

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBONATO DE LÍTIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001- 10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.695995/2008- 90	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/06/2009
Nome Comercial	CARBONATO DE LÍTIO	Registro	113430167	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO			Medicamento de referência	CARBOLITIUM
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 	1134301670011	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 50 	1134301670028	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60 	1134301670036	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 	1134301670044	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () 				

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: Embalagem secundária• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TEUCEF

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001- 76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.023367/9501	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	15/02/2002
Nome Comercial	TEUCEF	Registro	103700348	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA, CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA			Medicamento de referência	ROCEFIN
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG IM PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1037003480016	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG IM PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + DIL X 2 ML (EMB HOSPITALAR) CANCELADA OU CADUCA	1037003480024	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG IM PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 2 ML ATIVA	1037003480032	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG IM PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL X 2 ML ATIVA	1037003480040	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1G IM PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 3,5 ML ATIVA	1037003480059	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1G IM PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL X 3,5 ML ATIVA	1037003480067	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses

Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação:
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Hospitalar
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG IV PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA	1037003480075	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG IV PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL X 5 ML ATIVA	1037003480083	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1 G IV PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 10 ML ATIVA	1037003480091	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1 G IV PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL X 10 ML ATIVA	1037003480105	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	500 MG IV PO SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037003480113	PO INJETAVEL	15/02/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	500 MG IV PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA	1037003480121	PO INJETAVEL	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	500 MG IV PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1037003480131	PO INJETAVEL	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG IV PO SOL INJ CT 100 FA VD TRANS ATIVA	1037003480148	PO INJETAVEL	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	1 G IV PO SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037003480156	PO INJETAVEL	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	1 G IV PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA	1037003480164	PO INJETAVEL	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	1 G IV PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1037003480172	PO INJETAVEL	15/02/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	1 G IV PO SOL INJ CT 100 FA VD TRANS ATIVA	1037003480180	PO INJETAVEL	15/02/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GUACONAT

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI	CNPJ	25.773.037/0001-83	Autorização	1.01.717-3
Processo	25351.130193/2005-96	Categoria Regulatória	Fitoterápico	Data do registro	15/08/2005
Nome Comercial	GUACONAT	Registro	117170057	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	FITOTERAPICO SIMPLES			ATC	FITOTERAPICO SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,0325 ML/ML XPE CT FR PET AMB X 150 ML ATIVA	1171700570013	XAROPE	15/08/2005	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROMETAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001- 12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25000.000919/9721	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/10/1997
Nome Comercial	PROMETAZOL	Registro	107140213	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA, PROMETAZINA			Medicamento de referência	FENERGAN
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI- HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 	1071402130019	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/06/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 2 ML 	1071402130027	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/06/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 	1071402130035	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 	1071402130043	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML 	1071402130051	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML 	1071402130061	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/10/1997	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBARSecundária - CAIXA PAPEL CARTAO ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDACNPJ: - 19.570.720/0001-10Endereço: SABARÁ - MG - BRASILEtapas de Fabricação: Processo produtivo completo				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <div>ATIVA</div>	1071402130086	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses