

2 - NIRE: 35920260542

CNPJ: 08.774.906/0004-18

Endereço Completo

RODOVIA CORONEL-POLICIA MILITAR NELSON TRANCHESI, Nº 740, GALPAO32 SALA 23 , ITAQUI, Itapevi, SP, CEP: 06696110

3 - NIRE: 53920038020

CNPJ: 08.774.906/0005-07

Endereço Completo

CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Continuação

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados
nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial: HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA	Protocolo: GOC2403148957
NIRE : 52202388941	
Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada	
TRECHO 03/04 TRECHO 4 CONJUNTO C, N° SN, LOTE 09, ZONA INDUSTRIAL (GUARA), Brasília, DF, CEP: 71225543	

Esta certidão foi emitida automaticamente em 07/10/2024, às 13:34:03 (horário de Brasília).
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.portaldoempreendedor.goiano.gov.br>, com o código TSUANFU7.

SUZANA FONTES BORGES FILETI
Secretário(a) Geral

007249
J

Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

Cidadão,

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		
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA		
NUMERO DE INSCRIÇÃO 08.774.806/0001-75 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 16/04/2007
NOME EMPRESARIAL HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) *****	PORTO DEMAIS	
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.39-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral 46.42-7-02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho 46.44-3-02 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso veterinário 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos 46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar 46.49-4-99 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças 46.84-2-99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e patroquímicos não especificados anteriormente 47.71-7-01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas 47.71-7-04 - Comércio varejista de medicamentos veterinários 47.72-5-00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal 47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos 47.89-0-99 - Comércio varejista de outros produtos não especificados anteriormente 49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal. 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, interestadual e internacional 52.11-7-99 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis 52.50-8-01 - Comissária de despachos 52.50-8-02 - Atividades de despachantes aduaneiros		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO AV OESTE	NÚMERO S/N	COMPLEMENTO QUADRA01 LOTE 03 ARMZ 02
CEP 74.993-394	BAIRRO/DISTRITO PARQUE IND.VICE-PRESIDENTE JOSE ALENCAR - ETAPA II	MUNICÍPIO APARECIDA DE GOIANIA
UF GO		
ENDERÉSCO ELETRÔNICO	TELEFONE (62) 4012-1103	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 16/04/2007	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 24/09/2024 às 14:15:15 (data e hora de Brasília).

Página: 1/2



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

007250
A

NUMERO DE INSCRIÇÃO 08.774.906/0001-75 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 16/04/2007
NOME EMPRESARIAL HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 52.50-8-04 - Organização logística do transporte de carga 64.62-0-00 - Holdings de instituições não-financeiras		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO AV OESTE	NUMERO S/N	COMPLEMENTO QUADRA01 LOTE 03 ARMZ 02
CEP 74.993-394	BAIRRO/DISTRITO PARQUE IND. VICE-PRESIDENTE JOSE ALENCAR - ETAPA II	MUNICÍPIO APARECIDA DE GOIANIA UF GO
ENDEREÇO ELETRÔNICO	TELEFONE (62) 4012-1103	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 16/04/2007	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 24/09/2024 às 14:15:15 (data e hora de Brasília).

Página: 2/2

CONSULTAR QSA

VOLTAR

IMPRIMIR

A RFB agradece a sua visita. Para informações sobre política de privacidade e uso, [clique aqui](#).

[Passo a passo para o CNPJ](#)

[Consultas CNPJ](#)

[Estatísticas](#)

[Parceiros](#)

[Serviços CNPJ](#)

COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL

007251
A

© 2018 PORTAL DA REDESIM. Todos direitos reservados.

Consulta Quadro de Sócios e Administradores - QSA

CNPJ:

08.774.906/0001-75

NOME EMPRESARIAL:

HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA

CAPITAL SOCIAL:

R\$15.024.100,00 (Quinze milhões, vinte e quatro mil e cem reais)

O Quadro de Sócios e Administradores(QSA) constante da base de dados do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ) é o seguinte:

Nome/Nome Empresarial:

HERIBALDO EGIDIO DA SILVA

Qualificação:

05-Administrador

Nome/Nome Empresarial:

HE & S PARTICIPACOES LTDA

Qualificação:

22-Sócio

Nome do Repres. Legal:

HERIBALDO EGIDIO DA SILVA

Qualif. Rep. Legal:

05-Administrador

Nome/Nome Empresarial:

HES PARTICIPACOES LTDA

Qualificação:

22-Sócio

Nome do Repres. Legal:

HERIBALDO EGIDIO DA SILVA

Qualif. Rep. Legal:

05-Administrador

Para informações relativas à participação no QSA, acessar o e-CAC com certificado digital ou comparecer a uma unidade da RFB.

Emitido no dia 24/09/2024 às 14:15 (data e hora de Brasília).

COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL

007253

VOLTAR

IMPRIMIR

[Passo a passo para o CNPJ](#) [Consultas CNPJ](#) [Estatísticas](#) [Parceiros](#) [Serviços CNPJ](#)

COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL

007254
F

© 2018 PORTAL DA REDESIM. Todos direitos reservados.



007255

Secretaria da Economia do Estado de Goiás
Consulta Pública ao Cadastro de Contribuintes

CNPJ
08.774.906/0001-75

Inscrição Estadual
10.415.337-7

Cadastro Atualizado em
09/04/2024 11:11:47

Nome Empresarial
HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA

Contribuinte?
Sim

Nome Fantasia
FARMAPLEX

Endereço Estabelecimento
AVENIDA OESTE, nº s/n, QD.01 LT.03 ARMAZÉM 02 ETAPA II, PARQUE INDUSTRIAL VICE-PRESIDENTE JOSE ALENCAR - ETAPA II - APARECIDA DE GOIANIA GO, CEP: 74.993-394

Atividade Econômica

Atividade Principal

4644301 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

Atividade Secundária

4639701 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral

4645103 - Comércio atacadista de produtos odontológicos

4642702 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho

4684299 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente

4644302 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso veterinário

4664800 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças

4645101 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios

4645102 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia

4649408 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar

4789099 - Comércio varejista de outros produtos não especificados anteriormente

4930202 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional

4773300 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos

4772500 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal

4771704 - Comércio varejista de medicamentos veterinários

4649499 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente

5211799 - Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis

5250804 - Organização logística do transporte de carga

4771701 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas

5250802 - Atividades de despachantes aduaneiros

4930201 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal

5250801 - Comissaria de despachos

6462000 - Holdings de instituições não-financeiras

Informações Complementares

Unidade Auxiliar:

UNIDADE PRODUTIVA

Condição de Uso:

Data Final de Contrato:

Regime de Apuração:

Normal

Situação Cadastral Vigente:

Ativo - HABILITADO

007256
J**Data desta Situação Cadastral:**

27/07/2007

Data de Cadastramento:

27/07/2007

Operações com NF-E:

Habilitado

Observações

- Os dados acima são baseados em informações fornecidas pelo contribuinte, estando sujeitos a posterior confirmação pelo FISCO.
- A data da situação cadastral refere-se à data da última atualização dessa situação.

Data da Consulta

06/05/2024 08:34:20



Nota de esclarecimento ao contribuinte



IMPERIUM MED
DISTRIBUIDORA
DADOS CONTRATO

**IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**
CNPJ: 43.269.791/0001-62
I.E: 039/0192953

007168
A

A empresa IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ sob. nº 43.269.791.0001-62, sediada na AVENIDA JOSÉ OSCAR SALAZAR N° 1953, SALA 01, por intermédio de seu representante legal Sr.(a) CHARLINE ANA MIOTTO BRESCIANI, portador (a) da Carteira de Identidade nº 1088773286 e do CPF nº 018.339.560-36. DECLARA, que os dados para contato entre a contratada e a contratante e FIRMA que informará qualquer alteração sofrida após a presente data.

DADOS PARA RECEBIMENTO DE CONTRATO

Telefone: (54) 9946-9323

Responsável: CHARLINE ANA MIOTTO BRESCIANI

Cargo: Sócia- gerente

E-mails: imperiumed4@gmail.com

DADOS PARA RECEBIMENTO DA ORDEM DE FORMECIMENTO/ORDEM DE SERVIÇO

Telefone: (54) 99882938

Responsável: CHARLINE ANA MIOTTO BRESCIANI

Cargo: Sócia- gerente

E-mails: imperiumed4@gmail.com

DADOS PARA RECEBIMENTO DE NOTIFICAÇÃO e/ou AUTUAÇÃO e/ou ASSUNTOS ADMINISTRATIVOS

Telefone: (54) 9946-9323

Responsável: CHARLINE ANA MIOTTO BRESCIANI

Cargo: Sócia- gerente

E-mails: imperiumed4@gmail.com

DADOS BANCÁRIOS:

Nome do Banco: UNIPRIME SUL

Código do Banco: 99

Código da Agência: 1082

Número da conta bancária: 3098-8

Nome do Banco: BANCO DO BRASIL

Código da Agência: 0132-5

Número da conta bancária: 89896-1

A contratada fica OBRIGADA a efetivar a confirmação do recebimento de qualquer documento, em uma única vez, priorizando a seguinte ordem: 1^a confirmação via e-mail; 2^a ligação telefônica; 3^a recebimento por via física;

DECLARAÇÃO DE ASSINATURA POR CERTIFICAÇÃO DIGITAL

Declaramos estar ciente que, o representante legal indicado neste documento, será o signatário da "Ata de Registro de Preço", o qual deverá assinar o documento eletrônico em formato "PDF", por certificação digital, caso assim solicitado, bem como somente serão autorizados os pagamentos em contas cujo CNPJ de titularidade seja idêntico àquele da habilitação e proposta vinculada, na licitação, salvo em caso de participação em consórcio de empresas.

CHARLINE ANA MIOTTO BRESCIANI

Representante Legal e Técnica

CPF: 018.339.560-35

CRF/RS: 14.399

IMPERIUM MED
DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS E DE MEDICAMENTOS E
PROD:4326979100
0162 Dados: 2024.06.21
Assinado de forma
digital por IMPERIUM
DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS E DE MEDICAMENTOS E
PROD:4326979100162
0162 Dados: 2024.06.21
11:23:56 -03'00'

AV. JOSÉ OSCAR SALAZAR, 1953, PAIOL GRANDE, ERECHIM/RS – CEP:99712-298

EMAIL: imperiumed4@gmail.com TEL: (54)99620-8909 / 99988-2938

Consulta Pública ao CGCTE RS

007169
J

Situação na data: 03/10/2024

Identificação					
Inscrição Estadual	039/0192953				
CNPJ	43.269.791/0001-62				
Razão Social	IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA				
Nome Fantasia	IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA				
Endereço					
Logradouro	AV JOSE OSCAR SALAZAR				
Número	1953	Complemento	SALA 02		
Bairro/ Distrito	PAIOL GRANDE				
Município	ERECHIM	U.F.	RS		
CEP	99712-298				
Informações Complementares					
Enquadramento	SIMPLES NACIONAL	Delegacia da Receita Estadual	14 ª DRE - ERECHIM		
Empresa					
Natureza Jurídica	2062 - SOCIEDADE EMPRESARIA LIMITADA				
CNAE Fiscal Principal	4644-3/01 - COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO				
CNAE Fiscal	4646-0/01 - COMERCIO ATACADISTA DE COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA				
CNAE Fiscal	4645-1/01 - COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS				
Data Abertura	27/01/2022				
Situação Cadastral	ATIVO				
Vigente ⁽¹⁾					
Classificação das atividades Econômicas					
7 - COMERCIO ATACADISTA					

OBSERVAÇÃO: Os dados acima estão baseados em informações fornecidas pelos próprios contribuintes cadastrados. Não valem como certidão de sua efetiva existência de fato e de direito, não são oponíveis à Fazenda e nem excluem a responsabilidade tributária derivada de operações com eles ajustadas.

⁽¹⁾ Situação Cadastral Vigente refere-se tão somente ao Cadastro de Contribuintes do Estado do Rio Grande do Sul (Inscrição Estadual).



Estado do Rio Grande do Sul
PREFEITURA MUNICIPAL DE ERECHIM
Secretaria Municipal da Fazenda

007170
A

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITO DE TRIBUTOS MUNICIPAIS

Contribuinte.....: IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

CPF/CNPJ.....: 43.269.791/0001-62

Insc. Municipal.: 109483

Endereço.....: AV. JOSE OSCAR SALAZAR, 1953, SALA 02

Bairro.....: PAIOL GRANDE

Cidade.....: Erechim

Atividade(s).....:

4644-3/01 Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

4645-1/01 Comércio atac. de instrum.e materiais para uso médico,cirúrg,hosp. e laboratório

4649-4/08 Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar

4646-0/01 Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria

4642-7/02 Com.atac.roupas e acess.p/uso profiss.e seg.trab.

4639-7/01 Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral

4664-8/00 Comércio atac. de máquinas, aparelhos e equip. para uso odonto-médico hospitalar

4646-0/02 Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal

4642-7/01 Com.atac.de art.do vestuário acess,exc.prof.segur.

4645-1/03 Comércio atacadista de produtos odontológicos

4645-1/02 Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia

Certificamos que até a presente data não constam inscritos débitos de tributos do contribuinte acima.

Certidão expedida conforme artigos 205 a 208 do Código Tributário Nacional e Decreto Municipal nº 3086, de 20 de março de 2006, e não elide o direito de a Fazenda Pública Municipal proceder posteriores diligências fiscais e vir a cobrar, a qualquer tempo créditos que venham a ser apurados, inclusive do exercício em curso.

A autenticidade da Certidão pode ser verificada no site www.pmerechim.rs.gov.br.

Certidão emitida gratuitamente e válida até 08/01/2025

A Prefeitura de Erechim realiza o tratamento de dados de acordo com as diretrizes estabelecidas na Lei 13.709/18 (Lei Geral de Proteção de Dados)



Estado do Rio Grande do Sul
PREFEITURA MUNICIPAL DE ERECHIM
Secretaria Municipal da Fazenda

007171
J

Qualquer rasura ou emenda invalida este documento.

Identificador : 243269791000162
Emitida às 10:59:19 do dia 10/10/2024.
Código de Autenticidade 3370.1BD7



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
SECRETARIA DA FAZENDA
RECEITA ESTADUAL

RC717
A

Nome: IMPERIUM MED DISTRIB DE MEDIC E PROD HOSPLSLT

CNPJ base: 43.269.791/

Obs.: A presente certidão é válida para toda a empresa, representada pelo CNPJ base composto pelos 8 primeiros dígitos. Todos os estabelecimentos da empresa foram avaliados na pesquisa de regularidade fiscal.

Certificamos que, aos **18 dias do mês de SETEMBRO do ano de 2024**, revendo os bancos de dados da Secretaria da Fazenda do Estado do Rio Grande Sul, não elidido o direito de a Fazenda proceder a posteriores verificações e, a qualquer tempo, vir a cobrar crédito apurado, o titular do CNPJ base acima se enquadra na seguinte situação:

CERTIDAO NEGATIVA

Constitui-se esta certidão em meio de prova de existência ou não, em nome do interessado, de débitos ou pendências relacionados na Instrução Normativa DRP nº 45/98, Título IV, Capítulo V, 1.1. Débitos protestados e posteriormente regularizados perante a Receita Estadual do Rio Grande do Sul não impedem a emissão de "Certidão Negativa", porém, caso não sejam pagas as taxas cartoriais, o débito permanece protestado pelo cartório, podendo ser a causa de restrições em entidades de proteção ao crédito. Nesses casos, regularize as taxas diretamente no cartório.

Esta certidão **NÃO** comprova a 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;
- de ITCD e de ITBI (nas hipóteses em que este imposto seja de competência estadual - Lei nº 7.608/81) em procedimentos judiciais e extrajudiciais de inventário, arrolamento, separação, divórcio, dissolução de união estável ou partilha de bens.

Esta certidão é válida até 16/11/2024.

Certidão expedida gratuitamente e com base na IN/DRP nº 45/98, Título IV, Capítulo V.

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada em
<https://www.sefaz.rs.gov.br/SAT/CertidaoSifFiscalConsulta.aspx>
com o preenchimento apenas dos dois campos a seguir:

Certidão nº: 30516621
Autenticação: 40832676





MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

007173
A

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO

Nome: IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ: 43.269.791/0001-62

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 13:37:06 do dia 31/07/2024 <hora e data de Brasília>. Válida até 27/01/2025.

Código de controle da certidão: **686A.DC96.BF16.6908**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

[Voltar](#)[Imprimir](#)007174
A

Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 43.269.791/0001-62**Razão Social:** IIMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMEN**Endereço:** AVENIDA JOSE OSCAR SALAZA 1953 SALA 02 / PAIOL GRANDE / ERECHIM / RS / 99712-298

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: 18/09/2024 a 17/10/2024**Certificação Número:** 2024091821515668220701

Informação obtida em 30/09/2024 08:25:05

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei está condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PODER JUDICIÁRIO

007175
A

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:

IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 43269791000162, Endereço - AVENIDA JOSE OSCAR SALAZAR 1953 BAIRRO PAIOL GRANDE..

24 de setembro de 2024, às 16:05:32

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 Processos e Servicos / Servicos Processuais / Emissão de Antecedentes e Certidões, informando o seguinte código de controle: 0e07e7f2f1accce856a33c0bac7cd0c6

Importante: Esta certidão possui validade de 90 dias a partir da data de sua emissão.



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PODER JUDICIÁRIO

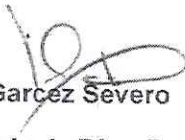
007176
[Handwritten signature]

COMARCA DE ERECHIM – RS
Cartório da Direção do Foro

CERTIDÃO

Certifico, usando a faculdade que me confere a lei e por haver sido pedido pela parte interessada que, revendo em meu Cartório, verifiquei constar nesta Comarca de Erechim-RS, quatro (04) Cartórios de Protestos de Títulos e de Registros Especiais, sendo um (01) em Erechim; um (01) em Aratiba-RS; um (01) em Jacutinga; um (01) em Campinas do Sul; e, ainda, um (01) Cartório de Distribuição e Contadoria no Foro de Erechim, o qual distribui todos os feitos, inclusive os de Falências e Concordata. Certifico ainda que, por ora, não há previsão de instalação de outros cartórios de Protestos de Títulos, Registros Especiais e Distribuição e Contadoria. Era o que me cabia certificar. O referido é verdade e dou fé.

Erechim, 26 de julho de 2024.



Kátia Garcez Severo

Técnica Judiciária da Direção do Foro

Matrícula 3049183



007177
A

PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA (MATRIZ E FILIAIS)

CNPJ: 43.269.791/0001-62

Certidão nº: 51905720/2024

Expedição: 26/07/2024, às 17:02:39

Validade: 22/01/2025 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **43.269.791/0001-62**, NÃO CONSTA como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

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, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PODER JUDICIÁRIO

007178
A

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 de insolvência civil em tramitação contra a seguinte parte interessada:

IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 43269791000162, Endereço - AVENIDA JOSE OSCAR SALAZAR N 1953 SALA 01.

9 de setembro de 2024, às 10:39:41

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 Processos e Serviços / Serviços Processuais / Emissão de Antecedentes e Certidões, informando o seguinte código de controle: **a9e48e4dda25107733ef6da22b599544**

Importante: Esta certidão possui validade de 90 dias a partir da data de sua emissão.

PREFEITURA DE ERECHIM

SECRETARIA MUNICIPAL DA SAÚDE
VIGILÂNCIA SANITÁRIA E AMBIENTAL EM SAÚDE
AV. SANTO DAL BOSCO, 160 – FONE: 3520 7240

007179
A

ALVARÁ SANITÁRIO

VALIDADE: 31/03/2025

RAZÃO SOCIAL:

996155 - 1 - IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODU

CPF/CNPJ:

43.269.791/0001-62

ENDEREÇO:

AV. JOSE OSCAR SALAZAR, 1953 SALA 02 - PAIOL GRANDE

ATIVIDADES:

Comércio atac. de instrum.e materiais para uso médico,cirúrg,hosp. e laboratório

Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria

Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral

Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

Comércio atac. de máquinas, aparelhos e equip. para uso odonto-médico hospitalar

Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal

Comércio atacadista de produtos odontológicos

Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia

DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS (INCLUSIVE OS SUJEITOS A CONTROLLE ESPECIAL DA PORTARIA 344/98; EXCETO OS TERMOLÁBEIS)

Data e hora da verificação : 01/04/2024 - 00:01

A verificação deste Alvará poderá ser feita a qualquer momento através do link:

http://www.erechim.rs.gov.br:81/sys530/publico/alvaras/alvara_sanit.xhtml

Alvará Sanitário emitido em serviços online conforme art. 14, § 3º da Lei Municipal nº 6.680/2019.





ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO PROVISÓRIO

Nome/Razão Social: IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
Nome Fantasia: IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA		
CPF/CNPJ: 43.269.791/0001-62	Inscrição Municipal: 109483	Início da Atividade: 03/09/2021
Endereço: AV. JOSE OSCAR SALAZAR, 1953, SALA 02		Bairro: PAIOL GRANDE
Alvará emitido em: 16/02/2024	Processo: 4752/2024	Alvará válido até: 16/02/2025

Atividade(s):
4644-3/01 Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano
4645-1/01 Comércio atac. de instrum.e materiais para uso médico,cirúrg,hosp. e laboratório
4649-4/08 Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar
4646-0/01 Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria
4642-7/02 Com.atac.roupas e acess.p/uso profiss.e seg.trab.
4639-7/01 Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral
4664-8/00 Comércio atac. de máquinas, aparelhos e equip. para uso odonto-médico hospitalar
4646-0/02 Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal
4642-7/01 Com.atac.de art.do vestuário acess,exc.prof.segur.
4645-1/03 Comércio atacadista de produtos odontológicos
4645-1/02 Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia

Observações/Restrições:
PRAZO CONCEDIDO PARA APRESENTAR O HABITE-SE PARA COMÉRCIO ATACADISTA.
ÁREA UTILIZADA PELO ESTABELECIMENTO: 190,00 m².
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO: 08:00 À 12:00 E DAS 13:30 ÀS 17:30 HORAS.

Validade condicionada à manutenção das características constantes no Alvará, ao pagamento da taxa anual, e ao cumprimento das eventuais restrições impostas pelo Município.

Alvará emitido eletronicamente conforme Decreto Municipal 4.587/2018, art. 4º, § 4º.

Data e hora da verificação : 20/02/2024 - 14:26
https://www.erechim.rs.gov.br:8181/sys530/publico/alvaras/alvara_loc.xhtml



Serviço Público Federal
Conselho Federal de Farmácia

207181

CERTIDÃO DE REGULARIDADE TÉCNICA

CRF/RS
CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO RS

2023

REGISTRO NO CRF	REGIONAL	VALIDADE	REPOSITÓRIO PÚBLICO
557076	RS	15/11/2024	https://farmasis.cfrs.org.br/cr/rs/2023/557076.pdf

RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL
Imperium Med Distribuidora de Medicamentos e Produtos Hospitalares Ltda

TIPO DE ESTABELECIMENTO	NATUREZA DE ATIVIDADE
Distribuidora de medicamentos e outros produtos	Outros

ENDEREÇO	CNPJ
Avenida José Oscar Salazar, 1953 - Sala 02	43.269.791/0001-62

BAIRRO	CIDADE
Paiol Grande	Erechim

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO						
SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	QUINTA	SEXTA	SÁBADO	DOMINGO
08:00-12:00 13:30-17:30	08:00-12:00 13:30-17:30	08:00-12:00 13:30-17:30	08:00-12:00 13:30-17:30	08:00-12:00 13:30-17:30	08:00-12:00 13:30-17:30	

RESPONSÁVEL(S) TÉCNICO(S)

TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO
1	14399	Charline Ana Miotto Bressiani	Responsável Técnico
SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	SÁBADO
08:00-12:00 13:30-17:30	08:00-12:00 13:30-17:30	08:00-12:00 13:30-17:30	08:00-12:00 13:30-17:30
DOMINGO			

Observação: Atividades: Distribuidora de Medicamentos, Produtos Odontológicos, Produtos para Saúde, Alimentos, Cosméticos, Higiene e Perfumaria.

Porto Alegre - RS, 16 de novembro de 2023.

Zelma Machado Padilha

Diretor(a) do CRF/RS



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 Drogaria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelo(s) Farmacêutico(s) Responsável(is) Técnico(s), de acordo com os artigos 20, 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 interessado e encaminhado para o respectivo CRF para as devidas alterações.



Conselho
Federal de
Farmácia

007182
F



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CÉDULA DE IDENTIDADE



Nome DR^a —

CHARLINE ANA MIOTTO
BRESSIANI

Filiação —

LORENA TERESINHA MIOTTO

Data de nascimento —

11/10/1988

Nacionalidade —

BRASILEIRA

Naturalidade —

BARRA DO RIO AZUL

Categoria —

FARMACÊUTICO

Data de expedição —

17/12/2010

Registro CRF —

14399/CRF-RS

CPF —

018.339.560-36

Charline Ana Clíctte Bressiani

Assinatura

+

III

O

<

007183
A

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

CNPJ

43.269.791/0001-62

Nome Fantasia

IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA

Endereço na Internet

SAC

Endereço Completo

AVENIDA JOSE OSCAR SALAZAR, 1953, SALA 02 - PAIOL GRANDE CEP: 99.712-298

Cidade/UF

ERECHIM/RS

Responsável Técnico

CHARLINE ANA MIOTTO BRESSIANI

Responsável Legal

CHARLINE ANA MIOTTO BRESSIANI

Dados do Cadastro

Nº da Autorização

8.24245-3 (X5725888266X)

Data da Autorização

24/02/2022

Situação

Ativa

Nº do Processo

25351.057130/2022-89

Autorização

8 - Produtos para Saúde
(Correlatos)

Atividades / Classes

Armazenar

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Distribuir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Expedir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

007184
A

007185

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

CNPJ

43.269.791/0001-62

Nome Fantasia

IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA

Endereço na Internet

SAC

Endereço Completo

AVENIDA JOSE OSCAR SALAZAR, 1953, SALA 02 - PAIOL
GRANDE CEP: 99.712-298

Cidade/UF

ERECHIM/RS

Responsável Técnico

CHARLINE ANA MIOTTO BRESSIANI

Responsável Legal

CHARLINE ANA MIOTTO
BRESSIANI

Dados do Cadastro

007186

S

Nº da Autorização	Data da Autorização	Situação
4.04249-1	10/02/2022	<input checked="" type="checkbox"/> Ativa
Nº do Processo	Autorização	
<u>25351.035801/2022-51</u>	2 - Cosmético	

Atividades / Classes

Armazenar

- Cosméticos
- Produtos de Higiene
- Perfumes

Distribuir

- Cosméticos
- Produtos de Higiene
- Perfumes

Expedir

- Cosméticos
- Produtos de Higiene
- Perfumes

007137
A

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	43.269.791/0001-62
Nome Fantasia	
IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo	Cidade/UF
AVENIDA JOSE OSCAR SALAZAR, 1953, SALA 02 - PAIOL GRANDE CEP: 99.712-298	ERECHIM/RS
Responsável Técnico	Responsável Legal
CHARLINE ANA MIOTTO BRESSIANI	CHARLINE ANA MIOTTO BRESSIANI

Dados do Cadastro

Nº da Autorização	Data da Autorização	Situação
1.27003-9	24/02/2022	Ativa
Nº do Processo	Autorização	
<u>25351.057129/2022-54</u>	1 - Medicamento	

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

007188
A

007139
A

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ

43.269.791/0001-62

Endereço Completo

- /

Telefone

Responsável Técnico

CHARLINE ANA MIOTTO BRESSIANI

Responsável Legal

CHARLINE ANA MIOTTO BRESSIANI

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.27.149-4

Data do Cadastro

24/03/2022

Situação

Ativa

Nº do Processo

25351.117425/2022-11

Cadastro

1 - Medicamento Especial

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - CBPDA (Vigente)



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 28/03/2022 14:20:10 que o documento de hash (SHA-256) a9880eb5beec40e7d772db1ac4c2700f8cd117b5bb4cf5f42a6149f6c08faa1 foi validado em 28/03/2022 14:08:52 através da transação blockchain 0x28a3e542747efce7f6d88784ba44143407346066814dc3336f8c241a3064cf5b e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 57077)



007190
A

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
Nenhum registro encontrado			
			<input type="button" value="Voltar"/>





507191
d

MUNICÍPIO DE NOVA ODESSA
SECRETARIA DE SAÚDE

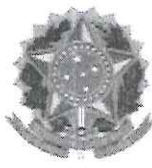
ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Eu, Cleber Francisco Carvalho, matrícula 4672, Chefe de seção do almoxarifado da Secretaria de Saúde de Nova Odessa atesto que mantemos contrato para a entrega parcelada de materiais hospitalares, a saber, ata 7/2024 com a empresa IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 43.269.791/0001-62 a qual realizou a entrega de soluções fisiológicas, água para injeção e ringer de forma como consta em cláusula contratual, sendo assim, declaro que a empresa cumpre fielmente o contrato sem quaisquer prejuízos ao planejamento desta Secretaria.

Nada mais.

Nova Odessa, 27 de fevereiro de 2024.


Cleber Francisco Carvalho
Chefe de Seção – Almoxarifado
Secretaria de Saúde



60/192
A

MINISTÉRIO DA EDUCAÇÃO

UNIVERSIDADE FEDERAL DOS VALES DO JEQUITINHONHA E MUCURI

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que a empresa **IMPERIUM MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS**, CNPJ 43.269.791/0001-62, situada na Avenida José Oscar Salazar, nº 1953 - sala 02 - Paiol Grande, Erechim / Rio Grande do Sul, CEP: CEP: 99.712-298, forneceu os itens referente à licitação Pregão Eletrônico nº 012/2023, empenhos 2023NE000641, 2023NE000642 e 2023NE000740 (Suplementação), a seguir discriminados:

NOTA DE EMPENHO 2023NE000641:

ITEM	DESCRIÇÃO	QUANT.	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL
48	CLORETO DE SÓDIO - CONCENTRAÇÃO: 0,9 %. FORMA FARMACEUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL. CARACTERISTICAS ADICIONAIS: SISTEMA FECHADO, BOLSA/FRASCO ISENTO DE PVC. BOLSA COM 100 ML.	12.000	R\$ 5,60	R\$ 67.200,00

NOTA DE EMPENHO 2023NE000642:

ITEM	DESCRIÇÃO	QUANT.	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL
48	CLORETO DE SÓDIO - CONCENTRAÇÃO: 0,9 %. FORMA FARMACEUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL. CARACTERISTICAS ADICIONAIS: SISTEMA FECHADO, BOLSA/FRASCO ISENTO DE PVC. BOLSA COM 100 ML.	50	R\$ 5,60	R\$ 280,00

NOTA DE EMPENHO 2023NE000740 (SUPLEMENTAÇÃO AO EMPENHO 2023NE000641) :

ITEM	DESCRIÇÃO	QUANT.	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL
48	CLORETO DE SÓDIO - CONCENTRAÇÃO: 0,9 %. FORMA FARMACEUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL. CARACTERISTICAS ADICIONAIS: SISTEMA FECHADO,	3.000	R\$ 5,60	R\$ 16.800,00

BOLSA/FRASCO ISENTO DE PVC. BOLSA COM 100 ML.

007193
A

A referida empresa cumpriu com as obrigações assumidas no que diz respeito aos serviços ou fornecimento solicitados, pelo que declaramos estar apta a cumprir com o objeto contratado, nada tendo que a desabone.

Flaviana Tavares Vieira

Vice-Reitora da Universidade Federal dos Vales do Jequitinhonha e Mucuri

Donaldo Rosa Pires Júnior

Pró-Reitor de Administração



Documento assinado eletronicamente por **Flaviana Tavares Vieira, Vice-Reitora**, em 17/01/2024, às 12:10, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015.



Documento assinado eletronicamente por **Donaldo Rosa Pires Júnior, Pro-Reitor(a)**, em 18/01/2024, às 08:56, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015.



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ufvjm.edu.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **1309377** e o código CRC **F9B8B3A6**.

007194



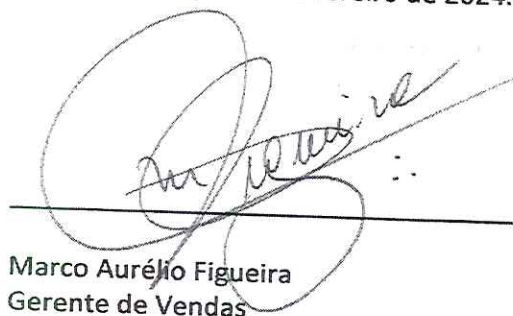
DECLARAÇÃO

De acordo com a Portaria 2814 de 29 de maio de 1998 e Portaria 802 de 08 de outubro de 1998, declaramos que a empresa **IMPERIUM MED DIST DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, localizada à Av. José Oscar Salazar – sala 2 Paiol grande, Erechim /RS, inscrita no CNPJ sob n° 43.269.791/0001-62 e Inscrição Estadual n° 0390192953 é credenciada para revenda de nossos produtos da linha de Medicamentos e correlatos.

Declaramos, ainda, que a empresa acima deverá ter a Licença de Funcionamento expedida pela Vigilância Sanitária e a Autorização de Funcionamento expedita pela ANVISA, devendo atender os prazos de revalidação das mesmas.

Validade desta declaração 31 de dezembro de 2024..

Ribeirão Preto, 01 de fevereiro de 2024.



A handwritten signature in black ink, appearing to read "Marco Aurélio Figueira". It is written over a horizontal line and is enclosed within a large, roughly circular outline.

Marco Aurélio Figueira
Gerente de Vendas

Av Pres Castelo Branco, 999
14095-000 Ribeirão Preto - SP
Parque Industrial Lagoinha
Tel.: 55 (16) 3512.3500
Fax: 55 (16) 3512.3555
vendasjp@jpfarma.com.br
www.jpfarma.com.br

CNPJ: 55.972.087/0001-50
Inscrição Estadual: 582.026.713.118

007195



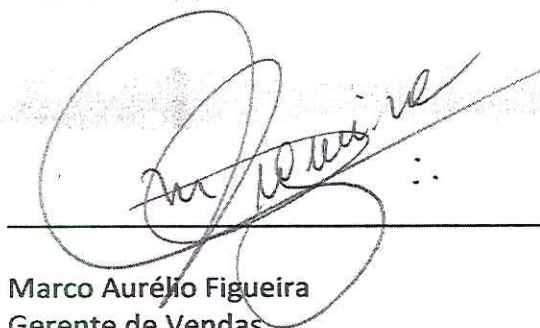
DECLARAÇÃO

De acordo com a Portaria 2814 de 29 de maio de 1998 e Portaria 802 de 08 de outubro de 1998, declaramos que a empresa **IMPERIUM MED DIST DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, localizada à Av. José Oscar Salazar – sala 2 Paiol grande, Erechim /RS , inscrita no CNPJ sob nº 43.269.791/0001-62 e Inscrição Estadual nº 0390192953 é credenciada para revenda de nossos produtos da linha de Medicamentos e correlatos.

Declaramos, ainda, que a empresa acima deverá ter a Licença de Funcionamento expedida pela Vigilância Sanitária e a Autorização de Funcionamento expedida pela ANVISA, devendo atender os prazos de revalidação das mesmas.

Validade desta declaração 31 de dezembro de 2024. .

Ribeirão Preto, 01 de fevereiro de 2024.



A handwritten signature in black ink, appearing to read "Marco Aurélio Figueira", is written over a horizontal line. A large oval shape is drawn around the signature.

Marco Aurélio Figueira
Gerente de Vendas

Av Pres Castelo Branco, 999
14095-000 Ribeirão Preto - SP
Parque Industrial Lagoinha
Tel.: 55 (16) 3512.3500
Fax: 55 (16) 3512.3555
vendasjp@jpfarma.com.br
www.jpfarma.com.br

CNPJ: 55.972.087/0001-50
Inscrição Estadual: 582.026.713.118



REPU B LICA FEDERATIVA DO BRASIL
MINISTÉRIO DOS TRANSPORTES
SECRETARIA NACIONAL DE TRÂNSITO

CARTEIRA NACIONAL DE HABILITAÇÃO / DRIVER LICENSE / PERMISO DE CONDUCCIÓN

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL
2790119559

2-º ENTRADA SOBRENAME: LUIS ALFREDO LIMA SILVA

3 DATA, LOCAL E UF DE NASCIMENTO: 07/08/1996, TAUA, CE

4 DATA EMISSÃO: 22/04/2024 4B VALIDADE: 16/04/2034 ACC D

4C DOC IDENTIFICO / CÓD. EMISSOR / UF: 2008050283 SSPDS CE

4d CPF: 064.528.653-23 5 N. REGISTRO: 06434304760 6 CAT HAB: AB

NACIONALIDADE: BRASILEIRO

PERMÍTIDA:
LUIS ALFREDO CABRAL DA SILVA
ANTONIA AUCIRENE LIMA DA SILVA

SOU LUIS ALFREDO LIMA SILVA
7 ASSINATURA DO PORTADOR

ACC	10	11	12
A		16/04/2034	
A1			
B		16/04/2034	
B1			
C			
C1			
D			
D1			

12 DISCIPLINAS:

ASSINADO DIGITALMENTE
DEPARTAMENTO ESTADUAL DE TRÂNSITO
94661648790
GOT/2606458

LOCAL: GOIÂNIA, GO

GOIÁS

QR-CODE



007196
A

Documento assinado com certificado digital em conformidade com a Medida Provisória nº 2200-2/2001. Sua validade poderá ser confirmada por meio do programa Assinador Serpro.

As orientações para instalar o Assinador Serpro e realizar a validação do documento digital estão disponíveis em:
<https://www.serpro.gov.br/assinador-digital>.

SERPRO / SENATRAN

Hosp Dr. Roger

2 e 1. Nome = Sobrenome / Nome sob Surname / Nombre y Apellidos - Primeira Habilitação / First Driver License / Primera Licencia de Conducir - 3. Data e Local de Nascimento / Date and Place of Birth / Fecha de Nacimiento y Lugar de Nacimiento - 4a. Data de Emissão / Issuing Date / Fecha de Expedición - 4b. Data de Validade / Expiration Date / Fecha de Vencimiento / Válido hasta - 4c. Código de Emissor / ACC / Al. Documento de Identificação / Documento de Identificación / Documento de Identificación - Autoridad Expedidora - 4d. Número de Registro de CNH / Driver License Number /Número de Permit de Conducir - 5. Classe de Veículos da Carteira de Habilitação / Driver License Class / Clase o Permis de Conducir - Nacionalidade / Nationality / Nacionalidad - 6. Placa / Plate / Placa - 7. Observações / Observaciones / Local / Place / Lugar

I<BRA064343097<808<<<<<<<<<
9608074M3404160BRA<<<<<<<<<6
LUIS<<ALFREDO<LIMA<SILVA<<<<

HOSP
DROGAS

PROCURAÇÃO

007197

HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 08.774.906/0001-75, com sede à Av. Oeste, S/N, Qd. 01, Lt. 03, Armazém 02, Parque Industrial Vice-Presidente Jose de Alencar, Aparecida de Goiânia/GO, e as filiais **HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 08.774.906/0003-37, com sede Avenida Talma Rodrigues Ribeiro, n.147, Qd. PMS, Lt. Área E-5 A, Galpão 002, MOD. A/B/C/D/E, Sala 46, Portal De Jacaraipe, Serra _ ES, CEP: 29.173-795, e **HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 08.774.906/0004-18, com sede na Rodovia Coronel-Polícia Militar Nelson Tranches, n.º 740, Galpão 32, sala 23, Itaqui, Itapevi-SP, CEP: 06.696-110 todas empresas neste ato sendo representado pelo administrador legal e sócio **HERIBALDO EGIDIO DA SILVA**, brasileiro, casado, empresário, inscrito pelo CPF sob o n.º 125.118.971-72, pelo presente instrumento de mandato, nomeia e constitui, seus Procuradores **Luis Alfredo Lima da Silva**, brasileiro, solteiro, Andlista de Licitação Pleno, portador do RG nº 2008050283 SSPDS/CE, inscrito no CPF: 064.528.653-23, todos com escritório profissional em Av. Oeste, S/N, Qd. 01, Lt. 03, Armazém 02, Parque Industrial Vice-Presidente Jose de Alencar, Aparecida de Goiânia/GO, a quem confere amplos poderes para nos representar em órgãos públicos da esfera Federal, Estadual e Municipal, interpor recursos, apresentar lances, negociar preços e demais condições, confessar, transigir, desistir, firmar compromisso ou acordos, assinar atas e tudo mais que for necessário para o bom e fiel cumprimento presente mandato. Não podendo substabelecer.

Validade da Procuração: 31 de janeiro de 2025.

Aparecida de Goiânia/Go, 27 de maio de 2024.



HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA

HERIBALDO EGIDIO DA SILVA

Administrador Legal

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL / ESTADO DE GOIAS
REGISTRO DE FIRMAS DIGITAIS (RFD) - CONSULTA E PROTECAO DE FIRMAS DIGITAIS

01432405213457124240071 - Consulte em <https://ces.tcego.uol.br>

Reconheço verdadeira a firma de HERIBALDO EGIDIO DA SILVA, pessoa minha conhecida. Dou fé.

Aparecida de Goiânia, 29/05/2024 - 15:58:51h. Encargamentos: R\$8,67.
Fundos Estaduais: R\$1,42; ISS: R\$0,20; Total = R\$8,29

Em testemunha da Verdade 882269

Lidia Costa Nascimento - Escrivente

Tocantins

QR CODE

Cidade: Aparecida de Goiânia
Bairro: Centro
Estado: Goiás
Cep: 74000-000

007198
A

007199

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
MINISTÉRIO DA INFRAESTRUTURA
DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO
AGÊNCIA NACIONAL DE HABILITAÇÃO

BERIBALDO EGÍDIO DA SILVA

DOC. IDENTIDADE / ORG. EMISSOR / UF:
321792 SSP GO

CR: 125.118.971-72 DATA NASCIMENTO: 12/12/1955

ELIÇÃO: JOÃO EGÍDIO DA SILVA

MARIA DOS SANTOS

PERMISSÃO: ACE. CAT. KAE: B

Nº REGISTRO: 01572981362 VALIDADE: 15/08/2025 1ª HABILITAÇÃO: 03/10/1974

OBRIGADO

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

2114411164

PROIBIDO FAZER COPIAS

2114411164

REGRAS DE USO

LOCAL: GOIANIA, GO ASSINATURA DO EMISSOR: DATA EMISSÃO: 24/08/2020

Marcos Roberto Silva - Presidente do DETRAN-GO
ASSINATURA DO EMISSOR: 80442279107
GO144663207

GOIAS



REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL / ESTADO DE GOIAS
REGISTRO DE PESSOAS JURÍDICAS, TÍTULOS, DOCUMENTOS, PROTESTOS E TABELONATO / DE NOTAS
Av. Interlagos, 1000 - Centro - CEP: 74.400-000 - Goiânia - GO - Brasil - Fone: (62) 3231-1455 - Fax: (62) 3231-1456 - E-mail: portail-extrajudicial.jus.br@busca

01432108110268409490018 - Consulte em <https://portal-extrajudicial.jus.br/busca>

A presente fotocópia corresponde com o original.
Aparecida de Goiânia, 18 de agosto de 2021 - 16:48:00h
Emolumentos: R\$4,25, Fundos Estaduais: R\$1,70, ISS: R\$0,13, Total = R\$6,08. 39645F.

Em testemunha da verdade
Aline Erika da Silva, Escrivane

REGRAS DE USO

01432201210155624330235 - Consulte em <https://portal-extrajudicial.jus.br/busca>

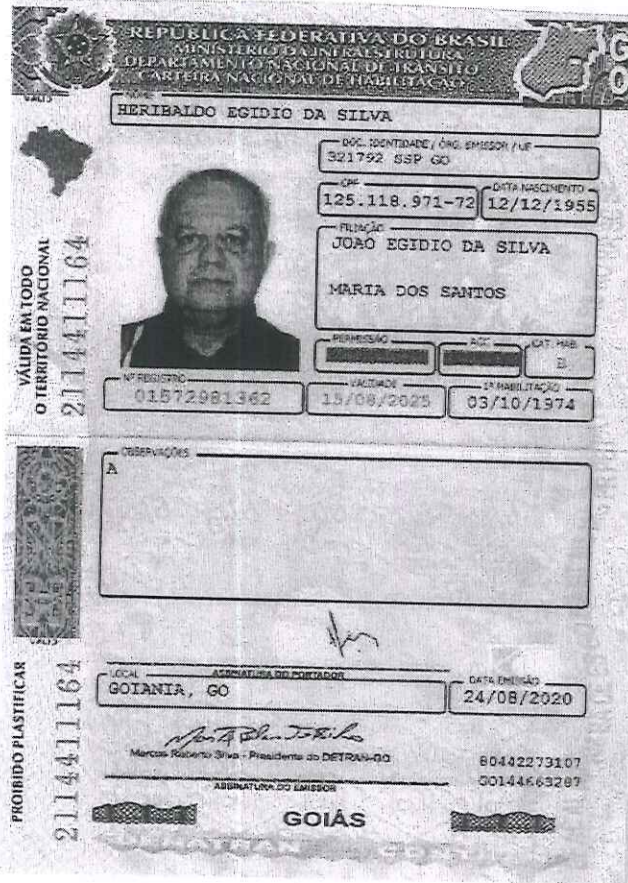
A presente autenticação foi feita mediante exibição de fotocópia com regular autenticação*****
Aparecida de Goiânia, 24 de janeiro de 2022 - 15:59:05h
Emolumentos: R\$4,71, Fundos Estaduais: R\$1,88, ISS: R\$0,14, Total = R\$6,74. 407679.

Em testemunho da verdade
Aline Erika da Silva, Escrivane

EMBRANCO

EMBRANCO

007200



HOSPDROG Assinado de forma
AS digital por
COMERCIAL HOSPDROGAS
LTDA:08774 COMERCIAL
175 LTDA:08774906000
906000175 Dados: 2022.01.06
10:00:37-03'00'

007201

J





007202

DADOS DA EMPRESA

Razão Social: HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA

Nº. CNPJ: 08.774.906/0001-75

Inscrição Estadual: 10.415.337-7

Endereço Completo: Av. Oeste, 1 Loteamento Real Grandeza, Parque Ind. Vice - Presidente Jose Alencar - etapa II, CEP 74.993-394, Aparecida de Goiânia – GO.

Telefone / WhatsApp: (62) 4012 – 1199

DADOS PARA ASSINATURA DE CONTRATOS

Nome Completo do Representante: LUIS ALFREDO LIMA SILVA

Nacionalidade: Brasileiro **Estado Civil:** Solteiro

Nº. de Identidade: 2008050283 SSPDS - CE **Nº. do CPF:** 064.528.653-23

Endereço Comercial: Av. Oeste, 1 Loteamento Real Grandeza, Parque Ind. Vice - Presidente Jose Alencar - etapa II, CEP 74.993-394, Aparecida de Goiânia – GO.

Correio Eletrônico: licitacao@hospdrogas.com.br

Telefone / WhatsApp: (62) 4012 – 1199 / Ramal 2151

DADOS BANCÁRIOS DA EMPRESA

Nº. do Código do Banco: 001

Nome do Banco: Banco do Brasil

Nº. da Agência: 4148-3

Nº da Conta Corrente: 33339-5

Cidade/UF da Agência Bancária:
Goiânia/Go

Nº. do Código do Banco: 237

Nome do Banco: Banco do Bradesco

Nº. da Agência: 3684

Nº da Conta Corrente: 3554-8

Cidade/UF da Agência Bancária:
Goiânia/Go

Aparecida de Goiânia, 10 de janeiro de 2024.



Luis Alfredo Lima
CPF nº 064.528.653-23 / Mat. nº 083
Supervisor de Licitação / Procurador
HOSPDRODRGAS COMERCIAL LTDA

807203

HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA**CNPJ: 08.774.906/0001-75****NIRE: 52202388941****DÉCIMA OITAVA ALTERAÇÃO CONTRATUAL****Síntese:****A: Abertura de Filial;****B: Alteração de Objeto Social da Matriz****C: Consolidação.**

Pelo presente instrumento, e na melhor forma de direito, as abaixo assinadas:

HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o Nº 28.466.786/0001-56, devidamente registrada na Junta Comercial do Estado de Goiás, sob o NIRE 52204612686, com sede na Avenida Thumbergia, S/N, Quadra K, Lote 01, Sala 05, Edifício Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, Aparecida de Goiânia, Goiás, CEP: 74.986-710, neste ato representada por seu Diretor Presidente, **HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA**, brasileiro, casado sob o regime de comunhão universal de bens, empresário, portador da Carteira de Identidade nº 321792, expedida pela SSP/GO, inscrito no CPF sob nº 125.118.971-72, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim, N° 369, Quadra 248, Lote 08, Setor Marista, Goiânia, Goiás, CEP: 74.180-070;

HES PARTICIPAÇÕES LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 26.505.029/0001-19, devidamente registrada na Junta Comercial do Estado de Goiás, sob o NIRE 52600327275, com sede na Avenida Thumbergia, S/N, Quadra K, Lote 01, Sala 4, Edifício Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, Aparecida de Goiânia, Goiás, CEP: 74.986-710, neste ato representada por seu Diretor Presidente, **HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA**, brasileiro, casado sob o regime de comunhão universal de bens, empresário, portador da Carteira de Identidade nº 321792, expedida pela SSP/GO, inscrito no CPF sob nº 125.118.971-72, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim, N° 369, Quadra 248, Lote 08, Setor Marista, Goiânia, Goiás, CEP: 74.180-070.

Sócias da sociedade empresária limitada, denominada **HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 08.774.906/0001-75, devidamente registrada na Junta Comercial do Estado de Goiás, sob o NIRE 52202388941, com sede no município de Aparecida de Goiânia, estado de Goiás, na Avenida Oeste, S/N, Quadra 01, Lote 03, Armazém 02, Parque Industrial Vice-Presidente José Alencar – Etapa II, CEP: 74.993-394, resolvem, em comum acordo e na melhor forma de direito, alterar e consolidar seu contrato social, mediante as seguintes cláusulas e condições:

A: Abertura de Filial:**1. As sócias resolvem, neste ato, constituir a seguinte filial:**

Seu endereço será na cidade de Brasília, Distrito Federal, no Setor SIBS Q 1 CJ C LT 2, lote 4 6 8 e 10, sala 09, Bairro Núcleo Bandeirante, Brasília, CEP 71736-103. A filial iniciará suas atividades em 26/04/2024 e exercerá o seguinte objeto social:

Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano(CNAE: 46.44-3-01); Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral(CNAE: 46.39-7-01) ; Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho(CNAE: 46.42-7-02); Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso veterinário(CNAE: 46.44-3-02); Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios(CNAE: 46.45-1-01) ; Comércio atacadista de próteses e

007204

artigos de ortopedia(CNAE: 46.45-1-02) ; Comércio atacadista de produtos odontológicos(CNAE: 46.45-1-03) ; Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria(CNAE: 46.46-0-01) ; Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal(CNAE: 46.46-0-02) ; Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar (CNAE:46.49-4-08); Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente (CNAE:46.49-4-99); Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças (CNAE: 46.64-8-00) ; Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente (CNAE: 46.84-2-99); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal. (CNAE: 49.30-2-01); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional (CNAE: 49.30-2-02); Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis (CNAE: 52.11-7-99); Comissaria de despachos (CNAE:52.50-8-01); Atividades de despachantes aduaneiros (CNAE: 52.50-8-02); Organização logística do transporte de carga (CNAE: 52.50-8-04); Holdings de instituições não-financeiras (CNAE: 64.62-0-00); Comércio varejista de medicamentos veterinários;(CNAE: 47.71-7-04); Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal; (CNAE: 47.72-5-00); Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos; (CNAE: 47.73-3-00); Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas;(CNAE: 47.71-7-01); Comércio varejista de outros produtos não especificados anteriormente(CNAE: 47.89-0-99).

B: Alteração de Objeto Social da Matriz

2. As sócias resolvem, neste ato, alterar o objeto social da empresa que passa a ser: Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano (CNAE 46.44-3-01); Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral (CNAE 46.39-7-01); Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho (CNAE 46.42-7-02); Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso veterinário (CNAE 46.44-3-02); Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (CNAE 46.45-1-01); Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia (CNAE 46.45-1-02); Comércio atacadista de produtos odontológicos (CNAE 46.45-1-03); Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar (CNAE 46.49-4-08); Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente (CNAE 46.49-4-99); Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças (CNAE 46.64-8-00); Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente (CNAE 46.84-2-99); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal (CNAE 49.30-2-01); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional (CNAE 49.30-2-02); Comércio varejista de medicamentos veterinários (CNAE 47.71-7-04); Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal (CNAE 47.72-5-00); Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos (CNAE 47.73-3-00); Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas (CNAE 47.71-7-01); Comércio varejista de outros produtos não especificados anteriormente (CNAE 47.89-0-99); Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis (CNAE 52.11-7-99); Comissaria de despachos (CNAE 52.50-8-01); Atividades de despachantes aduaneiros (CNAE 52.50-8-02); Organização logística do transporte de carga (CNAE 52.50-8-04); Holdings de instituições não-financeiras (CNAE 64.62-0-00).

C: Consolidação

3. Considerando as alterações ocorridas, consolida-se o Contrato Social que passará a vigorar da seguinte forma:

CONSOLIDAÇÃO
HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA
CNPJ: 08.774.906/0001-75
NIRE: 52202388941

HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o Nº 28.466.786/0001-56, devidamente registrada na Junta Comercial do Estado de Goiás, sob o NIRE 52204612686, com sede na Avenida Thumbergia, S/N, Quadra K, Lote 01, Sala 05, Edifício Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, Aparecida de Goiânia, Goiás, CEP: 74.986-710, neste ato representada por seu Diretor Presidente, **HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA**, brasileiro, casado sob o regime de comunhão universal de bens, empresário, portador da Carteira de Identidade nº 321792, expedida pela SSP/GO, inscrito no CPF sob nº 125.118.971-72, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim, N° 369, Quadra 248, Lote 08, Setor Marista, Goiânia, Goiás, CEP: 74.180-070;

HES PARTICIPAÇÕES LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 26.505.029/0001-19, devidamente registrada na Junta Comercial do Estado de Goiás, sob o NIRE 52600327275, com sede na Avenida Thumbergia, S/N, Quadra K, Lote 01, Sala 4, Edifício Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, Aparecida de Goiânia, Goiás, CEP: 74.986-710, neste ato representada por seu Diretor Presidente, **HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA**, brasileiro, casado sob o regime de comunhão universal de bens, empresário, portador da Carteira de Identidade nº 321792, expedida pela SSP/GO, inscrito no CPF sob nº 125.118.971-72, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim, N° 369, Quadra 248, Lote 08, Setor Marista, Goiânia, Goiás, CEP: 74.180-070.

CAPÍTULO I - DO NOME EMPRESARIAL ENDEREÇO, SEDE E FILIAL

CLÁUSULA PRIMEIRA - A sociedade gira sob o nome empresarial de **HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ Nº 08.774.906/0001-75 e NIRE 52202388941, situada na Avenida Oeste, S/N, Quadra 01, Lote 03, Armazém 02, Parque Industrial Vice-Presidente José Alencar – Etapa II, Aparecida de Goiânia – GO, CEP: 74.993-394.

CLÁUSULA SEGUNDA - A sociedade poderá abrir e extinguir filiais em qualquer parte do território nacional ou no exterior, por deliberação dos sócios mediante alteração contratual, ou associar-se a outras sociedades.

CAPÍTULO II - DO OBJETO SOCIAL

CLÁUSULA TERCEIRA - O objeto da sociedade é : Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano (CNAE 46.44-3-01); Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral (CNAE 46.39-7-01); Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho (CNAE 46.42-7-02); Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso veterinário (CNAE 46.44-3-02); Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (CNAE 46.45-1-01); Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia (CNAE 46.45-1-02); Comércio atacadista de produtos odontológicos (CNAE 46.45-1-03); Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar (CNAE 46.49-4-08); Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente (CNAE 46.49-4-99); Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças (CNAE 46.64-8-00); Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente (CNAE 46.84-2-99); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal (CNAE 49.30-2-01); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional (CNAE 49.30-2-02); Comércio varejista de medicamentos veterinários (CNAE 47.71-7-04); Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal (CNAE 47.72-5-00); Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos (CNAE 47.73-3-00); Comércio varejista de produtos farmacêuticos,

sem manipulação de fórmulas (CNAE 47.71-7-01); Comércio varejista de outros produtos não especificados anteriormente (CNAE 47.89-0-99); Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis (CNAE 52.11-7-99); Comissaria de despachos (CNAE 52.50-8-01); Atividades de despachantes aduaneiros (CNAE 52.50-8-02); Organização logística do transporte de carga (CNAE 52.50-8-04); Holdings de instituições não-financeiras (CNAE 64.62-0-00).

007206
A

CAPÍTULO III – DO INÍCIO E DURAÇÃO DAS ATIVIDADES

CLÁUSULA QUARTA – A sociedade iniciou suas atividades em 02 de abril de 2007, com prazo de duração indeterminado.

CLÁUSULA QUINTA – A sociedade possui uma filial inscrita no CNPJ sob o nº 08.774.906/0003-37 e NIRE 32900704256, situada na cidade da Serra, Espírito Santo, na Av. Talma Rodrigues Ribeiro, nº 147, Quadra PMS, Lote/Area E-5 A, Galpão 02, Mod. A/B/C/D/E, Sala 46, Portal de Jacaraípe, CEP: 29.173-795, tendo início de suas atividades em 20/10/2023.

Parágrafo Único: A Filial tem como objeto social as seguintes atividades: Medicamentos e drogas de uso humano (CNAE: 46.44-3-01); Medicamentos e drogas de uso veterinário (CNAE: 46.44-3-02); Instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (CNAE: 46.45-1-01); Produtos odontológicos (CNAE: 46.45-1-03); Cosméticos e produtos de perfumaria (CNAE: 46.46-0-01); Higiene pessoal (CNAE: 46.46-0-02); Higiene, limpeza e conservação domiciliar (CNAE: 46.49-4-08); Máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odontomédico-hospitalar bem como suas partes e peças (CNAE: 46.64-8-00); Próteses e artigos de ortopedia (CNAE: 46.45-1-02); Equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico (CNAE: 46.49-4-99); Químicos e petroquímicos (CNAE: 46.84-2-99); Roupas e acessórios para uso profissional e de segurança no trabalho (CNAE: 46.42-7-02); Produtos alimentícios em geral (CNAE: 46.39-7-01); Desembarço e comissária de despachos aduaneiro (CNAE: 52.50-8-01); Atividades de despachante aduaneiros (CNAE: 52.50-8-02). A empresa realiza atividade de representação comercial e agente do comércio especializado em produtos (CNAE: 46.18-4-99); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal (CNAE: 49.30-2-01); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional (CNAE: 49.30-2-02); Holdings de instituições não-financeiras (CNAE: 64.62-0-00); Representação comercial e agente de comércio de medicamentos, cosméticos e produtos de perfumaria (CNAE: 46.18401); Representação comercial e agente de comércio de instrumentos e materiais odontomédico-hospitalares (CNAE: 46.18-4-02); Armazéns gerais (emissão de warrant) (CNAE: 52.11-7/01); Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda móveis (CNAE: 52.11-7/99); Organização logística do transporte de carga (CNAE: 52.50-8/04).

CLÁUSULA SEXTA – A sociedade possui uma filial inscrita no CNPJ sob o nº 08.774.906/0004-18, E NIRE 35920260542, situada na à cidade de Itapevi, São Paulo, na Rodovia Coronel Policial Militar Nelson Tranches, nº 740, Galpão 32, sala 23, Itaqui, Itapevi/SP, Cep: 06.696-110, tendo o início de suas atividades em 30/12/2023

Paragrafo Único: A Filial tem como objeto social as seguintes atividades: Medicamentos e drogas de uso humano (CNAE: 46.44-3-01); Medicamentos e drogas de uso veterinário (CNAE: 46.44-3-02); Instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (CNAE: 46.45-1-01); Produtos odontológicos (CNAE: 46.45-1-03); Cosméticos e produtos de perfumaria (CNAE: 46.46-0-01); Higiene pessoal (CNAE: 46.46-0-02); Higiene, limpeza e conservação domiciliar (CNAE: 46.49-4-08); Máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odontomédico-hospitalar bem como suas partes e peças (CNAE: 46.64-8-00); Próteses e artigos de ortopedia (CNAE: 46.45-1-02); Equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico (CNAE: 46.49-4-99); Químicos e petroquímicos (CNAE: 46.84-2-99); Roupas e acessórios para uso profissional e de segurança no trabalho (CNAE: 46.42-7-02); Produtos alimentícios em geral (CNAE: 46.39-7-01); Desembarço e comissária de despachos aduaneiro (CNAE: 52.50-8-01); Atividades de despachante aduaneiros (CNAE: 52.50-8-02). A empresa realiza atividade de representação

comercial e agente do comércio especializado em produtos (CNAE: 46.18-4-99); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal (CNAE: 49.30-2-01); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional (CNAE: 49.30-2-02); Holdings de instituições não-financeiras (CNAE: 64.62-0-00); Representação comercial e agente de comércio de medicamentos, cosméticos e produtos de perfumaria (CNAE: 46.18-4-01); Representação comercial e agente de comércio de instrumentos e materiais odontomédico-hospitalares (CNAE: 46.18-4-02); Armazéns gerais (emissão de warrant) (CNAE: 52.11-7/01); Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda móveis (CNAE: 52.11-7/99); Organização logística do transporte de carga (CNAE: 52.50-8/04).

CLÁUSULA SÉTIMA – A sociedade possui uma filial situada à cidade na cidade de Brasília, Distrito Federal, no Setor SIBS Q 1 CJ C LT 2, lote 4 6 8 e 10, sala 09, Bairro Núcleo Bandeirante, Brasília, CEP 71736-103A filial teve início de suas atividades em 26/03/2024.

Parágrafo Único: A Filial tem como objeto social as seguintes atividades: Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano(CNAE: 46.44-3-01); Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral(CNAE: 46.39-7-01) ; Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho(CNAE: 46.42-7-02); Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso veterinário(CNAE: 46.44-3-02); Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios(CNAE: 46.45-1-01) ; Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia(CNAE: 46.45-1-02) ; Comércio atacadista de produtos odontológicos(CNAE: 46.45-1-03) ; Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria(CNAE: 46.46-0-01) ; Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal(CNAE: 46.46-0-02) ; Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar (CNAE:46.49-4-08); Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente (CNAE:46.49-4-99); Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças (CNAE: 46.64-8-00) ; Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente (CNAE: 46.84-2-99); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal. (CNAE: 49.30-2-01); Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional (CNAE: 49.30-2-02); Depósitos de mercadorias para terceiros, exceto armazéns gerais e guarda-móveis (CNAE: 52.11-7-99); Comissaria de despachos (CNAE:52.50-8-01); Atividades de despachantes aduaneiros (CNAE: 52.50-8-02); Organização logística do transporte de carga (CNAE: 52.50-8-04); Holdings de instituições não-financeiras (CNAE: 64.62-0-00); Comércio varejista de medicamentos veterinários;(CNAE: 47.71-7-04); Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal; (CNAE: 47.72-5-00); Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos; (CNAE: 47.73-3-00); Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas;(CNAE: 47.71-7-01); Comércio varejista de outros produtos não especificados anteriormente.(CNAE: 47.89-0-99).

CAPÍTULO IV – DO CAPITAL SOCIAL, DIVISÃO E DA CESSÃO E TRANSFERÊNCIA DAS QUOTAS

CLÁUSULA OITAVA – O Capital social é de R\$ 15.024.100,00 (quinze milhões, vinte e quatro mil e cem reais) divididos em 15.024.100 (quinze milhões, vinte e quatro mil e cem) quotas no valor de R\$ 1,00 (um real) cada, totalmente subscrito e integralizado em moeda corrente do país. Sendo o Capital distribuído entre as sócias na seguinte forma:

SÓCIAS	N. QUOTAS	CAPITAL INTEGRALIZADO	%
HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA	14.873.859	14.873.859,00	99%
HES PARTICIPAÇÕES LTDA	150.241	150.241,00	1%
TOTAL	15.024.100	15.024.100,00	100%

Parágrafo Único: As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento da outra sócia, a quem fica assegurado em igualdade de condições e preço, direito de preferência para a sua aquisição, se postas à venda, formalizando-se a cessão delas através da alteração contratual pertinente.

CAPÍTULO V – DA RESPONSABILIDADE E OBRIGAÇÕES DOS SÓCIOS

CLÁUSULA NONA – A responsabilidade de cada sócia é restrita ao valor de suas cotas, mas todas respondem solidariamente pela integralização do capital social (art. 1052 CC/2002).

Parágrafo Primeiro: As obrigações das Sócias tiveram início na data do contrato primitivo e apenas terminam quando, liquidada a Sociedade, se extinguirem as responsabilidades sociais.

Parágrafo Segundo: Fica ressaltado o dever de lealdade das sócias, um para com a outra, sob pena de exclusão extrajudicial da sociedade.

Parágrafo Terceiro: As deliberações contrárias a dispositivos contratuais ou à legislação tornam ilimitada a responsabilidade daqueles que expressamente as aprovaram.

CAPÍTULO VI – DA REUNIÃO DE SÓCIAS

CLÁUSULA DÉCIMA – A Reunião das Sócias, convocada e instalada de acordo com a lei e com o presente Contrato Social, tem poderes para decidir todos os negócios relativos ao objeto da sociedade e tomar as resoluções que julgar conveniente à defesa e desenvolvimento;

Parágrafo Primeiro: As sócias reunir-se-ão ORDINARIAMENTE, uma vez por ano, até o último dia útil do quarto mês, seguinte ao término do exercício social, com o objetivo de:

I – Tomar as contas dos administradores e deliberar sobre o balanço patrimonial e o de resultado econômico do exercício findado;

II - Eleger os diretores e definir suas atribuições, cuja escolha poderá recair entre as sócias cotistas ou pessoas estranhas ao quadro societário;

III – Deliberar sobre a destinação dos lucros e perdas:

Parágrafo Segundo: As deliberações da reunião das sócias serão validas desde que tomadas pelos votos correspondentes a mais da metade (1/2) do capital social, exigindo-se, todavia, votos correspondentes a dois terços (2/3) do capital social, nos casos de eleição de diretores não sócios;

Parágrafo Terceiro: As sócias reunir-se-ão EXTRAORDINARIAMENTE sempre que convocados na forma da lei e deste contrato social, com o objetivo de deliberar sobre qualquer assunto constante da ordem do dia que não seja da competência exclusiva da reunião ordinária de sócias, cujas deliberações serão tomadas pelos votos correspondentes a mais da metade (1/2) do capital social para os casos em que a lei não exigir número maior de votos;

Parágrafo Quarto: Os casos omissos no presente contrato social e não previstos na legislação serão resolvidos pela reunião de sócias pelos votos correspondentes a mais da metade (1/2) do capital social, ressalvando a hipótese em que a lei exigir número maior de votos;

Parágrafo Quinto: As reuniões serão convocadas por qualquer uma das sócias através de carta com protocolo enviada às demais sócias, ou não sendo possível à utilização desse meio, deverá ser providenciada

007209
J

a publicação, por três vezes, de anúncio, em jornal local de circulação diária e no Diário Oficial do Estado, devendo mediar entre a data da primeira inserção e a da realização da reunião, o prazo mínimo de 08 (oito) dias, para a primeira convocação, e de 05 (cinco) dias, para as posteriores, devendo o anúncio conter, além do local, data e hora da assembleia, a ordem do dia;

Parágrafo Sexto: A sócia pode ser representada na reunião por outra sócia, ou por advogado, mediante outorga de mandato com especificação dos atos autorizados, devendo o instrumento ser levado a registro juntamente com a ata;

Parágrafo Sétimo: Dos trabalhos e deliberações da reunião será lavrada, na forma de sumário os fatos ocorridos, ata assinada pelos sócios participantes da reunião, quantos bastem à validade das deliberações, mas sem prejuízo dos que queiram assiná-las. Da ata tirar-se-ão certidões ou cópias autenticadas para fins legais, sendo dispensável a sua publicação em órgãos de imprensa, oficial ou não;

Parágrafo Oitavo: A reunião é dispensável quando todas as sócias decidirem, por escrito, sobre a matéria que seria objeto dela;

Parágrafo Nonoo: Nas deliberações da reunião de sócias, cada quota do capital social corresponderá a um voto.

CAPÍTULO VII – DA ADMINISTRAÇÃO E DO PRÓ-LABORE

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – A administração da Sociedade será exercida por um ou mais administradores, sócios ou não, que serão nomeados por prazo indeterminado e podem a qualquer momento serem substituídos por comum acordo entre os sócios.

Parágrafo Primeiro: A administração e representação ativa e passiva, judicial e extrajudicial, da Sociedade, será exercido única e exclusivamente pelo administrador **HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA**, já qualificado no preâmbulo desse documento, para o que está dispensado da prestação de caução.

Parágrafo Segundo: Ao administrador da sociedade compete o uso da denominação social e a representação da sociedade, podendo praticar todos os atos compreendidos no objeto social, sempre no interesse societário, ficando vedado o uso da denominação social em negócios alheios aos fins sociais, tais como garantias, fianças, aval ou qualquer outro título de favor, ou assumir obrigações em nome de outrem, sem autorização da sociedade ou demais sócios.

Parágrafo Terceiro: O administrador poderá assinar sempre isoladamente na alienação de bens móveis e/ou imóveis, na captação de empréstimos e na constituição de procuradores.

Parágrafo Quarto: Sendo estritamente necessários, as procurações outorgadas pelo administrador em nome da Sociedade deverão identificar, expressamente, os poderes outorgados e, com exceção daquelas com poderes “ad judicia” terão prazo de validade determinado.

Parágrafo Quinto: Ficam expressamente vedados, sendo nulos, e não gerando efeitos em relação a Sociedade, quaisquer atos de seus sócios, administradores, procuradores, empregados ou prepostos, que envolvam em qualquer obrigação relativa a transações estranhas ao seu objetivo social, tais como prestação de fiança, caução, aval, endosso ou qualquer outra garantia em favor de terceiros.

Parágrafo Sexto: O administrador responderá solidariamente perante a sociedade e terceiros prejudicados, quando incorrer por dolo ou culpa no desempenho de suas funções como administrador.

Parágrafo Sétimo: O administrador fixará uma retirada mensal, a título de “pró-labore”, observadas as disposições regulamentares pertinentes.

CAPÍTULO VIII – DO EXERCÍCIO FISCAL E BALANÇO

007210
A

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – Ao término de cada exercício social que coincidirá com o ano civil, 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 apuradas.

CAPÍTULO IX – DO FALECIMENTO DE SÓCIO

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – Falecendo ou interditado qualquer sócio, a sociedade continuará sua atividade com os herdeiros ou sucessores. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou do sócio remanescente, o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

Parágrafo Único: O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a seu sócio. (arts. 1.028 e 1.031, CC/2002).

CAPÍTULO X – DA DECLARAÇÃO DE DESIMPEDIMENTO

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – O administrador declara sob as penas da lei, que não está impedido, por lei especial, de exercer a administração da sociedade e nem condenado ou sob efeito de condenação, 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 as normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, a fé pública ou a propriedade (Artigo 1.011, § 1º, Código Civil/2002).

CAPÍTULO XI – DOS CASOS OMISSOS

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – Os casos omissos no presente contrato serão resolvidos pelo consenso dos sócios, com observância da Lei nº 10.406/2002.

CAPÍTULO XII – DO FORO

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – Fica eleito o foro da Comarca de Aparecida de Goiânia, Goiás, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

E, por estarem assim justos e contratados, assinam este instrumento, em via única, para os fins de direito.

Aparecida de Goiânia – GO, 26 de março de 2024

HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA

Sócia representada por
Heribaldo Egídio Da Silva

HES PARTICIPAÇÕES LTDA

Sócia representada por
Heribaldo Egídio Da Silva

HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA

Administrador não sócio



MINISTÉRIO DA ECONOMIA

Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital

Secretaria de Governo Digital

Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Página 9 de 9
007311

ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
12511897172	HERIBALDO EGIDIO DA SILVA

CERTIFICO O REGISTRO EM 09/04/2024 11:01 SOB Nº 20241010039.

PROTOCOLO: 241010039 DE 08/04/2024.

CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12404890434. CNPJ DA SEDE: 08774906000175.

NIRE: 52202388941. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 26/03/2024.

HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA



PAULA NUNES LOBO VELOSO ROSSI

SECRETÁRIA-GERAL

www.portaldoempreendedorgoiano.go.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

007212
A

NÚMERO DE INSCRIÇÃO
28.466.786/0001-56
MATRIZ

COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO
CADASTRAL

DATA DE ABERTURA
21/08/2017

NOME EMPRESARIAL
HE & S PARTICIPACOES LTDA

TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA)
HE & S PARTICIPACOES LTDA

PORTO
DEMAIS

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL
64.62-0-00 - Holdings de instituições não-financeiras

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS
Não informada

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA
206-2 - Sociedade Empresária Limitada

LOGRADOURO
AV THUMBERGIA

NÚMERO
S/N

COMPLEMENTO
QUADRAK LOTE 01 SALA 05 EDIF
EQUIPLEX BLOCO B

CEP
74.986-710

BAIRRO/DISTRITO
EXPANSUL

MUNICÍPIO
APARECIDA DE GOIANIA

UF
GO

ENDEREÇO ELETRÔNICO
EDILSON.JUNIOR@ALIANZO.COM.BR

TELEFONE
(62) 4012-1103

ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR)

SITUAÇÃO CADASTRAL
ATIVA

DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL
21/08/2017

MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL

SITUAÇÃO ESPECIAL

DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.863, de 27 de dezembro de 2018.

Emitido no dia 25/01/2023 às 08:21:04 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1



007213
A

HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA

2ª ALTERAÇÃO CONTRATUAL CONSOLIDADA DE SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA

CNPJ 28.466.786/0001-56

NIRE 52204612686

Síntese:

- A - Alteração Cláusula Sétima do Título I;**
- B - Alteração Cláusula Oitava do Título II;**
- C - Consolidação das Cláusulas Contratuais.**

Por este instrumento particular, e na melhor forma de direito os abaixo assinados:

HES PARTICIPAÇÕES EIRELI com sede social na Avenida Thumbergia, s/n, Qd. K, Lt. 01, sala 4, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710, inscrita no C.N.P.J sob no 26.505.029/0001-19 e com seus atos constitutivos arquivados na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52600327275 em sessão de 08/11/2016, neste ato representada por seu Titular Sr. **HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA**, brasileiro, nascido em 12/12/1955, casado sob o regime de comunhão universal de bens, empresário, portador da Cédula de Identidade no 321792, expedida pela SSP-GO e inscrito no CPF sob no 125.118.971-72, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim n. 369, Qd. 248, Lt. 08, Setor Marista, CEP 74180-070, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás.

007214
A

TAS PARTICIPAÇÕES EIRELI com sede social na Avenida Thumbergia, Qd. K, Lt. 01, sala 01, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco C, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710, inscrita no C.N.P.J sob no 27.446.042/0001-07 e com seus atos constitutivos arquivados na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52600370898 em sessão de 03/04/2017, por sua Titular TALITA SIMON EGIDIO DE SOUZA, brasileira, casada sob o regime de comunhão parcial de bens, farmacêutica, portadora do RG no 3847788, 2a via, expedida pela (Q.) SSP/GO, inscrita no CPF sob no 706.132.061-34, nascida em 17/01/1980, residente e 1^a domiciliada na residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070, neste ato representada por sua procuradora, Sra. CORNÉLIA SÍRIO SIMON EGÍDIO, brasileira, casada sob o regime da comunhão universal de bens, advogada, portadora da Cédula de Identidade RG no 438410 2a Via SPTC/GO, inscrita no CPF sob no 132.462.241-53, nascida em 06/04/1956, residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

BESSA EGÍDIO ASSESSORIA EMPRESARIAL - EIRELI, com nome fantasia de ASLAN ASSESSORIA EMPRESARIAL com sede e foro na cidade de Nerópolis, Estado de Goiás, na Rua Josefina L. Almeida s/n, Qd. 10, Lt. 5, Setor Campo Alegre, CEP 74460- 000, inscrita no C.N.P.J. sob no 15.211.860/0001-41 e Ato Constitutivo devidamente arquivado na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52600000853, neste ato representada por seu Titular TIAGO SIMON EGÍDIO, brasileiro, casado sob o regime da comunhão parcial de bens, Diretor Comercial, portador da Cédula de Identidade no 4089536, expedida pela SSP-GO e inscrito no CPF sob no 950.925.361-87, nascido em 14/01/1982, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

EGÍDIO AVELAR TREINAMENTOS E CONSULTORIA EM DESENVOLVIMENTO HUMANO - EIRELI, com nome fantasia de TATIANE AVELAR TREINAMENTOS E CONSULTORIA com sede e foro na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, na Avenida Thumbergia, s/n, Qd. K, Lt. 01, SI.

007215
A

3, Ed. Complexo Industrial Equiplex Bloco B, Bairro Expansul, CEP 74986-710, inscrita no CNPJ sob no 22.816.321/0001-00 e Ato Constitutivo devidamente arquivado na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52600194372 em sessão de 06/07/2015, neste ato representada por sua Titular TATIANE SIMON EGÍDIO AVELAR, brasileira, casada sob o regime de comunhão parcial de bens, nascida em 17/01/1980, Psicóloga, portadora da Cédula de Identidade no 3847826, expedida pela SSP-GO e inscrita no CPF sob no 706.119.121-04, residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

ÚNICOS sócios componentes da sociedade empresária limitada denominada HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA., pessoa jurídica de direito privado, estabelecida na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, com sede na Avenida Thumbergia s/n, Qd. K, Lt. 01, Sala 05, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, Aparecida de Goiânia, Goiás, CEP 74986-710, inscrita no CNPJ nº 28.466.786/0001-56 e com seus atos constitutivos devidamente arquivados perante a Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE nº 52204612686 em sessão de 21/08/2017, têm entre si certo, justo e avençado a presente alteração do instrumento contratual, de acordo com as condições e cláusulas seguintes:

A - Alteração Cláusula Sétima do Título I;

1. Altera-se a redação da cláusula oitava de forma que passe a constar da seguinte forma:

CLÁUSULA SÉTIMA - O Conselho de Administração será composto por até 05 (cinco) a membros, quotistas ou não, que serão eleitos dentre os residentes no país e destituíveis a qualquer tempo pela Reunião dos Sócios, sendo um deles denominado Presidente e os demais simplesmente conselheiros.

007216
A

Parágrafo Primeiro - O mandato dos membros do Conselho de Administração será por tempo indeterminado.

Parágrafo Segundo - No caso de vacância dos cargos de Conselheiros ou impedimento temporário, estes permanecerão vagos até a primeira Reunião dos Sócios que a sociedade realizar, ocasião em que se fará a eleição, nos termos do caput desta cláusula, para promover o preenchimento do cargo vago.

Parágrafo Terceiro - O Conselho de Administração é um órgão de deliberação colegiada, sendo a representação da sociedade privativa da diretoria, competindo a ele as seguintes atribuições:

- a) Fixar a orientação geral dos negócios da sociedade e de suas controladas, deliberando por seus planos e políticas;
- b) Eleger e destituir os diretores da sociedade e indicar os diretores que serão eleitos para compor a diretoria de suas controladas e fixar-lhes as atribuições e remuneração, observando o que a respeito dispuser o contrato social;
- c) Fiscalizar a gestão dos diretores, examinar a qualquer tempo os livros e papéis da sociedade, solicitar informações sobre contratos celebrados e em fase de celebração;
- d) Convocar a Reunião dos Sócios quando julgar conveniente;
- e) Manifestar-se sobre o relatório da Administração e as contas da Diretoria a serem submetidos à aprovação em Reunião dos Sócios;
- f) Autorizar a alienação de bens imóveis da sociedade e a constituição de ônus reais e a prestação de garantias, avais e obrigação de terceiros;

007217
J

- g) Determinar e indicar o nome do(s) procurador(es) "Ad Negotia" da sociedade e das sociedades controladas que serão nomeados por seus diretores.
- h) Escolher e destituir auditores independentes.

Parágrafo Quarto - O Conselho de Administração reunir-se-á ordinariamente uma vez por ano, no máximo até 120 (cento e vinte) dias após o encerramento do exercício social, podendo reunir-se extraordinariamente quantas vezes forem necessárias convocação se fará com antecedência mínima de 8 dias, por carta registrada e com aviso de recebimento, fac-símile e/ou por meio eletrônico, desde que confirmado o recebimento pelo destinatário, considerando-se regular as reuniões a que comparecerem todos os conselheiros, independentemente de convocação formal. As reuniões do Conselho de Administração não poderão ser instaladas, em primeira convocação, se não estiverem presentes 100% (cem por cento) dos membros do Conselho, podendo ser instalada, em segunda convocação, 2 (duas) horas depois com 2/3 dos seus membros.

Parágrafo Quinto - As reuniões do Conselho de Administração poderão ocorrer por meio de teleconferência, chat ou qualquer outro meio eletrônico. Das deliberações tomadas e sua votação, será elaborada uma Ata de Reunião pelo conselheiro que for eleito secretário, para fins de arquivamento legal quando for o caso, se responsabilizando também pelo arquivo, na sociedade, dos documentos físicos ou eletrônicos que suportaram as deliberações registradas em ata.

Parágrafo Sexto - As deliberações do Conselho de Administração serão tomadas por maioria de votos dos Conselheiros presentes e, no caso de empate de votação, o Presidente do Conselho terá o voto de qualidade e o poder de voto.

007218
A

Parágrafo Sétimo - A remuneração dos membros do Conselho de Administração será fixada pela Reunião de Sócios que os eleger, ficando vedada a acumulação de remuneração quando houver ocupação de cargos de Conselheiro e Diretor.

B - Alteração da Cláusula Oitava do Título II;

1. Altera-se a redação da cláusula oitava de forma que passe a constar da seguinte forma:

CLÁUSULA OITAVA - A diretoria será composta por 03 (três) membros, quotistas ou não, residentes no país e eleitos pelo Conselho de Administração, selecionados dentre profissionais disponíveis no mercado ou dentre os quotistas e seus familiares, desde que a sociedade necessite e que o candidato reúna condições profissionais para o exercício do cargo.

Parágrafo Primeiro - Os membros da diretoria serão denominados Diretor Presidente e os demais simplesmente Diretores, todos com mandato por tempo indeterminado.

Parágrafo Segundo - O mandato dos diretores começará com sua posse e terminará com a posse dos novos diretores. A investidura no cargo de diretor far-se-á mediante a sua assinatura no próprio instrumento de nomeação.

B - Consolidação das Cláusulas Contratuais

De comum acordo, os sócios resolvem rever todas as cláusulas do Contrato Social original e alterações posteriores, dando-lhes nova redação prevalecendo, doravante, as cláusulas constantes do documento elaborado para constituir-se o novo instrumento contratual da sociedade, como segue:

007219
A

HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA

CNPJ 28.466.786/0001-56

NIRE 52204612686

CONSOLIDAÇÃO

HES PARTICIPAÇÕES EIRELI com sede social na Avenida Thumbergia, s/n, Qd. K, Lt. 01, sala 4, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710, inscrita no C.N.P.J sob no 26.505.029/0001-19 e com seus atos constitutivos arquivados na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52600327275 em sessão de 08/11/2016, neste ato representada por seu Titular Sr. **HERIBALDO EGÍDIO DA SILVA**, brasileiro, nascido em 12/12/1955, casado sob o regime de comunhão universal de bens, empresário, portador da Cédula de Identidade no 321792, expedida pela SSP-GO e inscrito no CPF sob no 125.118.971-72, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim n. 369, Qd. 248, Lt. 08, Setor Marista, CEP 74180-070, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás.

TAS PARTICIPAÇÕES EIRELI com sede social na Avenida Thumbergia, Qd. K, Lt. 01, sala 01, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco C, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710, inscrita no C.N.P.J sob no 27.446.042/0001-07 e com seus atos constitutivos arquivados na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52600370898 em sessão de 03/04/2017, por sua Titular **TALITA SIMON EGIDIO DE SOUZA**, brasileira, casada sob o regime de comunhão parcial de bens, farmacêutica, portadora do RG no 3847788, 2a via, expedida pela (Q.) SSP/GO, inscrita no CPF sob no 706.132.061-34, nascida em 17/01/1980, residente e 1^a domiciliada na residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070, neste ato representada por sua procuradora, Sra. **CORNÉLIA SÍRIO SIMON EGÍDIO**, brasileira, casada sob o

007220
A

regime da comunhão universal de bens, advogada, portadora da Cédula de Identidade RG nº 438410 2a Via SPTC/GO, inscrita no CPF sob no 132.462.241-53, nascida em 06/04/1956, residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

BESSA EGÍDIO ASSESSORIA EMPRESARIAL - EIRELI, com nome fantasia de ASLAN ASSESSORIA EMPRESARIAL com sede e foro na cidade de Nerópolis, Estado de Goiás, na Rua Josefina L. Almeida s/n, Qd. 10, Lt. 5, Setor Campo Alegre, CEP 74460- 000, inscrita no C.N.P.J. sob no 15.211.860/0001-41 e Ato Constitutivo devidamente arquivado na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52600000853, neste ato representada por seu Titular TIAGO SIMON EGÍDIO, brasileiro, casado sob o regime da comunhão parcial de bens, Diretor Comercial, portador da Cédula de Identidade no 4089536, expedida pela SSP-GO e inscrito no CPF sob no 950.925.361-87, nascido em 14/01/1982, residente e domiciliado na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

EGÍDIO AVELAR TREINAMENTOS E CONSULTORIA EM DESENVOLVIMENTO HUMANO - EIRELI, com nome fantasia de TATIANE AVELAR TREINAMENTOS E CONSULTORIA com sede e foro na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, na Avenida Thumbergia, s/n, Qd. K, Lt. 01, Sl. 3, Ed. Complexo Industrial Equiplex Bloco B, Bairro Expansul, CEP 74986-710, inscrita no CNPJ sob no 22.816.321/0001-00 e Ato Constitutivo devidamente arquivado na Junta Comercial do Estado de Goiás sob NIRE no 52600194372 em sessão de 06/07/2015, neste ato representada por sua Titular TATIANE SIMON EGÍDIO AVELAR, brasileira, casada sob o regime de comunhão parcial de bens, nascida em 17/01/1980, Psicóloga, portadora da Cédula de Identidade no 3847826, expedida pela SSP-GO e inscrita no CPF sob no 706.119.121-04, residente e domiciliada na Rua Amélia Artiaga Jardim no 369, Qd. 248, Lt.08, Setor Marista, na cidade de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74.180-070.

CAPÍTULO I

DA DENOMINAÇÃO, SEDE, FINS E DURAÇÃO

007221

CLÁUSULA PRIMEIRA - A sociedade, estruturada sob a forma de sociedade empresária limitada, gira sob a denominação social de HE & S PARTICIPAÇÕES LTDA e terá sua sede social na Avenida Thumbergia s/n, Qd. K, Lt. 01, Sala 05, Ed. Complexo Industrial Equiplex, Bloco B, Bairro Expansul, na cidade de Aparecida de Goiânia, Estado de Goiás, CEP 74986-710.

CLÁUSULA SEGUNDA - A sociedade poderá abrir e extinguir filiais, depósitos, agências ou escritórios em qualquer parte do território nacional ou estrangeiro, a critério dos sócios, observadas as restrições legais a respeito.

CLÁUSULA TERCEIRA - A sociedade tem por objetivo social a administração de bens próprios e a participação em outras sociedades como acionista ou quotista. CNAE 6462-0/00 - holding de instituições não financeiras.

CLÁUSULA QUARTA - O prazo de duração da sociedade será por tempo indeterminado, extinguindo-se por vontade unânime dos sócios e nos casos previstos em Lei.

CAPÍTULO II **DO CAPITAL SOCIAL**

CLÁUSULA QUINTA - O Capital Social é de R\$ 13.209.679,00 (treze milhões duzentos e nove mil setecentos e setenta e nove reais) representados por 13.209.679 (treze milhões duzentos e nove mil setecentos e setenta e nove) quotas sociais do valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, subscritas e integralizadas entre os sócios, em moeda corrente do país, como segue:

- A Sócia HES PARTICIPAÇÕES EIRELI - 13.209.589 (treze milhões duzentos e nove mil quinhentos e oitenta e nove) quotas sociais do valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada

007222
J

uma, totalizando a importância de R\$ 13.209.589,00 (treze milhões duzentos e nove mil quinhentos e oitenta e nove reais).

- A Sócia TAS PARTICIPAÇÕES EIRELI - 30 (trinta) quotas sociais do valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, totalizando a importância de R\$ 30,00 (trinta reais).
- A Sócia BESSA EGÍDIO ASSESSORIA EMPRESARIAL - EIRELI - 30 (trinta) quotas sociais do valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, totalizando a importância de R\$ 30,00 (trinta reais).
- A Sócia EGÍDIO AVELAR TREINAMENTOS E CONSULTORIA EM DESENVOLVIMENTO HUMANO - EIRELI - 30 (trinta) quotas sociais do valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, totalizando a importância de R\$ 30,00 (trinta reais).

SÓCIOS	QUOTAS	VALOR
TAS PARTICIPAÇÕES EIRELI	30	R\$ 30,00
BESSA EGÍDIO ASSESSORIA EMPRESARIAL - EIRELI	30	R\$ 30,00
EGÍDIO AVELAR - EIRELI	30	R\$ 30,00
HES PARTICIPAÇÕES EIRELI	13.209.589	R\$ 13.209.589,00
TOTAL	13.209.679	R\$ 13.209.679,00

Parágrafo Primeiro - A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social, nos termos do art. 1052 do Código Civil (Lei nº 10.406 de 10 de janeiro de 2002).

Parágrafo Segundo - A cada quota corresponde o direito de um voto nas deliberações que devam ser tomadas pelos quotistas, em base majoritária.



PREFEITURA MUNICIPAL DE APARECIDA DE GOIANIA

ESPELHO DO ECONÔMICO

007257

DADOS CADASTRAIS

INSC. MUNICIPAL:	3110031508	CONTRIBUINTE:	14270201 - HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA
INSC. ESTADUAL:		FANTASIA:	FARMAPLEX
DATA INSCRIÇÃO:	11/07/2017	CPF/CNPJ:	08.774.906/0001-75
NT. JURÍDICA:	SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA	INSC. MUNICIPAL ANT.:	
DT. ORGÃO REGISTRO:	09/04/2024	DATA BAIXA:	
DT. INI. ATIVIDADE:	07/07/2017	INSC. ORGÃO REGISTRO:	20241010039
DT. INI. SIMPLES:		OPTANTE DO SIMPLES:	NÃO
SUBSTITUTO TRIBUTÁRIO:	NÃO	DATA FIM SIMPLES:	
ESTÁGIO:	ALTERAÇÃO	CONTADOR:	ALIANZO CONSULTORIA S/S LTDA
DESCRIÇÃO:		TEL.:	6230870713
MICRO EMPREENDEDOR INDIVIDUAL:	NÃO	END.:	- LT.: - QD.: - Nº.: - BAIRRO: - COMPLEMENTO: - CIDADE: - - -
PORTE DA EMPRESA:	NÃO INFORMADO		

ENDERECO ECONÔMICO

AVENIDA OESTE QD.: 001 LT.: 0003 Nº.: s/n BAIRRO: PARQUE IND VICE-PRESI JOSE ALENCAR - ETAPA II COMP.: ARMAZÉM CEP: 74993394

ENDERECO CORRESPONDÊNCIA

AVENIDA OESTE QD.: 001 LT.: 0003 Nº.: s/n BAIRRO: PARQUE IND VICE-PRESI JOSE ALENCAR - ETAPA II COMP.: ARMAZÉM 02 CIDADE: APARECIDA DE GOIANIA - GO
CEP: 74993394

ATIVIDADES DA EMPRESA

CÓDIGO	ATIVIDADE	RAMO	GRAU DE RISCO POSTURAS	GRAU DE RISCO SANITÁRIO	GRAU DE RISCO AMBIENTAL	PRINCIPAL	DATA INI.	DATA FIN.
6462000	HOLDINGS DE INSTITUIÇÕES NÃO-FINANCEIRAS.	PRESTACIONAL	MEDIO	NÃO SE APLICA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4618402	REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS ODONTO-MÉDICO-HOSPITALARES	PRESTACIONAL	BAIXA	NÃO SE APLICA	ALTO	NÃO	19/11/18	
4618499	OUTROS REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO ESPECIALIZADO EM PRODUTOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE	PRESTACIONAL	BAIXA	NÃO SE APLICA	ALTO	NÃO	19/11/18	
4639701	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL	COMERCIAL	MEDIO	MEDIA	ALTO	NÃO	19/11/18	
4642702	COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO	COMERCIAL	BAIXA	NÃO SE APLICA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4644301	COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO	COMERCIAL	ALTO	MEDIA	NÃO SE APLICA	SIM	19/11/18	
4644302	COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO VETERINÁRIO	COMERCIAL	ALTO	NÃO SE APLICA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4645101	COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS	COMERCIAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4645102	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA	COMERCIAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4645103	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS	COMERCIAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
46001	COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA	COMERCIAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4646002	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL	COMERCIAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4649408	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR	COMERCIAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4649499	COMÉRCIO ATACADISTA DE OUTROS EQUIPAMENTOS E ARTIGOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE	COMERCIAL	MEDIO	NÃO SE APLICA	ALTO	NÃO	19/11/18	
4664800	COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS, E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E COMÉRCIO ATACADISTA DE OUTROS PRODUTOS QUÍMICOS E PETROQUÍMICOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE	COMERCIAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4684299	COMÉRCIO VAREJISTA DE OUTROS EQUIPAMENTOS E ARTIGOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE	COMERCIAL	ALTO	NÃO SE APLICA	ALTO	NÃO	19/11/18	
4771701	COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS, SEM MANIPULAÇÃO DE FORMULAS	COMERCIAL	ALTO	MEDIA	ALTO	NÃO	09/04/24	
4771704	COMÉRCIO VAREJISTA DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS	COMERCIAL	BAIXA	NÃO SE APLICA	ALTO	NÃO	09/04/24	
4772500	COMÉRCIO VAREJISTA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL	COMERCIAL	ALTO	BAIXA	ALTO	NÃO	09/04/24	
4773300	COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS	COMERCIAL	BAIXA	BAIXA	ALTO	NÃO	09/04/24	
4789099	COMÉRCIO VAREJISTA DE OUTROS PRODUTOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE	COMERCIAL	MEDIO	BAIXA	ALTO	NÃO	09/04/24	
4930201	NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS,	PRESTACIONAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4930202	TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL	PRESTACIONAL	MEDIO	MEDIA	NÃO SE APLICA	NÃO	19/11/18	
4618401	REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS, COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA	PRESTACIONAL	BAIXA	NÃO SE APLICA	ALTO	NÃO	19/11/18	



PREFEITURA MUNICIPAL DE APARECIDA DE GOIANIA

007258
F

ESPELHO DO ECONÔMICO

CÓDIGO	ATIVIDADE	RAMO	GRAU DE RISCO POSTURAS	GRAU DE RISCO SANITÁRIO	GRAU DE RISCO AMBIENTAL	PRINCIPAL	DATA INI.	DATA FIN.
5211701	ARMAZENS GERAIS - EMISSÃO DE WARRANT	PRESTACIONAL	ALTO	MÉDIA	ALTO	NÃO	15/04/20	
5211799	DEPÓSITOS DE MERCADORIAS PARA TERCEIROS, EXCETO ARMAZÉNS GERAIS E COMISSARIA DE DESPACHOS	PRESTACIONAL	ALTO	MÉDIA	ALTO	NÃO	15/04/20	
5250801	ATIVIDADES DE DESPACHANTES ADUANEIROS	PRESTACIONAL	MÉDIO	MÉDIA	NÃO SE APPLICA	NÃO	11/07/19	
5250802	ORGANIZAÇÃO LOGÍSTICA DO TRANSPORTE DE CARGA	PRESTACIONAL	MÉDIO	NÃO SE APPLICA	NÃO SE APPLICA	NÃO	11/07/19	
5250804	BENEFÍCIO FISCAL DE REDUÇÃO DE ALÍQUOTA PARA 02% - ATIVIDADES AFETADAS	PRESTACIONAL	NÃO INFOR.	ALTO	NÃO SE APPLICA	NÃO	15/04/20	
5000034				NÃO SE APPLICA	NÃO SE APPLICA	NÃO	01/04/20	30/06/20

SÓCIOS DA EMPRESA

NOME	CNPJ/CPF	DATA INI.	DATA FIN.	REPR. LEGAL	NÍVEL	COTA %
SUZANE SIMON DE OLIVEIRA RODOVALHO	807.645.921-49		19/11/18	NÃO		0,00
AVILTON AVELAR NETO	909.503.481-04		19/11/18	NÃO		0,00
HES PARTICIPAÇOES LTDA	26.505.029	19/11/18		NÃO	SOCIO	1,00
HE & S PARTICIPAÇOES LTDA	28.466.786	19/11/18		NÃO	SOCIO	99,00
ULIO FERNANDO SILVA ALVES	032.223.691-60	19/08/21		NÃO	CONTADOR	0,00
FERNANDO DE OLIVEIRA FELIPE	864.533.001-68	23/04/20	09/08/23	NÃO		0,00
TATIANE SIMON EGIDIO AVELAR	706.119.121-04	23/04/20	09/08/23	NÃO		0,00
HERIBALDO EGIDIO DA SILVA	125.118.971-72	19/11/18		SIM	REPRESEN	0,00
LAYSE FRANCA LIMA ARAUJO	026.197.591-96	05/12/23		NÃO	RESP.	0,00
JANAINA NAZARET DE SOUZA	028.125.281-50	27/12/21	15/08/23	NÃO		0,00
LUCIANE SILVA DE OLIVEIRA		15/08/23	26/12/23	NÃO		0,00

ALVARÁS

NÚMERO	TIPO	Status	DUAM	DATA SOLICITACAO	DATA VALIDADE
2023007055	Funcionamento	Ativo	NÃO INFORMADO	01/08/2023	16/08/2024
2022006185	Funcionamento	Cancelado	NÃO INFORMADO	13/04/2020	10/08/2023
2017010657	Funcionamento	Cancelado	NÃO INFORMADO	14/08/2017	
2023003832	Vigilância Sanitária	Ativo	NÃO INFORMADO	21/03/2023	28/04/2024
2023002497	Vigilância Sanitária	Cancelado	33137311	23/03/2023	24/03/2025
2021005355	Vigilância Sanitária		NÃO INFORMADO	03/05/2021	31/12/2021
2020006511	Vigilância Sanitária		NÃO INFORMADO	27/10/2020	31/12/2020
2019007976	Vigilância Sanitária		NÃO INFORMADO	01/11/2019	31/12/2020
2019005410	Vigilância Sanitária		NÃO INFORMADO	19/07/2019	31/12/2020
2019001627	Vigilância Sanitária		30905325	14/01/2019	31/12/2020
2018000842	Vigilância Sanitária		NÃO INFORMADO	09/01/2018	31/12/2018
2017013872	Vigilância Sanitária		NÃO INFORMADO	16/08/2017	31/12/2017
2017011037	Vigilância Sanitária		30301738	16/08/2017	31/12/2017
2023007692	Ambiental	Ativo	NÃO INFORMADO	09/08/2023	12/09/2027
2019007728	Ambiental		NÃO INFORMADO	20/08/2019	03/12/2023
2019007727	Ambiental		NÃO INFORMADO	20/08/2019	03/12/2020
2019001312	Ambiental		NÃO INFORMADO	07/01/2019	12/03/2020

INFORMAÇÕES DINÂMICAS

DESCRÍÇÃO	VALOR
ALIQUOTA T. LICENÇA:	0,00
Nº EMPREGADOS	39,00
DIMENSÃO TOTAL (M2):	2286,82
VENCIMENTO CADASTRO:	
LIVRO:	-
FOLHA:	-
CATEGORIA:	
MICRO EMPRESA:	
CAPITAL SOCIAL:	15024100,00
TIPO IMÓVEL:	
ALIQUOTA ISSQN:	0,00



PREFEITURA MUNICIPAL DE APARECIDA DE GOIANIA

ESPELHO DO ECONÔMICO

107059
J

DESCRÍÇÃO	VALOR
QUANTIDADE ISSQN:	0.00
GRUPO ALVARA SANITÁRIO:	
RESPONSÁVEL TÉCNICO VIGSAN	LAYSE FRANCA LIMA CRF 10933 DIRETOR TÉCNICO
Nº DE MESAS	0.00
EXIGE ALVARA VISAN:	
EXIGE ALVARA AMBIENTAL:	
EXIGE ALVARA FUNC. HORARIO ESPECIAL:	NÃO
EXIGE PARECER SMTA:	
EXIGE CERTIFICADO CORPO DE BOMBEIRO:	
TIPO DE CADASTRO:	
LIC. AMBIENTAL DECLARATORIA - LAD:	
Nº FUNC. HORÁRIO ESPECIAL	0.00
OCUPAÇÃO DE LOGRADOURO (M²)	0.00
Nº DE MESAS OCUP. LOG. PÚBLICO	0.00
% DE PESSOAS - PORTE EMPREENDIMENTO	0.00

JUSTIFICATIVA

DIA 11/07/2017 - INSCRIÇÃO GERADA ATRAVÉS DO PROTOCOLO Nº. GOP1700419641. PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO. VIABILIDADE LOCACIONAL Nº. GOP1700419641- DEFERIDA PARA O SEGUINTE ENDEREÇO OBSERVAÇÃO: ZONEAMENTO: ZONA DE USO MISTO - I PROCESSO DE REANALISE: 2017.061.660 DEFERIDO CONFORME ART. 468 DA LC N 124 DE 14 DE DEZEMBRO DE 2016. (OBS:(LAS) N2016.017.558, ALVARÁ DA VIG. SANITÁRIA: 2017.002.632 COMPROVA A EXISTÊNCIA DO USO ANTERIOR A LEGISLAÇÃO. APRESENTAR PARECER DA SEC. MUNICIPAL DE MOBILIDADE E DEFESA SOCIAL. LICENÇAS SOLICITADAS: SANITÁRIA, AMBIENTAL, BOMBEIROS.

OBSERVAÇÕES:

***** CONTRIBUINTE NAO PODERA EXERCER A ATIVIDADE DE IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO .
* AS TAXAS INICIAIS TAMBÉM E/OU EXPEDIENTE TAMBÉM PODERAM SER RETIRADAS NO SITE DA PREFEITURA DE APARECIDA WWW.APARECIDA.GO.GOV.BR OU EM QUALQUER UNIDADE DE ATENDIMENTO SAC, LEMBRANDO QUE O RECOLHIMENTO DAS MESMAS DEVERA SER REALIZADO NO PRAZO DE ATÉ 05 (CINCO) DIAS APÓS GERADA A INSCRIÇÃO MUNICIPAL, PARA A DEVIDA HOMOLOGAÇÃO DO CADASTRO;
** O ESTABELECIMENTO OBRIGATORIAMENTE DEVERÁ POSSUIR PLACA DE IDENTIFICAÇÃO, CONTENDO NO MINIMO, NOME OU RAZÃO SOCIAL E ENDEREÇO.
*** EM CASO DE MAIS DE UM ESTABELECIMENTO SER CADASTRADO NO MESMO ENDEREÇO DEVERÁ CONTER TANTO NA PLACA QUANTO EM TODA DOCUMENTAÇÃO A DISTINÇÃO DE SALA (ART. 19, §§2 E 4 DO DECRETO 206 DE 13/08/2013);
**** O ALVARÁ DE FUNCIONAMENTO PROVISÓRIO É VÁLIDO POR 180 DIAS, A CONTAR DA INSCRIÇÃO, PARA OS CADASTROS CUJAS ATIVIDADES SEJAM CONSIDERADAS COMO BAIXO RISCO;
***** PARA O ACESSO DA NOTA FISCAL ELETRONICA, O CONTRIBUINTE DEVERÁ PROVIDENCIAR A SENHA JUNTO AO SERVIÇO DE ATENDIMENTO SAC;
***** PARA INCLUSÃO DIA DOS CONTADORES E/OU CONTABILIDADE NA INSCRIÇÃO MUNICIPAL E EM SE TRATANDO DE PROFISSIONAIS JÁ CREDENCIADOS, PODERÁ SER SOLICITADA ATRAVÉS DO EMAIL CONTADOR@APARECIDA.GO.GOV.BR BASTANDO PARA TANTO ANEXAR DECLARAÇÃO DO CONTADOR RESPONSÁVEL PELA EMPRESA OU PROCURAÇÃO. PARA OS DEMAIS CASOS, O PROFISSIONAL DEVERÁ SE DIRIGIR AO ATENDIMENTO PARA PROVIDÊNCIAS CABIVEIS;
***** PARA ATIVIDADES QUE EXIJAM A LICENÇA AMBIENTAL DECLARATORIA LAD, O CONTRIBUINTE DEVERÁ PROVIDENCIAR REQUERIMENTO DA LICENÇA NO SITE DA PREFEITURA HTTP://WWW.PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO;
***** SE TRATANDO DE ATIVIDADES ELEGANDAS AO ANEXO II, DO DECRETO 206 DE 13/08/2013, SERÁ EXIGIDO ANOTAÇÃO DE RESPONSABILIDADE TÉCNICA, JUNTO AO CONSELHO DE CLASSE DO RESPONSÁVEL INDICADO.

DIA 07/08/2017 - ATRAVES DO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO FOI EMITIDO O ALVARA DE LOCALIZAÇÃO.

A 28/08/2017 - SOB O PROTOCOLO: 2017076180 - FOI APRESENTADO O CERTIFICADO DE CONFORMIDADE DO CORPO DE BOMBEIROS COM VALIDADE ATÉ: 26/07/2018;
CONCLUÍDO P/ ARQUIVAR.

DIA 28/08/2017 - SOB O PROTOCOLO:2017076181 - FOI APRESENTADO A CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROVISÓRIA DO CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DE GOIÁS. CRM / GO SOB O Nº 887900 COM VALIDADE ATÉ: 11/09/2017; E SOB A RESPONSABILIDADE: THALITA APARECIDA E SILVA TOLEDO CRF Nº 9685 - DIRETOR TÉCNICO. CONCLUÍDO P/ ARQUIVAR.

DATA: 16/04/2018 - SOB O PROTOCOLO DE Nº. 2018138274 - VISTORIA REALIZADA PELO (A) FISCAL LETICIA L. TORREZAN ,CONFORME PARECER DO (A) FISCAL EM VISTORIA REALIZADA A EMPRESA FUNCIONA DAS 08:00 AS 18:00 HORAS. OCUPA DE LOGRADOURO PÚBLICO E DEVERA FAZER A CORREÇÃO DA PLACA DE ENDEREÇO INFORMANDO A NUMERAÇÃO DOS LOTES DE ACORDO COM O CADASTRO ECONOMICO. SENDO ASSIM O CADASTRO FICARÁ SUSPENSO ATÉ ADEQUAÇÃO E SOLICITAÇÃO DE UMA NOVA VISTORIA.

DIA 19/11/2018 - ALTERAÇÃO DE ENDEREÇO / ALTERAÇÃO DE ATIVIDADES GERADA ATRAVÉS DO PROTOCOLO (JUCEG/ EMPREENDEDOR GOIANO Nº ; GOP1804790892
VIABILIDADE LOCACIONAL Nº GOP1804790892 ZONEAMENTO: ZONA DE USO MISTO I. - ÁREA DO ESTABELECIMENTO: 200,00M - ESTE PARECER SOMENTE TERÁ VALIDADE MEDIANTE APROVAÇÃO DAS SEGUINTE VISTORIAS TÉCNICAS: - ANEXAR PARECER DO CORPO DE BOMBEIROS MILITAR DO ESTADO DE GOIÁS. - ANEXAR PARECER DA SECRETARIA MUNICIPAL DE MEIO AMBIENTE E SUSTENTABILIDADE. - ANEXAR PARECER DA SECRETARIA MUNICIPAL DE MOBILIDADE E DEFESA SOCIAL / SMTA. - ANEXAR PARECER DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA.
LICENÇAS SOLICITADAS: SANITÁRIA, AMBIENTAL, BOMBEIROS.SMTA
-CAU CONCLUIDO E ENCAMINHADO P/VISTORIA .

**DIA: 28/11/2018 - SOB PROTOCOLO Nº 2018212588 - ENCAMINHADO PARA VISTORIA.

04/12/2018 - VISTORIA REALIZADA ATRAVÉS DO PROCESSO Nº 2018206196, EM 07/11/2018 PELA FISCAL: LETICIA L. TORREZAN, MATRÍCULA: 33.300. DADOS INFORMADOS: NÚMERO DE FUNCIONÁRIOS: 06, NÚMERO DE BANHEIROS: 03, ÁREA CONSTRUÍDA: 446,00 METROS QUADRADOS. HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO: DE SEGUNDA A SEXTA 08:00 AS 18:00 HS. FOI INFORMADO QUE A SMTA PROIBIU O USO DA CALÇADA PARA ESTACIONAMENTO, NO QUAL AINDA PERMANECEM FAIXAS AMARELAS DELIMITANDO AS VAGAS, AS QUAIS OCUPAM 90,00 METROS QUADRADOS DE LOGRADOURO PÚBLICO. SOLICITA-SE VISTORIA DA SMTA. PROCESSO CONCLUÍDO SERÁ ARQUIVADO.



PREFEITURA MUNICIPAL DE APARECIDA DE GOIANIA

ESPELHO DO ECONÔMICO

7260

(A) FISCAL NO LOCAL SÓ ENCONTRAVA-SE UM PREPOSTO QUE ATUA NO DEPÓSITO, O QUAL NÃO SOUVE FORNECER AS INFORMAÇÕES PARA VISTORIA. NÃO HAVIA RESPONSÁVEL NO LOCAL, ESTAVAM EM REUNIÃO, SENDO ASSIM O CADASTRO FICARÁ SUSPENSO ATÉ ADEQUAÇÃO E SOLICITAÇÃO DE UMA NOVA VISTORIA. CONCLUIDO.

DIA: 12/12/2018 - SOB PROTOCOLO Nº 2018219522 - ENCAMINHADO PARA VISTORIA.

**DATA: 26/12/2018 - SOB PROTOCOLO Nº. 2018219522 - VISTORIA REALIZADA PELO (A) FISCAL LETICIA TORREZAN, DIA 18/12/2018, CONFORME PARECER DO (A)
FISCAL A EMPRESA FUNCIONA DE SEGUNDA A SEXTA-FEIRA DAS 08:00 ÀS 18:00 HORAS; NÚMERO DE EMPREGADOS: 06, OCUPAÇÃO DE LOGRADOURO: 90M²; ÁREA OCUPADA PELO ESTABELECIMENTO: 446M². POSSUI 3 BANHEIROS. CONCLUIDO.

DIA: 12/02/2019 - SOB PROTOCOLO Nº 2019011974 - ENCAMINHADO PARA VISTORIA.

DATA: 22/02/2019 - SOB O PROTOCOLO DE Nº. 2019011974- VISTORIA REALIZADA PELO (A) FISCAL LETICIA L. TORREZAN 33.300 , CONFORME PARECER DO (A) FISCAL EM VISTORIA EM VISTORIA REALIZADA 21/02/2019 A EMPRESA FUNCIONA DE SEGUNDA A SEXTA FEIRA DAS 08:00 AS 18:00 HORAS . POSSUI QUATRO BANHEIROS E POSSUI NOVE FUNCIONÁRIOS E ÁREA OCUPADA 446,86.

DIA 27/03/2019 - ATUALIZAÇÃO GERADA ATRAVÉS DO PROTOCOLO Nº 2019026404 .
VIABILIDADE LOCACIONAL Nº GOP1805190394 - O ENDEREÇO SOLICITADO ENCONTRA-SE EM ZONA DE USO MISTO I CONFORME LEI COMPLEMENTAR Nº 124 DE 14 DE DEZEMBRO DE 2016. - ÁREA DO ESTABELECIMENTO: 200.00M²

LICENÇAS SOLICITADAS: SANITÁRIA, AMBIENTAL, BOMBEIROS.
BSERVACOES: AS TAXAS INICIAIS OU EXPEDIENTE PODERAM SER RETIRADAS NO SITE DA PREFEITURA DE APARECIDA WWW.APARECIDA.GO.GOV.BR OU EM JALQUER UNIDADE DE ATENDIMENTO SAC, LEMBRANDO QUE O RECOLHIMENTO DAS MESMAS DEVERÁ SER REALIZADO NO PRAZO DE ATÉ 05 (CINCO) DIAS APÓS GERADA A INSCRIÇÃO MUNICIPAL, PARA A DEVIDA HOMOLOGAÇÃO DO CADASTRO;

** O ESTABELECIMENTO OBRIGATORIAMENTE DEVERÁ POSSUIR PLACA DE IDENTIFICAÇÃO, CONTENDO NO MÍNIMO NOME OU RAZÃO SOCIAL , ENDEREÇO E CNPJ.

*** EM CASO DE MAIS DE UM ESTABELECIMENTO SER CADASTRADO NO MESMO ENDEREÇO DEVERÁ CONTER TANTO NA PLACA QUANTO EM TODA DOCUMENTAÇÃO A DISTINÇÃO DE SALA (ART. 19, §§ 2 E 4 DO DECRETO 206 DE 13/08/2013);

*** O ALVARÁ DE FUNCIONAMENTO PROVISÓRIO SÃO VÁLIDO POR 180 DIAS, A CONTAR DA INSCRIÇÃO, PARA OS CADASTROS CUJAS ATIVIDADES SEJAM CONSIDERADAS COMO BAIXO RISCO;

**** PARA O ACESSO DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA, O CONTRIBUINTE DEVERÁ PROVIDENCIAR A SENHA JUNTO AO SERVIÇO DE ATENDIMENTO SAC;

**** PARA INCLUSÃO DOS CONTADORES OU CONTABILIDADE NA INSCRIÇÃO MUNICIPAL EM SE TRATANDO DE PROFISSIONAIS JÁ CREDENCIADOS, PODERÁ SER SOLICITADA ATRAVÉS DO EMAIL CONTADOR@APARECIDA.GO.GOV.BR BASTANDO PARA TANTO ANEXAR DECLARAÇÃO DO CONTADOR RESPONSÁVEL PELA EMPRESA OU PROCURAÇÃO. PARA OS DEMAIS CASOS, O PROFISSIONAL DEVERÁ SE DIRIGIR AO ATENDIMENTO PARA PROVIDÂNCIAS CABÁVIVEIS;

***** PARA ATIVIDADES QUE EXIJAM A LICENÇA AMBIENTAL DECLARATORIA LAD. O CONTRIBUINTE DEVERÁ PROVIDENCIAR REQUERIMENTO DA LICENÇA NO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO.

***** SE TRATANDO DE ATIVIDADES ELECANAS AO ANEXO II, DO DECRETO 206 DE 13/08/2013, SERÁ EXIGIDO ANOTAÇÃO DE RESPONSABILIDADE TÉCNICA,

JUNTO AO CONSELHO DE CLASSE DO RESPONSÁVEL INDICADO.
*****ESTE DOCUMENTO SOMENTE TERÁ VALIDADE MEDIANTE APROVAÇÃO DAS SEGUINTE VISTORIAS TÉCNICAS: - DEVERÁ O SOLICITANTE APRESENTAR PARECER DO CORPO DE BOMBEIROS MILITAR DO ESTADO DE GOIÁS. - DEVERÁ O SOLICITANTE ANEXAR PARECER DA SECRETARIA MUNICIPAL DE MEIO AMBIENTE E SUSTENTABILIDADE (SEMMAS). - DEVERÁ O SOLICITANTE ANEXAR PARECER DA SECRETARIA MUNICIPAL DE MOBILIDADE (SMTA). - DEVERÁ O SOLICITANTE ANEXAR PARECER DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA. *OBS: CONFORME INFORMADO NA SOLICITAÇÃO, A ATIVIDADE DE IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO SERÁ REALIZADA POR TERCEIROS.

*****ENCAMINHAR PÁRA VISTORIA.

22/04/2019 - VISTORIA REALIZADA ATRAVÉS DO PROCESSO Nº 2019026404 EM 08/04/2019 PELA FISCAL: LETÍCIA L. TORREZAN , MATRÍCULA: 33300 . DADOS INFORMADOS: ÁREA CONSTRUIDA: 446,86 METROS, NÚMERO DE FUNCIONARIOS: 09, NÚMERO DE BANHEIROS: 04. LOGRADOURO PÚBLICO: NÃO. HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO: DE SEGUNDA A SEXTA DAS 08 :00 AS 18 :00 HS. PROCESSO CONCLUÍDO SERÁ ARQUIVADO.

DIA: 11/07/2019 - EVENTO(S):211 - ALTERAÇÃO DE ENDEREÇO NO MESMO MUNICÍPIO 244 - ALTERAÇÃO DE ATIVIDADES ECONÔMICAS (PRINCIPAL E CUNDÁRIAS)693 - CONSOLIDAÇÃO GERADA ATRAVÉS DO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO PROTOCOLO Nº ;GOP1907490760 - ARQUIVAMENTO 20190709340 JATA 11/07/2019

ZONEAMENTO: O ENDEREÇO SOLICITADO ENCONTRA-SE EM EIXO DE DESENVOLVIMENTO ECONÔMICO CONFORME LEI COMPLEMENTAR Nº 124 DE 14 DE DEZEMBRO DE 2016. - ÁREA DO ESTABELECIMENTO: 2286,82M². INSCRIÇÃO IMOBILIÁRIA:467638 - ESTE DOCUMENTO SOMENTE TERÁ VALIDADE MEDIANTE APROVAÇÃO DAS SEGUINTE VISTORIAS TÉCNICAS: 1 - APRESENTAR PARECER DO CORPO DE BOMBEIROS MILITAR DO ESTADO 2 - ANEXAR PARECER DA SECRETARIA MUNICIPAL DE MEIO AMBIENTE E SUSTENTABILIDADE (SEMMAS). 3 - ANEXAR PARECER DA SECRETARIA MUNICIPAL DE MOBILIDADE (SMTA). 4 - ANEXAR PARECER DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA. 5 - DEVERÁ SER APRESENTADO O TERMO DE cessão uso em nome da empresa requerente e/ou certidão de registro do imóvel comprovando a propriedade. 5.1 - EM CASOS DA CESSÃO DA EMPRESA QUE POSSUI O TERMO DE cessão e uso, o termo de estar cedendo partes da área para a empresa requerente deverá ser apresentado junto com o termo de cessão e uso, o termo de anuência emitido pela secretaria municipal de desenvolvimento econômico, autorizando a cessionária a ceder parte do imóvel para a empresa requerente. salientamos que a empresa ?cessionária? e ?requerente? são pessoas jurídicas diferentes, em que pese um poder fazer parte do capital social da outra. portanto, para que uma empresa possa obter o alvará de localização e funcionamento nos ?polos? ou a concessão e parques industriais? no município de aparecida de goiânia deve-se primeiramente obter da administração pública municipal a concessão de uso dos imóveis localizados no interior desses ?polos? ou a anuência para a realização de comodato entre as partes.

DIA 25/07/2019 VISTORIA REALIZADA PELO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO GOP1907490760 FISCAL LUIS ALBERTO BENTO DA SILVA .

1 - DATA E HORA DA VISTORIA: 23/07/2019
2 - NOME/CPF DO RESPONSÁVEL LEGAL/PREPOSTO QUE ACOMPANHOU A VISTORIA: THALITA
3 - O ENDEREÇO INDICADO CONFERE COM A VISTORIA "IN LOCO"? (X)SIM OU ()NÃO.

4 - SE NÃO, INFORME O ENDEREÇO CORRETO:
5 - EXISTE PLACA DE ENDEREÇO E DE IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA? (X)SIM OU ()NÃO.
6 - EXISTIA OU EXISTE NO ENDEREÇO OUTRA EMPRESA? ()SIM OU (X)NÃO.
7 - EM CASO AFIRMATIVO, INFORME A RAZÃO SOCIAL/NOME E CNPJ/CPF?
8 - A ATIVIDADE EXERCIDA NO LOCAL ESTÁ DE ACORDO COM A INSCRIÇÃO MUNICIPAL?

9 - DO QUANTITATIVO:
ÁREA OCUPADA PELO ESTABELECIMENTO 2.286,82M²
Nº DE EMPREGADOS: 14

Nº DE EMPREGADOS EM H. ESPECIAL: (BARES E SIMILARES)

Nº MESAS PARA O CÁLCULO DE H. ESPECIAL: (BARES E SIMILARES)

10 - A EMPRESA OCUPA LOGRADOURO PÚBLICO? SIM OU NÃO NÃO

11 - A ATIVIDADE É DE BOATE/DANCECTERIA/CLUBE OU SIMILARES?SIM/NÃO

12 - DO HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO:

DE SEGUNDA A SEXTA-FEIRA DAS 08:00 AS 18:00_HORAS;

SSER***OSON* - 22/04/2024 13:22:15

1.3 - W. G. S. - 25/10/2018



PREFEITURA MUNICIPAL DE APARECIDA DE GOIANIA

ESPELHO DO ECONÔMICO

007261
J

DIA 16/04/2020- ALTERAÇÃO DE ATIVIDADES ECONÔMICAS (PRINCIPAL E SECUNDÁRIAS)693 - CONSOLIDAÇÃO GERADA ATRAVÉS DO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO
GOPº 2011114578 - ARQUIVAMENTO 20200346601 EM 15/04/202 - CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO 12001544640

DIA 13/08/2020 CONCLUÍDO GON2043960876 EVENTO:ALTERAÇÃO DE CAPITAL SOCIAL E/OU QUADRO SOCIETÁRIO EVENTO:CONSOLIDAÇÃO DATA DA SOLICITAÇÃO:23/04/2020

GON2047228426 EVENTO:ALTERAÇÃO DE CAPITAL SOCIAL E/OU QUADRO SOCIETÁRIO
EVENTO:CONSOLIDAÇÃO DATA DA SOLICITAÇÃO:17/06/2020

GON2056607037 EVENTO:ALTERAÇÃO DE CAPITAL SOCIAL E/OU QUADRO SOCIETÁRIO
EVENTO:CONSOLIDAÇÃO DATA DA SOLICITAÇÃO:11/08/2020

DATA: 16/11/2020- INCLUSÃO DE RESPONSÁVEL CONTÁBIL CONCLUÍDA CONFORME SOLICITAÇÃO REALIZADA ATRAVÉS DO SITE DA PREFEITURA, SERVIÇOS ONLINE Nº .2020005935

DATA: 19/08/2021 - INCLUSÃO DE RESPONSÁVEL CONTÁBIL CONCLUÍDA CONFORME SOLICITAÇÃO REALIZADA ATRAVÉS DO SITE DA PREFEITURA, SERVIÇOS ONLINE Nº .2021005179

DATA: 11/11/2021- VISTORIA PELO PORTAL SOB Nº GOP2011114578- VISTORIA REALIZADA PELO (A) FISCAL:PAULINNY MARQUES FREITAS , CONFORME PARECER FISCAL

- DATA E HORA DA VISTORIA: 28 DE NOVEMBRO DE 2021
- 2 - NOME/CPF DO RESPONSÁVEL LEGAL/PREPOSTO QUE ACOMPANHOU A VISTORIA:
- 3 - O ENDEREÇO INDICADO CONFERE COM A VISTORIA "IN LOCO"? (X)SIM OU ()NÃO.
- 4 - SE NÃO, INFORME O ENDEREÇO CORRETO:
- 5 - EXISTE PLACA DE ENDEREÇO E DE IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA? (X)SIM OU ()NÃO.
- 6 - EXISTIA OU EXISTE NO ENDEREÇO OUTRA EMPRESA? ()SIM OU (X)NÃO.
- 7 - EM CASO AFIRMATIVO, INFORME A RAZÃO SOCIAL/NOME E CNPJ/CPF?
- 8 - A ATIVIDADE EXERCIDA NO LOCAL ESTÁ DE ACORDO COM A INSCRIÇÃO MUNICIPAL? SIM

9 - DO QUANTITATIVO:
ÁREA OCUPADA PELO ESTABELECIMENTO 2286,82 M²

Nº DE EMPREGADOS: 9

Nº DE EMPREGADOS EM H. ESPECIAL:

Nº MESAS PARA O CÁLCULO DE H. ESPECIAL: (BARES E SIMILARES)

10 - A EMPRESA OCUPA LOGRADOURO PÚBLICO? NÃO

QUANTOS M²? (ATIVIDADES EM GERAL)

Nº DE MESAS? (BARES E SIMILARES)

11 - A ATIVIDADE É DE BOATE/DANCETERIA/CLUBE OU SIMILARES? NÃO

SE SIM QUAL O Nº DE PESSOAS?

QUAL O PORTE DO ESTABELECIMENTO?

QUAL O PERÍODO DA LICENÇA?

12 - DO HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO:

DE SEGUNDA A SEXTA?FEIRA DAS 08 : 00 ÀS 18 : 00 HORAS;

DATA: 27/12/2021 - INCLUSÃO DE RESPONSÁVEL TÉCNICO CONCLUÍDA CONFORME SOLICITAÇÃO REALIZADA ATRAVÉS DO SITE DA PREFEITURA, SERVIÇOS ONLINE Nº .2021009876.

DIA 10/08/2022 - ALVARÁ GERADO ATRAVÉS DO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO GOP2011114578

CERTIFICADO DO CORPO DE BOMBEIRO Nº 88818/22 Nº DO CBMGO 28238531506 VALIDADE ATÉ 25/05/2023 CERCON A18F35F8A256

TERMO DE ANUÊNCIA Nº 362/2021 DE 27 DEZEMBRO DE 2021

DECLARAÇÃO Nº 024/2022-JUR/SMDE DA SECRETARIA DE DESENVOLVIMENTO ECONOMICO.

DATA: 14/03/2023 - ALTERAÇÃO DE QUADRO SOCIETARIO CONCLUÍDA ATRAVÉS DO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO PROTOCOLO Nº GON2148250947

DATA: 14/03/2023 - DECLARAÇÃO DE DESENQUADRAMENTO DE EMPRESA DE PEQUENO PORTO SOLICITADO ATRAVÉS DO SERVIÇOS ONLINE SOB. 2023002080

DATA: 10/08/2023 - ALTERAÇÃO DE CAPITAL SOCIAL/ATUALIZAÇÃO DOS ADMINISTRADORES CONCLUÍDO ATRAVÉS DO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO PROTOCOLO Nº GON2320319150

DATA: 10/08/2023 FOI APRESENTADO ATRAVÉS DO PROCESSO FÍSICO SOB. Nº 2023138917

CERTIFICADO DE CONFORMIDADE PROTOCOLO 96477/23 CERCON 6DAE91DAE2AA2 DATA DE VALIDADE 30/05/2024

LICENÇA AMBIENTAL Nº DA LICENÇA 2019007728 DATA DE VALIDADE 03/12/2023

ALVARÁ SANITARIO Nº 2023025358 VALIDADE 28/04/2024

PARECER TÉCNICO DA SMTA Nº 362/2021 DATADO EM 27/12/2021.

DECLARAÇÃO Nº024/2022-JUR/SMDE DA SECRETARIA DESENVOLVIMENTO ECONOMICO

*PROCESSO ENCAMINHADO PARA VISTORIA

DATA :15/08/2023 - CONFORME PROTOCOLO 2023087467 INCLUSAO RESPONSABEL TECNICO :JANAINA NAZARET DE SOUZA MAGALHÃES CPF :028.125.281-50
CONFROMTE CERTIDÃO DE REGULARIDADE VALIDADE ATE 31/03/2024

*DATA: 16/08/2023 - SOB PROTOCOLO Nº 2023138917 VISTORIA REALIZADA PELO (A) FISCAL LACY TAVARES PEREIRA ALVES, DIA 15/08/2023, CONFORME PARECER DO (A) FISCAL A EMPRESA FUNCIONA DE SEGUNDA A SEXTA-FEIRA DAS 08:00 ÁS 18:00 HORAS, BANHEIRO Nº 4,Nº EMPREGADOS 39, ÁREA OCUPADA 2.460,97M.

DATA:16/08/2023 ALVARÁ GERADO ATRAVÉS DO PROCESSO FÍSICO SOB. Nº2023138917 DOCUMENTOS EM ANEXO

CERTIFICADO DE CONFORMIDADE PROTOCOLO 96477/23 CERCON 6DAE91DAE2AA2 DATA DE VALIDADE 30/05/2024

LICENÇA AMBIENTAL Nº DA LICENÇA 2019007728 DATA DE VALIDADE 03/12/2023

PARECER TÉCNICO DA SMTA Nº 362/2021 DATADO EM 27/12/2021.

ALVARÁ SANITARIO Nº 2023025358 VALIDADE 28/04/2024

DECLARAÇÃO Nº024/2022-JUR/SMDE DA SECRETARIA DESENVOLVIMENTO ECONOMICO

DATA : 17/08/2023 - CONFORME PROTOCOLO 2023694723 INCLUSAO RESPONSABEL TECNICO :LUCIANE SILVA DE OLIVEIRA FAGUNDES CPF :834.314.543-72



PREFEITURA MUNICIPAL DE APARECIDA DE GOIANIA

007262

ESPELHO DO ECONÔMICO

CONFROMO CERTIDÃO DE REGULARIDADE VALIDADE ATÉ 31/03/2024

DATA: 07/12/2023- CONFORME SOLICITAÇÃO REALIZADA ATRAVÉS DO SITE DA PREFEITURA SERVIÇOS AO CIDADÃO SOB PROTOCOLO N° 2023497689, RESPONSABILIDADE TÉCNICA.

F 10933	LAYSE FRANCA LIMA	DIRETOR TÉCNICO	CONTRATADO	SEXTA	SÁBADO
DOMINGO	SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	QUINTA	*****
*****	08:00 ÀS 12:00 13:00 AS 18:00	*****			

DATA: 29/12/2023 - SOB SOLICITAÇÃO SERVIÇOS AO CIDADÃO DE 202386430960; EXCLUSÃO RESPONSÁVEL TÉCNICO DA LUCIANE SILVA DE OLIVEIRA FAGUNDES.

DIA: 15/04/2024 - ALTERAÇÃO (ATIVIDADES / CONSOLIDAÇÃO) CONCLUÍDA ATRAVÉS DO PORTAL DO EMPREENDEDOR GOIANO.GOP2433840057 VIABILIDADE LOCACIONAL NºGOP2433840057 - ZONEAMENTO: PARECER DE USO DO SOLO: - O ENDEREÇO SOLICITADO ENCONTRA-SE EM EIXO DE DESENVOLVIMENTO ECONÔMICO CONFORME LEI COMPLEMENTAR Nº 124 DE 14 DE DEZEMBRO DE 2016 E LEI COMPLEMENTAR Nº 152 DE 09 DE OUTUBRO DE 2018, LEI COMPLEMENTAR Nº 176 DE 05 DE AGOSTO DE 2020 E LEI COMPLEMENTAR Nº 226 DE 14 DE DEZEMBRO DE 2023. - ÁREA UTILIZADA PELO ESTABELECIMENTO: 2.266,82M². - INSCRIÇÃO IMOBILIÁRIA:467638 - ESTE DOCUMENTO SOMENTE TERÁ VALIDADE MEDIANTE APROVAÇÃO DOS SEGUINTES ITENS TÉCNICOS: 1 - LICENCIAMENTO DO CORPO DE BOMBEIROS MILITAR DO ESTADO DE GOIÁS. 2 - LICENCIAMENTO DA SECRETARIA MUNICIPAL DE MEIO AMBIENTE E SUSTENTABILIDADE (SEMMA). 3 - PARECER DA SECRETARIA EXECUTIVA DE MOBILIDADE E TRÂNSITO DE APARECIDA (SMTA). 4 - PARECER DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA. NÃO EXERCE ATIVIDADE NO ENDEREÇO INFORMADO:4639-7/01 COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL **RESSALTAMOS QUE A ANÁLISE DO CAMPO DE ATIVIDADES DESTE PARECER FOI REALIZADA CONSIDERANDO EXCLUSIVAMENTE AS ATIVIDADES ECONÔMICAS (CNAE'S) DESCRIKTAS NOS SUBCAMPOS ?PRINCIPAL E SECUNDÁRIA?.

ISENÇÕES SOLICITADAS: SANITÁRIA, AMBIENTAL, BOMBEIROS,SMTA
O ESTABELECIMENTO OBRIGATORIAMENTE DEVERÁ POSSUIR PLACA DE IDENTIFICAÇÃO, CONTENDO NO MÍNIMO NOME OU RAZÃO SOCIAL, ENDEREÇO E CNPJ.
** EM CASO DE MAIS DE UM ESTABELECIMENTO SER CADASTRADO NO MESMO ENDEREÇO DEVERÁ CONTER TANTO NA PLACA QUANTO EM TODA DOCUMENTAÇÃO A DISTINÇÃO DE SALA (ART. 19, §§ 2 E 4 DO DECRETO 206 DE 13/08/2013);

ISENÇÕES / IMUNIDADE

NÃO FORAM ENCONTRADOS ISENÇÕES / IMUNIDADES PARA ESSE ECONÔMICO

HISTÓRICO DE OCORRÊNCIAS

DATA	TIPO	OBSERVAÇÃO
16/04/2018	13 - Bloqueio	DATA: 16/04/2018 - SOB O PROTOCOLO DE N°. 2018138274 - VISTORIA REALIZADA PELO (A) FISCAL LETICIA L. TORREZAN ,CONFORME PARECER DO (A) FISCAL EM VISTORIA REALIZADA A EMPRESA FUNCIONA DAS 08:00 AS 18:00 HORAS .OCUPA DE LOGRADOURO PÚBLICO E DEVERÁ FAZER A CORREÇÃO DA PLACA DE ENDEREÇO INFORMANDO A NUMERAÇÃO DOS LOTES DE ACORDO COM O CADASTRO ECONOMICO. SENDO ASSIM O CADASTRO FICARÁ SUSPENSO ATÉ ADEQUAÇÃO E SOLICITAÇÃO DE UMA NOVA VISTORIA.
19/11/2018	14 - Reativação	REATIVAÇÃO PARA ALTERAÇÃO CADASTRAL.
04/12/2018	8 - Suspensão de Ofício	04/12/2018 - VISTORIA REALIZADA ATRAVÉS DO PROCESSO N° 2018206196, EM 07/11/2018 PELA FISCAL: LETICIA L. TORREZAN, MATRÍCULA: 33.300. DADOS INFORMADOS: NÚMERO DE FUNCIONÁRIOS: 06, NÚMERO DE BANHEIROS: 03, ÁREA CONSTRUIDA: 446,00 METROS QUADRADOS. HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO: DE SEGUNDA A SEXTA 08:00 AS 18:00 HS. FOI INFORMADO QUE A SMTA PROIBIU O USO DA CALÇADA PARA ESTACIONAMENTO, NO QUAL AINDA PERMANECEM FAIXAS AMARELAS DELIMITANDO AS VAGAS, AS QUAIS OCUPAM 90,00 METROS QUADRADOS DE LOGRADOURO PÚBLICO. SOLICITA-SE VISTORIA DA SMTA. PROCESSO CONCLUIDO SERÁ ARQUIVADO.
11/12/2018	8 - Suspensão de Ofício	**DATA: 11/12/2018 - SOB PROTOCOLO N°. 2018212588 - VISTORIA REALIZADA PELO (A) FISCAL LETICIA L. TORREZAN, DIA 05/12/2018, CONFORME PARECER DO (A) FISCAL NO LOCAL SÓ ENCONTRAVA-SE UM PREPOSTO QUE ATUA NO DEPÓSITO, O QUAL NÃO SOUVE FORNECER AS INFORMAÇÕES PARA VISTORIA. NÃO HAVIA RESPONSÁVEL NO LOCAL, ESTAVAM EM REUNIÃO, SENDO ASSIM O CADASTRO FICARÁ SUSPENSO ATÉ ADEQUAÇÃO E SOLICITAÇÃO DE UMA NOVA VISTORIA. CONCLUIDO.
26/12/2018	14 - Reativação	**DATA: 26/12/2018 - SOB PROTOCOLO N°. 2018219522 - VISTORIA REALIZADA PELO (A) FISCAL LETICIA TORREZAN, DIA 18/12/2018, CONFORME PARECER DO (A) FISCAL A EMPRESA FUNCIONA DE SEGUNDA A SEXTA-FEIRA DAS 08:00 AS 18:00 HORAS; NÚMERO DE EMPREGADOS: 06, OCUPAÇÃO DE LOGRADOURO: 90M2; ÁREA OCUPADA PELO ESTABELECIMENTO: 446M2. POSSUI 3 BANHEIROS. CONCLUIDO.

OBSERVACÕES

NÃO FORAM ENCONTRADOS HISTÓRICO DE OCORRÊNCIAS PARA ESSE ECONÔMICO

007263

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRIBUTÁRIOS E DÍVIDA ATIVA MUNICIPAL

CERTIDÃO NÚMERO 2194170

DADOS DO CONTRIBUINTE:

SUJEITO PASSIVO: HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA

CPF/CNPJ: 8774906000175

INSCRIÇÃO MUNICIPAL: 0

ENDEREÇO: AVENIDA OESTE OESTE Qd. 001 Lt.0003 Nº s/n QD.01 LT.03 ARMAZÉM 02 ETAPA II, PARQUE IND VICE-PRESI JOSE ALENCAR - ETAPA II, PRQ. IND. V.PRES. JOSÉ ALENCA, APARECIDA DE GOIANIA / GO, CEP 74993394

CERTIDÃO E FUNDAMENTO

Certifica-se, nos termos dos artigos 367 e 368 da Lei Complementar Municipal nº 046/2011, para os fins de direito, que o sujeito passivo não possui pendência em seu nome e/ou imóvel acima citado, de natureza tributária perante a Fazenda Pública Municipal, relativos aos tributos administrados pela APARECIDA DE GOIÂNIA - GOIÁS, até a presente

Fica ressalvado o direito da Fazenda Pública Municipal lançar e cobrar quaisquer dívidas tributárias de responsabilidade do sujeito passivo acima epigrafado, que vierem a ser apuradas e constituídas.

Finalidade:

SEGURANÇA:

VALIDADE ATÉ: Sábado 16 Novembro 2024.

QRCode

EMITIDA: Quinta-feira 17 Outubro 2024 às 09:13:40



Código de Validação: 128122194170

Certidão emitida gratuitamente.

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

A validade deste documento fica condicionada à verificação de sua autenticidade no portal :www.aparecida.go.gov.br e/ou através do QRCode



ESTADO DE GOIAS
SECRETARIA DE ESTADO DA ECONOMIA
SUBSECRETARIA DA RECEITA ESTADUAL
SUPERINTENDENCIA DE RECUPERACAO DE CREDITO

007264

CERTIDAO DE DEBITO INSCRITO EM DIVIDA ATIVA - NEGATIVA

NR. CERTIDÃO: N° 47827316

IDENTIFICAÇÃO:

NOME:
HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA

CNPJ
08.774.906/0001-75

DESPACHO (Certidao valida para a matriz e suas filiais):

NAO CONSTA DEBITO

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

FUNDAMENTO LEGAL:

Esta certidao é expedida nos termos do Paragrafo 2 do artigo 1, combinado com a alinea 'b' do inciso II do artigo 2, ambos da IN nr. 405/1999-GSF, de 16 de dezembro de 1999, alterada pela IN nr. 828/2006-GSF, de 13 de novembro de 2006 e constitui documento habil para comprovar a regularidade fiscal perante a Fazenda Publica Estadual, nos termos do inciso III do art. 68 da Leinr. 14.133, de 01 de abril de 2021.

SEGURANÇA:

Certidao VALIDA POR 60 DIAS.

A autenticidade pode ser verificada pela INTERNET, no endereço:

<https://goias.gov.br/economia/>

Fica ressalvado o direito de a Fazenda Publica Estadual inscrever na dívida ativa e COBRAR EVENTUAIS DEBITOS QUE VIEREM A SER APURADOS.

VALIDADOR: 5.555.437.615.363

EMITIDA VIA INTERNET

SGTI-SEFAZ:

LOCAL E DATA: GOIANIA, 18 OUTUBRO DE 2024

HORA: 14:44:32:3

007265
P



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: HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA
CNPJ: 08.774.906/0001-75

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 14:29:00 do dia 06/08/2024 <hora e data de Brasília>.

Válida até **02/02/2025**.

Código de controle da certidão: **80B2.8F86.5283.2DB9**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

Voltar

Imprimir

007266
A



Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 08.774.906/0001-75

Razão Social: HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA

Endereço: - AV OESTE - / PARQUE INDUSTRIAL V / APARECIDA DE GOIANIA / GO / 74993-394

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.

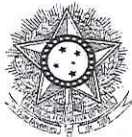
O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 04/10/2024 a 02/11/2024

Certificação Número: 2024100419571450767203

Informação obtida em 09/10/2024 13:24:50

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei está condicionada à verificação de autenticidade no site da Caixa: www.caixa.gov.br



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA (MATRIZ E FILIAIS)

CNPJ: 08.774.906/0001-75

Certidão nº: 71461396/2024

Expedição: 18/10/2024, às 14:50:11

Validade: 16/04/2025 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **08.774.906/0001-75**, NÃO CONSTA como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas. Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

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, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.



007268

Estado de Goiás
Poder Judiciário
Comarca de APARECIDA DE GOIÂNIA
Cartório Distribuidor

CERTIDÃO PARA LICITAÇÃO PÚBLICA
TODAS AS COMARCAS

O Senhor Coordenador do Cartório Distribuidor da Comarca de Aparecida de Goiânia, Estado de Goias, na forma da lei, etc.

CERTIFICA que, revendo os registros dos bancos de dados informatizados dos Sistemas de Primeiro Grau do Poder Judiciário do Estado de Goiás, consultando ações de falência, concordata, recuperação judicial, e pedidos de homologação de recuperação extrajudicial remetidos ao Poder Judiciário em andamento, ressalvada a existência de ações cíveis de outras naturezas, verifica-se que NADA CONSTA em nome de:

Identificação:

Requerente : HOSPDROGAS COMERCIAL LTDA
CNPJ/CPF: 08.774.906/0001-75

Nos termos do art. 84, § 12 do Código de Normas e Procedimentos do Foro Judicial da CGJ/GO, a certidão judicial terá validade de 30 (trinta) dias, contados da sua emissão.

NADA MAIS. Era o que tinha a certificar relativamente ao que foi requerido, do que se reporta e dá fé.

APARECIDA DE GOIÂNIA, 07 DE OUTUBRO DE 2024.

Valor da certidão: R\$ 51,66
Valor Tx. Judiciária : R\$ 18,29
Total: R\$ 69,95
Guia nº: 21852838-8/06

Rua Versalles, s/n, Qd. 03, Lts. 08/14 Residencial Maria Luiza, Aparecida de Goiânia GO – CEP 74.980-970
Telefone (62) 3238-5121 e-mail: protocoloaparecida@tjgo.jus.br

Detalhe do Produto: BILYT

Nome do Produto	BILYT	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.425752/2020-82
Número da Regularização	109740309	Data da Regularização	11/01/2021	Vencimento da Regularização	01/2031
Empresa Detentora da Regularização	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	AFE	1.00.974-4
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO			Categoria Regulatória	Similar
Medicamento de referência	CARBOLITIUM				
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-	Processo Matriz	carbonato de lítio
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 50 Ativo	1097403090014	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2021	36 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente • Secundária - Cartucho 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0014-12 Endereço: JANDIRÁ - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 49.475.833/0018-46 Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				

007270
A

Via de ORAL
Administração

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de Venda sob prescrição médica com retenção de receita
prescrição

Restrição de Adulto
uso

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação Não
fracionada

2	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 Ativo	1097403090022	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2021	36 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	-------------

Princípio CARBONATO DE LÍTIO
Ativo

Complemento -
Diferencial da
Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - Cartucho

Local de • Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA
Fabricação CNPJ: - 49.475.833/0014-12
Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
• Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 49.475.833/0018-46
Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
• Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 49.475.833/0001-06
Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária

Via de ORAL
Administração

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de Venda sob prescrição médica com retenção de receita
prescrição

Restrição de Adulto
uso

Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	

007271
A

3	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500	Ativo	1097403090030	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2021	36 meses
---	---	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO
-----------------	--------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
---	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - Cartucho
-----------	---

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0014-12 Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA. CNPJ: - 49.475.833/0018-46 Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
----------------------	------

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
-------------	---

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
-------------------------	---

Restrição de uso	Adulto
------------------	--------

Destinação	Hospitalar
------------	------------

Tarja	Vermelha sob restrição
-------	------------------------

Apresentação fracionada	Não
-------------------------	-----

4	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10	Ativo	1097403090049	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2021	36 meses
---	--	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente • Secundária - Cartucho 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0014-12 Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 49.475.833/0018-46 Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação	Não fracionada				

5	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60	Ativo	1097403090057	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2021	36 meses
---	--	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente • Secundária - Cartucho 				

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 49.475.833/0014-12
Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 49.475.833/0018-46
Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- **Fabricante:** BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 49.475.833/0001-06
Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária

007273
A

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação Não fracionada

6	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 90	Ativo	1097403090065	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2021	36 meses
---	--	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo CARBONATO DE LÍTIO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
- Secundária - Cartucho

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0014-12 Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA. CNPJ: - 49.475.833/0018-46 Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação	Não fracionada

7	300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 600	Ativo	1097403090073	COMPRIMIDO SIMPLES	11/01/2021	36 meses
---	---	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - Cartucho

007274

A

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0014-12 Endereço: JANDIRÁ - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 49.475.833/0018-46 Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

007275
J

Detalhe do Produto: BESILATO DE ANLODIPINO

Nome do Produto	BESILATO DE ANLODIPINO	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.534857/2011-18
Número da Regularização	155840194	Data da Regularização	06/02/2012	Vencimento da Regularização	04/2025
Empresa Detentora da Regularização	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	AFE	1.05.584-9
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	NORVASC			ATC	
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES				
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-	Processo(s) Clone	Acesse aqui
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 30 [Ativo]	1558401940011	COMPRIMIDO SIMPLES	06/02/2012	18 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

007276
A

Local de
Fabricação

• Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A

CNPJ: - 05.161.06

J05-44

Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração	ORAL	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	-				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	-				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
		2	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC AMB X 240	1558401940021	COMPRIMIDO SIMPLES
			Ativo		06/02/2012
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO				18 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR• Secundária - CAXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA				

1007277
A

Local de
 Fabricação
 • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A
 CNPJ: - 05.161.06
)05-44

Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

007278
A

Via de Administração	ORAL
Conservação	
Restrição de prescrição	-
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada
3	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 30 Ativo
Príncípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
	06/02/2012 24 meses

Local de
Fabricação
Fabricação

» Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.06 /05-44

Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

007279
A

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	-
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Institucional
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
4	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC AMB X 240 [Ativo]
Príncípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
	06/02/2012 24 meses

Local de
Fabricação
Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.06 /05-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	-
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

007280
A

007281
A

neo
química

BESILATO DE ANLODIPINO

Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.

Comprimido

5mg e 10mg

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:

besilato de anlodipino

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999.

APRESENTAÇÕES

Comprimido.

Embalagens contendo 30 comprimidos de 5mg ou 10mg.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÕES

Cada comprimido de 5mg contém:

besilato de anlodipino (equivalente a 5mg de anlodipino) 6,94mg
excipientes q.s.p. 1 comprimido
(celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, dióxido de silício, fosfato de cálcio dibásico e estearato de magnésio).

Cada comprimido de 10mg contém:

besilato de anlodipino (equivalente a 10mg de anlodipino) 13,89mg
excipientes q.s.p. 1 comprimido
(celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, dióxido de silício, fosfato de cálcio dibásico e estearato de magnésio).

II - INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE:

1. INDICAÇÕES

Hipertensão

O besilato de anlodipino é indicado como fármaco de primeira linha no tratamento da hipertensão, podendo ser utilizado na maioria dos pacientes como agente único de controle da pressão sanguínea. Pacientes que não são adequadamente controlados com um único agente anti-hipertensivo (diferente do anlodipino) podem ser beneficiados com a adição de anlodipino, que tem sido utilizado em combinação com diuréticos tiazídicos, alfa-bloqueadores, agentes betabloqueadores adrenérgicos ou inibidores da Enzima Conversora da Angiotensina (ECA).

Angina estável crônica

O besilato de anlodipino é indicado no tratamento da isquemia miocárdica como fármaco de primeira linha, devido tanto à obstrução fixa (angina estável) e/ou ao vasoespasma/vasoconstrição (angina de Prinzmetal ou angina variante) da vasculatura coronária. O besilato de anlodipino pode ser utilizado em situações clínicas sugestivas, mas não confirmadas, de possível componente vasospástico/vasoconstritor. Pode ser utilizado isoladamente, como monoterapia, ou em combinação com outros fármacos antianginosos em pacientes com angina refratária a nitratos e/ou doses adequadas de betabloqueadores.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Uso em pacientes com doença arterial coronária¹⁶

Os efeitos do anlodipino na morbidade e mortalidade cardiovascular, a progressão de atherosclerose coronária e atherosclerose carótida foram estudados no estudo clínico Avaliação Prospectiva Randomizada dos Efeitos Vasculares de Norvasc® (PREVENT – Prospective Randomized Evaluation of the Vascular Effects of Norvasc Trial). Este estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, placebo-controlado, acompanhou por 3 anos 825 pacientes com Doença Arterial Coronária (DAC) definida angiograficamente. A população incluiu pacientes com Infarto Prévio do Miocárdio (IM) (45%), Angioplastia Coronária Percutânea Transluminal (ACPT) na linha de base (42%) e história de angina (69%). A gravidade da DAC variou de 1 vaso doente (45%) a 3 ou mais vasos doentes (21%). Os pacientes com hipertensão não controlada (Pressão Arterial Diastólica [PAD] >95mmHg) foram excluídos do estudo. Um comitê de avaliação de desfecho avaliou, de modo cego, os principais eventos cardiovasculares. Embora não tenha existido nenhum efeito demonstrável da taxa de progressão das lesões na artéria coronária, o anlodipino impediu a progressão do espessamento da íntima-média da carótida. Foi observada uma redução significante (- 31%) em pacientes tratados com anlodipino no desfecho combinado de morte cardiovascular, infarto do miocárdio, derrame, Angioplastia Coronária Percutânea Transluminal (ACPT), revascularização cirúrgica do miocárdio (CABG – Coronary Artery By-pass Graft), hospitalização para angina instável e piora da Insuficiência Cardíaca Congestiva. Uma redução significante (- 42%) nos procedimentos de revascularização (ACPT e revascularização cirúrgica do miocárdio) também foi observada em pacientes tratados com anlodipino. Foi observado um número de hospitalizações (- 33%) menor para angina instável em pacientes tratados quando comparado ao grupo placebo.

A eficácia do anlodipino na prevenção de eventos clínicos em pacientes com DAC foi avaliada de forma independente, multicêntrico, randomizado, duplo cego, controlado por placebo em 1.997 pacientes, a comparação de anlodipino versus enalapril para limitar a ocorrência de trombose (CAMELOT). Destes pacientes, 663 foram tratados com anlodipino de 5mg a 10mg e 655 pacientes foram tratados com o placebo, em adição ao tratamento padrão das estatinas, betabloqueadores, diuréticos, e aspirina, por 2 anos. Os resultados da eficácia são apresentados na Tabela 1. Os resultados indicam que o tratamento com anlodipino foi associado com menos hospitalizações por angina e procedimentos de revascularização em pacientes com DAC.

Tabela 1. Incidência de desfechos clínicos significativos no estudo CAMELOT

CAMELOT			
Resultados Clínicos N (%)	anlodipino (n = 663)	Placebo (n = 655)	Redução de risco (valor-p)

007284
A

Desfecho cardiovascular composto*	110 (16,6)	151 (23,1)	31% (0,003)
Hospitalização por angina	51 (7,7)	84 (12,8)	42% (0,002)
Revascularização coronária	78 (11,8)	103 (15,7)	27% (0,033)

*1) Definido no estudo CAMELOT como a morte cardiovascular, enfarte do miocárdio não fatal, parada cardíaca com ressuscitação, revascularização coronária, hospitalização por angina de peito, hospitalização por CHF, Acidente Vascular Cerebral fatal ou não fatal ou Ataque Isquêmico Transitório (AIT), qualquer diagnóstico das Doenças Vasculares Periféricas doença (DVP) em um sujeito não previamente diagnosticado como tendo DVP ou qualquer admissão para um processo para o tratamento de DVP.

2) O desfecho Cardiovascular Composta (CV) foi o objetivo primário de eficácia em CAMELOT.

Uso em pacientes com insuficiência cardíaca¹⁷

Estudos hemodinâmicos e estudos clínicos controlados baseados na resposta ao exercício em pacientes portadores de insuficiência cardíaca classes NYHA II a IV, demonstraram que o anlodipino não levou a uma deterioração clínica quando avaliada em relação à tolerância ao exercício, fração de ejeção ventricular esquerda e sintomatologia clínica.

Um estudo placebo-controlado (PRAISE) para avaliar pacientes portadores de insuficiência cardíaca classes NYHA III e IV recebendo digoxina, diuréticos e inibidores da Enzima Conversora de Angiotensina (ECA) demonstrou que o anlodipino não leva a um aumento no risco da mortalidade ou mortalidade e morbidade combinadas em pacientes com insuficiência cardíaca.

Em um estudo placebo-controlado com anlodipino, de acompanhamento de longo prazo (PRAISE-2), em pacientes com insuficiência cardíaca classes NYHA III e IV, sem sintomas clínicos ou sinais sugestivos de doença isquêmica preexistente, em doses estáveis de inibidores da ECA, digitálicos e diuréticos, o anlodipino não teve qualquer efeito na mortalidade total ou cardiovascular. Nesta mesma população, o anlodipino foi associado a um aumento de relatos de edema pulmonar, apesar de não existir qualquer diferença significante na incidência de piora da insuficiência cardíaca quando comparada ao placebo.

Referências

1. de Brujin B, Cocco G, Tyler HM, et al. Multicenter placebo-controlled comparison of amlodipine and atenolol in mild to moderate hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988; 12[Suppl 7]:S107-S109.
2. Frick MH, McGibney D, Tyler HM, et al. Amlodipine: a double-blind evaluation of the dose-response relationship in mild to moderate hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12[Suppl 7]:S76-S78.
3. Webster J, Robb OJ, Jeffers TA, Scott AK, Petrie JC. Once daily amlodipine in the treatment of mild to moderate hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12[Suppl 7]:S72-S75.
4. Rofman BA. Long term open evaluation of amlodipine versus hydrochlorothiazide in patients with essential hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12[Suppl 7]:S94-S97.
5. Lorimer AR, Smedsrød T, Walker P, Tyler HM. Comparison of amlodipine and verapamil in the treatment of mild to moderate hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12[Suppl 7]:S89-S93.
6. Heber ME, Brigden G, Al-Khawaja I, Raftery EB. 24h blood pressure control with the once daily antagonist amlodipine. *Br J Clin Pharmacol* 1989;27:359-365.
7. Ram CVS, Kaplan NM, Burris JF, et al. Amlodipine or hydrochlorothiazide in the treatment of hypertension: effects on blood pressure and lipids. *J Clin Pharmacol* 1988;28[Abstract]:913.
8. Chrysant SG, Chrysant C, Trus J, Hitchcock A. Antihypertensive effectiveness of amlodipine in combination with hydrochlorothiazide. *Am J Hypertens* 1989;2:537-541.
9. Glasser SP, Chrysant SG, Graves J, Rofman B, Koehn DK. Safety and efficacy of amlodipine added to hydrochlorothiazide therapy in essential hypertension. *Am J Hypertens* 1989;2:154-157.
10. Maclean D, Mitchell ET, Wilcox RG, Walker P, Tyler HM. A double-blind crossover comparison of amlodipine and placebo added to captopril in moderate to severe hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12 [Suppl 7]:S85-S88.

11. Glasser SP, West TW. Clinical safety and efficacy of once-a-day amlodipine for chronic stable angina pectoris. Am J Cardiol 1988;62:518-522.
12. Glasser SP, Wizda West T. Clinical safety and efficacy of once-a-day amlodipine for chronic stable angina pectoris. Am Heart J 1989;118:1127-1128.
13. Ezekowitz MD, Edmiston A, Hossack K, et al. Eight week double-blind crossover comparison of amlodipine and placebo in patients with stable exertional angina. Circulation 1989;80 [Suppl II]:I-I268.
14. Thadani U, Wombolt DG, Chesnie BM, et al. Amlodipine: a once daily calcium antagonist in the treatment of angina pectoris: a parallel dose-response, placebo-controlled study. Am Heart J 1989;118:1135.
15. Chahine RA, Feldman RL, Giles TD, et al. Efficacy and safety of amlodipine in vasospastic angina: an interim report of a multicenter, placebo-controlled trial. Am Heart J 1989;118:1128-1130.
16. Pitt B, Byington RP, Furberg CD, Hunninghake DB, Mancini GB, Miller ME, Riley W. Effect of amlodipine on the progression of atherosclerosis and the occurrence of clinical events. PREVENT Investigators. 2000;102(13):1503-10.
17. Packer M, O'Connor CM, Ghali JK, Pressler ML, Carson PE, Belkin RN, Miller AB, Neuberg GW, Frid D, Wertheimer JH, Cropp AB, DeMets DL. Effect of amlodipine on morbidity and mortality in severe chronic heart failure. Prospective Randomized Amlodipine Survival Evaluation Study Group. 1996; 335(15):1107-14.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propriedades farmacodinâmicas

O anlodipino é um inibidor do influxo do íon de cálcio (bloqueador do canal lento de cálcio ou antagonista do íon cálcio) e inibe o influxo transmembrana do íon cálcio para o interior da musculatura lisa cardíaca e vascular.

O mecanismo da ação anti-hipertensiva do anlodipino deve-se ao efeito relaxante direto na musculatura vascular lisa. O mecanismo preciso pelo qual o anlodipino alivia a angina não está completamente definido, mas reduz o grau de isquemia total pelas duas seguintes ações:

1. o anlodipino dilata as arteríolas periféricas e, desta maneira, reduz a resistência periférica total (pós-carga) contra o trabalho cardíaco. Uma vez que a frequência cardíaca permanece estável, esta redução de carga diminui o consumo de energia miocárdica e a necessidade de oxigênio.
2. o mecanismo de ação do anlodipino também envolve, provavelmente, a dilatação das artérias coronárias principais e arteríolas coronárias, tanto em regiões normais e isquêmicas. Esta dilatação aumenta a liberação de oxigênio no miocárdio em pacientes com espasmo coronariano arterial (angina de Prinzmetal ou angina variante) e abrande a vasoconstrição coronariana induzida pelo fumo.

Em pacientes com hipertensão, a dose única diária proporciona reduções clinicamente significantes na pressão sanguínea durante o intervalo de 24, tanto nas posições supina quanto do indivíduo em pé. Devido ao lento início de ação, a hipotensão aguda não constitui uma característica da administração de anlodipino.

Em pacientes com angina, a administração de dose única diária de anlodipino aumenta o tempo total de exercício, tempo de início da angina e tempo para atingir 1mm de depressão no segmento ST, e diminui tanto a frequência de crises anginosas e o consumo de comprimidos de nitroglicerina.

O anlodipino não foi associado a qualquer efeito metabólico adverso ou alteração nos lípides plasmáticos, sendo adequada para uso em pacientes com asma, diabetes e gota.

Propriedades farmacocinéticas

Absorção

Após administração oral de doses terapêuticas, o anlodipino é bem absorvido com picos plasmáticos entre 6 e 12 horas após a dose. A biodisponibilidade absoluta foi estimada entre 64% e 80%. O volume de distribuição é de aproximadamente 21L/kg. A absorção não é alterada pela ingestão de alimentos.

Os estudos in vitro demonstraram que cerca de 97,5% do anlodipino circulante está ligado às proteínas plasmáticas.

Biotransformação/eliminação

A meia-vida de eliminação terminal plasmática é de cerca de 35 a 50 horas, e é consistente com a dose única diária. Os níveis plasmáticos no estado de equilíbrio são obtidos após 7 a 8 dias de doses consecutivas. O anlodipino é amplamente metabolizado no fígado em metabólitos inativos, com 10% do fármaco inalterado e 60% dos metabólitos excretados na urina.

Uso em pacientes idosos

O tempo para alcançar o pico de concentração plasmática do anlodipino é similar para indivíduos jovens e idosos. Em pacientes idosos, o clearance de anlodipino tende a estar diminuído, resultando em aumentos na área sob a curva (AUC) e na meia-vida de eliminação plasmática. Em pacientes com Insuficiência Cardíaca Congestiva (ICC), aumentos na área sob a curva (AUC) e na meia-vida de eliminação ocorreram conforme o esperado para pacientes com a idade do grupo estudado.

Dados de segurança pré-clínicos

Carcinogênese, mutagênese, diminuição da fertilidade

Ratos e camundongos tratados com anlodipino na dieta por 2 anos, em concentrações calculadas para fornecer níveis de dose diária de 0,5; 1,25 e 2,5mg/kg/dia, não demonstraram evidência de carcinogenicidade. A dose mais alta (similar no caso de camundongos, e o dobro* no caso ratos, à dose clínica máxima recomendada de 10mg na base de mg/m²) estava próxima à dose máxima tolerada por camundongos, mas não por ratos.

Estudos de mutagenicidade não revelaram efeitos relacionados ao fármaco, mesmo em níveis de genes ou cromossomos.

Não houve efeito na fertilidade de ratos tratados com anlodipino (machos por 64 dias e fêmeas por 14 dias antes da reprodução) em doses até 10mg/kg/dia (8 vezes* a dose máxima recomendada para humanos de 10mg, na base de mg/m²).

*com base no peso do paciente de 50kg.

4. CONTRAINDICAÇÕES

O besilato de anlodipino é contraindicado a pacientes com conhecida hipersensibilidade às diidropiridinas* ou a qualquer componente da fórmula.

*o anlodipino é um bloqueador do canal de cálcio diidropiridino.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Uso em pacientes com insuficiência cardíaca

Em um estudo placebo-controlado de longo prazo com anlodipino (PRAISE-2) em pacientes com insuficiência cardíaca de etiologia não isquêmica classes III e IV da New York Heart Association (NYHA), o anlodipino foi associado a um aumento de relatos de edema pulmonar, apesar de não existir nenhuma diferença significante na incidência de piora da insuficiência cardíaca quando comparado com o placebo (vide item 3. Características farmacológicas - Propriedades farmacodinâmicas).

Uso em pacientes na insuficiência hepática

Assim como com todos os antagonistas de cálcio, a meia-vida do anlodipino é prolongada em pacientes com insuficiência hepática e as recomendações posológicas neste caso não foram estabelecidas. Portanto, o fármaco deve ser administrado com cautela nestes pacientes.

Fertilidade, gravidez e lactação

A segurança do anlodipino na gravidez humana ou lactação não foi estabelecida. O anlodipino não demonstrou toxicidade em estudos reprodutivos em animais, a não ser atraso do parto e prolongamento do trabalho de parto em ratos, em níveis de dose 50 vezes superiores à dose máxima recomendada em humanos. Consequentemente, o uso na gravidez é recomendado apenas quando não existir alternativa mais segura e quando a doença por si só acarreta risco maior para a mãe e para o feto. Não houve efeito

sobre a fertilidade de ratos tratados com anlodipino (vide item 3. Características farmacológicas - Dados de segurança pré-clínicos).

A experiência em seres humanos indica que o anlodipino é transferido para o leite materno humano. A proporção da concentração média de anlodipino de leite/plasma em 31 mulheres lactantes com hipertensão induzida pela gravidez foi de 0,85 após a administração de anlodipino numa dose inicial de 5mg uma vez por dia, que foi ajustada conforme necessário (dose diária média e dose diária ajustada por peso corporal: 6mg e 98,7mcg/kg, respectivamente). A dose diária estimada de anlodipino no lactente através do leite materno foi de 4,17mcg/kg.

O besilato de anlodipino é um medicamento classificado na categoria C de risco de gravidez. Portanto, este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Efeitos na habilidade de dirigir e/ou operar máquinas

A experiência clínica com anlodipino indica que é improvável o comprometimento da habilidade de dirigir ou operar máquinas.

A eficácia deste medicamento depende da capacidade funcional do paciente.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O anlodipino tem sido administrado com segurança com diuréticos tiazídicos, alfa-bloqueadores, betabloqueadores, inibidores da Enzima Conversora de Angiotensina (ECA), nitratos de longa ação, nitroglicerina sublingual, anti-inflamatórios não esteroides, antibióticos e hipoglicemiantes orais.

Dados in vitro de estudos com plasma humano indicam que o anlodipino não afeta a ligação às proteínas dos fármacos testados (digoxina, fenitoína, varfarina ou indometacina).

sinvastatina: a coadministração de múltiplas doses de 10mg de anlodipino com 80mg de sinvastatina resultou em um aumento de 77% na exposição à sinvastatina em comparação com a sinvastatina isolada. Limitar a dose de sinvastatina em pacientes utilizando anlodipino a 20mg diariamente.

Suco de grapefruit: a coadministração de 240mL de suco de grapefruit com uma dose oral única de 10mg de anlodipino em 20 voluntários saudáveis não teve efeito significativo na farmacocinética do anlodipino. O estudo não permitiu a avaliação do efeito do polimorfismo genético no CYP3A4, a enzima primária responsável pelo metabolismo do anlodipino; portanto a administração de anlodipino com grapefruit ou suco de grapefruit não é recomendada uma vez que a biodisponibilidade pode ser aumentada em alguns pacientes resultando em maiores efeitos de redução da pressão sanguínea.

Inibidores de CYP3A4: a coadministração de uma dose diária de 180mg de diltiazem com 5mg de anlodipino em pacientes idosos hipertensos (69 a 87 anos) resultou em um aumento de 57% na exposição sistêmica do anlodipino. A coadministração de eritromicina em voluntários saudáveis (18 a 43 anos) não mudou significativamente a exposição sistêmica do anlodipino (22% de aumento na área sob a curva de concentração versus tempo [AUC]). Embora a relevância clínica desses achados seja incerta, as variações farmacocinéticas podem ser mais pronunciadas em pacientes idosos.

Inibidores fortes de CYP3A4 (ex.: cetoconazol, itraconazol, ritonavir) podem aumentar as concentrações plasmáticas do anlodipino por uma extensão superior ao diltiazem. O anlodipino deve ser usado com cautela quando administrado com inibidores de CYP3A4.

claritromicina: a claritromicina é um inibidor de CYP3A4. Existe um risco aumentado de hipotensão em pacientes recebendo claritromicina com anlodipino. Recomenda-se observação atenta de pacientes quando o anlodipino for coadministrado com claritromicina.

Indutores de CYP3A4: após coadministração de indutores conhecidos do CYP3A4, a concentração plasmática de anlodipino pode variar. Portanto, a pressão arterial deve ser monitorada e a regulação da dose deve ser considerada durante e após a medicação concomitante, particularmente com indutores fortes do CYP3A4 (ex.: rifampicina, *Hypericum perforatum*).

Nos estudos a seguir, não há alterações significativas na farmacocinética tanto do anlodipino quanto da outra droga do estudo, quando os mesmos são coadministrados.

Estudos especiais: efeito de outros agentes sobre o anlodipino

cimetidina: a coadministração de anlodipino com cimetidina não alterou a farmacocinética do anlodipino.

alumínio/magnésio (antiácido): a coadministração de alumínio/magnésio (antiácido) com uma dose única de anlodipino não teve efeito significante na farmacocinética do anlodipino.

sildenafil: uma dose única de 100mg de sildenafil em indivíduos com hipertensão essencial não teve efeito nos parâmetros farmacocinéticos do anlodipino. Quando o anlodipino e a sildenafil foram usados em combinação, cada agente, independentemente, exerceu seu efeito próprio na diminuição da pressão sanguínea.

Estudos especiais: efeito do anlodipino sobre outros agentes

atorvastatina: a coadministração de doses múltiplas de 10mg de anlodipino e 80mg de atorvastatina não resultou em mudança significante nos parâmetros farmacocinéticos no estado de equilíbrio (steady state) da atorvastatina.

digoxina: a coadministração de anlodipino e digoxina não alterou os níveis séricos ou o clearance renal de digoxina nos voluntários sadios.

etanol (álcool): dose única e doses múltiplas de 10mg de anlodipino não tiveram efeito significante na farmacocinética do etanol.

varfarina: a coadministração de anlodipino com varfarina não alterou o tempo de resposta de protrombina da varfarina.

ciclosporina: nenhum estudo de interação medicamentosa foi conduzido com a ciclosporina e o anlodipino em voluntários saudáveis ou outras populações com exceção dos pacientes com transplante renal. Vários estudos com os pacientes com transplante renal relataram que a coadministração de anlodipino com ciclosporina afeta as concentrações mínimas de ciclosporina desde nenhuma alteração até um aumento médio de 40%. Deve-se considerar o monitoramento dos níveis de ciclosporina em pacientes com transplante renal que recebem anlodipino.

tacrolimo: existe um risco de aumento nos níveis de tacrolimo no sangue quando coadministrado com anlodipino. A fim de evitar a toxicidade do tacrolimo, a administração do anlodipino em um paciente tratado com tacrolimo exige monitoramento dos níveis de tacrolimo no sangue e ajuste da dose do tacrolimo, quando apropriado.

Alvo mecânico dos inibidores da rapamicina (mTOR): os inibidores de mTOR, tais como, sirolimo, tensirolimo e everolimo são substratos da CYP3A. O anlodipino é um inibidor fraco da CYP3A. Com a utilização concomitante de inibidores de mTOR, o anlodipino pode aumentar a exposição dos inibidores de mTOR.

Medicamento/interações em testes laboratoriais: desconhecidas.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.

Prazo de validade 5mg: 18 meses.

Prazo de validade 10mg: 24 meses.

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

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

O besilato de anlodipino 5mg e 10mg apresentam-se como comprimido circular, semiabaulado, sulcado e cor branca.

Antes de usar, observar o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

O besilato de anlodipino deve ser ingerido com quantidade de líquido suficiente para deglutição, com ou sem alimentos.

No tratamento da hipertensão e da angina, a dose inicial usual de besilato de anlodipino é de 5mg 1 vez ao dia, podendo ser aumentada para uma dose máxima de 10mg, dependendo da resposta individual do paciente.

Não é necessário ajuste de dose de besilato de anlodipino na administração concomitante com diuréticos tiazídicos, betabloqueadores e inibidores da Enzima Conversora da Angiotensina (ECA).

Uso em pacientes idosos

Os regimes posológicos habituais são recomendados. O besilato de anlodipino, usado em doses semelhantes nos pacientes idosos ou jovens, é igualmente bem tolerado.

Uso em crianças

A eficácia e segurança de besilato de anlodipino em crianças não foram estabelecidas.

Uso em pacientes com insuficiência hepática

Vide item 5. Advertências e precauções.

Uso em pacientes com insuficiência renal

O besilato de anlodipino pode ser empregado nas doses habituais em pacientes com insuficiência renal. Alterações nas concentrações plasmáticas do anlodipino não estão relacionadas ao grau de insuficiência renal. O anlodipino não é dialisável.

Dose omitida

Caso o paciente esqueça de administrar besilato de anlodipino no horário estabelecido, deve fazê-lo assim que lembrar. Entretanto, se já estiver perto do horário de administrar a próxima dose, deve desconsiderar a dose esquecida e utilizar a próxima. Neste caso, o paciente não deve tomar a dose duplicada para compensar doses esquecidas.

O esquecimento da dose pode comprometer a eficácia do tratamento.

9. REAÇÕES ADVERSAS

O besilato de anlodipino é bem tolerado. Em estudos clínicos placebo-controlados envolvendo pacientes com hipertensão ou angina, os efeitos colaterais mais comumente observados foram:

Classificação por sistema de órgãos (MedDRA)	Efeitos indesejáveis
Distúrbios do sistema nervoso	dores de cabeça, tontura, sonolência
Distúrbios cardíacos	palpitações
Distúrbios vasculares	rubor
Distúrbios gastrintestinais	dor abdominal, náusea
Distúrbios gerais e condições do local de administração	edema, fadiga

Nestes estudos clínicos não foram observados padrões de anormalidades laboratoriais clinicamente significantes relacionados ao anlodipino.

Os efeitos colaterais menos comumente observados na experiência pós-comercialização incluem:

Classificação por sistema de órgãos (MedDRA)	Efeitos indesejáveis
Distúrbios sanguíneos e do sistema linfático	leucopenia, trombocitopenia
Distúrbios do metabolismo e nutrição	hiperglicemia
Distúrbios psiquiátricos	insônia, humor alterado
Distúrbios do sistema nervoso	hipertonia, hipoestesia/parestesia, neuropatia periférica, disgeusia, tremor, síncope, extrapiramidal

Distúrbios visuais	deficiência visual
Distúrbios do ouvido e labirinto	tinido
Distúrbios vasculares	hipotensão, vasculite
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinal	tosse, dispneia, rinite
Distúrbios gastrintestinais	Mudança da função intestinal, boca seca, dispepsia (incluindo gastrite), hiperplasia gengival, pancreatite, vômito
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	alopecia, hiperidrose, púrpura, descoloração da pele, urticária
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	artralgia, dor nas costas, espasmos musculares, mialgia
Distúrbios renais e urinários	polaciúria, distúrbios miccionais, noctúria
Distúrbios do sistema reprodutivo e mamas	ginecomastia, disfunção erétil
Distúrbios gerais e condições do local de administração	astenia, mal-estar, dor
Investigações	aumento/redução de peso

Os eventos raramente relatados foram as reações alérgicas, incluindo prurido, rash, angioedema e eritema multiforme.

Foram raramente relatados casos de hepatite, icterícia e elevações da enzima hepática (a maioria compatível com colestase). Alguns casos graves requerendo hospitalização foram relatados em associação ao uso do anlodipino. Em muitos casos, a relação de causalidade é incerta.

Assim como com outros bloqueadores do canal de cálcio, os seguintes eventos adversos foram raramente relatados e não podem ser distinguidos da história natural da doença de base: infarto do miocárdio, arritmia (incluindo bradicardia, taquicardia ventricular e fibrilação atrial) e dor torácica.

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no portal Anvisa.

10. SUPERDOSE

Os dados disponíveis sugerem que uma grande superdose poderia resultar em excessiva vasodilatação periférica e possível taquicardia reflexa. Foi relatada hipotensão sistêmica acentuada e provavelmente prolongada, incluindo choque com resultado fatal. A administração de carvão ativado a voluntários sadios imediatamente ou até 2 horas após a ingestão de 10mg de anlodipino demonstrou uma diminuição significante na absorção do anlodipino. Em alguns casos, lavagem gástrica pode ser útil. Uma hipotensão clinicamente significante devido à superdose da anlodipino requer medida ativa de suporte cardiovascular, incluindo monitoramento frequente das funções cardíaca e respiratória, elevação das extremidades, atenção para o volume de fluido circulante e eliminação urinária. Um vasoconstritor pode ser útil na recuperação do tônus vascular e pressão sanguínea, desde que o uso do mesmo não seja contraindicado. O gluconato de cálcio intravenoso pode ser benéfico na reversão dos efeitos dos bloqueadores do canal de cálcio. Uma vez que o anlodipino é altamente ligada às proteínas plasmáticas, a diálise não constitui um benefício.

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

neo
química

007291
A

III – DIZERES LEGAIS:

Registro M.S. nº 1.5584.0194
Farm. Resp.: Raquel Letícia Correia Borges - CRF-GO nº 6.248

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.



neo
química

Registrado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.
VPR 3 - Quadra 2-C - Módulo 01-B - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-015
C.N.P.J.: 05.161.069/0001-10 - Indústria Brasileira

Fabricado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.
VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020



Anexo B
Histórico de alteração da bula

Dados da submissão eletrônica				Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
08/07/2013	0547074/13-9	10459 – GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	08/07/2013	0547074/13-9	10459 – GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	08/07/2013	Versão Inicial	VP/VPS	Comprimidos	
							2. Como este medicamento funciona? 3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? 9. O que fazer se alguém usa uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? 1. Indicações 2. Resultados de eficácia 3. Características farmacológicas 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 8. Posologia e modo de usar 9. Reações adversas	VP/VPS	Comprimido	
18/09/2014	0779510/14-6	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração do Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2014	0779510/14-6	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração do Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2014	Dizeres legais	VP/VPS	Comprimido	
15/10/2015	0909544/15-6	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração do Texto de Bula – RDC 60/12	15/10/2015	0909544/15-6	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração do Texto de Bula – RDC 60/12	15/10/2015	Dizeres legais	VP/VPS	Comprimido	
24/11/2016	2522300/16-3	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração do Texto de Bula – RDC 60/12	24/11/2016	2522300/16-3	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração do Texto de Bula – RDC 60/12	24/11/2016	4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? 9. O que fazer se alguém usa uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? 1. Indicações 2. Resultados de eficácia 3. Características farmacológicas 5. Advertências e precauções	VP/VPS	Comprimido	

007292
 11

						6. Interações medicamentosas 8. Posologia e modo de usar 9. Reações adversas 10. Superdose	
III - DIZERES LEGAIS							
30/11/2017	2247132/17-4	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	30/11/2017	2247132/17-4	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	30/11/2017	4. O que devo saber antes de usar esse medicamento? 6. Interações medicamentosas III - DIZERES LEGAIS
22/03/2019	0261771/19-4	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	22/03/2019	0261771/19-4	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	22/03/2019	4. O que devo saber antes de usar esse medicamento? 6. Interações medicamentosas
25/05/2020	1642783/20-1	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	18/10/2018	1008913/18-6	11106 - RDC 73/2016- GENÉRICO - Ampliação do prazo de validade do medicamento	20/04/2020	7. Cuidados de armazenamento do medicamento 9. Reações adversas (Vigimed)
04/12/2020	4290945/20-7	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	04/12/2020	4290945/20-7	10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	04/12/2020	9. Reações adversas (Vigimed)
20/10/2022		10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	20/10/2022		10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	20/10/2022	Atualização logomarca Neoguifumica
							III - DIZERES LEGAIS

007294
J

neo
química

BESILATO DE ANLODIPINO

Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.

Comprimido

10mg

(Institucional)

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:

007295
J

besilato de anlodipino

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999.

APRESENTAÇÃO

Comprimido.

Embalagem contendo 30 comprimidos de 10mg.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido de 10mg contém:

besilato de anlodipino (equivalente a 10mg de anlodipino)	13,89mg
excipientes q.s.p.	1 comprimido
(celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, dióxido de silício, fosfato de cálcio dibásico e estearato de magnésio).	

II - INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE:

1. INDICAÇÕES

Hipertensão

O besilato de anlodipino é indicado como fármaco de primeira linha no tratamento da hipertensão, podendo ser utilizado na maioria dos pacientes como agente único de controle da pressão sanguínea. Pacientes que não são adequadamente controlados com um único agente anti-hipertensivo (diferente do anlodipino) podem ser beneficiados com a adição de anlodipino, que tem sido utilizado em combinação com diuréticos tiazídicos, alfa-bloqueadores, agentes betabloqueadores adrenérgicos ou inibidores da Enzima Conversora da Angiotensina (ECA).

Angina estável crônica

O besilato de anlodipino é indicado no tratamento da isquemia miocárdica como fármaco de primeira linha, devido tanto à obstrução fixa (angina estável) e/ou ao vasoespasmo/vasoconstrição (angina de Prinzmetal ou angina variante) da vasculatura coronária. O besilato de anlodipino pode ser utilizado em situações clínicas sugestivas, mas não confirmadas, de possível componente vasoespástico/vasoconstritor. Pode ser utilizado isoladamente, como monoterapia, ou em combinação com outros fármacos antianginosos em pacientes com angina refratária a nitratos e/ou doses adequadas de betabloqueadores.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Uso em pacientes com doença arterial coronária¹⁶

Os efeitos do anlodipino na morbidade e mortalidade cardiovascular, a progressão de aterosclerose coronária e aterosclerose carótida foram estudados no estudo clínico Avaliação Prospectiva Randomizada dos Efeitos Vasculares de Norvasc® (PREVENT – Prospective Randomized Evaluation of the Vascular Effects of Norvasc Trial). Este estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, placebo-controlado, acompanhou por 3 anos 825 pacientes com Doença Arterial Coronária (DAC) definida angiograficamente. A população incluiu pacientes com Infarto Prévio do Miocárdio (IM) (45%), Angioplastia Coronária Percutânea Transluminal (ACPT) na linha de base (42%) e história de angina (69%). A gravidade da DAC variou de 1 vaso doente (45%) a 3 ou mais vasos doentes (21%). Os pacientes com hipertensão não controlada (Pressão Arterial Diastólica [PAD] >95mmHg) foram excluídos do estudo. Um comitê de avaliação de desfecho avaliou, de modo cego, os principais eventos cardiovasculares. Embora não tenha existido nenhum efeito demonstrável da taxa de progressão das lesões na artéria coronária, o anlodipino impediu a progressão do espessamento da íntima-média da carótida. Foi observada uma redução significante (- 31%) em pacientes tratados com anlodipino no desfecho combinado de morte cardiovascular, infarto do miocárdio, derrame, Angioplastia Coronária Percutânea Transluminal (ACPT), revascularização cirúrgica do miocárdio (CABG – Coronary Artery By-pass Graft), hospitalização para angina instável e piora da Insuficiência Cardíaca Congestiva. Uma redução significante (- 42%) nos procedimentos de revascularização (ACPT e revascularização cirúrgica do miocárdio) também foi observada em pacientes tratados com anlodipino. Foi observado um número de hospitalizações (- 33%) menor para angina instável em pacientes tratados quando comparado ao grupo placebo.

A eficácia do anlodipino na prevenção de eventos clínicos em pacientes com DAC foi avaliada de forma independente, multicêntrico, randomizado, duplo cego, controlado por placebo em 1.997 pacientes, a comparação de anlodipino versus enalapril para limitar a ocorrência de trombose (CAMELOT). Destes pacientes, 663 foram tratados com anlodipino de 5mg a 10mg e 655 pacientes foram tratados com o placebo, em adição ao tratamento padrão das estatinas, betabloqueadores, diuréticos, e aspirina, por 2 anos. Os resultados da eficácia são apresentados na Tabela 1. Os resultados indicam que o tratamento com anlodipino foi associado com menos hospitalizações por angina e procedimentos de revascularização em pacientes com DAC.

Tabela 1. Incidência de desfechos clínicos significativos no estudo CAMELOT

CAMELOT			
Resultados Clínicos N (%)	anolodipino (n = 663)	Placebo (n = 655)	Redução de risco (valor-p)

Desfecho cardiovascular composto*	110 (16,6)	151 (23,1)	31% (0,003)
Hospitalização por angina	51 (7,7)	84 (12,8)	42% (0,002)
Revascularização coronária	78 (11,8)	103 (15,7)	27% (0,033)

*1) Definido no estudo CAMELOT como a morte cardiovascular, enfarte do miocárdio não fatal, parada cardíaca com ressuscitação, revascularização coronária, hospitalização por angina de peito, hospitalização por CHF, Acidente Vascular Cerebral fatal ou não fatal ou Ataque Isquêmico Transitório (AIT), qualquer diagnóstico das Doenças Vasculares Periféricas doença (DVP) em um sujeito não previamente diagnosticado como tendo DVP ou qualquer admissão para um processo para o tratamento de DVP.

2) O desfecho Cardiovascular Composta (CV) foi o objetivo primário de eficácia em CAMELOT.

Uso em pacientes com insuficiência cardíaca¹⁷

Estudos hemodinâmicos e estudos clínicos controlados baseados na resposta ao exercício em pacientes portadores de insuficiência cardíaca classes NYHA II a IV, demonstraram que o anlodipino não levou a uma deterioração clínica quando avaliada em relação à tolerância ao exercício, fração de ejeção ventricular esquerda e sintomatologia clínica.

Um estudo placebo-controlado (PRAISE) para avaliar pacientes portadores de insuficiência cardíaca classes NYHA III e IV recebendo digoxina, diuréticos e inibidores da Enzima Conversora de Angiotensina (ECA) demonstrou que o anlodipino não leva a um aumento no risco da mortalidade ou mortalidade e morbidade combinadas em pacientes com insuficiência cardíaca.

Em um estudo placebo-controlado com anlodipino, de acompanhamento de longo prazo (PRAISE-2), em pacientes com insuficiência cardíaca classes NYHA III e IV, sem sintomas clínicos ou sinais sugestivos de doença isquêmica preexistente, em doses estáveis de inibidores da ECA, digitálicos e diuréticos, o anlodipino não teve qualquer efeito na mortalidade total ou cardiovascular. Nesta mesma população, o anlodipino foi associado a um aumento de relatos de edema pulmonar, apesar de não existir qualquer diferença significante na incidência de piora da insuficiência cardíaca quando comparada ao placebo.

Referências

1. de Bruijn B, Cocco G, Tyler HM, et al. Multicenter placebo-controlled comparison of amlodipine and atenolol in mild to moderate hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988; 12[Suppl 7]:S107-S109.
2. Frick MH, McGibney D, Tyler HM, et al. Amlodipine: a double-blind evaluation of the dose-response relationship in mild to moderate hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12[Suppl 7]:S76-S78.
3. Webster J, Robb OJ, Jeffers TA, Scott AK, Petrie JC. Once daily amlodipine in the treatment of mild to moderate hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12[Suppl 7]:S72-S75.
4. Rofman BA. Long term open evaluation of amlodipine versus hydrochlorothiazide in patients with essential hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12[Suppl 7]:S94-S97.
5. Lorimer AR, Smedsrød T, Walker P, Tyler HM. Comparison of amlodipine and verapamil in the treatment of mild to moderate hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12[Suppl 7]:S89-S93.
6. Heber ME, Brigden G, Al-Khawaja I, Raftery EB. 24h blood pressure control with the once daily antagonist amlodipine. *Br J Clin Pharmacol* 1989;27:359-365.
7. Ram CVS, Kaplan NM, Burris JF, et al. Amlodipine or hydrochlorothiazide in the treatment of hypertension: effects on blood pressure and lipids. *J Clin Pharmacol* 1988;28[Abstract]:913.
8. Chrysant SG, Chrysant C, Trus J, Hitchcock A. Antihypertensive effectiveness of amlodipine in combination with hydrochlorothiazide. *Am J Hypertens* 1989;2:537-541.
9. Glasser SP, Chrysant SG, Graves J, Rofman B, Koehn DK. Safety and efficacy of amlodipine added to hydrochlorothiazide therapy in essential hypertension. *Am J Hypertens* 1989;2:154-157.
10. Maclean D, Mitchell ET, Wilcox RG, Walker P, Tyler HM. A double-blind crossover comparison of amlodipine and placebo added to captopril in moderate to severe hypertension. *J Cardiovasc Pharmacol* 1988;12 [Suppl 7]:S85-S88.

11. Glasser SP, West TW. Clinical safety and efficacy of once-a-day amlodipine for chronic stable angina pectoris. Am J Cardiol 1988;62:518-522.
12. Glasser SP, Wizda West T. Clinical safety and efficacy of once-a-day amlodipine for chronic stable angina pectoris. Am Heart J 1989;118:1127-1128.
13. Ezekowitz MD, Edmiston A, Hossack K, et al. Eight week double-blind crossover comparison of amlodipine and placebo in patients with stable exertional angina. Circulation 1989;80 [Suppl II]:I-I268.
14. Thadani U, Wombolt DG, Chesnie BM, et al. Amlodipine: a once daily calcium antagonist in the treatment of angina pectoris: a parallel dose-response, placebo-controlled study. Am Heart J 1989;118:1135.
15. Chahine RA, Feldman RL, Giles TD, et al. Efficacy and safety of amlodipine in vasospastic angina: an interim report of a multicenter, placebo-controlled trial. Am Heart J 1989;118:1128-1130.
16. Pitt B, Byington RP, Furberg CD, Hunningake DB, Mancini GB, Miller ME, Riley W. Effect of amlodipine on the progression of atherosclerosis and the occurrence of clinical events. PREVENT Investigators. 2000;102(13):1503-10.
17. Packer M, O'Connor CM, Ghali JK, Pressler ML, Carson PE, Belkin RN, Miller AB, Neuberg GW, Frid D, Wertheimer JH, Cropp AB, DeMets DL. Effect of amlodipine on morbidity and mortality in severe chronic heart failure. Prospective Randomized Amlodipine Survival Evaluation Study Group. 1996; 335(15):1107-14.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propriedades farmacodinâmicas

O anlodipino é um inibidor do influxo do íon de cálcio (bloqueador do canal lento de cálcio ou antagonista do íon cálcio) e inibe o influxo transmembrana do íon cálcio para o interior da musculatura lisa cardíaca e vascular.

O mecanismo da ação anti-hipertensiva do anlodipino deve-se ao efeito relaxante direto na musculatura vascular lisa. O mecanismo preciso pelo qual o anlodipino alivia a angina não está completamente definido, mas reduz o grau de isquemia total pelas duas seguintes ações:

1. o anlodipino dilata as arteríolas periféricas e, desta maneira, reduz a resistência periférica total (pós-carga) contra o trabalho cardíaco. Uma vez que a frequência cardíaca permanece estável, esta redução de carga diminui o consumo de energia miocárdica e a necessidade de oxigênio.
2. o mecanismo de ação do anlodipino também envolve, provavelmente, a dilatação das artérias coronárias principais e arteríolas coronárias, tanto em regiões normais e isquêmicas. Esta dilatação aumenta a liberação de oxigênio no miocárdio em pacientes com espasmo coronariano arterial (angina de Prinzmetal ou angina variante) e abrande a vasoconstrição coronariana induzida pelo fumo.

Em pacientes com hipertensão, a dose única diária proporciona reduções clinicamente significantes na pressão sanguínea durante o intervalo de 24, tanto nas posições supina quanto do indivíduo em pé. Devido ao lento início de ação, a hipotensão aguda não constitui uma característica da administração de anlodipino.

Em pacientes com angina, a administração de dose única diária de anlodipino aumenta o tempo total de exercício, tempo de início da angina e tempo para atingir 1mm de depressão no segmento ST, e diminui tanto a frequência de crises anginosas e o consumo de comprimidos de nitroglicerina.

O anlodipino não foi associado a qualquer efeito metabólico adverso ou alteração nos lípides plasmáticos, sendo adequada para uso em pacientes com asma, diabetes e gota.

Propriedades farmacocinéticas

Absorção

Após administração oral de doses terapêuticas, o anlodipino é bem absorvido com picos plasmáticos entre 6 e 12 horas após a dose. A biodisponibilidade absoluta foi estimada entre 64% e 80%. O volume de distribuição é de aproximadamente 21L/kg. A absorção não é alterada pela ingestão de alimentos.

Os estudos in vitro demonstraram que cerca de 97,5% do anlodipino circulante está ligado às proteínas plasmáticas.

Biotransformação/eliminação

A meia-vida de eliminação terminal plasmática é de cerca de 35 a 50 horas, e é consistente com a dose única diária. Os níveis plasmáticos no estado de equilíbrio são obtidos após 7 a 8 dias de doses consecutivas. O anlodipino é amplamente metabolizado no fígado em metabólitos inativos, com 10% do fármaco inalterado e 60% dos metabólitos excretados na urina.

Uso em pacientes idosos

O tempo para alcançar o pico de concentração plasmática do anlodipino é similar para indivíduos jovens e idosos. Em pacientes idosos, o clearance de anlodipino tende a estar diminuído, resultando em aumentos na área sob a curva (AUC) e na meia-vida de eliminação plasmática. Em pacientes com Insuficiência Cardíaca Congestiva (ICC), aumentos na área sob a curva (AUC) e na meia-vida de eliminação ocorreram conforme o esperado para pacientes com a idade do grupo estudado.

Dados de segurança pré-clínicos

Carcinogênese, mutagênese, diminuição da fertilidade

Ratos e camundongos tratados com anlodipino na dieta por 2 anos, em concentrações calculadas para fornecer níveis de dose diária de 0,5; 1,25 e 2,5mg/kg/dia, não demonstraram evidência de carcinogenicidade. A dose mais alta (similar no caso de camundongos, e o dobro* no caso ratos, à dose clínica máxima recomendada de 10mg na base de mg/m²) estava próxima à dose máxima tolerada por camundongos, mas não por ratos.

Estudos de mutagenicidade não revelaram efeitos relacionados ao fármaco, mesmo em níveis de genes ou cromossomos.

Não houve efeito na fertilidade de ratos tratados com anlodipino (machos por 64 dias e fêmeas por 14 dias antes da reprodução) em doses até 10mg/kg/dia (8 vezes* a dose máxima recomendada para humanos de 10mg, na base de mg/m²).

*com base no peso do paciente de 50kg.

4. CONTRAINDICAÇÕES

O besilato de anlodipino é contraindicado a pacientes com conhecida hipersensibilidade às diidropiridinas* ou a qualquer componente da fórmula.

*o anlodipino é um bloqueador do canal de cálcio diidropiridino.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Uso em pacientes com insuficiência cardíaca

Em um estudo placebo-controlado de longo prazo com anlodipino (PRAISE-2) em pacientes com insuficiência cardíaca de etiologia não isquêmica classes III e IV da New York Heart Association (NYHA), o anlodipino foi associado a um aumento de relatos de edema pulmonar, apesar de não existir nenhuma diferença significante na incidência de piora da insuficiência cardíaca quando comparado com o placebo (vide item 3. Características farmacológicas - Propriedades farmacodinâmicas).

Uso em pacientes na insuficiência hepática

Assim como com todos os antagonistas de cálcio, a meia-vida do anlodipino é prolongada em pacientes com insuficiência hepática e as recomendações posológicas neste caso não foram estabelecidas. Portanto, o fármaco deve ser administrado com cautela nestes pacientes.

Fertilidade, gravidez e lactação

A segurança do anlodipino na gravidez humana ou lactação não foi estabelecida. O anlodipino não demonstrou toxicidade em estudos reprodutivos em animais, a não ser atraso do parto e prolongamento do trabalho de parto em ratos, em níveis de dose 50 vezes superiores à dose máxima recomendada em humanos. Consequentemente, o uso na gravidez é recomendado apenas quando não existir alternativa mais segura e quando a doença por si só acarreta risco maior para a mãe e para o feto. Não houve efeito

sobre a fertilidade de ratos tratados com anlodipino (vide item 3. Características farmacológicas - Dados de segurança pré-clínicos).

A experiência em seres humanos indica que o anlodipino é transferido para o leite materno humano. A proporção da concentração média de anlodipino de leite/plasma em 31 mulheres lactantes com hipertensão induzida pela gravidez foi de 0,85 após a administração de anlodipino numa dose inicial de 5mg uma vez por dia, que foi ajustada conforme necessário (dose diária média e dose diária ajustada por peso corporal: 6mg e 98,7mcg/kg, respectivamente). A dose diária estimada de anlodipino no lactente através do leite materno foi de 4,17mcg/kg.

O besilato de anlodipino é um medicamento classificado na categoria C de risco de gravidez. Portanto, este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Efeitos na habilidade de dirigir e/ou operar máquinas

A experiência clínica com anlodipino indica que é improvável o comprometimento da habilidade de dirigir ou operar máquinas.

A eficácia deste medicamento depende da capacidade funcional do paciente.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O anlodipino tem sido administrado com segurança com diuréticos tiazídicos, alfa-bloqueadores, betabloqueadores, inibidores da Enzima Conversora de Angiotensina (ECA), nitratos de longa ação, nitroglicerina sublingual, anti-inflamatórios não esteroides, antibióticos e hipoglicemiantes orais.

Dados in vitro de estudos com plasma humano indicam que o anlodipino não afeta a ligação às proteínas dos fármacos testados (digoxina, fenitoína, varfarina ou indometacina).

sinvastatina: a coadministração de múltiplas doses de 10mg de anlodipino com 80mg de sinvastatina resultou em um aumento de 77% na exposição à sinvastatina em comparação com a sinvastatina isolada. Limitar a dose de sinvastatina em pacientes utilizando anlodipino a 20mg diariamente.

Suco de grapefruit: a coadministração de 240mL de suco de grapefruit com uma dose oral única de 10mg de anlodipino em 20 voluntários sadios não teve efeito significativo na farmacocinética do anlodipino. O estudo não permitiu a avaliação do efeito do polimorfismo genético no CYP3A4, a enzima primária responsável pelo metabolismo do anlodipino; portanto a administração de anlodipino com grapefruit ou suco de grapefruit não é recomendada uma vez que a biodisponibilidade pode ser aumentada em alguns pacientes resultando em maiores efeitos de redução da pressão sanguínea.

Inibidores de CYP3A4: a coadministração de uma dose diária de 180mg de diltiazem com 5mg de anlodipino em pacientes idosos hipertensos (69 a 87 anos) resultou em um aumento de 57% na exposição sistêmica do anlodipino. A coadministração de eritromicina em voluntários sadios (18 a 43 anos) não mudou significativamente a exposição sistêmica do anlodipino (22% de aumento na área sob a curva de concentração versus tempo [AUC]). Embora a relevância clínica desses achados seja incerta, as variações farmacocinéticas podem ser mais pronunciadas em pacientes idosos.

Inibidores fortes de CYP3A4 (ex.: cetoconazol, itraconazol, ritonavir) podem aumentar as concentrações plasmáticas do anlodipino por uma extensão superior ao diltiazem. O anlodipino deve ser usado com cautela quando administrado com inibidores de CYP3A4.

claritromicina: a claritromicina é um inibidor de CYP3A4. Existe um risco aumentado de hipotensão em pacientes recebendo claritromicina com anlodipino. Recomenda-se observação atenta de pacientes quando o anlodipino for coadministrado com claritromicina.

Indutores de CYP3A4: após coadministração de indutores conhecidos do CYP3A4, a concentração plasmática de anlodipino pode variar. Portanto, a pressão arterial deve ser monitorada e a regulação da dose deve ser considerada durante e após a medicação concomitante, particularmente com indutores fortes do CYP3A4 (ex.: rifampicina, *Hypericum perforatum*).

Nos estudos a seguir, não há alterações significativas na farmacocinética tanto do anlodipino quanto da outra droga do estudo, quando os mesmos são coadministrados.

Estudos especiais: efeito de outros agentes sobre o anlodipino

cimetidina: a coadministração de anlodipino com cimetidina não alterou a farmacocinética do anlodipino.

alumínio/magnésio (antiácido): a coadministração de alumínio/magnésio (antiácido) com uma dose única de anlodipino não teve efeito significante na farmacocinética do anlodipino.

sildenafil: uma dose única de 100mg de sildenafil em indivíduos com hipertensão essencial não teve efeito nos parâmetros farmacocinéticos do anlodipino. Quando o anlodipino e a sildenafil foram usados em combinação, cada agente, independentemente, exerceu seu efeito próprio na diminuição da pressão sanguínea.

Estudos especiais: efeito do anlodipino sobre outros agentes

atorvastatina: a coadministração de doses múltiplas de 10mg de anlodipino e 80mg de atorvastatina não resultou em mudança significante nos parâmetros farmacocinéticos no estado de equilíbrio (steady state) da atorvastatina.

digoxina: a coadministração de anlodipino e digoxina não alterou os níveis séricos ou o clearance renal de digoxina nos voluntários saudáveis.

etanol (álcool): dose única e doses múltiplas de 10mg de anlodipino não tiveram efeito significante na farmacocinética do etanol.

varfarina: a coadministração de anlodipino com varfarina não alterou o tempo de resposta de protrombina da varfarina.

ciclosporina: nenhum estudo de interação medicamentosa foi conduzido com a ciclosporina e o anlodipino em voluntários saudáveis ou outras populações com exceção dos pacientes com transplante renal. Vários estudos com os pacientes com transplante renal relataram que a coadministração de anlodipino com ciclosporina afeta as concentrações mínimas de ciclosporina desde nenhuma alteração até um aumento médio de 40%. Deve-se considerar o monitoramento dos níveis de ciclosporina em pacientes com transplante renal que recebem anlodipino.

tacrolimo: existe um risco de aumento nos níveis de tacrolimo no sangue quando coadministrado com anlodipino. A fim de evitar a toxicidade do tacrolimo, a administração do anlodipino em um paciente tratado com tacrolimo exige monitoramento dos níveis de tacrolimo no sangue e ajuste da dose do tacrolimo, quando apropriado.

Alvo mecânico dos inibidores da rapamicina (mTOR): os inibidores de mTOR, tais como, sirolimo, tensirolimo e everolimo são substratos da CYP3A. O anlodipino é um inibidor fraco da CYP3A. Com a utilização concomitante de inibidores de mTOR, o anlodipino pode aumentar a exposição dos inibidores de mTOR.

Medicamento/interações em testes laboratoriais: desconhecidas.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.

Prazo de validade 10mg: 24 meses.

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

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

O besilato de anlodipino 10mg apresenta-se como comprimido circular, semiabaulado, sulcado e cor branca.

Antes de usar, observar o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

O besilato de anlodipino deve ser ingerido com quantidade de líquido suficiente para deglutição, com ou sem alimentos.

No tratamento da hipertensão e da angina, a dose inicial usual de besilato de anlodipino é de 5mg 1 vez ao dia, podendo ser aumentada para uma dose máxima de 10mg, dependendo da resposta individual do paciente.

Não é necessário ajuste de dose de besilato de anlodipino na administração concomitante com diuréticos tiazídicos, betabloqueadores e inibidores da Enzima Conversora da Angiotensina (ECA).

Uso em pacientes idosos

Os regimes posológicos habituais são recomendados. O besilato de anlodipino, usado em doses semelhantes nos pacientes idosos ou jovens, é igualmente bem tolerado.

Uso em crianças

A eficácia e segurança de besilato de anlodipino em crianças não foram estabelecidas.

Uso em pacientes com insuficiência hepática

Vide item 5. Advertências e precauções.

Uso em pacientes com insuficiência renal

O besilato de anlodipino pode ser empregado nas doses habituais em pacientes com insuficiência renal. Alterações nas concentrações plasmáticas do anlodipino não estão relacionadas ao grau de insuficiência renal. O anlodipino não é dialisável.

Dose omitida

Caso o paciente esqueça de administrar besilato de anlodipino no horário estabelecido, deve fazê-lo assim que lembrar. Entretanto, se já estiver perto do horário de administrar a próxima dose, deve desconsiderar a dose esquecida e utilizar a próxima. Neste caso, o paciente não deve tomar a dose duplicada para compensar doses esquecidas.

O esquecimento da dose pode comprometer a eficácia do tratamento.

9. REAÇÕES ADVERSAS

O besilato de anlodipino é bem tolerado. Em estudos clínicos placebo-controlados envolvendo pacientes com hipertensão ou angina, os efeitos colaterais mais comumente observados foram:

Classificação por sistema de órgãos (MedDRA)	Efeitos indesejáveis
Distúrbios do sistema nervoso	dores de cabeça, tontura, sonolência
Distúrbios cardíacos	palpitações
Distúrbios vasculares	rubor
Distúrbios gastrintestinais	dor abdominal, náusea
Distúrbios gerais e condições do local de administração	edema, fadiga

Nestes estudos clínicos não foram observados padrões de anormalidades laboratoriais clinicamente significantes relacionados ao anlodipino.

Os efeitos colaterais menos comumente observados na experiência pós-comercialização incluem:

Classificação por sistema de órgãos (MedDRA)	Efeitos indesejáveis
Distúrbios sanguíneos e do sistema linfático	leucopenia, trombocitopenia
Distúrbios do metabolismo e nutrição	hiperglicemia
Distúrbios psiquiátricos	insônia, humor alterado
Distúrbios do sistema nervoso	hipertonia, hipoestesia/parestesia, neuropatia periférica, síncope, disgeusia, tremor, transtorno extrapiramidal
Distúrbios visuais	deficiência visual

Distúrbios do ouvido e labirinto	tinido
Distúrbios vasculares	hipotensão, vasculite
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinal	tosse, dispneia, rinite
Distúrbios gastrintestinais	Mudança da função intestinal, boca seca, dispepsia (incluindo gastrite), hiperplasia gengival, pancreatite, vômito
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	alopecia, hiperidrose, púrpura, descoloração da pele, urticária
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	artralgia, dor nas costas, espasmos musculares, mialgia
Distúrbios renais e urinários	polaciúria, distúrbios miccionais, noctúria
Distúrbios do sistema reprodutivo e mamas	ginecomastia, disfunção erétil
Distúrbios gerais e condições do local de administração	astenia, mal-estar, dor
Investigações	aumento/redução de peso

Os eventos raramente relatados foram as reações alérgicas, incluindo prurido, rash, angioedema e eritema multiforme.

Foram raramente relatados casos de hepatite, icterícia e elevações da enzima hepática (a maioria compatível com colestase). Alguns casos graves requerendo hospitalização foram relatados em associação ao uso do anlodipino. Em muitos casos, a relação de causalidade é incerta.

Assim como com outros bloqueadores do canal de cálcio, os seguintes eventos adversos foram raramente relatados e não podem ser distinguidos da história natural da doença de base: infarto do miocárdio, arritmia (incluindo bradicardia, taquicardia ventricular e fibrilação atrial) e dor torácica.

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no portal Anvisa.

10. SUPERDOSE

Os dados disponíveis sugerem que uma grande superdose poderia resultar em excessiva vasodilatação periférica e possível taquicardia reflexa. Foi relatada hipotensão sistêmica acentuada e provavelmente prolongada, incluindo choque com resultado fatal. A administração de carvão ativado a voluntários sadios imediatamente ou até 2 horas após a ingestão de 10mg de anlodipino demonstrou uma diminuição significante na absorção do anlodipino. Em alguns casos, lavagem gástrica pode ser útil. Uma hipotensão clinicamente significante devido à superdose da anlodipino requer medida ativa de suporte cardiovascular, incluindo monitoramento frequente das funções cardíaca e respiratória, elevação das extremidades, atenção para o volume de fluido circulante e eliminação urinária. Um vasoconstritor pode ser útil na recuperação do tônus vascular e pressão sanguínea, desde que o uso do mesmo não seja contraindicado. O gluconato de cálcio intravenoso pode ser benéfico na reversão dos efeitos dos bloqueadores do canal de cálcio. Uma vez que o anlodipino é altamente ligada às proteínas plasmáticas, a diálise não constitui um benefício.

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

III – DIZERES LEGAIS:

neo
química

007304
8

Registro M.S. nº 1.5584.0194
Farm. Resp.: Raquel Letícia Correia Borges - CRF-GO nº 6.248

**USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.
VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO.**



neo
química

Registrado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.
VPR 3 - Quadra 2-C - Módulo 01-B - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-015
C.N.P.J.: 05.161.069/0001-10 - Indústria Brasileira

Fabricado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.
VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020



Anexo B
Histórico de alteração da bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula			Dados das alterações de bulas				
Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
20/10/2022		10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	17/05/2022	2735616/22-7	10291 - GENÉRICO - Inclusão de rotulagem - Nova destinação	27/05/2022	Versão inicial	VP/VPS	Comprimido	

007305
 11

007306
A

Detalhes do Certificado

Empresa Certificada	Cód. Único / CNPJ Certificada
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A	05.161.069/0005-44
Endereço	País
V PR - 1, S/Nº QUADRA 2-A MODULO 4	BRASIL
Empresa Solicitante	CNPJ
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A	05.161.069/0005-44
Endereço	Cidade / UF
V PR - 1, S/Nº QUADRA 2-A MODULO 4	ANÁPOLIS / GO
Assunto	Tipo de Certificado
70505 - MEDICAMENTOS - RENOVAÇÃO (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	CBPF
Data de Validade	Data de Publicação
19/02/2026	19/02/2024
Data da Resolução	Resolução
16/02/2024	642
Certificado Emitido por	N.DOU
APROVAÇÃO TÁCITA ?	33

Esconder Todas

Nº	Linha de Certificação	Data de Cancelamento
- 1	Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moles VIGENTE	-
Linha de CBPF	Sólidos não estéreis	
Classe de Certificação	Comum	
Etapas de Fabricação	Embalagem primária Embalagem secundária	
Forma Farmacêutica	Cápsula Mole	
Liberação Paramétrica	Não	
Tipo de Petição	Medicamentos sintéticos	

2	Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Granulados; Granulados Efervescentes; Pastilhas; Pós; Pós Efervescentes VIGENTE	007307 A
Linha de CBPF	Sólidos não estéreis	
Classe de Certificação	Comum	
Etapas de Fabricação	Embalagem primária Embalagem secundária Granel	
Forma Farmacêutica	Comprimido Comprimido Efervescente Comprimido Revestido Cápsula Granulado Granulado Efervescente Pastilha Pó Pó Efervescente	
Liberação Paramétrica	Não	
Tipo de Petição	Medicamentos sintéticos	
3	Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Cápsulas; Pós VIGENTE	
Linha de CBPF	Sólidos não estéreis	
Classe de Certificação	Penicilínicos	
Etapas de Fabricação	Embalagem primária Embalagem secundária Granel	
Forma Farmacêutica	Cápsula Pó	
Liberação Paramétrica	Não	
Tipo de Petição	Medicamentos sintéticos	
4	Sólidos não estéreis (Embalagem secundária) VIGENTE	
Linha de CBPF	Sólidos não estéreis	
Classe de Certificação	Comum	
Etapas de Fabricação	Embalagem secundária	
Liberação Paramétrica	Não	
Tipo de Petição	Medicamentos sintéticos	

Histórico

Voltar

007328

A

Detalhe do Produto: AMOXICILINA

07379

Nome do Produto	AMOXICILINA	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.535160/2011-75
Número da Regularização	155840141	Data da Regularização	06/02/2012	Vencimento da Regularização	01/2029
Empresa Detentora da Regularização	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	AFE	1.05.584-9
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	AMOXIL				
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 Ativo	1558401410012	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

007310
A

1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15	Ativo	1558401410012	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	--	-------	---------------	----------------------------	------------	-------------

Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA
-----------------	---------------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
---	---

Embalagem	-
-----------	---

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
---------------------	---

Via de Administração	ORAL
----------------------	------

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
-------------	--

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
-------------------------	---

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
------------------	--------------------------------------

Destinação	Comercial
------------	-----------

Tarja	Vermelha sob restrição
-------	------------------------

Apresentação fracionada	Não
-------------------------	-----

2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 21	Ativo	1558401410020	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	--	-------	---------------	----------------------------	------------	-------------

Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA
-----------------	---------------------------

907311
A

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 21	1558401410020	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	--	---------------	-------------------------	------------	----------

Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação	Não fracionada

007312
[Signature]

3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	Ativo	1558401410039	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	--	-------	---------------	----------------------------	------------	-------------

Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA
------------------------	---------------------------

Complemento	-
Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
----------------------------	--

Via de Administração	ORAL
-----------------------------	------

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
--------------------	--

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
--------------------------------	---

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
-------------------------	--------------------------------------

Destinação	Comercial
-------------------	-----------

Tarja	Vermelha sob restrição
--------------	------------------------

Apresentação	Não fracionada
---------------------	-------------------

4	500 MG CAP DURA CX BL AL PLAS PVC TRANS X 210	Ativo	1558401410047	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	---	-------	---------------	----------------------------	------------	-------------

Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA
------------------------	---------------------------

Complemento	-
Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- **Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- **Etapa de Fabricação:** Processo produtivo completo

007313
A

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15	1558401410055	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	---	---------------	----------------------------	------------	-------------

Princípio Ativo AMOXICILINA TRI-HIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- **Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- **Etapa de Fabricação:** Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação Não
fracionada

007314

5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15	Ativo	1558401410055	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	---	-------	---------------	----------------------------	------------	-------------

Princípio Ativo AMOXICILINA TRI-HIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação Não
fracionada

6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 21	Ativo	1558401410063	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	---	-------	---------------	----------------------------	------------	-------------

Princípio Ativo AMOXICILINA TRI-HIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

007315

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Institucional
Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 21	1558401410063	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
---	---	---------------	----------------------------	------------	-------------

Princípio Ativo AMOXICILINA TRI-HIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Institucional
Comercial

067316
J

Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação	Não fracionada				
7	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30	1558401410071	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação	Não fracionada				
8	500 MG CAP DURA CX BL AL PLAS PVDC TRANS X 210	1558401410081	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/02/2012	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

007317
J

Detalhe do Produto: NEO FÓLICO

Nome do Produto	NEO FÓLICO	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.539418/2011-21
Número da Regularização	155840271	Data da Regularização	13/02/2012	Vencimento da Regularização	03/2029
Empresa Detentora da Regularização	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	AFE	1.05.584-9
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO			Categoria Regulatória	Específico
Medicamento de referência	-				
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS			ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 Ativo	1558402710011	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/02/2012	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO COLORIDO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA CNPJ: - 29.785.870/0001-03 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Institucional Comercial
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada

007319
A

2	5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) Ativo	1558402710028	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/02/2012	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO COLORIDO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA • CNPJ: - 29.785.870/0001-03 • Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
	Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação	Não fracionada				

Detalhe do Produto: maleato de enalapril

007320

A

Nome do Produto	maleato de enalapril	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.089739/2016-79
Número da Regularização	155840518	Data da Regularização	04/07/2016	Vencimento da Regularização	07/2026
Empresa Detentora da Regularização	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	A FE	1.05.584-9
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	RENITEC				
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS		ATC		
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-	Processo Matriz	RENALAPRIL
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CX ENV AL X 500 Ativo	1558405180011	COMPRIMIDO SIMPLES	04/07/2016	24 meses

Princípio Ativo MALEATO DE ENALAPRIL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Envelope de alumínio
- Secundária - Caixa

Local de Fabricação

- Fabricante: hypermarcas s/a
- CNPJ: - 02.932.074/0032-98

Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Hospitalar

007321
J

Tarja Vermelha

Apresentação Não fracionada

2	10 MG COM CX ENV AL X 500 Ativo	1558405180021	COMPRIMIDO SIMPLES	04/07/2016	24 meses
---	------------------------------------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo MALEATO DE ENALAPRIL

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Envelope de alumínio
- Secundária - Caixa

Local de Fabricação

- **Fabricante:** hypermarcas s/a
- CNPJ: - 02.932.074/0032-98
- Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:** Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação Não fracionada

3	20 MG COM CX ENV AL X 500 Ativo	1558405180038	COMPRIMIDO SIMPLES	04/07/2016	24 meses
---	------------------------------------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo MALEATO DE ENALAPRIL

Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Envelope de alumínio Secundária - Caixa
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: hypermarcas s/a CNPJ: - 02.932.074/0032-98 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada

4	10 MG COM CT ENV AL X 30 Ativo	1558405180046	COMPRIMIDO SIMPLES	04/07/2016	24 meses
---	-----------------------------------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Envelope de alumínio Secundária - Cartucho
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: hypermarcas s/a CNPJ: - 02.932.074/0032-98 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso	Adulto	007323 S
Destinação	Comercial	
Tarja	Vermelha	
Apresentação	Não fracionada	

5	20 MG COM CT ENV AL X	1558405180054	COMPRIMIDO SIMPLES	04/07/2016	24 meses
10	Ativo				

Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Envelope de alumínio • Secundária - Cartucho
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: hypermarcas s/a CNPJ: - 02.932.074/0032-98 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada

6	20 MG COM CT ENV AL X	1558405180062	COMPRIMIDO SIMPLES	04/07/2016	24 meses
30	Ativo				

Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Envelope de alumínio Secundária - Cartucho
Local de Fabricação	<p>Fabricante: hypermarcas s/a CNPJ: - 02.932.074/0032-98 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</p>
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Institucional Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

7	5 MG COM CT ENV AL X 30 Ativo	1558405180070	COMPRIMIDO SIMPLES	04/07/2016	24 meses
---	----------------------------------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Envelope de alumínio Secundária - Cartucho
Local de Fabricação	<p>Fabricante: hypermarcas s/a CNPJ: - 02.932.074/0032-98 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</p>
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação Não
fracionada

007325
A

007396
AS

Detalhe do Produto: ceftriaxona dissódica hemieptaidratada

Nome do Produto	ceftriaxona dissódica hemieptaidratada	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.553090/2021-11
Número da Regularização	116370174	Data da Regularização	11/04/2022	Vencimento da Regularização	04/2032
Empresa Detentora da Regularização	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	A FE	1.01.637-7
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADA , CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA		Categoria Regulatória	Genérico	
Medicamento de referência	ROCEFIN		ATC		
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS		Processo Matriz	TRIAXTON	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-	Processo Matriz	TRIAXTON
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CT FA VD III TRANS + DIL AMP VD TRANS X 10 ML Ativo	1163701740019	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	11/04/2022	24 meses

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de vidro transparente • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

007327

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0015-65 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA. CNPJ: - 16.590.191/0001-29 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
----------------------------	---

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

2	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD III TRANS + 20 DIL AMP VD TRANS X 10 ML Ativo	1163701740027	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	11/04/2022	24 meses
---	--	---------------	--	------------	----------

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente Primária - Ampola de vidro transparente Secundária - Caixa

- Local de Fabricação**
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
- 0073-8
A

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

3	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD III TRANS + 20 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML Ativo	1163701740035	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	11/04/2022	24 meses
---	---	---------------	---	------------	----------

Princípio Ativo CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

- Embalagem**
- Primária - Frasco-ampola de vidro transparente
 - Primária - Ampola de plástico transparente
 - Secundária - Caixa

Local de Fabricação

- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente

007329
A

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

4	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD III TRANS Ativo	1163701740043	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	11/04/2022	24 meses
---	---	---------------	---	------------	----------

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - Caixa

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0015-65 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA. CNPJ: - 16.590.191/0001-29 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
----------------------------	---

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

5	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 50 FA VD III TRANS Ativo	1163701740051	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	11/04/2022	24 meses
---	---	---------------	---	------------	----------

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente Secundária - Caixa

007330
A

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0015-65 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA. CNPJ: - 16.590.191/0001-29 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
----------------------------	---

007331
JS

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

6	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 100 FA VD III TRANS Ativo	1163701740061	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	11/04/2022	24 meses
---	--	---------------	---	------------	----------

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente Secundária - Caixa

Local de Fabricação

- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente

007332
3

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

7

1000 MG PO SOL
INJ/INFUS IV CT FA VD I
TRANS + DIL AMP VD
TRANS X 10 ML Ativo

1163701740078

Pó para Solução Injetável
Pó para Solução para
Infusão
Solução Injetável

11/04/2022

24
meses

Princípio Ativo CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação
-

- Embalagem**
- Primária - Frasco-ampola de vidro transparente
 - Primária - Ampola de vidro transparente
 - Secundária - Cartucho

- Local de Fabricação**
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
- 007333
A

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

8	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD I TRANS + 20 DIL AMP VD TRANS X 10 ML Ativo	1163701740086	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	11/04/2022	24 meses
---	---	---------------	--	------------	----------

Princípio Ativo CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação -

- Embalagem**
- Primária - Frasco-ampola de vidro transparente
 - Primária - Ampola de vidro transparente
 - Secundária - Caixa

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0015-65 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA. CNPJ: - 16.590.191/0001-29 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
----------------------------	---

007334
J

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

9	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD I TRANS + 20 DIL AMP PLAS TRANS X 10ML Ativo	1163701740094	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	11/04/2022	24 meses
---	--	---------------	--	------------	----------

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
------------------------	--

Complemento Diferencial da Apresentação	-
--	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de plástico transparente Primária - Frasco-ampola de vidro transparente Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA
------------------	---

- Local de Fabricação**
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
- 007335
A

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

10	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 20 FA VD I TRANS Ativo	1163701740108	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	11/04/2022	24 meses
----	--	---------------	---	------------	----------

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0015-65 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA. CNPJ: - 16.590.191/0001-29 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
---------------------	---

007336
A

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

11	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 50 FA VD I TRANS Ativo	1163701740116	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	11/04/2022	24 meses
----	---	---------------	---	------------	----------

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

Local de Fabricação

- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente

007337
A

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

12	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IV CX 100 FA VD I TRANS Ativo	1163701740124	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão	11/04/2022	24 meses
----	--	---------------	---	------------	----------

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

Local de Fabricação

- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente

007338
A

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

13	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IM CT FA VD I TRANS + DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML Ativo	1163701740132	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	11/04/2022	24 meses
----	--	---------------	---	------------	----------

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADA CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de vidro transparente • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - Cartucho

Local de Fabricação

- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente

007339
J

Via de Administração	INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

14	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IM CT 5 FA VD I TRANS + 5 DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML Ativo	1163701740140	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	11/04/2022	24 meses
----	---	---------------	--	------------	----------

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADA CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de vidro transparente • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - Cartucho

- Local de Fabricação**
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente
- 007340*

Via de Administração	INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

15	1000 MG PO SOL INJ/INFUS IM CT 10 FA VD I TRANS + 10 DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML Ativo	1163701740159	Pó para Solução Injetável Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	11/04/2022	24 meses
----	---	---------------	--	------------	----------

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADA CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
------------------------	--

Complemento Diferencial da Apresentação	-
--	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de vidro transparente • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - Cartucho
------------------	--

- Local de Fabricação**
- **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0015-65
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** BLAU FARMACEUTICA GOIAS LTDA.
CNPJ: - 16.590.191/0001-29
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** Blau Farmacêutica S.A.
CNPJ: - 58.430.828/0013-01
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Fabricação do diluente

007341

AN

Via de Administração	INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: ciprofloxacin

Nome do Produto	ciprofloxacin	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.229652/2019-93
Número da Regularização	103460024	Data da Regularização	13/06/2022	Vencimento da Regularização	06/2032
Empresa Detentora da Regularização	BEKER PRODUTOS FÁRMACO HOSPITALARES LTDA	CNPJ	47.231.121/0001-08	APE	1.00.346-5
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	ciprofloxacin (MS 103110155, Halex Istar)				
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	
Tipo de Priorização	Prioritário	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INFUS IV CX 100 ENVOL BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML Ativo	1034600240010	Solução p/ Infusão	13/06/2022	24 meses
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Bolsa de plástico transparente (sistema fechado) • Secundária - Caixa • Secundária - OUTRAS • Envoltório - OUTRAS (BOLSA ALUMINIZADA ESPESSURA DE 81 A 99 µM, COMPRIMENTO TOTAL DE 277 A 283 MM E LARGURA DE 157 A 163 MM) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BEKER PRODUTOS FÁRMACO HOSPITALARES LTDA • CNPJ: - 47.231.121/0001-08 • Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL • Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA				

007342

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação	Não fracionada				
007343					
2	2 MG/ML SOL INFUS IV CX 50 ENVOL BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 200 ML Ativo	1034600240029	Solução p/ Infusão	13/06/2022	24 meses
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Bolsa de plástico transparente (sistema fechado) • Secundária - Caixa • Secundária - OUTRAS • Envoltório - OUTRAS (Bolsa aluminizada espessura de 81 a 99 µm, comprimento total de 277 a 283 mm e largura de 157 a 163 mm) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BEKER PRODUTOS FÁRMACO HOSPITALARES LTDA • CNPJ: - 47.231.121/0001-08 • Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL • Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação	Não fracionada				

3	2 MG/ML SOL INFUS IV CX 20 ENVOL BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML Ativo	1034600240037	Solução p/ Infusão	13/06/2022	24 meses
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Bolsa de plástico transparente (sistema fechado) • Secundária - Caixa • Secundária - OUTRAS • Envoltório - OUTRAS (BOLSA ALUMINIZADA ESPESSURA DE 81 A 99 µM, COMPRIMENTO TOTAL DE 277 A 283 MM E LARGURA DE 157 A 163 MM) 				
Local de Fabricação	Fabricante: BEKER PRODUTOS FÁRMACO HOSPITALARES LTDA CNPJ: - 47.231.121/0001-08 Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo				
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
4	2 MG/ML SOL INFUS IV CX 60 ENVOL BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML Ativo	1034600240045	Solução p/ Infusão	13/06/2022	24 meses
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Bolsa de plástico transparente (sistema fechado) • Secundária - Caixa • Secundária - OUTRAS • Envoltório - OUTRAS (BOLSA ALUMINIZADA ESPESSURA DE 81 A 99 µM, COMPRIMENTO TOTAL DE 277 A 283 MM E LARGURA DE 157 A 163 MM) 				

007344
A

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BEKER PRODUTOS FÁRMACO HOSPITALARES LTDA CNPJ: - 47.231.121/0001-08 Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada

007345
A

5	2 MG/ML SOL INFUS IV CX 15 ENVOL BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 200 ML	1034600240053	Solução p/ Infusão	13/06/2022	24 meses
---	---	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bolsa de plástico transparente (sistema fechado) Secundária - Caixa Secundária - OUTRAS Envoltório - OUTRAS (Bolsa aluminizada espessura de 81 a 99 µm, comprimento total de 277 a 283 mm e largura de 157 a 163 mm)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BEKER PRODUTOS FÁRMACO HOSPITALARES LTDA CNPJ: - 47.231.121/0001-08 Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto

Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada
	007346 <i>A</i>
6	2 MG/ML SOL INFUS IV CX 40 ENVOL BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 200 ML Ativo
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Bolsa de plástico transparente (sistema fechado) • Secundária - Caixa • Secundária - OUTRAS • Envoltório - OUTRAS (Bolsa aluminizada espessura de 81 a 99 µm, comprimento total de 277 a 283 mm e largura de 157 a 163 mm)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BEKER PRODUTOS FÁRMACO HOSPITALARES LTDA CNPJ: - 47.231.121/0001-08 • Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL • Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada

Detalhe do Produto: SOLUCAO FISIOLOGICA DE CLORETO DE SODIO EQUIPLEX

250000.006762/9279

Nome do Produto	SOLUCAO FISIOLOGICA DE CLORETO DE SODIO EQUIPLEX	Complemento da Marca	Número do Processo
Número da Regularização	117720001	Data da Regularização	16/09/1999
Empresa Detentora da Regularização	EQUIPLEX INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES	Categoria Regulatória	Especifico
Medicamento de referência	-	ATC	-
Classe Terapêutica	REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E ALIMENTAÇÃO PARENTERAL	Parecer Público	-
Tipo de Priorização	Prioritário	Acesse aqui	Rotulagem
Bulário Eletrônico			

① Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML 01 [INATIVA]	1177200010018	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2000	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES				

007347

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem • Primária - FRASCO DE POLIETILENO
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de
Fabricação

INTRAVENOSO

Via de
Administração

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de
uso

-

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação
fracionada

Não

2	9 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML	1177200010026	SOLUÇÃO INJETÁVEL Ativo	16/09/1999	24 meses
Príncipio Ativo	CLORETO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				

007348
J

Via de Administração

IMPLANTE OSSEO

Conservação

-
Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição

-
Restrição de uso

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

3	9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML INATIVA	1177200010034	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Princípio Ativo					
Compleimento	-	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			
Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem		<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO DE POLIETILENO• Secundária - CAXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA			
Local de Fabricação	-				
Via de Administração		INTRAVENOSO			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica			

007349

907350
J

Restrição de uso								
Destinação	Comercial							
Tarja	-							
Apresentação fracionada	Não							
4	9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR AMP TRANS POLIET X 250 ML INATIVA	1177200010042	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses			
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES							
Complemento	-							
Diferencial da Apresentação								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAXXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 							
Local de Fabricação	-							
Via de Administração	INTRAVENOSO							
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE							
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica							
Restrição de uso	-							
Destinação	Comercial							
Tarja	-							
Apresentação fracionada	Não							

5	9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML INATIVA	1177200010050	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES				
Complemento	-				
Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
6	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML Ativo	1177200010069	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO				

007351

007352
S

Complemento	-							
Diferencial da Apresentação	-							
Embalagem	-							
Local de Fabricação	-							
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO							
Conservação	-							
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica							
Restrição de uso	-							
Destinação	Comercial							
Tarja	-							
Apresentação	Não							
7	200 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML [Ativo]	1177200010077	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses			
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO							
Complemento	-							
Diferencial da Apresentação	-							
Embalagem	-							
Local de Fabricação	-							
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO							

007353
J

Conservação	-	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de prescrição	-	
Restrição de uso	-	
Destinação	Comercial	
Tarja	-	
Apresentação fracionada	Não	
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO	
Complemento Diferencial da Apresentação	-	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 	
Local de Fabricação	-	
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	-	
Destinação	Comercial	

Taija

Apresentação
fracionada

9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML	[Ativo]	1177200010093	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses	007354
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO						
Complemento	-						
Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA <p>CNPJ: - 01.784.792/0001-03</p> <p>Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL</p> <p>Etapa de Fabricação:</p>						
Via de Administração	INTRAVENOSO						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Restrição de uso	-						
Destinação	Comercial						
Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						

00735
SAC

10	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML [Ativo]	1177200010107	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO				
Complemento					
Diferencial da Apresentação					
Embalação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 01.784.792/0001-03 Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL <p>Etapa de Fabricação:</p>				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
11	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML [Ativo]	1177200010115	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses

Princípio Ativo

- Complemento Diferencial da Apresentação

• Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação

- Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

CNPJ: - 01.784.792/0001-03

Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL

Etapa de Fabricação:

Via de Administração

INTRAVENOSA

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

-

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

12	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML	1177200010123	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
----	--	---------------	-------------------	------------	----------

Princípio Ativo

CLORETO DE SÓDIO

007356
J

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: 01.784.792/0001-03 <p>Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL</p> <p>Etapa de Fabricação:</p>				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
13	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML INATIVA	1177200010131	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES				
Complemento	Diferencial da Apresentação				

007357
[Signature]

Embalagem • Primária - FRASCO DE POLIETILENO
 • Secundária - CAIXA - PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-	Destinação	Comercial
Tarja	-	Apresentação fracionada	Não
14	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML [INATIVA]	1177200010141	SOLUÇÃO INJETAVEL 24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
Complemento	-	Embalagem	Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO

007358
[Signature]

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada
Princípio Ativo	15 9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS TRANS X 50 ML <u>INATIVA</u>
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-

007359
AS

007360
J

Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
16	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PLAS TRANS X 50 ML <u>INATIVA</u>
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

17 9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100

ML INATIVA

1177200010174 SOLUÇÃO INJETAVEL

16/09/1999 24 meses

Princípio Ativo CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO DE POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

18 9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100
ML INATIVA

Princípio Ativo CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES

Complemento -
Diferencial da Apresentação

1177200010182 SOLUÇÃO INJETAVEL

16/09/1999 24 meses

007361

Ca

007362
A

Embalagem • Primária - FRASCO DE POLIETILENO
• Secundária - CAIXA PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	-		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
19	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS X 100 ML [INATIVA]	1177200010190	SOLUÇÃO INJETAVEL 16/09/1999 24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
Complemento	-		
Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-

007363
[Signature]

007364
A

Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
21	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML [INATIVA]
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
	16/09/1999 24 meses
	1177200010212 SOLUÇÃO INJETAVEL

22 9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 1177200010220 SOLUÇÃO INJETAVEL
ML INATIVA 16/09/1999 24 meses

Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
Complemento	-		
Diferencial da Apresentação			
Embalação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	-		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	-		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
23	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PLAS TRANS X 250 ML INATIVA	1177200010239	SOLUÇÃO INJETAVEL 16/09/1999 24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
Complemento	-		
Diferencial da Apresentação			

007365
SA

Embalagem

- Primária - FRASCO DE POLIETILENO
- Secundária - CAIXA) PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	-		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
24	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PLAS TRANS X 250 ML INATIVA	1177200010247	SOLUÇÃO INJETÁVEL 16/09/1999 24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO

007366
J

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação	Não Apresentação fracionada
25	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML [INATIVA]
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAXXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-

007367
A

007368

A

Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
26	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML [INATIVA]
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

16/09/1999 24 meses

SOLUÇÃO INJETAVEL

1177200010271

9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PLAS
TRANS X 500 ML INATIVA

27

Princípio Ativo
Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem
• PRIMÁRIA - FRASCO DE POLIETILENO
• SECUNDÁRIA - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação	-	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial	Tarja	-	Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo	Complemento - Diferencial da Apresentação
Local de Fabricação	-	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial	Tarja	-	Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo	Complemento - Diferencial da Apresentação
Local de Fabricação	-	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial	Tarja	-	Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo	Complemento - Diferencial da Apresentação

007369
cf

Embalagem

- Primária - FRASCO DE POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	-		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação	Não fracionada		
29	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML [INATIVA]	1177200010298	SOLUÇÃO INJETAVEL 16/09/1999 24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
Complemento	-		
Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação	-		
Via de Administração	INTRAVENOSO		

007370
A

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-

007371
A

Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
31	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML <u>INATIVA</u>
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Compleimento	-
Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

607372

A

16/09/1999 24 meses

CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES

1177200010328 SOLUÇÃO INJETAVEL

9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PLAS
TRANS X 1000 ML INATIV

Princípio Ativo
Completo -
Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASSCO DE POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação
 -

Via de Administração
 INTRAVENOSO

Conservação
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso
 -

Destinação
 Comercial

Tarja
 -

Apresentação fracionada
 Não

33 9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000
 ML INATIVA

16/09/1999

SOLUÇÃO INJETAVEL

24 meses

Princípio Ativo
Completo -
Diferencial da Apresentação

CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES

007373
d

Embalagem

- Primária - FRASCO DE POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	-		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
34	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML INATIVA	1177200010344	SOLUÇÃO INJETAVEL 24 meses 16/09/1999
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	-	Via de Administração	INTRAVENOSO

007374
A

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Princípio Ativo	<p>35 9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML Ativo</p> <p>CLORETO DE SÓDIO</p>
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAXADA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: 01.784.792/0001-03 <p>Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL</p> <p>Etapa de Fabricação:</p>
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica

007375
JF

Restrição de uso	-							
Destinação	Comercial							
Tarja	-							
Apresentação fracionada	Não							
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML	Ativo	11772000010360	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses		
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO							
Complemento Diferencial da Apresentação	-							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 							
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 01.784.792/0001-03 Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL <p>Etapa de Fabricação:</p>							
Via de Administração	INTRAVENOSA							
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)							
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica							
Restrição de uso	-							
Destinação	Comercial							

007376

007377
sd

Tarja
Apresentação
fracionada

37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML	1177200010379	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 01.784.792/0001-03 				
	Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

007378
A

38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 50 ML Ativo	1177200010387	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO				
Complemento	-				
Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA <p>CNPJ: - 01.784.792/0001-03</p> <p>Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL</p> <p>Etapa de Fabricação:</p>				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML Ativo	1177200010395	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Princípio Ativo

CLORETO DE SÓDIO
Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - FRASCO DE POLIETILENO
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação • Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ - 01.784.792/0001-03

Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL

Etapa de Fabricação:

Via de Administração

INTRAVENOSA

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

-

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação

Não
fracionada

40 9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PIAS PE
TRANS SIST FECH X 250 ML Ativo

16/09/1999 SOLUÇÃO INJETAVEL

16/09/1999 24 meses

Princípio Ativo

007379

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem	• Primária - FRASCO DE POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	• Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 01.784.792/0001-03 Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO
	41 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML Ativo
	1177200010417 SOLUÇÃO INJETAVEL
	16/09/1999 24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>007380 Sf</i>

007331
J

- Embalagem**
- Primária - FRASCO DE POLIETILENO
 - Secundária - CAIXA - PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 01.784.792/0001-03 <p>Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL</p> <p>Etapa de Fabricação:</p>		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p>		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	-		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
	42	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 5 ML Ativo	1177200010425 16/09/1999 SOLUÇÃO INJETAVEL 18 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO		
Complemento	-		
Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de plástico transparente • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		

007382
A

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 01.784.79. 01-03
Endereço:	APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:	Processo produtivo completo
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

PF7333
A



SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA

Solução Injetável

Cloreto de Sódio 0,9%

007334
A

BULA PROFISSIONAL DE SAÚDE

SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

SOLUÇÃO FISIOLÓGICA

Cloreto de Sódio 0,9%

APRESENTAÇÃO

Solução injetável, limpida, estéril e ariogênica.

Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 0,9% – Cx. 200 Amp. Plas. Trans. com 10 mL

Sol. Inj. IV de Sol. Fisiológica 0,9% – Cx. 70 FR. Plas. Trans. com 50 mL – Sist. Fech.

Sol. Inj. IV de Sol. Fisiológica 0,9% – Cx. 70 FR. Plas. Trans. com 100 mL – Sist. Fech.

Sol. Inj. IV de Sol. Fisiológica 0,9% – Cx. 40 FR. Plas. Trans. com 250mL – Sist. Fech.

Sol. Inj. IV de Sol. Fisiológica 0,9% – Cx. 24 FR. Plas. Trans. com 500mL – Sist. Fech.

Sol. Inj. IV de Sol. Fisiológica 0,9% – Cx. 12 FR. Plas. Trans. com 1000 mL – Sist. Fech.

USO INTRAVENOSO E INDIVIDUALIZADO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Cada mL da solução contém:

Cloreto de Sódio - NaCl 9 mg

Água para injeção q.s.p..... 1 mL

Conteúdo eletrolítico

Sódio (Na^+) 154 mEq/L

Cloreto (Cl^-) 154 mEq/L

OSMOLARIDADE: 308 mOsm/L

pH 4,5 – 7,0

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

A solução injetável de Cloreto de Sódio 0,9% é utilizada para o restabelecimento de fluido e eletrólitos. A solução também é utilizada como repositor de água e eletrólitos em caso de alcalose metabólica de grau moderado, em carência de sódio e como diluente para medicamentos.

2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O sódio é o principal cátion e o cloreto o principal ânion do fluido extracelular.

Os níveis de sódio normalmente determinam o volume do fluido extracelular e ele é um importante regulador da osmolaridade, do equilíbrio ácido-base e auxilia na estabilização do potencial de membrana das células.

Os íons de sódio circulam através da membrana celular por meio de vários mecanismos de transporte, dentre eles a bomba de sódio ($\text{Na}^- \text{K}^- \text{ATPase}$). O sódio também desempenha importante papel na neurotransmissão, na eletrofisiologia cardíaca e no metabolismo renal.

O excesso de sódio é excretado principalmente pelo rim, pequenas porções pelas fezes e através da sudorese. O cloreto de sódio 0,9% é fundamental para manter o equilíbrio sódio-potássio e contribuir para a recuperação da manutenção da volemia.

3. CONTRAINDICAÇÕES

A solução de Cloreto de Sódio 0,9% é contraindicada em casos de hipernatremia, retenção hídrica e hipercloremia.

4. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

A solução injetável de Cloreto de Sódio 0,9% deve ser usada com cautela em pacientes hipertensos, com insuficiência cardíaca congestiva e pré-oclâmpia, insuficiência renal grave, edema pulmonar, e obstrução do trato urinário.

Avaliações clínicas e determinações laboratoriais periódicas são necessárias para monitorar mudanças no balanço de fluido, concentrações eletrolíticas e balanço ácido-base durante a terapia parenteral prolongada, ou sempre que a condição do paciente demonstrar necessidade de tais avaliações.

Devem ser tomados cuidados na administração de solução injetável de Cloreto de Sódio em pacientes recebendo corticosteroides, corticotropina ou medicamentos que possam causar retenção de sódio.

Gravidez: Categoria C. Estudos da reprodução animal não demonstram que as soluções injetáveis de Cloreto de Sódio 0,9% possam interferir no desenvolvimento fetal, durante a lactação e amamentação.

ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MULHERES GRÁVIDAS SEM ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DO CIRURGIÃO DENTISTA.

Uso pediátrico, geriátrico e em outros grupos de risco

No caso da administração de soluções parenterais de grande volume, em pacientes idosos, pode ser necessário reduzir volume e a velocidade de infusão, para evitar a sobrecarga circulatória, especialmente em pacientes com insuficiência cardíaca e renal.

5. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Devem ser avaliadas as características da compatibilidade dos outros medicamentos que serão diluídos ou dissolvidos na solução de Cloreto de Sódio 0,9%. Há incompatibilidade desta solução com ansotericina B, ocorrendo precipitação desta substância e com o glucagon. Consultar um farmacêutico sempre que necessário.

6. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

O produto deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C a 30°C).

Prazo de validade: 24 meses após a Data de Fabricação.

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

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

Não armazenar as soluções parenterais adicionadas de medicamentos.

Solução injetável, limpida, estéril e ariogênica.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Av. Thumbergia, Qd K, Lt 01 – Bairro Expansul –CEP: 74986-710 – PABX: (062) 4012-1103 FAX: (062) 4012-1101-

Aparecida de Goiânia -GO - Brasil Insc. Estadual: 10.150.166-8 - [Http://www.equiplex.com.br](http://www.equiplex.com.br)

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças

7. POSOLOGIA E MODO DE USAR

A solução somente deve ter uso intravenoso e individualizado.

A dosagem deve ser determinada por um médico e é dependente da idade, do peso, das condições clínicas do paciente, do medicamento diluído em solução e das determinações em laboratório.

Antes de serem administradas, as soluções parenterais devem ser inspecionadas visualmente para se observar a presença de partículas, turvação na solução, fissuras e/ou quaisquer violações na embalagem primária.

A solução é acondicionada em frascos e/ou ampolas em SISTEMA FECHADO para administração intravenosa usando equipamento estéril.

Atenção: não usar embalagens primárias em conexões em série. Tal procedimento pode causar embolia gasosa devido ao ar residual aspirado da primeira embalagem antes que a administração de fluido da segunda embalagem seja completada.

NÃO PERFURAR A EMBALAGEM, POIS HÁ COMPROMETIMENTO DA ESTERILIDADE DO PRODUTO E RISCO DE CONTAMINAÇÃO.

Para abrir:

Verificar se existem vazamentos mínimos comprimindo a embalagem primária com firmeza. Se for observado vazamento de solução, descartar a embalagem, pois a sua esterilidade pode estar comprometida.

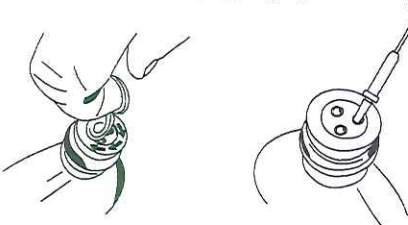
Se for necessária medicação suplementar, seguir as instruções descritas a seguir antes de preparar a solução para administração.

No preparo e administração das Soluções Parenterais (SP), devem ser seguidas as recomendações da Comissão de Controle de Infecção em Serviços de Saúde quanto a:

- Desinfecção do ambiente e de superfícies, higienização das mãos, uso de EPIs e
- Desinfecção de ampolas, frascos, pontos de adição dos medicamentos e conexões das linhas de infusão.

Modo de usar Soluções Parenterais de Grande Volume:

- 1- Remover o lacre de segurança, através de uma rotação no sentido horário;
- 2- Fazer a assepsia da embalagem primária utilizando álcool 70%;
- 3- Suspender a embalagem pela alça de sustentação;
- 4- Conectar o equipo de infusão da solução. Consultar as instruções de uso do equipo;
- 5- Administrar a solução, por gotejamento contínuo, conforme prescrição médica.



Para adição de medicamentos:

Atenção: verificar se há incompatibilidade entre o medicamento e a solução e, quando for o caso, se há incompatibilidade entre os medicamentos.

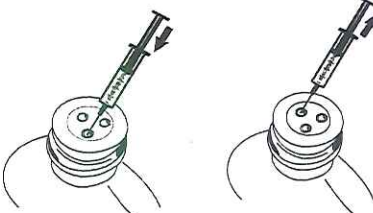
Apenas as embalagens que possuem dois sítios, um para o equipo e outro para a administração de medicamentos, poderão permitir a adição de medicamentos nas soluções parenterais.

Para administração de medicamentos antes da administração da solução parenteral:

- 1- Preparar o sitio de injeção fazendo sua assepsia;
- 2- Utilizar uma seringa com agulha estéril para perfurar o sitio próprio para administração de medicamentos e injetar o medicamento na solução parenteral.
- 3- Misturar o medicamento completamente na solução parenteral.
- 4- Pós liofilizados devem ser reconstituídos/suspendidos no diluente estéril e apirogênico adequado antes de ser adicionados à solução parenteral.

Para administração de medicamentos durante a administração da solução parenteral:

- 1- Fechar a pinça do equipo de infusão;
- 2- Preparar o sitio próprio para administração de medicamentos, fazendo sua assepsia;
- 3- Utilizar seringa com agulha estéril para perfurar o sitio e adicionar o medicamento na solução parenteral;
- 4- Misturar o medicamento completamente na solução parenteral;
- 5- Prosseguir a administração;
- 6- Caso for necessário a retirada de solução, pode ser utilizado o terceiro sitio, conforme figura abaixo.

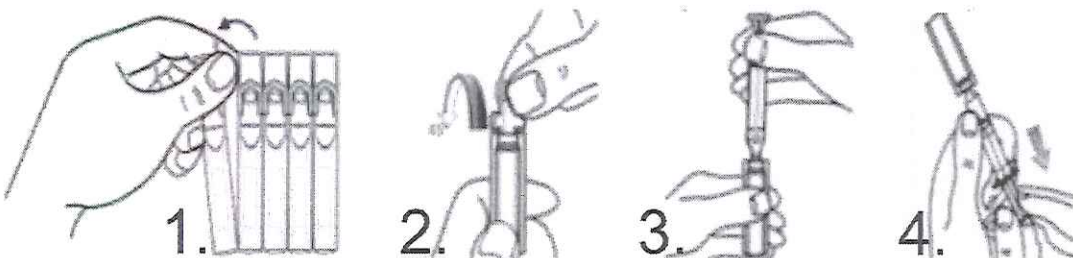


Modo de usar Soluções Parenterais de Pequeno Volume:

1. Destaque a ampola plástica cuidadosamente no sentido do bico para base como na figura abaixo;
2. Empurre o lacre em um movimento de 45° e o gire para rompê-lo;
3. Introduza uma seringa estéril na abertura de sucção da ampola plástica;
4. Com a ampola plástica voltada para cima realize a transferência da solução para a seringa.

067386
A

equiplex®



Posologia

O preparo e administração da Solução Parenteral devem obedecer à prescrição, precedida de criteriosa avaliação, pelo farmacêutico, da compatibilidade físico-química e da interação medicamentosa que possam ocorrer entre os seus componentes.

A dosagem deve ser adaptada de acordo com as necessidades de líquidos e eletrólitos de cada paciente.

8. REAÇÕES ADVERSAS

Caso o medicamento não seja utilizado de forma correta, reações adversas podem ocorrer e incluem resposta febril, infecção no ponto de injeção, trombose venosa ou flebite estendida no local de injeção, extravasamento e hipervolemia.

As reações adversas gerais incluem náuseas, vômito, diarreia, cólicas abdominais, redução da lacrimação, taquicardia, hipertensão, falência renal e edema pulmonar.

Em pacientes com ingestão inadequada de água a hipernatremia pode causar sintomas respiratórios como edema pulmonar, embolia ou pneumonia.

Em casos de eventos adversos, notifique – pelo sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

9. SUPERDOSE

A infusão de grandes volumes pode ocasionar sobrecarga hídrica (hiper-hidratação) e alteração no balanço eletrolítico (hipernatremia, hipercloremia, hiperosmolaridade e efeitos acidificantes). Nestes casos, instalar uma terapia de apoio e promover a interrupção da administração da solução parenteral, podendo haver a necessidade da administração de diuréticos e/ou diálise, caso haja comprometimento renal significativo.

Em pacientes com aumento moderado nos níveis de sódio, ofertar água via oral e restringir a ingestão de sódio

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

M.S. nº: 1.1772.0001

Registrado e produzido por:

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA.
Av. Thumbergia, Quadra K, Lote 01 - Bairro Expansul
CEP: 74.986 -710 - Aparecida de Goiânia - GO
CNPJ.: 01.784.792/0001-03

Indústria Brasileira
Serviço de Atendimento ao Consumidor da Empresa
SAC: 0800- 701-1103

Responsável Técnico: André Moreira Fernandes
CRF/GO nº22079

Uso restrito a estabelecimentos de saúde.
Uso sob prescrição.

Esta bula foi atualizada conforme bula Padrão aprovada pela Anvisa em 03/08/2016.



Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica				Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (V/P/VIS)	Apresentações relacionadas	
							- Inclusão de apresentação: 9mg/mL sol inj iv cx 200 amp plas pc trans x 10mL;			
							- 9mg/mL sol inj iv cx 70 fr plas pc trans sist fech x 50mL;			
							- 9mg/mL sol inj iv cx 70 fr plas pc trans sist fech x 100mL;			
							- 9mg/mL sol inj iv cx 40 fr plas pc trans sist fech x 250mL;			
							- 9mg/mL sol inj iv cx 24 fr plas pc trans sist fech x 500mL			
							- 9mg/mL sol inj iv cx 12 fr plas pc trans sist fech x 1000mL.			
							Solução injetável			
							- Caixa contendo 200 ampolas plas. trans. com 10 mL;			
							- Caixas contendo 70 frascos plas. trans. com 100 mL - Sist. Fech;			
							- Caixas contendo 40 frascos plas. transp. com 250 mL - Sist. Fech;			
							- Caixas contendo 24 frascos plas. trans. com 500 mL - sist. Fech;			
							- Caixas contendo 12 frascos plas. trans. com 1000 mL - sist. Fech.			
							Solução injetável			
							- Caixa contendo 200 ampolas plas. trans. com 10 mL;			
							- Caixas contendo 70 frascos plas. trans. com 100 mL - Sist. Fech;			
							- Caixas contendo 40 frascos plas. transp. com 250 mL - Sist. Fech;			
							- Caixas contendo 24 frascos plas. trans. com 500 mL - sist. Fech;			
							- Caixas contendo 12 frascos plas. trans. com 1000 mL - sist. Fech.			
10/10/2023	1077981236	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/10/2023	1077981236	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/10/2023	- DIZERES LEGAIS – (Responsável técnico)	VPS		
03/04/2023	0333228/23-5	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/04/2023	0333228/23-5	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de	03/04/2023	Alteração do Responsável Técnico	VPS		

					- Caixas contendo 40 frascos plas. transp. com 250 mL - Sist. Fech.; - Caixas contendo 24 frascos plas. trans. com 500 mL - sist. Fech; - Caixas contendo 12 frascos plas. trans. com 1000 mL - sist. fech.
					- Solução injetável
26/05/2022	4214666/22-4	10454 - ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/05/2022 VPS	- Revisão ortográfica do texto - 8. REAÇÕES ADVERSAS (Adequação de frase obrigatória estabelecida pela RDC 406/20) - DIZERES LEGAIS – Responsável técnico
19/03/2020	0836856/20-2	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/03/2020 VPS	- Solução injetável - Caixa contendo 200 ampolas plas. trans. com 10 mL - Caixas contendo 70 frascos plas. trans. com 100 mL - Sist. Fech - Caixas contendo 40 frascos plas. transp. com 250 mL - Sist. Fech. - Caixas contendo 24 frascos plas. trans. com 500 mL - sist. fech. - Caixas contendo 12 frascos plas. trans. com 1000 mL - sist. fech.
03/11/2016	2449023/16-7	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/11/2016 VPS	- Solução injetável - Caixa contendo 200 ampolas plas. trans. com 10 mL - Caixas contendo 70 frascos plas. trans. com 100 mL - Sist. Fech

equiplex

- 007390
A

SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA

Solução Injetável

Cloreto de Sódio 10%, 17,55% e 20%

007391



BULA PROFISSIONAL DE SAÚDE

SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Solução Fisiológica

Cloreto de Sódio 10%, 17,55% e 20%

APRESENTAÇÕES

Solução injetável, limpida, estéril e apirogênica.
 Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 10% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10mL
 Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 17,55% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10mL
 Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 20% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10mL

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO INTRAVENOSO E INDIVIDUALIZADO USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Cloreto de Sódio 10%

A solução contém:	
Cloreto de Sódio.....	0,10g
Excipiente: Água para Injeção q.s.p.	1 mL
Conteúdo eletrolítico	
Na+.....	1711 mEq/L
Cl-.....	1711 mEq/L
Osmolaridade.....	3422mOsm/L
pH.....	4,5 – 7,0

Cloreto de sódio 17,55%

A solução contém:	
Cloreto de Sódio-.....	0,1755g
Excipiente: Água para Injeção q.s.p.	1 mL
Conteúdo eletrolítico	
Na+.....	3002 mEq/L
Cl-.....	3002 mEq/L
Osmolaridade.....	6006mOsm/L
pH.....	4,5 – 7,0

Cloreto de sódio 20%

A solução contém:	
Cloreto de Sódio-.....	0,2g
Excipiente: Água para Injeção q.s.p.	1 mL
Conteúdo eletrolítico	
Na+.....	3422 mEq/L
Cl-.....	3422 mEq/L
Osmolaridade.....	6844mOsm/L
pH.....	4,5 – 7,0

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Este medicamento é destinado ao restabelecimento de fluido e eletrólitos. A solução também é utilizada como repositora de água e eletrólitos em caso de alcalose metabólica de grau moderado, em carência de sódio e como diluente para medicamentos.

2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O sódio é o principal cátion e o cloreto o principal ânion do fluido extracelular. Os níveis de sódio normalmente determinam o volume do fluido extracelular e ele é um importante regulador da osmolaridade, do equilíbrio ácido-base e auxilia na estabilização do potencial de membrana das células. Os íons de sódio circulam através da membrana celular por meio de vários mecanismos de transporte, dentre eles a bomba de sódio ($Na^+ - K^- ATPase$). O sódio também desempenha importante papel na neurotransmissão, na eletrofisiologia cardíaca e no metabolismo renal. O excesso de sódio é excretado principalmente pelo rim, pequenas porções pelas fezes e através da sudorese. O Cloreto de Sódio é fundamental para manter o equilíbrio sódio-potássio e contribuir para a recuperação da manutenção da volemia.

3. CONTRAINDICAÇÕES

A solução de Cloreto de Sódio é contraindicada em casos de hipernatremia, retenção hídrica e hiperclorémia. Deve ser usada com extrema cautela na insuficiência cardíaca congestiva leve, devendo ser evitada nos casos mais sérios, assim como na insuficiência renal grave e em condições edematosas com retenção de sódio.

4. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

A solução injetável de Cloreto de Sódio deve ser usada com cautela em pacientes hipertensos, com insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal grave, edema pulmonar, pré-eclâmpsia e obstrução do trato urinário. Avaliações clínicas e determinações laboratoriais periódicas são necessárias para monitorar mudanças no balanço de fluido, concentrações eletrolíticas e balanço ácido-base durante a terapia parenteral prolongada, ou sempre que a condição do paciente demonstrar necessidade de tais avaliações.

Devem ser tomados cuidados na administração de solução injetável de Cloreto de Sódio em pacientes que estão recebendo corticosteroides, corticotropina ou medicamentos que possam causar retenção de sódio.

Gravidez: Categoria de risco C.

Estudos da reprodução animal não demonstram que as soluções injetáveis de Cloreto de Sódio, possam interferir no desenvolvimento fetal, durante a lactação e amamentação.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista.

5. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Devem ser avaliadas as características da compatibilidade dos outros medicamentos que serão diluídos ou dissolvidos na solução de Cloreto de Sódio.

Há incompatibilidade desta solução com anfotericina B, ocorrendo precipitação desta substância e com o glucagon, consultar um farmacêutico sempre que necessário.

6. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

A exposição de produtos farmacêuticos ao calor deve ser evitada.

Conservar o produto em temperatura ambiente (15°C a 30°C), protegido da luz e umidade.

Não armazenar as soluções parenterais adicionadas de medicamentos.

Prazo de validade: 24 meses após a data de fabricação.

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

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

Após aberto, usar imediatamente. Após aberto este medicamento, por ser de caráter estéril, não pode em hipótese alguma o armazenamento e conservação das soluções utilizadas, devendo as mesmas serem descartadas. Antes de serem administradas, as soluções parenterais devem ser inspecionadas visualmente para se observar a presença de partículas, turvação na solução, fissuras ou quaisquer violações na embalagem primária. Não utilizar se detectadas partículas ou algum tipo de precipitado.

Este medicamento é um líquido, límpido, incolor e inodoro. Isento de partículas estranhas.

Este medicamento é um líquido, límpido, incolor e inodoro. Isento de partículas estranhas.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

7. POSOLOGIA E MODO DE USAR

O preparo e administração da Solução Parenteral devem obedecer a prescrição precedida de criteriosa avaliação pelo farmacêutico da compatibilidade físico-química e da interação medicamentosa que possa ocorrer entre os seus componentes. A dosagem deve ser adaptada de acordo com as necessidades de líquidos e eletrólitos de cada paciente. A solução somente deve ter uso intravenoso e individualizado.

A dosagem deve ser determinada por um médico e é dependente da idade, do peso, das condições clínicas do paciente, do medicamento diluído em solução e das determinações em laboratório.

Antes de serem administradas, as soluções parenterais devem ser inspecionadas visualmente para se observar a presença de partículas, turvação na solução, fissuras e quaisquer violações na embalagem primária.

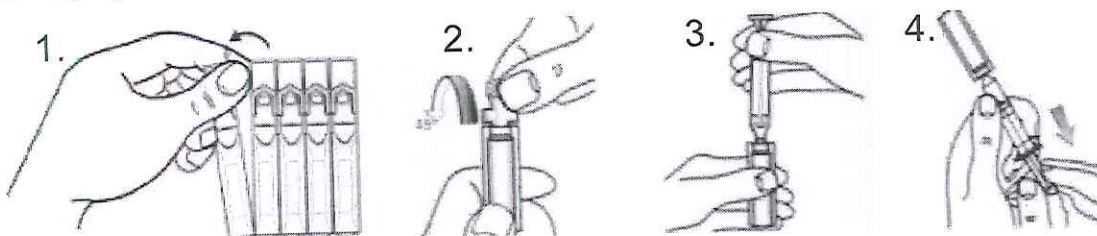
Atenção: verificar se há incompatibilidade entre o medicamento e a solução e, quando for o caso, se há incompatibilidade entre os medicamentos.

NÃO PERFURAR A EMBALAGEM, POIS HÁ COMPROMETIMENTO DA ESTERILIDADE DO PRODUTO E RISCO DE CONTAMINAÇÃO.

Verificar se existem vazamentos mínimos comprimindo a embalagem primária com firmeza. Se for observado vazamento de solução, descartar a embalagem, pois a sua esterilidade pode estar comprometida. Se for necessária medicação suplementar, seguir as instruções descritas a seguir antes de preparar a solução de cloreto de sódio para administração.

Modo de usar Soluções Parenterais de Pequeno Volume:

1. Destaque a ampola plástica cuidadosamente no sentido do bico para a base como na figura abaixo;
2. Empurre o lacre em um movimento de 45° e o gire para rompê-lo;
3. Introduza uma seringa estéril na abertura de sucção da ampola plástica;
4. Com a ampola plástica voltada para cima realize a transferência da solução para a seringa.



No preparo e administração das soluções parenterais (SP), devem ser seguidas as recomendações da comissão de controle de infecção em serviços de saúde quanto a:

- Desinfecção do ambiente e de superfícies, higienização das mãos, uso de EPIs e
- Desinfecção dos frascos, pontos de adição dos medicamentos e conexões das linhas de infusão.

8. REAÇÕES ADVERSAS

Caso o medicamento não seja utilizado de forma correta, reações adversas podem ocorrer e incluem resposta febril, infecção no ponto de injeção, trombose venosa ou flebite estendida no local de injeção, extravasamento e hipervolemia.

007393
J



As reações adversas gerais incluem náuseas, vômito, diarreia, cólicas abdominais, redução da lacrimação, taquicardia, hipertensão, falência renal e edema pulmonar. Em pacientes com ingestão inadequada de água a hipernatremia pode causar sintomas respiratórios como edema pulmonar, embolia ou pneumonia.

Em casos de eventos adversos, notifique – pelo sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

9. SUPERDOSE

Em pacientes com aumento moderado nos níveis de sódio, oferecer água por via oral e restringir a ingestão de sódio. A superdosagem de Cloreto de Sódio pode causar a alteração no balanço eletrolítico (hipernatremia, hipercloremia, hiperosmolaridade e efeitos acidificantes). Nesses casos, instalar uma terapia de apoio, interrupção da administração da solução parenteral, e pode haver a necessidade da administração de diuréticos e/ou diálise, caso haja comprometimento renal significativo.

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

M.S. nº: 1.1772.0001

Registrado e produzido por:

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA.

Av. Thumbergia, Quadra K, Lote 01 - Bairro Expansul

CEP: 74.986 -710 - Aparecida de Goiânia - GO

CNPJ.: 01.784.792/0001-03

Indústria Brasileira

Serviço de Atendimento ao Consumidor da Empresa

SAC: 0800- 701-1103

Responsável Técnico: André Moreira Fernandes

CRF/GO nº22079

Uso restrito a estabelecimentos de saúde.

Uso sob prescrição.



Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica				Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
28/03/2024	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Aguardando notificação para gerar o número de expediente.	28/03/2024	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Aguardando notificação para gerar o número de expediente.	28/03/2024	- Dizeres Legais (Adeqüação dos dizeres legais conforme a RDC 47/2009 e suas alterações)	VPS	- Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 10% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10mL; - Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 17,55% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10mL; - Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 20% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10mL.	
10/10/2023	1077981236	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/10/2023	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	1077981236	10/10/2023	- DIZERES LEGAIS - (Responsável técnico)	VPS	- Caixa contendo 200ampolas plas. trans. com 10 mL; - Caixas contendo 70 frascos plas. trans. com 100 mL - Sist. Fech; - Caixas contendo 40 frascos plas. trans. com 250 mL - Sist. Fech; - Caixas contendo 24 frascos plas. trans. com 500 mL - sist. Fech; - Caixas contendo 12 frascos plas. trans. com 1000 mL - sist. Fech.	
03/04/2023	0333228/23-5	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/04/2023	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	0333228/23-5	03/04/2023	Alteração do Responsável Técnico	VPS	- Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 10% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10 mL; - Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 17,55% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10 mL; - Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 20% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10 mL	

					- Revisão ortográfica do texto	
26/05/2022	4214666/22-4	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	26/05/2022	4214666/22-4 10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	- 8. REAÇÕES ADVERSAS (Adequação de frase obrigatória estabelecida RDC 406/20)	VPS
19/03/2020	0836856/20-2	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	19/03/2020	0836856/20-2 10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	- DIZERES LEGAIS – Responsável técnico Logomarca	VPS
03/11/2016	2449023/16-7	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	03/11/2016	2449023/16-7 10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	Adequação de bulas conforme a IN nº 9/2016 Desmembramento das bulas do 0,9% das outras concentrações	VPS
27/05/2016	1830052/16-9	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração	27/05/2016	1830052/16-9 10454 – ESPECÍFICO –	Atualização de Endereço do Fabricante	VPS

equiplex

	de Texto de Bulá - RDC 60/12		Notificação de Alteração de Texto de Bulá - RDC 60/12				- Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 20% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10 mL
30/04/2014	0329124143	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bulá – RDC 60/12	30/04/2014 0329124143	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bulá – RDC 60/12	30/04/2014 30/04/2014	VPS	- Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 10% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10 mL - Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 17,75% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10 mL - Sol. Inj. IV de Cloreto de Sódio 20% - CX. 200 Amp. Plas. Trans. com 10 mL

Detalhes do Certificado

Empresa Certificada	Cód. Único / CNPJ Certificada
EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	01.784.792/0001-03
Endereço	País
AVENIDA THUMBERGIA, QUADRA K, LOTE 01	BRASIL
Empresa Solicitante	CNPJ
EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	01.784.792/0001-03
Endereço	Cidade / UF
AVENIDA THUMBERGIA, QUADRA K, LOTE 01	APARECIDA DE GOIÂNIA / GO
Assunto	Tipo de Certificado
70503 - MEDICAMENTOS - RENOVAÇÃO (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS	CBPF
Data de Validade	Data de Publicação
09/09/2026	09/09/2024
Data da Resolução	Resolução
05/09/2024	3.272
Certificado Emitido por	N.DOU
INSPEÇÃO ?	174

[Esconder Todas](#)

Nº	Linha de Certificação	Data de Cancelamento
-	Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal VIGENTE	-
Linha de CBPF	Produtos estéreis	
Classe de Certificação	Comum	
Etapas de Fabricação	Embalagem primária Embalagem secundária Granel	
Forma Farmacêutica	Solução Injetável Solução p/ Infusão	
Liberação Paramétrica	Não	
Tipo de Petição	Medicamentos sintéticos	

Histórico

Erro inesperado

Voltar

007398

Detalhe do Produto: acetato de dexametasona

Nome do Produto	acetato de dexametasona	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.125806/2022-74
Número da Regularização	113430212	Data da Regularização	06/06/2022	Vencimento da Regularização	06/2029
Empresa Detentora da Regularização	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	AFE	1.01.343-0
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	DEXASON			ATC	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G Ativo	1134302120013	CREME DERMATOLOGICO	06/06/2022	24 meses

Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Bisnaga de alumínio • Secundária - CARTUCHO CARTAO
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA CNPJ: - 61.068.755/0001-12 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
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

207400
d

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada
2	1 MG/G CREM DERM CX 50 BG AL X 10 G Ativo
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Bisnaga de alumínio • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA • CNPJ: - 61.068.755/0001-12 • Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL • Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada

Detalhe do Produto: FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA

Nome do Produto	FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.033364/0135
Número da Regularização	103870047	Data da Regularização	13/03/2002	Vencimento da Regularização	03/2027
Empresa Detentora da Regularização	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	AFE	1.00.387-7
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		Categoria Regulatória	Genérico	
Medicamento de referência	Decadron		ATC		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS				
Tipo de Priorização	Prioritário	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML Ativo	1038700470010	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/2002	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0001-78 Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0008-44 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 				

007402

A

Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRA-ARTICULAR INTRALESIONAL INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada

2	4 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2,5 ML	1038700470029	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/2002	24 meses
Ativo					

Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0001-78 Endereço: RIBEIRÃO DAS NEVES - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA CNPJ: - 17.174.657/0008-44 Endereço: -- BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRA-ARTICULAR INTRALESIONAL INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial Hospitalar

Tarja

Vermelha

007403

A

Apresentação Não
fracionada

007404

Detalhe do Produto: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA

Nome do Produto	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.052983/2003 61
Número da Regularização	113430111	Data da Regularização	01/04/2004	Vencimento da Regularização	04/2029
Empresa Detentora da Regularização	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	AFE	1.01.343-0
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	POLARAMINE				
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	
Tipo de Priorização	Prioritário	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP Ativo	1134301110014	XAROPE	01/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA • Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA • CNPJ: - 19.570.720/0001-10 • Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL • Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-

007405
A

2	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP) [INATIVA]	1134301110022	XAROPE	01/04/2004	24 meses
---	--	---------------	--------	------------	-------------

Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
------------------------	------------------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
--	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
------------------	--

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:
----------------------------	---

Via de Administração	ORAL 1
-----------------------------	--------

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
--------------------	--

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
--------------------------------	-----------------------------

Restrição de uso	-
-------------------------	---

Destinação	Comercial
-------------------	-----------

Tarja	-
--------------	---

Apresentação	Não fracionada
---------------------	-------------------

3	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP Ativo	1134301110030	XAROPE	01/04/2004	24 meses
---	--	---------------	--------	------------	-------------

Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
------------------------	------------------------------

Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA • Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada

4	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + COP Ativo	1134301110049	XAROPE	01/04/2004	24 meses
---	--	---------------	--------	------------	----------

Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - Caixa • Acessório - COPO DOSADOR 50 Unidade(s)
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial

007496
d

Tarja

007407
A

Apresentação Não
fracionada

5	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP) INATIVA	1134301110057	XAROPE	01/04/2004	24 meses
---	---	---------------	--------	------------	-------------

Princípio Ativo MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: - 19.570.720/0001-10
Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL 1

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E
30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso -

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação Não
fracionada

6	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + COP Ativo	1134301110065	XAROPE	01/04/2004	24 meses
---	--	---------------	--------	------------	-------------

Princípio Ativo MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
• Acessório - COPO DOSADOR 50 Unidade(s)

007408

A

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDACNPJ: - 19.570.720/0001-10Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação:	
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Hospitalar Comercial
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada

007409

Detalhe do Produto: diazepam

Nome do Produto	diazepam	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.542399/2011-80
Número da Regularização	155840121	Data da Regularização	02/01/2012	Vencimento da Regularização	02/2025
Empresa Detentora da Regularização	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	AFE	1.05.584-9
Princípio Ativo	DIAZEPAM			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	VALIUM				
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 Ativo	1558401210013	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
Princípio Ativo	DIAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não

037410
A

2	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 Ativo	1558401210021	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	DIAZEPAM
------------------------	----------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
--	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
------------------	--

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
----------------------------	---

Via de Administração	ORAL
-----------------------------	------

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
--------------------	--

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
--------------------------------	--

Restrição de uso	Adulto
-------------------------	--------

Destinação	Comercial
-------------------	-----------

Tarja	Preta
--------------	-------

Apresentação fracionada	Não
--------------------------------	-----

3	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 60 Ativo	1558401210031	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	DIAZEPAM
------------------------	----------

007411
J

Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação	Não fracionada

4	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 80 Ativo	1558401210048	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

007412

A

Restrição de uso	Adulto					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação	Não fracionada					
5	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 90	1558401210056	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses	
	Ativo					
Princípio Ativo	DIAZEPAM					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"					
Restrição de uso	Adulto					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação	Não fracionada					
6	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 100	1558401210064	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses	
	Ativo					
Princípio Ativo	DIAZEPAM					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					

007413
A

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação	Não fracionada

7	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 150	1558401210072	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
Ativo					

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto

007414

JL

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

8

5 MG COM CX BL AL
PLAS PVC TRANS X 200

1558401210080

COMPRIMIDO SIMPLES

02/01/2012

24
meses**Ativo**

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

9

5 MG COM CX BL AL
PLAS PVC TRANS X 210

1558401210099

COMPRIMIDO SIMPLES

02/01/2012

24
meses**Ativo**

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

007415
J

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação	Não fracionada

10	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 300 Ativo	1558401210102	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta

Apresentação Não
fracionada

007416
A

11	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 400	1558401210110	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses

Ativo

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

12	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 450	1558401210129	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses

Ativo

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação	Não fracionada

007417

A

13	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 500 Ativo	1558401210137	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
Princípio Ativo	DIAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Tarja	Preta				

Apresentação Não
fracionada

007418
A

14	5 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 600	1558401210145	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

15	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20	1558401210153	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- **Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- **Etapa de Fabricação:** Processo produtivo completo

007419
J

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não fracionada

16	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 Ativo	1558401210161	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- **Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- **Etapa de Fabricação:** Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

007430
A

17	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 60	1558401210171	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

18	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 80	1558401210188	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

007421

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço:	ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:	Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação	Não fracionada

19	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 90 Ativo	1558401210196	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço:	ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:	Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta

Apresentação Não
fracionada

007422

20	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 100	1558401210201	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento
Diferencial da
Apresentação -

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

21	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 150	1558401210218	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento
Diferencial da
Apresentação -

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

007423

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação	Não fracionada

22	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 Ativo	1558401210226	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta

Apresentação Não
fracionada

007424
d

23	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 210	1558401210234	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

24	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 300	1558401210242	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Princípio Ativo DIAZEPAM

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

007425

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço:	ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:	Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação	Não fracionada

25	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 400 Ativo	1558401210250	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço:	ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:	Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta

Apresentação Não
fracionada

007436

26	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 450	1558401210269	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo
DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Tarja Preta

Apresentação Não
fracionada

27	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 500	1558401210277	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo
DIAZEPAM

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

807437

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço:	ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:	Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta
Apresentação fracionada	Não

28	10 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 600 Ativo	1558401210285	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44
Endereço:	ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:	Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Tarja	Preta

Apresentação Não
fracionada

007438
A

Detalhe do Produto: dipirona monoidratada

007429

A

Nome do Produto	dipirona monoidratada	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.172531/2004-86
Número da Regularização	113430120	Data da Regularização	20/06/2005	Vencimento da Regularização	06/2025
Empresa Detentora da Regularização	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	AFE	1.01.343-0
Princípio Ativo	DIPIRONA, dipirona monoidratada			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	Novalgina				
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	
Tipo de Priorização	Prioritário	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ ML SOL INJ IM/IV CT 6 AMP VD AMB X 2 ML Ativo	1134301200013	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/06/2005	24 meses
Princípio Ativo	dipirona monoidratada				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro âmbar Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: hipolabor farmacêutica Itda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 1 ANO
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

007430
JF

2	500 MG/ ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD AMB X 2 ML	1134301200021	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/06/2005	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	----------

Princípio Ativo	dipirona monoidratada
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de vidro âmbar • Secundária - Caixa
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: hipolabor farmacêutica Itda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 1 ANO
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

3	500 MG/ ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	1134301200031	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/06/2005	24 meses
	INATIVA				007431 J

Princípio Ativo	DIPIRONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA • CNPJ: - 19.570.720/0001-10 • Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL <p>Etapa de Fabricação:</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	-
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

4	500 MG/ ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD AMB X 5 ML	1134301200048	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/06/2005	24 meses
	Ativo				

Princípio Ativo	dipirona monoidratada
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de vidro âmbar • Secundária - Caixa

007432
d

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 1 ANO
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação	Não fracionada

5	500 MG/ ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	1134301200056	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/06/2005	24 meses
Princípio Ativo	DIPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

Apresentação Não
fracionada

007433

d

Detalhe do Produto: cloridrato de metformina

Nome do Produto	cloridrato de metformina	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.634372/2022-07
Número da Regularização	103920215	Data da Regularização	26/12/2022	Vencimento da Regularização	12/2032
Empresa Detentora da Regularização	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	AFE	1.00.392-3
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA		Categoria Regulatória	Genérico	
Medicamento de referência	GLIFAGE		ATC		
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS		GLICOMET		
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-	Processo Matriz	
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	850 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 Ativo	1039202150012	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/2022	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:	

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

007435
J

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

2	850 MG COM CT BL AL PLAS TRAS X 500	1039202150020	Ativo	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/2022	24 meses
---	--	---------------	-------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo CLORIDRATO DE METFORMINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- Fabricante:** VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
- CNPJ: - 30.222.814/0001-31
- Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:**

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

3	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	1039202150039	Ativo	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/2022	24 meses
---	--	---------------	-------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo CLORIDRATO DE METFORMINA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

007436
J

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de
Fabricação

- Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
- CNPJ: - 30.222.814/0001-31
- Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de
uso

Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

4	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500	1039202150047	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/2022	24 meses
	Ativo				

Princípio
Ativo

CLORIDRATO DE METFORMINA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de
Fabricação

- Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
- CNPJ: - 30.222.814/0001-31
- Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

007436A
d

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

5	850 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	Ativo	1039202150055	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/2022	24 meses
---	--	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo CLORIDRATO DE METFORMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: - 30.222.814/0001-31
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Detalhe do Produto: LORATADINA

Nome do Produto	LORATADINA	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.843463/2008-81
Número da Regularização	155840465	Data da Regularização	17/09/2012	Vencimento da Regularização	09/2027
Empresa Detentora da Regularização	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	AFE	1.05.584-9
Princípio Ativo	LORATADINA			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	CLARITIN				
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		ATC		
Tipo de Priorização	Prioritário	Parecer Público	-	Processo(s) Clone	Acesse aqui
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 Ativo	1558404650014	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
Princípio Ativo	LORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<p>• Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44</p> <p>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</p> <p>Etapa de Fabricação:</p>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos
Destinação	Comercial
Tarja	Sem Tarja
Apresentação	Não fracionada

007438
J

2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	Ativo	1558404650022	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
---	---------------------------------------	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	LORATADINA
------------------------	------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
--	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
------------------	--

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
----------------------------	--

Via de Administração	ORAL
-----------------------------	------

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
--------------------	--

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
--------------------------------	-----------------------------

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos
-------------------------	--------------------------------------

Destinação	Comercial
-------------------	-----------

Tarja	Sem Tarja
--------------	-----------

Apresentação	Não fracionada
---------------------	----------------

3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12	Ativo	1558404650030	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
---	---------------------------------------	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	LORATADINA
------------------------	------------

Complemento
Diferencial da
Apresentação

007439
J

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de
Fabricação

- Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de
prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de
uso

Adulto e Pediátrico acima de 12 anos

Destinação

Comercial

Tarja

Sem Tarja

Apresentação
fracionada

Não

4

10 MG COM CT BL AL
PLAS TRANS X 15 Ativo

1558404650049

COMPRIMIDO SIMPLES

17/09/2012

24
meses

Princípio
Ativo

LORATADINA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de
Fabricação

- Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de
prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 12 anos

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação Não fracionada

007440
P

5	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	Ativo	1558404650057	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
---	---------------------------------------	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo LORATADINA

Complemento -

Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A
- CNPJ:** - 05.161.069/0005-44
- Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:**

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 12 anos

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação Não fracionada

6	10 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 120	Ativo	1558404650065	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
---	--	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo LORATADINA

Complemento -
Diferencial da Apresentação

007441
A

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos
Destinação	Hospitalar
Tarja	Sem Tarja
Apresentação	Não fracionada

7	10 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	1558404650073	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
Ativo					

Princípio Ativo	LORATADINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos

007442

Destinação Hospitalar

Tarja Sem Tarja

Apresentação
fracionada Não

8	10 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 240	1558404650081	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
Ativo					

Princípio Ativo LORATADINA

Complemento -
Diferencial da ApresentaçãoEmbalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 12 anos

Destinação Hospitalar

Tarja Sem Tarja

Apresentação
fracionada Não

9	10 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 360	1558404650091	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
Ativo					

Princípio Ativo LORATADINA

Complemento -
Diferencial da ApresentaçãoEmbalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

007443
A

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos
Destinação	Hospitalar
Tarja	Sem Tarja
Apresentação	Não fracionada

10	10 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 Ativo	1558404650103	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	LORATADINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos
Destinação	Hospitalar
Tarja	Sem Tarja

Apresentação Não
fracionada

007444
A

11	10 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500	1558404650111	COMPRIMIDO SIMPLES	17/09/2012	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Princípio Ativo
LORATADINA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração
ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso
Adulto e Pediátrico acima de 12 anos

Destinação
Hospitalar

Tarja
Sem Tarja

Apresentação Não
fracionada

007445

Detalhe do Produto: hidroclorotiazida

Nome do Produto	hidroclorotiazida	Complemento da Marca	Número do Processo	25351.675550/2015-12
Número da Regularização	155840485	Data da Regularização	18/01/2016	Vencimento da Regularização 01/2026
Empresa Detentora da Regularização	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	AFE 1.05.584-9
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	CLORANA			
Classe Terapêutica	DIURETICOS		ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-	Processo Matriz NEO HIDROCLOR
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 Ativo	1558404850013	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

007446
J

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação Não fracionada

2	50 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500	1558404850021	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
Ativo					

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação

- **Fabricante:** BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44
- **Endereço:** ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- **Etapa de Fabricação:**

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Hospitalar

Tarja -

Apresentação Não fracionada

3	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	1558404850031	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
Ativo					

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação	Sim fracionada

4	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	Ativo	1558404850048	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
---	---------------------------------------	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA CNPJ: - 29.785.870/0001-03 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: IPCA LABORATORIES LIMITED - B0183 Código Único: B000183 Endereço: SEJAVTA, DISTRICT RATLAM, MADHYA PRADESH - 457001 - ÍNDIA Etapa de Fabricação:

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

007447
A

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

007448
A

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação Não fracionada

5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Ativo	1558404850056	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
---	---------------------------------------	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação -

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação Não fracionada

6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	Ativo	1558404850064	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
---	---------------------------------------	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

007449
A

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada

7	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 90	Ativo	1558404850072	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
---	---------------------------------------	-------	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: IPCA LABORATORIES LIMITED - B0183 Código Único: B000183 Endereço: SEJAVTA, DISTRICT RATLAM, MADHYA PRADESH - 457001 - ÍNDIA Etapa de Fabricação:

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	-

Apresentação Não
fracionada

007450
d

8	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 100 Ativo	1558404850080	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação -

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Hospitalar

Tarja -

Apresentação Não
fracionada

9	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 150 Ativo	1558404850099	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação -

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Hospitalar

Tarja -

Apresentação Não fracionada

007451
A

10	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	1558404850102	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação -

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Hospitalar

Tarja -

Apresentação Não fracionada

11	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 210	1558404850110	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

007452

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada

12	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 300 Ativo	1558404850129	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	-

Apresentação Não
fracionada

007453

13	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 400 <input checked="" type="checkbox"/> Ativo	1558404850137	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação -

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Hospitalar

Tarja -

Apresentação Não
fracionada

14	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 450 <input checked="" type="checkbox"/> Ativo	1558404850145	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento -
Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação -

Via de Administração ORAL

007454

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação	Não fracionada

15	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 Ativo	1558404850153	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação -

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Hospitalar

Tarja -

Apresentação Não fracionada

16	25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 Ativo	1558404850161	COMPRIMIDO SIMPLES	18/01/2016	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	----------

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO
Local de Fabricação	
Via de Administração	ORAL
Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p>
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	
Apresentação	Não fracionada

007455

A

007456
A

Detalhe do Produto: fosfato sódico de prednisolona

Nome do Produto	fosfato sódico de prednisolona	Complemento da Marca		Número do Processo	25351.359374/2018-17
Número da Regularização	103920188	Data da Regularização	17/09/2018	Vencimento da Regularização	09/2028
Empresa Detentora da Regularização	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	A FE	1.00.392-3
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA			Categoria Regulatória	Genérico
Medicamento de referência	Prelone				
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-	Processo Matriz	fosfato sódico de prednisolona
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3,0 MG/ML SOL OR CT FR PLAS PET AMB X 60 ML + COP Ativo	1039201880017	SOLUÇÃO ORAL	17/09/2018	24 meses

Princípio Ativo FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)

007457
J

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: hipolabor farmacêutica Itda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: LABORATÓRIO GLOBO SA CNPJ: - 17.115.437/0001-73 Endereço: SÃO JOSÉ DA LAPA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)

- Local de Fabricação**
- **Fabricante:** VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: - 30.222.814/0001-31
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** CIMED INDUSTRIA S.A
CNPJ: - 02.814.497/0002-98
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** hipolabor farmacêutica Itda
CNPJ: - 19.570.720/0007-06
Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
 - **Fabricante:** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: - 19.570.720/0001-10
Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** LABORATÓRIO GLOBO SA
CNPJ: - 17.115.437/0001-73
Endereço: SÃO JOSÉ DA LAPA - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- 007458**
J

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

3	3,0 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS PET AMB X 60 ML + 50 COP	1039201880033	SOLUÇÃO ORAL	17/09/2018	24
					meses

Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA • Acessório - COPO DOSADOR 50 Unidade(s)

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUZO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: hipolabor farmacêutica Itda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO GLOBO SA CNPJ: - 17.115.437/0001-73 Endereço: SÃO JOSÉ DA LAPA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

007459
J

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

4	3,0 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS PET AMB X 120 ML + 50 COP Ativo	1039201880041	SOLUÇÃO ORAL	17/09/2018	24 meses
---	---	---------------	--------------	------------	----------

Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
Complemento	-
Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA Acessório - COPO DOSADOR 50 Unidade(s)

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: - 30.222.814/0001-31
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CIMED INDUSTRIA S.A
CNPJ: - 02.814.497/0002-98
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** hipolabor farmacêutica Itda
CNPJ: - 19.570.720/0007-06
Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: - 19.570.720/0001-10
Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** LABORATÓRIO GLOBO SA
CNPJ: - 17.115.437/0001-73
Endereço: SÃO JOSÉ DA LAPA - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

007460
J

**Via de
Administração** ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de
prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de
uso** Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação Não
fracionada

5	3,0 MG/ML SOL OR CT FR PLAS PET AMB X 100 ML + COP Ativo	1039201880051	SOLUÇÃO ORAL	17/09/2018	24 meses
---	--	---------------	--------------	------------	-------------

**Princípio
Ativo** FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

Complemento -
**Diferencial da
Apresentação**

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)

**Local de
Fabricação**

- **Fabricante:** VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: - 30.222.814/0001-31
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** CIMED INDUSTRIA S.A
CNPJ: - 02.814.497/0002-98
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** hipolabor farmacêutica Itda
CNPJ: - 19.570.720/0007-06
Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- **Fabricante:** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: - 19.570.720/0001-10
Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- **Fabricante:** LABORATÓRIO GLOBO SA
CNPJ: - 17.115.437/0001-73
Endereço: SÃO JOSÉ DA LAPA - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

007461

**Via de
Administração**

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de
prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de
uso**

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

**Apresentação
fracionada**

Não

6

3,0 MG/ML SOL OR CX
50 FR PLAS PET AMB X
100 ML + 50 COP

1039201880068

SOLUÇÃO ORAL

17/09/2018

24

meses

**Princípio
Ativo**

FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

**Complemento
Diferencial da
Apresentação**

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
- Acessório - COPO DOSADOR 50 Unidade(s)

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 30.222.814/0001-31 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: hipolabor farmacêutica Itda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária • Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: LABORATÓRIO GLOBO SA CNPJ: - 17.115.437/0001-73 Endereço: SÃO JOSÉ DA LAPA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

007462
A



3074003
J

Solução de Glicose

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA

Solução Injetável

Glicose 5%

007464
J



BULA PROFISSIONAL DE SAÚDE

SOLUÇÃO DE GLICOSE

SOLUÇÃO DE GLICOSE 5% (solução injetável de dextrose 5%)

APRESENTAÇÃO

Solução injetável, límpida, estéril e apirogênica.

Sol. Inj. de Glicose 5% - Cx. 70 FR Plas. Trans. com 100mL – Sist. Fech.

Sol. Inj. de Glicose 5% - Cx. 40 FR Plas. Trans. com 250mL – Sist. Fech.

Sol. Inj. de Glicose 5% - Cx. 24 FR Plas. Trans. com 500mL – Sist. Fech.

Sol. Inj. de Glicose 5% - Cx. 12 FR Plas. Trans. com 1000mL – Sist. Fech.

USO INTRAVENOSO E INDIVIDUALIZADO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Glicose 5%

Cada mL da solução contém:

glicose anidra* 50 mg*

água para injeção q.s.p. 1 mL

*Equivalente a 55 mg de glicose monoidratada

Conteúdo calórico 170 Kcal/L

OSMOLARIDADE: 252 mOsm/L

pH 3,2 – 6,5

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

A solução injetável de Glicose na concentração de 5% é indicada como fonte de água, calorias e diurese osmótica. A solução de Glicose 5% é indicada em casos de desidratação, reposição calórica, nas hipoglicemias e como veículo para diluição de medicamentos compatíveis.

A solução de glicose 5% é frequentemente a concentração empregada na depleção de fluido, sendo usualmente administrada através de uma veia periférica. Jás as soluções de glicose de concentrações mais elevadas, por serem hiperosmóticas, são usadas geralmente como uma fonte de carboidratos. Desta maneira, a glicose é a fonte preferida de carboidratos em regimes parenterais de nutrição, sendo frequentemente usada também em soluções de reidratação para prevenção e/ou tratamento da desidratação, ocasionada pela diarreia.

2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

As soluções injetáveis de Glicose são estéreis e apirogênicas e usadas no restabelecimento de fluido e suprimento calórico.

A glicose é um nutriente facilmente metabolizado pelo organismo para fornecimento de energia, dispensando em alguns casos o uso de lipídios e proteínas como fontes de energia, evitando, assim, acidose e cetose resultantes de seus metabolismos.

A solução de Glicose é útil como fonte de água e calorias e é capaz de induzir diurese dependendo das condições clínicas do paciente. As soluções de Glicose em concentrações isotônicas (solução parenteral de glicose 5%) são adequadas para manutenção das necessidades de água quando o sódio não é necessário ou deve ser evitado.

A glicose é metabolizada através do ácido pirúvico ou lático em dióxido de carbono e água com liberação de energia. A glicose é usada, distribuída e estocada nos tecidos. Todas as células do corpo são capazes de oxidar a glicose, sendo a mesma a principal fonte de energia no metabolismo celular. Uma vez dentro da célula, a glicose é prontamente fosforilada, formando a glicose-6-fosfato, que logo se polimeriza em glicogênio, ou é catabolizada. A glicose pode ainda ser convertida em gordura, através da AcetylCoA. Requer, por isso, constante equilíbrio entre as necessidades metabólicas do organismo e a sua oferta.

A glicose atinge o seu pico plasmático 40 minutos após sua administração em pacientes hipoglicêmicos.

3. CONTRAINDICAÇÕES

As soluções de Glicose sem eletrólitos não devem ser administradas simultaneamente a infusão de sangue devido à possibilidade de coagulação.

O uso da solução de Glicose é contraindicado nas seguintes situações: hiper-hidratação, hiperglicemia, diabetes, acidose, desidratação hipotônica e hipocalcemia.

O uso de solução de Glicose hipertônica (concentração acima de 5% de glicose) é contraindicado em pacientes com hemorragia intracraniana ou intraespinhal, *delirium tremens* em pacientes desidratados, síndrome de má absorção glicose-galactose e aos pacientes com hipersensibilidade aos produtos do milho.

4. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Deve considerar para fins de administração, dados clínicos e laboratoriais, como níveis glicêmicos e glicosúria. Outro aspecto refere-se à suspensão abrupta de tratamentos prolongados, condição em que se elevam os níveis de insulina circulante, podendo desencadear uma hipoglicemia momentânea pós-suspensão. Deve ter cuidado também com a administração prolongada ou a infusão rápida de grandes volumes de soluções isosmóticas, devido a possível ocorrência de edema pulmonar, hipopotassemia, hiper-hidratação e intoxicação hídrica, ocasionados pelo aumento do volume do líquido extracelular. A monitoração frequente de concentrações de glicose, de eletrólitos particularmente de potássio no plasma faz-se necessário antes, durante e após a administração da solução de Glicose.

A solução de Glicose não deve ser usada como solubilizante para o sangue, pois causa aglutinação dos eritrócitos e, provavelmente, hemólise. Da mesma maneira, as soluções de Glicose sem eletrólitos não devem ser administradas simultaneamente a infusão de sangue devido da possibilidade de coagulação. A monitoração frequente de concentrações de glicose no plasma é necessária quando a glicose intravenosa é administrada em pacientes pediátricos, particularmente nos neonatos e nas crianças com baixo peso ao nascer devido ao risco aumentado de hiperglicemia/hipoglicemia. A administração excessiva ou rápida da solução de Glicose neste tipo de paciente pode causar aumento da osmolaridade do soro e uma possível hemorragia intracerebral.

Agir com precaução no fornecimento de carboidratos na presença de acidose por lactato, e também nos pacientes com hipervolemia, insuficiência renal, obstrução do intervalo urinário ou descompensação cardíaca eminente.

As soluções injetáveis de Glicose devem ser usadas com cuidado em pacientes com *Diabetes mellitus* subclínica ou evidente, ou intolerância a carboidratos, bem como em lactentes de mães diabéticas.

A administração de soluções de Glicose deve ser realizada com cautela em pacientes diabéticos, pois uma infusão rápida pode causar hiperglicemia, assim como em pacientes mal nutridos com deficiência de tiamina, intolerância a carboidratos, septicemia. A administração intravenosa da glicose aos pacientes com deficiência de tiamina e outras vitaminas do complexo B pode precipitar o desenvolvimento da encefalopatia de Wernicke. As soluções de Glicose não devem ser administradas em pacientes com insuficiência renal e após ataque isquêmico.

Gravidez: categoria C. Não foram efetuados estudos de reprodução animal com solução de glicose 5%. Também não se sabe se a solução de glicose 5% pode causar dano ao feto quando administrada a uma mulher grávida. Administrar somente se claramente necessário. Estudos verificaram que quando administrada durante o trabalho de parto, a carga de glicose da mãe pode conduzir no feto, à hiperglicemia, à hiperinsulinemia, e à acidose fetal, com hipoglicemia neonatal subsequente e icterícia. Outros estudos não encontraram nenhuma evidência de tal efeito, especialmente se o feto é bem oxigenado, e relataram que o número dos pacientes incluídos em tais relatórios foi frequentemente pequeno e os critérios de seleção não homogêneos.

ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MULHERES GRÁVIDAS SEM ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DO CIRURGIÃO DENTISTA.

Uso pediátrico, geriátrico e em outros grupos de risco

Uso pediátrico

Em estudo placebo-controlado realizado em mulheres saudáveis, que se encontravam em estágio final de gestação, verificou-se que a administração de 100 g de glicose uma hora antes do fim da gestação, não provocou nenhum efeito adverso nos níveis ácido-base do feto. Os fetos com malformação foram excluídos. Entretanto, os autores advertiram que, em concentrações de glicose mais elevadas na mãe (como pode ser encontrado em grávidas diabéticas), mudanças consistentes na acidose metabólica fetal, podem ocorrer, e que o teste da tolerância da glicose pode também ser perigoso aos fetos com retardamento de crescimento.

O cuidado deve ser exercitado no tratamento dos neonatos, especialmente os neonatos precoces, cuja função renal pode estar imatura e cuja habilidade de excretar cargas de líquido e do soluto pode estar limitada.

Uso geriátrico

No geral, a seleção da dose para um paciente idoso deverá ser mais criteriosa. Sabe-se que estas drogas são excretadas substancialmente pelos rins, e o risco de reações tóxicas das soluções de Glicose pode ser maior nos pacientes com função renal comprometida. Os pacientes idosos são mais prováveis de ter a função renal diminuída, por isso, cuidado deve ser tomado na seleção da dose, e pode ser útil monitorar a função renal.

5. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não são conhecidas interações medicamentosas até o momento.

Para minimizar o risco de possíveis incompatibilidades da mistura das soluções de Glicose com outras medicações que possam ser prescritas, deve ser verificada a presença de turbidez ou precipitação imediatamente após a mistura, antes e durante a administração. Em caso de dúvida, consulte um farmacêutico.

7466
J

equiplex®

6. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

O produto deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C a 30°C).
Prazo de validade: 24 meses após a data de fabricação.

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

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

Não armazenar as soluções parenterais adicionadas de medicamentos.

Solução injetável, limpida, estéril e apirogênica.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

7. POSOLOGIA E MODO DE USAR

A solução somente deve ter uso intravenoso e individualizado.

A dosagem deve ser determinada por um médico e é dependente da idade, do peso, das condições clínicas do paciente, do medicamento diluído em solução e das determinações em laboratório.

Antes de serem administradas, as soluções parenterais devem ser inspecionadas visualmente para se observar a presença de partículas, turvação na solução, fissuras e/ou quaisquer violações na embalagem primária.

A solução é acondicionada em frascos em **SISTEMA FECHADO** para administração intravenosa usando equipo estéril.

Atenção: não usar embalagens primárias em conexões em série. Tal procedimento pode causar embolia gasosa devido ao ar residual aspirado da primeira embalagem antes que a administração de fluido da segunda embalagem seja completada.

NÃO PERFURAR A EMBALAGEM, POIS HÁ COMPROMETIMENTO DA ESTERILIDADE DO PRODUTO E RISCO DE CONTAMINAÇÃO.

Para abrir:

Verificar se existem vazamentos mínimos comprimindo a embalagem primária com firmeza. Se for observado vazamento de solução, descartar a embalagem, pois a sua esterilidade pode estar comprometida.

Se for necessária medicação suplementar, seguir as instruções descritas a seguir antes de preparar a solução para administração.

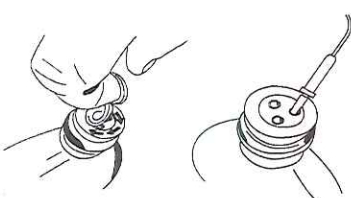
No preparo e administração das Soluções Parenterais (SP), devem ser seguidas as recomendações da Comissão de Controle de Infecção em Serviços de

Saúde quanto a:

- desinfecção do ambiente e de superfícies, higienização das mãos, uso de EPIs e
- desinfecção de ampolas, frascos, pontos de adição dos medicamentos e conexões das linhas de infusão.

Modo de usar das Soluções Parenterais de Grande Volume:

- 1- Remover o lacre de segurança, através de uma rotação no sentido horário;
- 2- Fazer a assepsia da embalagem primária utilizando álcool 70%;
- 3- Suspender a embalagem pela alça de sustentação;
- 4- Conectar o equipo de infusão da solução. Consultar as instruções de uso do equipo;
- 5- Administrar a solução, por gotejamento contínuo, conforme prescrição médica.



Para adição de medicamentos:

Atenção: verificar se há incompatibilidade entre o medicamento e a solução e, quando for o caso, se há incompatibilidade entre os medicamentos.

Apenas as embalagens que possuem dois sítios, um para o equipo e outro para a administração de medicamentos, poderão permitir a adição de medicamentos nas soluções parenterais.

Para administração de medicamentos antes da administração da solução parenteral:

Av. Thumbergia, Qd K, Lt 01 – Bairro Expansul –CEP: 74986-710 – PABX: (062) 4012-1103 FAX: (062) 4012-1101-Aparecida de Goiânia
-GO - Brasil Insc. Estadual: 10.150.166-8 - [Http://www.equiplex.com.br](http://www.equiplex.com.br)

007467

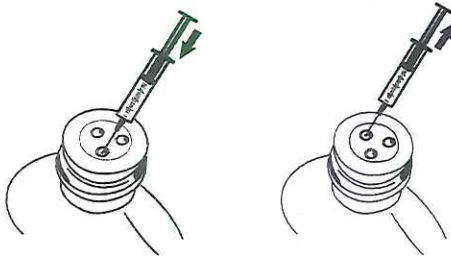


- 1- Preparar o sítio de injeção fazendo sua assepsia;
- 2- Utilizar uma seringa com agulha estéril para perfurar o sítio próprio para administração de medicamentos e injetar o medicamento na solução parenteral.
- 3- Misturar o medicamento completamente na solução parenteral.
- 4- Pós liofilizados devem ser reconstituídos/suspendidos no diluente estéril e apirogênico adequado antes de ser adicionados à solução parenteral.

Para administração de medicamentos durante a administração da solução parenteral:

- 1- Fechar a pinça do equipo de infusão;
- 2- Preparar o sítio próprio para administração de medicamentos, fazendo sua assepsia;
- 3- Utilizar seringa com agulha estéril para perfurar o sítio e adicionar o medicamento na solução parenteral;
- 4- Misturar o medicamento completamente na solução parenteral;
- 5- Prosseguir a administração.

6- Caso for necessário a retirada de solução, pode ser utilizado o terceiro sítio, conforme figura abaixo.



Posologia

O preparo e administração da Solução Parenteral devem obedecer à prescrição, precedida de criteriosa avaliação, pelo farmacêutico, da compatibilidade física-química e da interação medicamentosa que possam ocorrer entre os seus componentes.

A dose de glicose é variável e dependente das necessidades do paciente. As concentrações de glicose no plasma devem ser monitoradas, a taxa máxima que pode ser infundida sem causar glicosúria é 0,5g/kg de peso corporal/hora. No entanto, o ideal é que a solução de Glicose intravenosa seja fornecida em uma taxa de aproximadamente 6 a 7mg/kg/minuto.

O uso da solução de Glicose é indicado para correção de hipoglicemia infantil, podendo ser utilizada em nutrição parenteral de crianças.

A dose e a taxa de infusão intravenosa de glicose devem ser selecionadas com cuidado em pacientes pediátricos, particularmente nos neonatos e nas crianças com baixo peso ao nascer porque aumenta o risco de hiperglicemia/hipoglicemia.

A solução de Glicose 5% pode ser administrada em pacientes diabéticos, mesmo em coma, porém, é fundamental o controle adequado da cetose e, se necessário, deve-se recorrer à administração de insulina.

A avaliação clínica e as determinações laboratoriais periódicas são necessárias para monitorar mudanças em concentrações da glicose e do eletrólito do sangue, e o balanço do líquido e de eletrólitos durante a terapia parenteral prolongada ou sempre que a condição do paciente permitir tal avaliação.

8. REAÇÕES ADVERSAS

As reações adversas podem ocorrer devido à solução ou à técnica de administração e incluem resposta febril, infecção no ponto de injeção, trombose venosa ou flebite irradiando-se a partir do ponto de injeção, extravasamento e hipervolemia. Se ocorrer reação adversa, suspender a infusão, avaliar o paciente, aplicar terapêutica corretiva apropriada e guardar o restante da solução para posterior investigação, se necessário. Algumas destas reações podem ser devido aos produtos de degradação presentes após autoclavagem. A infusão intravenosa pode conduzir ao desenvolvimento de distúrbios líquidos e eletrólitos incluindo a hipocalêmia, a hipomagnesemia, e a hipofosfatemia.

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

9. SUPERDOSE

A infusão de grandes volumes da solução de Glicose 5% pode causar hipervolemia, resultando em diluições eletrolíticas do soro, estados congestivos e edemas pulmonares.

A infusão muito rápida de glicose pode ocasionar distúrbios neurológicos como depressão e coma, devidos aos fenômenos de hiperosmolaridade, principalmente em portadores de nefropatias crônicas. Nestes casos, a infusão deve ser interrompida e a terapia de apoio deve ser instalada.

Nas doses usuais indicadas pelo médico não há relatos de superdosagem, exceto em pacientes diabéticos com intolerância à glicose. Num evento de sobrecarga de fluidos ou solutos durante a terapia parenteral, reavalie as condições do paciente e institua o tratamento corretivo apropriado.

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

M.S. nº: 1.1772.0004

Responsável. Técnico.: André Moreira Fernandes - CRF/GO nº 22079

Av. Thumbergia, Qd K, Lt 01 – Bairro Expansul –CEP: 74986-710 – PABX: (062) 4012-1103 FAX: (062) 4012-1101-Aparecida de Goiânia
-GO - Brasil Insc. Estadual: 10.150.166-8 - [Http://www.equiplex.com.br](http://www.equiplex.com.br)

equiplex

7408
S

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA.

Av. Thumbergia, Quadra K, Lote 01 - Bairro Expansul

CEP: 74.986-710 - Aparecida de Goiânia - GO

CNPJ.: 01.784.792/0001-03

Indústria Brasileira.

Serviço de Atendimento ao Consumidor da Empresa SAC: 0800 - 701 - 1103

USO RESTRITO A HOSPITAIS.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Esta bula foi atualizada conforme bula Padrão aprovada pela Anvisa em 03/08/2016

Esta bula foi aprovada em 26/09/2023.



Histórico de Alteração da Bulas

Dados da submissão eletrônica				Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (V/P/VPS)	Apresentações relacionadas	
26/09/2023	Aguardando notificação para gerar o número de expediente.	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/09/2023	Aguardando notificação para gerar o número de expediente.	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/09/2023	- DIZERES LEGAIS – (Responsável técnico)	VPS	Solução injetável - Embalagens contendo 70 frascos com 100 mL; - Embalagens contendo 40 frascos com 250 mL; - Embalagens contendo 24 frascos com 500 mL; - Embalagens contendo 12 frascos com 1000 mL	
10/04/2023	0355665/23-9	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/04/2023	0355665/23-9	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/04/2023	- DIZERES LEGAIS – (Responsável técnico)	VPS	Solução injetável - Caixas contendo 70 frascos com 100 mL; - Caixas contendo 40 frascos com 250 mL; - Caixas contendo 24 frascos com 500 mL; - Caixas contendo 12 frascos com 1000 mL	

207469
A

					- Revisão ortográfica do texto	
19/10/2022	4841910/22-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/10/2022	4841910/22-1 10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	- 8. REAÇÕES - ADVERSAS (Adequação de frase obrigatória estabelecida pela RDC 406/20) - DIZERES LEGAIS – (Responsável técnico)	VPS
20/03/2020	0846404/20-9	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	20/03/2020	0846404/20-9	- DIZERES LEGAIS – (Responsável técnico) (Logomarca)	VPS
03/04/2017	0531354/17-6	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/04/2017	0531354/17-6	Em atendimento ao Ofício nº 043471.513/2017 as bulas do produto Glicose 5% foram individualizadas visando a maior segurança na utilização do medicamento	VPS

16/12/2016	Não se aplica	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	16/12/2016	2610086/16-0	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bulas – RDC 60/12	16/12/2016	16/12/2016	Alteração da nomenclatura da embalagem primária “Ampola de Polietileno” para Ampola Plástica “Transparente” e Frasco de polietileno “para “Frasco transparente” na descrição das apresentações do produto.	VPS	Solução injetável
30/06/2014	0513336/14-0	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bulas – RDC 60/12	30/06/2014	0513336/14-0	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bulas – RDC 60/12	30/06/2014	30/06/2014	Envio inicial do texto de bulas em cumprimento ao Guia de submissão eletrônica de bulas	VPS	Solução injetável
								- Caixas contendo 70 frascos com 100 mL - Caixas contendo 40 frascos com 250 mL - Caixas contendo 24 frascos com 500 mL - Caixas contendo 12 frascos com 1000 mL		

007471



007472
S

Solução de Glicose

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA

Solução Injetável

Glicose 25% e 50%



007473

BULA PROFISSIONAL DE SAÚDE

SOLUÇÃO DE GLICOSE

SOLUÇÃO DE GLICOSE 25% e 50%

APRESENTAÇÕES

Solução injetável, limpida, estéril e apirogênica.

Sol. Inj. de Glicose 25% - Cx. 200 Ampola Plas. Trans. com 10mL

Sol. Inj. de Glicose 50% - Cx. 200 Ampola Plas. Trans. com 10mL

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E INDIVIDUALIZADA

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Glicose 25%

Cada mL da solução contém:

glicose anidra 250 mg*

água para injeção q.s.p. 1 mL

*Equivalente a 275 mg de glicose monoidratada

Conteúdo calórico 850 Kcal/L

OSMOLARIDADE: 1387,94mOsm/L

pH 3,2 – 6,5

Glicose 50%

Cada mL da solução contém:

glicose anidra 500 mg*

água para injeção q.s.p. 1 mL

*Equivalente a 550 mg de glicose monoidratada

Conteúdo calórico 1700 Kcal/L

OSMOLARIDADE: 2775,88 mOsm/L

pH 3,2 – 6,5

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Este medicamento é destinado ao tratamento da hipoglicemia insulínica, (hiperinsulinêmica ou choque insulínico) restaurar os níveis de glicose sanguínea e no tratamento da hipoglicemias alcoólica. A solução de Glicose nas concentrações mais elevadas, por serem hiper osmóticas, são usadas geralmente como uma fonte de carboidratos. Desta maneira, a glicose é a fonte preferida de carboidratos em regimes parenterais de nutrição, sendo frequentemente usada também em soluções de reidratação para prevenção e/ou tratamento da desidratação, ocasionada pela diarreia.

2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

As injeções de Glicose fornecem calorias e nutrientes, e são uma fonte de água para hidratação. A glicose é um nutriente facilmente metabolizado pelo organismo para o fornecimento de energia, dispensando em alguns casos o uso de lipídios e proteínas como fonte de energia, evitando acidose e cetose resultante do seu metabolismo. A solução de Glicose é capaz de induzir a diurese dependendo da condição clínica do paciente. A glicose prontamente metabolizada pode diminuir perdas de proteína e de nitrogênio do corpo, promove a deposição do glicogênio e diminui ou impede a cetose se as doses forem suficientemente fornecidas. A água é um constituinte essencial de todos os tecidos do corpo e corresponde a aproximadamente 70% do peso total do corpo. As exigências diárias do adulto normal variam de dois a três litros. Em casos de desidratação, o líquido existente na solução, após a glicose ser metabolizada,

Av. Thumbergia, Qd K, Lt 01 – Bairro Expansul –CEP: 74986-710 – PABX: (062) 4012-1103 FAX: (062) 4012-1101-Aparecida de Goiânia
-GO - Brasil Insc. Estadual: 10.150.166-8 - [Http://www.equiplex.com.br](http://www.equiplex.com.br)



é em parte retida pelo organismo e o excesso excretado pelos rins. No entanto, quando estes não funcionam normalmente, como após uma intervenção cirúrgica, pode acarretar uma hiper-hidratação ou hiperglicemias, o que pode resultar em glicosúria e intoxicação hidrica, caracterizada por irritabilidade mental e convulsões. As concentrações máximas no plasma de glicose ocorrem aproximadamente 40 minutos após as doses em pacientes hiperglicêmicos. A glicose é metabolizada através do ácido pirúvico ou lático em dióxido de carbono e água com liberação de energia. Todas as células do corpo são capazes de oxidar a glicose, sendo a mesma, a fonte principal de energia no metabolismo celular. Uma vez dentro da célula, a glicose é prontamente fosforizada, formando a glicose-6-fosfato, que logo se polimeriza em glicogênio, ou é catabolizada. A glicose pode ser ainda convertida em gordura, através da AcetylCoA. Requer, por isso, constante equilíbrio entre as necessidades metabólicas do organismo e a sua oferta.

3. CONTRAINDICAÇÕES

Soluções de Glicose hipertônicas (concentração acima de 5% de glicose) são contraindicadas a pacientes com hemorragia intracraniana ou intraespinal, anuira (diminuição ou ausência de eliminação de urina), e de *delirium tremens*, casos nos quais há uma desidratação. Devem ser usados com cuidado nos pacientes com diabetes mellitus, porque a infusão rápida pode conduzir à hiperglicemias, assim como naqueles pacientes com má-nutrição, deficiência de tiamina, intolerância ao carboidrato, sepses, choque ou trauma. Sugeriu-se que as soluções de Glicose não devem ser usadas depois que ataques isquêmicos agudos com a hiperglicemias, podendo implicar no aumento de danos isquêmico cerebral e danificarem a recuperação. O uso é também contraindicado aos pacientes com hipersensibilidade aos produtos do milho. As soluções de Glicose sem eletrólitos não devem ser administradas simultaneamente à infusão de sangue devido a possibilidade de coagulação. O uso de solução de Glicose hipertônica (concentração acima de 5% de glicose) é contraindicado em pacientes com hemorragia intracraniana ou intraespinal, *delirium tremens* em pacientes desidratados, síndrome de má absorção glicose-galactose e aos pacientes com hipersensibilidade aos produtos do milho.

O uso da solução de Glicose é contraindicado nas seguintes situações: hiper-hidratação, hiperglicemias, diabetes, acidose, desidratação hipotônica e hipocalemia.

4. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

As soluções de Glicose hipertônicas jamais devem ser administradas pela via subcutânea, pois são irritantes, podem distender o tecido e acarretar hipodermaclide e necrose.

Aconselha-se a administração por uma veia central maior, devido à hipertonidade, ao risco para flebites e trombose. Deve-se evitar extravasamento na administração. A solução de Glicose não deve ser usada como diluente para o sangue porque causa aglutinação dos eritrócitos, provavelmente, hemólise. Da mesma maneira, as soluções de Glicose sem eletrólitos não devem ser administradas simultaneamente a infusão de sangue por causa da possibilidade de coagulação. As soluções devem ser usadas com cuidado em pacientes com *diabetes mellitus* ou intolerância a carboidratos, bem como em lactentes de mães diabéticas. No caso de pacientes com *diabetes mellitus*, a hiperglicemias pode ser causada pelo estresse fisiológico que ocorre durante o ataque isquêmico e, consequentemente, piora os danos isquêmicos cerebrais e danifica a recuperação. Durante a isquemia cerebral, a hipóxia celular causa um deslocamento do metabolismo aeróbico para o anaeróbico da glicose, que conduz à acidose lática intracelular, que é tóxica à célula. As infusões de glicose devem ser usadas rotineiramente após o ataque isquêmico, a menos que indicadas especificamente, devido a infusões grandes que podem causar hiperglicemias. Uma hipocalémia (diminuição da concentração de potássio no sangue) pode desenvolver-se durante a administração parenteral de soluções hipertônicas de Glicose. As quantidades suficientes de potássio devem ser adicionadas às soluções de Glicose administradas aos pacientes em jejum com função renal boa. Embora a solução de GLICOSE 50% seja usada geralmente para corrigir a hipoglicemias nos recém-nascidos e crianças, deve-se considerar que uma solução nessa concentração pode ser associada à morbidade e possível mortalidade, devendo a mesma ser substituída pela solução de GLICOSE 25% para este propósito. Em crianças de baixo peso corporal, a administração excessiva ou rápida da solução de Glicose pode resultar no aumento da osmolaridade do soro e numa possível hemorragia intracerebral. A GLICOSE 25% é mais apropriada para o uso em recém-nascidos e lactantes mais velhos, sendo eficaz na restauração dos níveis de glicose sanguínea e no controle dos sintomas decorrentes da hipoglicemias, como tremores, apatia, cianose, apreensões, transpiração, apneia (falta de ar) e hipotermia. Além disso, a solução de Glicose nesta concentração é uma fonte de carboidratos e calorias, sendo ideal para estes tipos de pacientes, visto que, não irrita suficientemente quando administrada lentamente pela inserção da agulha. A solução GLICOSE 50% é mais hipertônica, e por isso, é indicada para o tratamento da hipoglicemias de pacientes adultos e seus sintomas (transpiração, taquicardia, palpitações, tremores, dor de cabeça, confusão, irritabilidade e apreensões), além de fornecer carboidratos e calorias. A administração de glicose deve ser realizada com cautela em pacientes diabéticos, pois uma infusão rápida pode causar hiperglicemias (aumento do nível de glicose no sangue), assim como em pacientes mal nutridos com deficiência de tiamina, intolerância a carboidratos, septicemia. A administração intravenosa de glicose aos pacientes com deficiência de tiamina e outras vitaminas do complexo B pode precipitar o desenvolvimento da encefalopatia de Wernicke. As soluções de Glicose não devem ser administradas em pacientes com insuficiência renal e após ataque isquêmico. Deve-se considerar para fins de administração, dados clínicos e laboratoriais, como níveis glicêmicos e glicosúria. Outro aspecto refere-se à suspensão abrupta de tratamentos prolongados, condição em que elevamos os níveis de insulina circulante, podendo desencadear uma hipoglicemias momentânea pós-suspensão.

Deve-se ter cuidado também com a administração prolongada ou a infusão rápida de grandes volumes de soluções osmóticas, devido a possível ocorrência de edema pulmonar, hipopotassemia, hiper-hidratação e intoxicação hidrica, ocasionados pelo aumento do volume do líquido extracelular. A monitoração frequente de concentrações de glicose, de eletrólitos, particularmente potássio, no plasma faz-se necessário antes, durante e após a administração da solução de glicose. Agir com precaução no fornecimento de carboidratos na presença de acidose por lactato, e também nos pacientes com hiper volemia, insuficiência renal, obstrução do intervalo urinário ou descompensação cardíaca eminentes.

As soluções de Glicose são usadas geralmente como líquidos de hidratação e como veículos para outras drogas. Estudos da reprodução animal não foram conduzidos com injeções de glicose. Também não há fundamentação científica conclusiva de que as injeções de glicose causem dano fetal quando administradas a uma mulher grávida ou afetem a capacidade de reprodução. Portanto, as injeções de glicose devem ser dadas às gestantes somente se

Av. Thumbergia, Qd K, Lt 01 – Bairro Expansus –CEP: 74986-710 – PABX: (062) 4012-1103 FAX: (062) 4012-1101-Aparecida de Goiânia -GO - Brasil Insc. Estadual: 10.150.166-8 - [Http://www.equiplex.com.br](http://www.equiplex.com.br)