

Pregão Presencial 52/2017 - Item 28.

De : A.G. KIENEN - Ricardo <licitacao@agkvida.com.br> Qui, 17 de Ago de 2017 13:50

Assunto : Pregão Presencial 52/2017 - Item 28.

 3 anexos

Para : suprimentos@gaspar.sc.gov.br

Boa tarde Sr. Pedro,

Referente ao questionamento feito a nossa empresa quanto ao item cotado, segue ofício explicativo e documentos do produto que será entregue.

Qualquer dúvida fico a disposição.

Att.

Ricardo Caldart
Departamento de Licitações
A. G. KIENEN & CIA. LTDA.
46 3224 2100
Skype: a.g.kienen



CBPF Chiesi.pdf

53 KB



Clenil - HFA.pdf

2 MB



Ofício.pdf

375 KB

OFÍCIO Nº 201/2017.

Pato Branco – PR, 17 de Agosto de 2017.

À
PREFEITURA MUNICIPAL DE GASPAR
Gaspar – SC

ESCLARECIMENTO REFERENTE AO ITEM 28
Ref.: Pregão Presencial nº 52/2017.

A empresa A. G. KIENEN & CIA. LTDA., pessoa jurídica, inscrita no CNPJ sob n.º 82.225.947/0001-65, sediada na Avenida Brasil, nº 98 da cidade de Pato Branco, estado do Paraná, representada neste ato por seu representante legal, Ricardo Caldart, CPF nº 066.694.269-25, RG nº 9.071.350.7 SSP PR, vem respeitosamente através deste apresentar esclarecimento referente ao item nº 28, Dipropionato de Beclometasona 250mcg – Spray Oral, o que faz da forma que passa a expor:

- I. Todavia, o produto foi proposto e ganho em licitação com a marca/laboratório CHIESI.
- II. Informamos que o produto cotado, e que será entregue por nossa empresa, apresenta registro vigente na ANVISA e Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido do laboratório fabricante, conforme seguem em anexo.
- III. Informamos também que desconhecemos que o produto ofertado por nossa empresa e por outras empresas só possa ser vendido no município de Gaspar por uma distribuidora em específico, uma vez que isso causaria enormes prejuízos para o município que necessita do produto, devido a não concorrência na disputa de preço.
- IV. Assim, nossa empresa, a qual é conhecedora dos prazos e exigências fixados em edital e em face de todo o acima exposto, informa a Vossa Senhoria que o produto ofertado não apresenta qualquer irregularidade, que inclusive apresenta o mesmo em estoque, e que será entregue de forma satisfatória para ambas as partes, tanto em qualidade quanto em preço, conforme firmado durante a disputa de preços na licitação supracitada.

Ficamos à disposição para maiores esclarecimentos.

Atenciosamente.

PROMEDIC - A. G. Kienén & Cia Ltda.

A.G. KIENEN & CIA. LTDA.
Ricardo Caldart
Representante Legal
RG 9.071.350 7 SSP PR

82.225.947/0001-65
A. G. KIENEN E CIA LTDA
AV. BRASIL, 98 - CENTRO
85.501-071 - PATO BRANCO - PR



RESOLUÇÃO-RE Nº 567, DE 1º DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Toxicologia Substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 0005802-18-2017-4.01.000 que determinou que a Anvisa procedesse a avaliação toxicológica do produto COPA.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação

toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE
DE ALMEIDA FONSECA

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - SUBSTITUTA
- GGTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CÓDIGO DE ASSUNTO
CLASSIFICAÇÃO
25351.018888/2013-28
BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA
07.057.944/0001-44
COPA
5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE
CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 550, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire SK10 2NA
Pais: Reino Unido
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8
CNPJ: 02.433.631/0001-20
Expediente(s): 2596380/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.
Endereço: Via San Leonardo 96 - 43122 Parma (PR)
Pais: Itália
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0
CNPJ: 61.363.032/0001-46
Expediente(s): 2267553/16-1 e 2267566/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.
Líquidos não estéreis: soluções aerossóis, suspensões e suspensões aerossóis.

Empresa Fabricante: Cipla Limited
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State
Pais: Índia
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7
CNPJ: 10.588.595/0007-97
Expediente(s): 2058846/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.
Endereço: D-7, M.I.D.C., Industrial Area, Kurkumbh, Tal.: Daund Pune 413802 Maharashtra State
Pais: Índia
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9
CNPJ: 33.150.764/0001-12
Expediente(s): 2187994/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH
Endereço: Emil-Barell-Strasse 7 - D 79639, Grenzach - Wyhlen
Pais: Alemanha
Empresa solicitante: Bayer S.A.
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8
CNPJ: 18.459.628/0001-15
Expediente(s): 2098636/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis: cremes.

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893.
Pais: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0
CNPJ: 45.987.013/0001-34
Expediente(s): 2137331/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600022

Empresa Fabricante: Schering-Plough Labo NV.
Endereço: Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220.
Pais: Bélgica.
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1
CNPJ: 03.560.974/0001-18
Expediente(s): 2058864/16-0, 2059026/16-1 e 2058856/16-9.
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas (embalagem primária e secundária).
Líquidos não estéreis: suspensões.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A
Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre
UF: MG
CNPJ: 60.665.981/0005-41
CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7
Expediente(s): 1999522/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 551, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alembic Pharmaceuticals Limited
Endereço: At- Panelav, Tal-Halol, City: Panelav, Dist. Panchmahal, Gujarat State
Pais: Índia.
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9
CNPJ: 33.150.764/0001-12
Expediente(s): 2245921/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: AndersonBrecon (UK) Limited.
Endereço: Units 2 - 7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, HR3 5PG.
Pais: Reino Unido.
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1
CNPJ: 15.127.898/0001-30
Expediente(s): 1950601/16-5
1950701/16-1 e
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: AndersonBrecon Inc.
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109
Pais: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1
CNPJ: 51.780.468/0001-87
Expediente(s): 2150307/16-9

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



Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : CLENIL HFA

Nome da Empresa:	CHIESI FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	61.363.032/0001-46	Autorização:	1000580
Nome Comercial:	CLENIL HFA		
Classe Terapêutica:	ANTIASMATICOS		
Registro:	100580111		
Processo:	25351.011374/2006-03		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	1	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110013
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	2	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110021
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		

Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	3	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110031
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	4	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110048
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	5	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110056
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	6	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110064
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	7	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110072
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	8	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110080
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	9	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110099
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	10	24/03/2008

Validade:	24 meses	Registro:	1005801110102
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	11	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110110
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	12	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110129
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		

Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados