

ANEXO
<p>Empresa: ROSILENE DOS PRAZERES DE SOUZA CNPJ: 24.854.617/0001-32 Endereço: 8º Travessa José da Camara Vieira, 377, Vila Sotave, Jaboatão dos Guararapes/PE - CEP: 54.340-438 Autorização de Funcionamento: - Expediente: 0269353/20-8 Linha: Sólidos Motivo: Empresa não possui Autorização de Funcionamento junto à Anvisa.</p>
<p><b>RESOLUÇÃO-RE Nº 576, DE 27 DE FEVEREIRO DE 2020</b></p> <p>O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:</p> <p>Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem por meio de sua renovação automática.</p> <p>Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.</p> <p>Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.</p>
<p>RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES</p>
<p>ANEXO</p>
<p>Empresa: Sul de Minas Ingredientes Ltda. CNPJ: 02.678.215/0001-91 Endereço: Rua Atilio Casadei, 1441, São Cristóvão, Campanha - MG Autorização de Funcionamento: 1.09.460-5 Expediente(s): 2131487/19-3 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Insumos Farmacêuticos</p>
<p><b>RESOLUÇÃO-RE Nº 577, DE 27 DE FEVEREIRO DE 2020</b></p> <p>O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:</p> <p>Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.</p> <p>Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.</p> <p>Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.</p>
<p>RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES</p>
<p>ANEXO</p>
<p>Fabricante: Baxalta Incorporated Endereço: 4501 Colorado Boulevard, Los Angeles, CA 90039 País: Estados Unidos da América Solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60 Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 2042306/19-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, imunoglobulina G e fator VIII de coagulação.</p>
<p>Empresa: Instituto Butantan CNPJ: 61.821.344/0001-56 Endereço: Avenida Vital Brasil Nº 1500, Butantã (prédios 41 e 83) Município: São Paulo UF: SP Autorização de Funcionamento: 1.02.234-0 Expediente(s): 2117883/19-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: DEN1-D-30, DEN2/4-D-30, DEN3-D-30/31 e DEN4-D-30</p>
<p><b>RESOLUÇÃO-RE Nº 578, DE 27 DE FEVEREIRO DE 2020</b></p> <p>O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:</p> <p>Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.</p> <p>Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.</p>
<p>RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES</p>
<p>ANEXO</p>
<p>Fabricante: Fermion Oy Endereço: Lääketehtaan tie 2 - Oulu, 90660 País: Finlândia Solicitante: SM Empreendimentos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 44.015.477/0001-16 Autorização de Funcionamento: 1.01.284-7 Expediente(s): 2100951/19-1 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe citotóxicos): Metotrexato</p>
<p>Fabricante: Mylan Laboratories Limited - Unit 2 Endereço: Survey no. 10 &amp; 42, Gaddapotharam Village, Kazipally Industrial Area, Jinnaram Mandal, Sangareddy District - 502 319, Telangana State País: Índia Solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10 Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 0532173/19-5 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química: Lamivudina</p>
<p><b>RESOLUÇÃO-RE Nº 579, DE 27 DE FEVEREIRO DE 2020</b></p> <p>O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:</p> <p>Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.</p> <p>Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.</p> <p>Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.</p>
<p>RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES</p>

ANEXO
<p>Fabricante: Biocon Limited. Endereço: 20th K.M. Hosur Road, Electronics City, Bangalore 560100 País: Índia Solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20 Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expedientes: 2131493/19-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana e insulina glargina.</p>
<p>Fabricante: Genentech, Inc. Endereço: 1000 New Horizons Way, Vacaville, California (CA) 95688 País: Estados Unidos da América Solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23 Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 0628121/19-4 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: ocrelizumabe, pertuzumabe, rituximabe e trastuzumabe.</p>
<p>Empresa: Laboratório de Extratos Alergênicos Ltda. CNPJ: 28.614.626/0001-07 Endereço: Avenida Rio Branco 277 grupo 1101 e 1201 Município: Rio de Janeiro UF: RJ Autorização de Funcionamento: 1.01.729-5 Expediente(s): 2118001/19-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: extratos alergênicos.</p>
<p>Fabricante: Merck Serono SA Endereço: Zone Industrielle de l'Ouriettaz, 1170 Aubonne País: Suíça Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 2103372/19-1 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: betainterferona 1a.</p>
<p>Fabricante: Protein Sciences Corporation Endereço: 401 N Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965 País: Estados Unidos da América Solicitante: Sanofi Medley Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.588.595/0010-92 Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7 Expediente: 3133258/19-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: cepa influenza tipo A (H1N1), cepa influenza tipo A (H3N2) e cepa influenza tipo B.</p>
<p><b>RESOLUÇÃO-RE Nº 582, DE 27 DE FEVEREIRO DE 2020</b></p> <p>O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:</p> <p>Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento por meio de sua renovação automática.</p> <p>Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.</p> <p>Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.</p>
<p>RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES</p>
<p>ANEXO</p>
<p>EMPRESA: LABORATÓRIOS LIBRA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 94.869.054/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1020691 - AE: 1211158 ENDEREÇO: AVENIDA CAIRÚ, Nº 750 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE: 2105268/19-6 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos</p>
<p>EMPRESA: AMAZÔNIA DISTRIBUIDORA EIRELI - CNPJ: 04.564.165/0001-47 - AUTORIZ/MS: 1123971 - AE: 1123985 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE MEDICE, 1034 MUNICÍPIO: TIMON - UF: MA - EXPEDIENTE: 2156237/19-1 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos</p>
<p><b>RESOLUÇÃO-RE Nº 583, DE 27 DE FEVEREIRO DE 2020</b></p> <p>O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:</p> <p>Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.</p> <p>Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.</p> <p>Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.</p>
<p>RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES</p>
<p>ANEXO</p>
<p>EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923 ENDEREÇO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01 MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0579472/19-2 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixires; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes</p>
<p>EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES SAS ENDEREÇO: ROUTE DE BELLEVILLE-LIEU-DIT MAILLARD, 01400 CHATILLON-SUR-CHALARONNE - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0594 EMPRESA SOLICITANTE: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - CNPJ: 56.998.701/0001-16 AUTORIZ/MS: 1005531 - EXPEDIENTE(s): 1973001/19-2 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos</p>
<p>EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923 ENDEREÇO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01 MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0643085/19-6 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos</p>
<p>EMPRESA FABRICANTE: IDT BIOLOGIKA GMBH ENDEREÇO: AM PHARMAPARK 06861 DESSAU-ROSSLAU - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.1059 EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16</p>



AUTORIZ/MS: 1000472 - EXPEDIENTE(s): 2080224/19-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923

ENDEREÇO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01  
MUNICÍPIO: ANÁPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE: 0643091/19-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: INSTITUTO BUTANTAN - CNPJ: 61.821.344/0001-56 - AUTORIZ/MS: 1022340  
ENDEREÇO: AVENIDA VITAL BRASIL, Nº 1500  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE: 2117908/19-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: SPECIFAR S.A.  
ENDEREÇO: 1, 28 OCTOVRIU STR., AGIA VARVARA, 12351 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0651  
EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA - CNPJ: 33.150.764/0001-12  
AUTORIZ/MS: 1004929 - EXPEDIENTE(s): 2146829/19-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: NOVO NORDISK PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LP  
ENDEREÇO: 3612 POWHATAN ROAD, CLAYTON - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0448  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 82.277.955/0001-55  
AUTORIZ/MS: 1017662 - EXPEDIENTE(s): 2065504/19-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO-RE Nº 584, DE 27 DE FEVEREIRO DE 2020

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

EMPRESA: SULMEDIC COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 09.944.371/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1100881 - AE: 1226762  
ENDEREÇO: AVENIDA SANTOS DUMONT, Nº 1355  
MUNICÍPIO: JOINVILLE - UF: SC - EXPEDIENTE: 1995983/19-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 585, DE 27 DE FEVEREIRO DE 2020

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

EMPRESA: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda - CNPJ: 03.560.974/0011-90 - AUTORIZ/MS: 1001711  
ENDEREÇO: R. TREZE DE MAIO, 1161, PR 14/17 (PAV. SUP), PR 2C - ARM MP, PR 72 SP, PR 2 (LAB QUIM) SL SP, PR 1 (SS) SL SP - DISTRITO DE SOUSAS.  
MUNICÍPIO: CAMPINAS - UF: SP - EXPEDIENTE: 0473937/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA: HEMAFARMA COM E IND FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.332.829/0001-52 - AUTORIZ/MS: 1010360  
ENDEREÇO: RUA MANOEL BANDEIRA, Nº 240  
MUNICÍPIO: SÃO GONÇALO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 1940597/19-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios) (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: SUMITOMO DAINIPPON PHARMA CO., LTD. OITA PLANT  
ENDEREÇO: 2200 OAZA TSURUSAKI, OITA, OITA 870-0106 - PAÍS: JAPÃO - CÓDIGO ÚNICO: A.0877  
EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-33  
AUTORIZ/MS: 1021101 - EXPEDIENTE(s): 0639048/19-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Carbapenêmicos) (Granel): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1003851  
ENDEREÇO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67  
MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE: 2076531/19-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA FABRICANTE: BAXALTA INCORPORATED  
ENDEREÇO: 4501 COLORADO BOULEVARD, LOS ANGELES, CA 90039 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0075  
EMPRESA SOLICITANTE: SHIRE FARMACÊUTICA BRASIL LTDA. - CNPJ: 07.898.671/0001-60  
AUTORIZ/MS: 1069791 - EXPEDIENTE(s): 2105242/19-7  
Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATORIO DE EXTRATOS ALERGENICOS LTDA - CNPJ: 28.614.626/0001-07 - AUTORIZ/MS: 1017295  
ENDEREÇO: AVENIDA RIO BRANCO 277 GRUPO 1101 E 1201  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 2118003/19-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ALCON LABORATORIES INC.  
ENDEREÇO: 6201 SOUTH FREEWAY, FORT WORTH, TEXAS - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0018  
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCENCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30  
AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(s): 2099240/19-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões com Preparação Asséptica; Géis com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: UNITHER MANUFACTURING LLC  
ENDEREÇO: 755 JEFFERSON ROAD (331 CLAY ROAD), ROCHESTER, NY - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0617  
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14  
AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(s): 2066650/19-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis (Embalagem primária; Granel): Soluções

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1003851  
ENDEREÇO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67  
MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE: 2079421/19-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: HEMAFARMA COM E IND FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.332.829/0001-52 - AUTORIZ/MS: 1010360  
ENDEREÇO: RUA MANOEL BANDEIRA, Nº 240  
MUNICÍPIO: SÃO GONÇALO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 1940726/19-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SERONO SA  
ENDEREÇO: ZONE INDUSTRIALLE DE L'OURIETTAZ CH-1170, AUBONNE - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0408  
EMPRESA SOLICITANTE: FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - CNPJ: 33.781.055/0001-35  
AUTORIZ/MS: 1010633 - EXPEDIENTE(s): 2101057/19-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: A. MENARINI MANUFACTURING LOGISTICS AND SERVICES S.R.L.  
ENDEREÇO: VIA CAMPO DI PILE - 67100 L'AQUILA (AQ) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0933  
EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06  
AUTORIZ/MS: 1009744 - EXPEDIENTE(s): 2105266/19-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: PACKAGING COORDINATORS, LLC  
ENDEREÇO: 3001 RED LION ROAD, PHILADELPHIA , PENNSYLVANIA (PA) 19114 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0138  
EMPRESA SOLICITANTE: RECORDATI RARE DISEASES COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME - CNPJ: 53.056.057/0001-79  
AUTORIZ/MS: 1171267 - EXPEDIENTE(s): 2121856/19-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: comissão nacional de energia nuclear - CNPJ: 00.402.552/0012-89 - AUTORIZ/MS: 1081005  
ENDEREÇO: rua professor mario werneck s/n - campus da ufmg - pampulha  
MUNICÍPIO: BELO HORIZONTE - UF: MG - EXPEDIENTE: 2193665/19-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Radiofármacos): Fludesoxiglicose (18 F) - Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica;

EMPRESA: Balder Industria Farmacêutica Ltda - CNPJ: 08.100.015/0001-33 - AUTORIZ/MS: 1085925  
ENDEREÇO: Av. Três, 541 - Parque Industrial Norte  
MUNICÍPIO: VESPASIANO - UF: MG - EXPEDIENTE: 0589512/19-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: air liquide brasil ltda - CNPJ: 00.331.788/0045-30 - AUTORIZ/MS: 2200003  
ENDEREÇO: av. joão XXIII, s/n  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 2066619/19-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos Criogênicos Medicinais: Líquidos Criogênicos Medicinais

EMPRESA FABRICANTE: BAXTER PHARMACEUTICAL SOLUTIONS LLC  
ENDEREÇO: 927 SOUTH CURRY PIKE, BLOOMINGTON, INDIANA (IN) 47403 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0081  
EMPRESA SOLICITANTE: FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - CNPJ: 33.781.055/0001-35  
AUTORIZ/MS: 1010633 - EXPEDIENTE(s): 0336978/20-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1003851  
ENDEREÇO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67  
MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE: 2079442/19-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pastas; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG.  
ENDEREÇO: MOOSWIESEN 2, 88214, RAVENSBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0624  
EMPRESA SOLICITANTE: TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.397.775/0001-74  
AUTORIZ/MS: 1006398 - EXPEDIENTE(s): 2653069/19-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granel): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: SHL PHARMA LLC  
ENDEREÇO: 588 JIM MORAN BOULEVARD, DEERFIELD BEACH, FLORIDA (FL) 33442 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1376  
EMPRESA SOLICITANTE: CELLTRION HEALTHCARE DISTRIBUICAO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS DOS BRASIL LTDA - CNPJ: 05.452.889/0001-61  
AUTORIZ/MS: 1092163 - EXPEDIENTE(s): 3198355/19-2

