

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX					
Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006762/9279	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX	Registro	117720001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 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 <div>CANCELADA OU CADUCA</div>	1177200010018	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML <div>ATIVA</div>	1177200010026	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010034	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR AMP TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010042	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010050	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010069	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010077	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	175,5 MG/ML SOL INJ CT CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010085	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML <div>ATIVA</div>	1177200010093	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
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 CNPJ: - 01.784.792/0001-03 Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL Etapa 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				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML <div>ATIVA</div>	1177200010107	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010115	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010123	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010131	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010141	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010158	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

16	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PLAS TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010166	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010174	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010182	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010190	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010204	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010212	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010220	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010239	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010247	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010255	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010263	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010271	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010281	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010298	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010301	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010311	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010328	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

33	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010336	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010344	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010352	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 POLIETILENOSecundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDACNPJ: - 01.784.792/0001-03Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASILEtapa 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			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML <div>ATIVA</div>	1177200010360	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML <div>ATIVA</div>	1177200010379	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<div><div></div><div>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</div><div></div><div>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA ()</div></div>				
Local de Fabricação	<div><div></div><div>Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA</div><div>CNPJ: - 01.784.792/0001-03</div><div>Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL</div><div>Etapa de Fabricação:</div></div>				
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			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 50 ML <div>ATIVA</div>	1177200010387	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML <div>ATIVA</div>	1177200010395	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 POLIETILENOSecundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDACNPJ: - 01.784.792/0001-03Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASILEtapa 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				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010409	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 POLIETILENOSecundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDACNPJ: - 01.784.792/0001-03Endereço: APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASILEtapa 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			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML <div>ATIVA</div>	1177200010417	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses



GERÊNCIA-GERAL DE ALIMENTOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.446, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Alimentos, no uso da atribuição que lhe foi conferida pelo art. 1º, I da Portaria nº 598, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art.1º Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Alimentos conforme relação anexa.

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

THALITA ANTONY DE SOUZA LIMA

ANEXO

Relatório de Conferência de Alimentos. Publicação nr.: 372918

NOME DA EMPRESA CNPJ
NOME DO PRODUTO UF
NUMERO DO PROCESSO NUMERO DE REGISTRO
EMBALAGEM VALIDADE PRODUTO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO VALIDADE REGISTRO
MARCA DO PRODUTO
ASSUNTO PETIÇÃO

CELLERA FARMACÊUTICA S.A. 33.173.097/0002-74
LUTEÍNA E ZEAXANTINA DA FLOR DE TAGETES ERECTA ENRIQUECIDAS COM VITAMINAS C, E, COBRE E ZINCO EM CÁPSULAS INDAIATUBA/SP
25351.481740/2014-51 6.7222.0001.001-6
CELULOSICA 24 Meses
METALICA 24 Meses
PLASTICA 24 Meses
VIDRO 24 Meses
SUBSTANCIAS BIOATIVAS E PROBIOTICOS ISOLADOS COM ALEGAÇÃO DE PROP. FUNC. E/OU DE SAUDE. 02/2020
451 Alteração do Nome / Designação do Produto
454 Alteração de Fórmula do Produto
456 Alteração de Rotulagem

CLINOAGE INDUSTRIA DE PRODUTOS NATURAIS E ALIMENTÍCIOS EIRELI ME 24.264.443/0001-58
BERINIUELA EM CÁPSULAS LONDRINA/PR
25351.355376/2017-74 6.7370.0011.001-5
CELULOSICA 24 Meses
PLASTICA 24 Meses
METALICA 24 Meses
VIDRO 24 Meses
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 06/2023
CLINOAGE / CLINOMAX / FIOX / RAIOVITA
LA VIDA / THEMEX / DISTRIVIDA / NATULON
LONNATURE / JEBONI / NUTRICICITO / NUTRIZ
AZFITO / FITOFLY / RBS / HERVALIKE
4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL

COLBRÁS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 00.413.925/0001-64

LUTEÍNA COM VITAMINA E, C, SELÊNIO E ZINCO EM CÁPSULAS. COTIA/SP
25351.166445/2017-05 6.6095.0011.001-2
METALICA 24 Meses
CELULOSICA 24 Meses
ALIMENTOS C/ALEGAÇÕES DE PROPRIEDADE FUNCIONAL E OU DE SAUDE 06/2023
MARCAS INCLUIDAS: OFTVIT / NESH LUTEIN / NESH VIT LUTEIN/ VIT LUTEIN
MARCA NÃO APROVADA: NESH VISION
4045 Registro de Alimentos com Alegações de Propriedade Funcional e/ou de Saúde - NACIONAL

DANONE LTDA. 23.643.315/0115-10
ALIMENTO PARA SUPLEMENTACAO DE NUTRICAO ENTERAL OU ORAL CHINA
25004.110069/2011-38 6.6577.0095.001-4
PLASTICA 12 Meses
METALICA 12 Meses
ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL 06/2022
NUTRISON PROTEIN PLUS FB / NUTRISON PROTEIN PLUS MF / NUTRISON PROTEIN PLUS MULTIFIBER / NUTRISON PROTEIN PLUS MULTI FIBER
457 Inclusão de Marca
ALIMENTO PARA SUPLEMENTACAO DE NUTRICAO ENTERAL OU ORAL CHINA
25004.110069/2011-38 6.6577.0095.002-2
VIDRO 15 Meses

ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL 06/2022
NUTRISON PROTEIN PLUS FB / NUTRISON PROTEIN PLUS MF / NUTRISON PROTEIN PLUS MULTIFIBER / NUTRISON PROTEIN PLUS MULTI FIBER
457 Inclusão de Marca
ALIMENTO PARA SUPLEMENTACAO DE NUTRICAO ENTERAL OU ORAL HOLANDA
25004.110069/2011-38 6.6577.0095.003-0
PLASTICA 12 Meses
METALICA 12 Meses
ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL 06/2022

NUTRISON PROTEIN PLUS FB / NUTRISON PROTEIN PLUS MF / NUTRISON PROTEIN PLUS MULTIFIBER / NUTRISON PROTEIN PLUS MULTI FIBER

457 Inclusão de Marca
ALIMENTO PARA SUPLEMENTACAO DE NUTRICAO ENTERAL OU ORAL HOLANDA
25004.110069/2011-38 6.6577.0095.004-9
VIDRO 15 Meses
ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL 06/2022
NUTRISON PROTEIN PLUS MULTIFIBER / NUTRISON PROTEIN PLUS MULTI FIBER / NUTRISON PROTEIN PLUS FB / NUTRISON PROTEIN PLUS MF
457 Inclusão de Marca

HERBAPHYTUS LABORATÓRIO NUTRACÊUTICO LTDA. 04.523.229/0001-61
GUARANÁ AÇAÍ E MACA PERUANA COM VITAMINAS E MINERAIS EM CÁPSULAS CASCAVEL/PR
25351.490595/2017-81 6.7034.0024.001-9
PLASTICA 24 Meses
METALICA 24 Meses
VIDRO 24 Meses
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 06/2023
HERBAPHYTUS / BELMAX / HIPERPHYTUS / MAGIBEL
BELNATURE / MASTER PHYTOS / HIPERFITOS / BITTERCLER
FITOMEL / VITAMELGOLD / FIGOBEL / VITAMEL / LABORFITO / NATUGRAOS
MARCAS NÃO APROVADAS: LIGADAO / COLIDOR / COLIFIM / REUMAGEL
4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL

LABORATÓRIOS PFIZER LTDA 46.070.868/0036-99
LUTEÍNA DA FLOR DE TAGETES ERECTA E LICOPENO SINTÉTICO ADICIONADO DE VITAMINAS E MINERAIS EM COMPRIMIDOS CANADÁ
25351.077743/2017-08 6.6040.0004.001-4
PLASTICA 24 Meses
SUBSTANCIAS BIOATIVAS E PROBIOTICOS ISOLADOS COM ALEGAÇÃO DE PROP. FUNC. E/OU DE SAUDE. 05/2019
454 Alteração de Fórmula do Produto
456 Alteração de Rotulagem

MCG - SUPLEMENTOS ALIMENTARES - LTDA 14.600.578/0001-93
ÓLEO DE CARTAMO, ÓLEO DE COCO E ÓLEO DE CHIA COM CROMO E VITAMINA E EM CÁPSULAS
SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
25351.556843/2016-89 6.7320.0032.001-9
CELULOSICA 24 Meses
PLASTICA 24 Meses
METALICA 24 Meses
VIDRO 24 Meses
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 06/2023
CONLIFE / MCG / BODY ACTION / NATUREGOLD / NUTRIACTION / MAE APARECIDA / BLUE
4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL

MM LABORATÓRIO DUOM LTDA 10.837.077/0001-74
ÓLEO DE COCO EM CÁPSULAS COLOMBO/PR
25351.316849/2017-86 6.7277.0022.001-0
CELULOSICA 24 Meses
PLASTICA 24 Meses
METALICA 24 Meses
VIDRO 24 Meses
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 06/2023
PURE / NATURE / DUOM / APOTHEKE / FURUTA / LEFT / SLEUPUR / VIVERBEM
BEMVIVER / NATURALMANIA / LINUS
4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL

NUTRENDIS EIRELI - ME 06.997.850/0001-92
CURCUMA EM CÁPSULAS VARGINHA/MG
25351.348584/2017-69 6.7153.0050.001-2
CELULOSICA 24 Meses
PLASTICA 24 Meses
METALICA 24 Meses
VIDRO 24 Meses
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 06/2023
NUTRENDIS / NUTRISENIOR / PROWIN-NUTRISENIOR / NTR / BESTFORCE
4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.447, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Alimentos, no uso da atribuição que lhe foi conferida pelo art. 1º, I da Portaria nº 598, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art.1º Indeferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Alimentos conforme relação anexa.

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

THALITA ANTONY DE SOUZA LIMA

ANEXO

Relatório de Conferência de Alimentos. Publicação nr.: 373218

NOME DA EMPRESA CNPJ
NOME DO PRODUTO UF
NUMERO DO PROCESSO NUMERO DE REGISTRO
EMBALAGEM VALIDADE PRODUTO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO VALIDADE REGISTRO
MARCA DO PRODUTO
ASSUNTO PETIÇÃO

INFINITI PHARMACEUTICAL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE SUPLEMENTOS MINERAIS LTDA EPP
10.976.750/0001-57
ÁCIDO FÓLICO COM FERRO E DHA BARRETOS/SP
25351.348572/2017-99 000000000
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES
4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL

NUTRIMAR INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSUMOS ALIMENTÍCIOS LTDA 07.910.429/0001-65
CONCENTRADO DE MICÉLIO DE SHIITAKE GRANULADO JAPÃO
25351.129817/2016-31 000000000
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES
4030 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes IMPORTADO

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.462, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, tendo em vista o disposto no art. 229-C da Lei nº 9.279, de 14 de maio de 1996, e na Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 168, de 08 de agosto de 2017, resolve:

Art. 1º Conceder prévia anuência aos pedidos de patente de produtos e processos farmacêuticos, conforme relação anexa.

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

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

ENQUADRAMENTO: Art. 4º, §1º da Resolução - RDC nº 168, de 2017
PI 0012265-3
HANMI SCIENCE CO., LTD
DANIEL ADVOGADOS

171/18
PI 0012675-6
ARES TRADING S.A
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
171/18
PI 0113837-5
NABRIVA THERAPEUTICS AG
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
111/18
PI 0211597-2
USTAV EXPERIMENTALNI BOTANIKY AKADEMIE VED
CESKE REPUBLIKY
SECURITY DO NASCIMENTO SOUZA & ASSOCIADOS
PROPRIEDADE INTELECTUAL LTDA
112/18
PI 0211968-4
ASUBIO PHARMA CO., LTD
ORLANDO DE SOUZA
112/18
PI 0212894-2
KYORIN PHARMACEUTICAL CO., LTD
NASCIMENTO ADVOGADOS
178/18
PI 0305769-0
BAYLOR COLLEGE OF MEDICINE
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
111/18
PI 0308978-9
FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ
BHERING, ALMEIDA & ASSOCIADOS
171/18
PI 0309278-0
CYTOKINETICS INC / SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION
MOMSEN, LEONARDOS & CIA
112/18
PI 0313477-6
CYCLACEL LIMITED
DANNEMANN, SIEMSEN, BIGLER & IPANEMA MOREIRA
171/18
PI 0313733-3
SILENCE THERAPEUTICS AG



QUIMICA HALLER LTDA 33036815000180
AZITROMICINA
AZITROXIL 25351.161227/2016-67
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
1970751/16-7
500 MG PÓ LIOF CT 1 FR AMP VD INC X 10 ML
500 MG PÓ LIOF CT 10 FR AMP VD INC X 10 ML
500 MG PÓ LIOF CT 25 FR AMP VD INC X 10 ML
500 MG PÓ LIOF CT 50 FR AMP VD INC X 10 ML

ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
02433631000120
SOMATROPINA
EUTROPIN 25351.727750/2011-81 06/2019
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS
DE CONSERVAÇÃO 2191768/17-0
1.3764.0132.001-9 36 Meses
4 UI PÓ LIOF CT 1 FA VD INC + 1 FA VD INC SOL DIL X 1
ML
1.3764.0132.002-7 36 Meses
4 UI PÓ LIOF CT 5 FA VD INC + 5 FA VD INC SOL DIL X 1
ML

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ 33781055000135
alfatiglicerase
BIO-MANGUINHOS ALFATIGLICERASE 25351.743440/2013-
42 08/2019
1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS
DE CONSERVAÇÃO 1465689/16-2
1.1063.0137.001-0 24 Meses
200 U PÓ LIOF INJ CT FA VD INC

Laboratórios Bagó do Brasil S/A 04748181000947
ALFAEPTACOGUE ATIVADO
F7 BAGÓ 25351.622466/2017-68
10369 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO
PELA VIA DE DESENVOLVIMENTO POR
COMPARABILIDADE 2168660/17-2
1,2 MG PÓ LIOF SOL INJ IV CT FA VD TRANS + DIL FA VD
TRANS X 2,2 ML

TAKEDA PHARMA LTDA. 60397775000174
brentuximabe vedotina
ADCETRIS 25351.058806/2013-95 09/2019
1615 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DE NOVA
INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NO PAÍS 0360973/18-1
1.0639.0269.001-2 48 Meses
50 MG PÓ LIOF INJ CX 1 FA VD TRANS

NOME DA EMPRESA CNPJ
MEDICAMENTO EXPERIMENTAL NUMERO DO PROCESSO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE

ELI LILLY DO BRASIL LTDA 43.940.618/0001-44
LY3023414 25351.504646/2016-08
10750 ENSAIOS CLÍNICOS - ANUÊNCIA EM PROCESSO DO
DOSSIE DE DESENVOLVIMENTO CLÍNICO DE
MEDICAMENTO (DDCM) - SINTÉTICO 2503025/16-1

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.467, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação anexa;

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
NOME DO INSUMO NUMERO DO PROCESSO
ROTA
VENCIMENTO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
ASSUNTO DESCRIÇÃO

ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA 1.05170-8
CIPROFLOXACINO 25351.343590/2012-57
001
05/2023 15.1700.0270.026-6 36 Meses
10314 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS -
CANCELAMENTO DE REGISTRO POR TRANSFERÊNCIA DE
TITULARIDADE

NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A. 1.00068-5
CLOZAPINA 25351.801709/2010-74
001
05/2022 15.0068.1079.002-1 60 Meses
10314 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS -
CANCELAMENTO DE REGISTRO POR TRANSFERÊNCIA DE
TITULARIDADE

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.468, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 dias a partir da data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
NOME DO INSUMO NUMERO DO PROCESSO
ROTA
VENCIMENTO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
ASSUNTO DESCRIÇÃO

HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA 1.00311-3
CIPROFLOXACINO 25351.171040/2018-13
001

05/2023 15.0311.0150.002-2 36 Meses
10320 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - TRANSFERÊNCIA
DE TITULARIDADE POR INCORPORAÇÃO DE EMPRESA

MYLAN LABORATORIOS LTDA 1.08830-7
CLOZAPINA 25351.620622/2017-56
001

05/2022 15.8830.0042.002-2 60 Meses
11211 INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - TRANSFERÊNCIA
DE TITULARIDADE DE REGISTRO POR OPERAÇÃO
COMERCIAL

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.470, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro de medicamento especial e biotecnológicos sob o nº de processo constante do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360 de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange o pedido que ainda não foi objeto de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº 6.360 de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º O medicamento revalidado pode ser consultado, assim como suas apresentações, no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medimento.asp

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL
NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO
NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE
MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS
FARMACÊUTICOS LTDA
ALCACHOFA MULTILAB 06/2023
25351.363220/2011-12 2176460/17-3
VIDORA FARMACÊUTICA LTDA
PASSIFLORA KLEIN 06/2023
25351.650459/2007-84 2191701/17-9
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA
VENOCUR FIT 06/2023
25351.001115/2011-39 2221006/17-7
LABORATORIO CATARINENSE LTDA
MELAGRIÃO 06/2023
25992.001794/40 2234901/17-4
ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
SENAN 06/2023
25351.581630/2011-13 2261081/17-2

KRESS FARMACEUTICA LTDA
GUACOLIN 06/2023
25351.057963/2008-91 2264701/17-5
LABORATORIO QUIMICO FARMACEUTICO TIARAJU LTDA
KELP 06/2023
25351.006315/2003-62 2269014/17-0
BIONATUS LABORATÓRIO BOTÂNICO LTDA
BIOINKGO BIONATUS 06/2023
25351.471579/2012-13 2269746/17-2
HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S.A
ESPINHEIRA SANTA HERBARIUM 06/2023
25351.221599/2002-34 2269832/17-9
LABORATÓRIO VITALAB LTDA
BOLDOVITA 06/2023
25351.000540/2003-95 2273778/17-2
VIDORA FARMACÊUTICA LTDA
BOLDO KLEIN 07/2023
25351.221230/2008-17 2273915/17-7



LABORATÓRIO VITALAB LTDA

LINEVIT 06/2023

25351.000558/2003-97 2273947/17-5

ARESE PHARMA LTDA

PAZINE 06/2023 25351.062637/2017-

04 2302234/17-5

EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO

EQUIPLEX 06/2023

25000.006762/92-79 1422666/17-9

SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA EQUIPLEX 06/2023

25000.006766/92-20 1422977/17-3

SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO 06/2023

25000.006765/92-67 2107978/17-1

SOLUÇÃO RINGER SIMPLES EQUIPLEX 06/2023

25000.006767/92-92 2107986/17-2

CASULA & VASCONCELOS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA E

COMÉRCIO LTDA

OLIG-TRAT 06/2023

25351.575208/2007-11 2249722/17-6

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS

LTDA

ÁGUA PARA INJEÇÃO 06/2023

25351.001925/2008-84 2253087/17-8

CAZI QUÍMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO

LTDA

NEURIVIT 06/2023

25001.005200/87 2254411/17-9

NEURI - B6 06/2023

25001.005197/87 2254579/17-4

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA

S.A

GASTROL 06/2023

25351.535210/2012-59 2300259/17-0

BAXTER HOSPITALAR LTDA

BAXTER GLICINA 06/2023

25000.020137/94-56 2301892/17-5

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.

COMBIRON FÓLICO 01/2022

25351.314694/2006-12 2034105/16-9

EMS SIGMA PHARMA LTDA

E-TABS 03/2022

25351.653026/2010-58 2276948/16-0

NATULAB LABORATÓRIO S.A

COMPLE B 12/2021

25351.092682/2010-86 1794208/16-0

CASULA & VASCONCELOS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA E

COMÉRCIO LTDA

ACESYL 03/2022

25351.407134/2006-01 2222756/16-3

HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA

PLASMIN 05/2021

25351.031162/00-69 1031788/15-1

GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A

ARGEVIT C 10/2021

25351.247572/2011-20 1608247/16-8

APSEN FARMACEUTICA S/A

LITOCIT 11/2021

25000.028023/96-52 1561671/16-1

LIBBS FARMACÊUTICA LTDA

MUVINLAX 08/2021

25351.219935/2005-21 0813436/15-7

MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA

VITERGAN ZINCO 11/2021

25991.007736/80 1533299/16-3

CLARIS PRODUTOS FARMACÊUTICOS DO BRASIL LTDA

SUCROFER 01/2022

25351.086578/2006-90 2325817/16-9

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.472, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 390, de 23 de março de 2018, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do

Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder ao (s) Centro (s), na forma do(s) ANEXO(s), a Certificação em Boas Práticas em Biodisponibilidade/Bioequivalência de Medicamentos;

Art. 2º A presente Certificação terá validade conforme identificado no ANEXO;

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

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ: Galenicum

Health Brasil Laboratório Farmacêutico / 16.665.677/0001-89

DENOMINAÇÃO DA EMPRESA

INSPECIONADA/CERTIFICADA: ANAPHARM EUROPE, S.L.

EXPEDIENTE: 0042189/18-8 DE 17/01/2018

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM

BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:

ETAPA (ENDEREÇO): Bioanalítica (Encun, 22 2nd Floor. Barcelona -

Espanha)

VALIDADE: 11/06/2020

GERÊNCIA-GERAL DE REGISTRO
E FISCALIZAÇÃO DE PRODUTOS FUMÍGENOS
DERIVADOS OU NÃO DO TABACO

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.423, DE 6 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 384, de 8 de março de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e tendo em vista o disposto na Resolução da Diretoria Colegiada nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Art. 1º Cancelar por caducidade os Registros de Produtos Fumígenos - Dados Cadastrais das marcas, conforme relação anexa, por não terem sido peticionadas as renovações de registro no prazo determinado na legislação sanitária em vigor.

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

PATRÍCIA FRANCISCO BRANCO

ANEXO

BRESSAN & FEDATO LTDA

CNPJ: 06.208.462/0001-85

Marca: DIPALHA

Processo: 25069.200194/2016-97

Vencimento: 01/08/2017

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

HI BRASIL TOBACCO LTDA

CNPJ: 18.044.630/0001-23

Marca: HI TOBACCO 100% ADDITIVE FREE

Processo: 25351.006779/2017-99

Vencimento: 01/03/2018

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

IBC - INDÚSTRIA BRASILEIRA DE CIGARROS LTDA

CNPJ: 20.901.675/0001-19

Marca: EIGHT BLUE

Processo: 25351.978583/2016-38

Vencimento: 12/12/2017

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

MM RIO IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO EIRELLI

CNPJ: 11.259.590/0001-98

Marca: ZOMO DRY SAHARA

Processo: 25069.109648/2017-38

Vencimento: 02/05/2018

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

Marca: ZOMO MINT

Processo: 25069.149072/2017-31

Vencimento: 02/05/2018

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

Marca: ZOMO SB

Processo: 25069.149343/2017-39

Vencimento: 02/05/2018

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

Marca: ZOMO SWISS ALPS

Processo: 25069.109617/2017-53

Vencimento: 02/05/2018

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

PHILIP MORRIS BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA

CNPJ: 04.041.933/0001-88

Marca: SHELTON PREMIUM SILVER KS

Processo: 25351.139773/2007-19

Vencimento: 30/07/2017

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

QUALITY IN TABACOS INDUSTRIA E COMERCIO DE

CIGARROS E IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA

CNPJ: 11.816.308/0001-26

Marca: GIFT RED

Processo: 25069.808425/2016-18

Vencimento: 06/06/2017

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

TABACOS MATA FINA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE

CHARUTOS LTDA

CNPJ: 08.927.620/0001-82

Marca: 1500

Processo: 25069.127158/2017-92

Vencimento: 02/05/2018

Assunto: 6012 - Cancelamento do Registro por Caducidade

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.424, DE 6 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 384, de 8 de março de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e tendo em vista o disposto na Resolução da Diretoria Colegiada nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Art. 1º Deferir as petições relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo.

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

PATRÍCIA FRANCISCO BRANCO

ANEXO

SOUZA CRUZ S.A

CNPJ: 33.009.911/0001-39

Marca: KENT SILVER TASTE + FILTER FULL COLLOR (cigarro

com filtro) - embalagem box

Processo: 25351.630200/2017-99

Expediente: 0212313/18-4

Assunto: 6031 - Aditamento

Marca: MINISTER SPECIAL KS - VERSÃO B (cigarro com filtro)

- embalagens maço, box e saco

Processo: 25351.604290/2014-35

Expediente: 0080073/18-2

Assunto: 6003 - Renovação de Registro de Produto Fumígeno -

Dados Cadastrais

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.448, DE 7 DE JUNHO DE 2018

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 384, de 8 de março de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e tendo em vista o disposto na Resolução da Diretoria Colegiada nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve: