

**COMPRA PRIVADA FFM / ICESP 1690/2021  
CONCORRÊNCIA – PROCESSO DE COMPRA FFM RC Nº 6440/2021**

São Paulo, 23 de Setembro de 2021

A Fundação Faculdade de Medicina, entidade de direito privado sem fins lucrativos, vem convidar V.Sas a participarem do **PROCESSO FFM / ICESP RC nº 6440/2021**, do tipo **MENOR PREÇO** para contratação de empresa especializada em fornecimento de "**MEDICAMENTOS**" conforme previsto no Memorial Descritivo (anexo I).

O processo de contratação será regido pelo Regulamento de Compras da Fundação Faculdade de Medicina – FFM.

**1. OBJETO**

**1.1. Aquisição de MEDICAMENTOS;**

**1.2. Local entrega do material: Av, Dr. Arnaldo, 251 – 2º Subsolo – CEP 01246-000.**

**2. DA PARTICIPAÇÃO**

Poderão participar do processo todos os interessados com qualificações comprovadas para o fornecimento do objeto da contratação, **bem como, com cadastro de Classificação Nacional de Atividade Econômica – CNAE, compatível com o objeto da presente Compra Privada.**

**3. DA DOCUMENTAÇÃO DE HABILITAÇÃO**

**3.1.** Deverá enviar declaração de cumprimento de requisitos de habilitação e inexistência de fatos impeditivos, devidamente assinada pelo procurador legal. **(anexo II);**

**3.2.** Deverá enviar termo de cadastramento e declaração, devidamente assinada pelo procurador legal. **(anexo III);**

**3.3.** Fica dispensada de encaminhar essa declaração desde que, já tenha sido apresentada em processos anteriores e esteja vigente;

**3.4.** Estatuto/Contrato Social ou outro instrumento de registro comercial registrado na Junta Comercial.

**4. DA PROPOSTA COMERCIAL**

**4.1. Carta-proposta em papel timbrado nominal à Fundação Faculdade de Medicina, com todas as vias rubricadas e assinadas pelo representante legal da empresa, devidamente identificada, contendo:**

- a) Razão social completa;
- b) CNPJ, Inscrição Estadual e Municipal;
- c) Endereço Completo da sede: (Rua ou Avenida, no, Bairro, Cidade e Estado, CEP);
- d) Telefone, Fax, e-mail do responsável;
- e) Objeto da proposta;
- f) Preço proposto;
- g) **CONDIÇÃO PAGAMENTO 60 DIAS;**
- h) Prazo de validade da Proposta – mínimo de 12 meses;
- i) O produto cotado deverá possuir validade mínima de 12 meses no ato de sua entrega;
- j) Contrato de 12 meses;
- k) Reajuste após 12 meses, considerando a variação da CMED dos últimos 12 meses;
- l) Prazo de entrega.

**4.2. A Fundação Faculdade de Medicina está isenta de ICMS para o Estado de São Paulo. Todas as notas fiscais a serem emitidas deverão atender o disposto no decreto nº 57.850 de 09/03/2012 amparado pelo convênio ICMS 120/2011.**

## **5. DA ENTREGA DOS DOCUMENTOS**

**5.1. Os documentos de habilitação e proposta comercial deverão ser entregues até o dia **06/10/2021 às 09h00) (HORÁRIO DE BRASÍLIA)**, caso a empresa não tenha acesso ao Bionexo, a mesma deverá enviar a proposta obedecendo um dos seguintes critérios:**

- a) Por meio eletrônico, em arquivo PDF, através do e-mail [fernando.rampaso@icesp.org.br](mailto:fernando.rampaso@icesp.org.br) / [luciano.brovini@icesp.org.br](mailto:luciano.brovini@icesp.org.br) com as seguintes indicações:

**ASSUNTO: CONCORRÊNCIA PROCESSO FFM/ICESP RC Nº. 6440/2021 - REF. Aquisição de MEDICAMENTOS.**

- b) Em envelope único e lacrado, com as seguintes indicações:

**FUNDAÇÃO FACULDADE DE MEDICINA  
Instituto do Câncer do Estado de São Paulo  
Av. Dr. Arnaldo, 251 6º andar - Cerqueira Cesar – A/C Departamento de Compras do ICESP  
SÃO PAULO – SP - CEP 01246-000  
REF. Aquisição de MEDICAMENTOS:**

- CONFIDENCIAL
- CONCORRÊNCIA PROCESSO FFM RC Nº. 6440/2021
- RAZÃO SOCIAL DA PROPONENTE

**5.1.1.** O envio correto da documentação por via eletrônica é de responsabilidade exclusiva da proponente.

## **6. DA AVALIAÇÃO DAS PROPOSTAS**

**6.1.** As propostas serão avaliadas por representantes da FFM/ICESP, que poderão a seu critério, solicitar esclarecimentos técnicos e/ou ajustes ao proponente, os quais deverão ser providenciados no prazo de até 02 (dois) dias úteis, a contar da data da solicitação.

**6.2.** Será escolhida a empresa, de acordo com a avaliação da equipe técnica designada, que apresentar a melhor relação custo-benefício, considerando-se os requisitos do Memorial Descritivo.

**6.3.** Após recebimento do parecer técnico do requisitante, a FFM/ICESP se permite efetuar rodadas negociações financeiras, visando obter também a melhor condição comercial para a Instituição:

**6.4.** A definição da empresa ganhadora se dará pelo menor preço tecnicamente aprovado. Havendo empate no preço entre 2 (dois) ou mais proponentes, será encaminhada uma nova circular de negociação e se ainda assim houver empate, serão utilizados como fatores de desempate os itens abaixo:

**6.4.1.** Menor prazo de entrega/ implantação;

**6.4.2.** Maior prazo de Condição de pagamento;

**6.5.** Se ainda assim houver empate, será considerada a empresa ganhadora aquela que tiver entregado a proposta primeiro, considerando a data, hora e minuto do recebimento da proposta/e-mail.

## **7. DEFINIÇÃO EMPRESA GANHADORA**

**7.1.** Será consultado o CNPJ da empresa ganhadora, nos seguintes sites:

C) Portal da Transparência:

[www.portaldatransparencia.gov.br/empresassancionadas](http://www.portaldatransparencia.gov.br/empresassancionadas));

b) TCE-Tribunal de Contas do Estado:

[www.tce.sp.gov.br/consulta-apenados](http://www.tce.sp.gov.br/consulta-apenados));

c) Cadin:

[www.fazenda.sp.gov.br/cadin\\_estadual/pages/publ/cadin.aspx](http://www.fazenda.sp.gov.br/cadin_estadual/pages/publ/cadin.aspx).

**Nota:** Caso seja constatado alguma irregularidade e/ou restrição nos sites acima informados, será avaliado se específica ou ampla, para determinação da continuidade ou não da empresa no processo.

**7.2.** Caso a empresa ganhadora não seja o fabricante do produto, a mesma deverá apresentar a carta de credenciamento do fabricante ou a carta de exclusividade do produto. Para produtos importados, a carta deverá estar traduzida e juramentada.

**7.3.** Além da consulta prevista no item 7.1. será analisada a documentação da empresa ganhadora e se a mesma for inabilitada a segunda empresa melhor classificada será convocada e assim sucessivamente.

**7.4.** Caso o fornecedor vencedor indique algum parceiro para efetuar a entrega dos itens deste edital, mediante carta de autorização com aviso prévio, o mesmo não deverá constar pendências nos sites Portal da Transparência, TCE-Tribunal de Contas do Estado e Cadin. Caso sejam enviadas notas com alguma restrição/pendência, o pagamento das mesmas não serão efetuados até que a empresa que as emitiu as regularize.

## 8. CONTRATO

A minuta de contrato padrão da FFM encontra-se anexa a este edital e as empresas que participarem do processo deverão estar de acordo com o modelo padrão. Após definição do ganhador do processo essa minuta será devidamente preenchida contemplando as especificidades do referido fornecimento.

## 9. DISPOSIÇÕES FINAIS

**9.1.** A confirmação do ganhador se dará mediante o envio por meio eletrônico do pedido de compra emitido pela FFM/ICESP e no sitio eletrônico do ICESP ([www.icesp.org.br](http://www.icesp.org.br))

**9.2.** A FFM/ICESP reserva-se o direito de anular ou revogar o presente processo;

**9.3.** As quantidades apresentadas no **anexo I** são apenas estimativas, podendo ser superiores ou inferiores;

**9.4.** Caso o prazo estabelecido para entrega dos produtos (informado em proposta comercial), objeto deste contrato não seja cumprido, a **CONTRATADA** se compromete a ressarcir o valor da diferença apurada entre o produto que deveria ter fornecido e o valor do produto efetivamente gasto pela **CONTRATANTE** para sua aquisição;

**9.5.** A FFM/ICESP poderá relevar omissões puramente formais;

**9.6.** A FFM/ICESP poderá promover qualquer diligência destinada a esclarecer ou solicitar informações complementares, as quais deverão ser providenciadas no prazo de até 2 (dois) dias úteis, a contar da data da solicitação;

**9.7.** Toda publicidade pertinente ao certame será publicada no site do ICESP ([www.icesp.org.br](http://www.icesp.org.br)) e ou jornal.

---

Fernando Rosseto Rampaso  
Comprador Responsável  
Departamento de Contratos e Compras - ICESP

---

Luciano Verengue Brovini  
Coordenador de Compras  
Departamento de Contratos e Compras - ICESP

## ANEXO I

### Memorial Descritivo

- 1 – Será gerado contrato de fornecimento por 12 meses;
- 2 – Reajuste após 12 meses, considerando a variação da CMED dos últimos 12 meses;
- 3 – As entregas serão de acordo com as necessidades do ICESP;
- 4 – **CONDIÇÃO PAGAMENTO 60 DIAS;**
- 5 – Quantidades estimadas. A compra pode variar para mais ou para menos, de acordo com as necessidades do ICESP;
- 6 - As quantidades previstas no Edital poderão ser adequadas para “menor”, devido às apresentações nas embalagens informadas pela empresa ganhadora;
- 7 – Considerar isenção de ICMS, conforme decreto nº 57.850;
- 8 – Quantidades informadas referem-se a estimativa de consumo de 12 meses;
- 9 - O produto cotado deverá possuir validade mínima de 12 meses no ato de sua entrega, exceto medicamentos manipulados que deverão seguir a legislação vigente;
- 10 – Caso o prazo estabelecido para entrega dos produtos (informado em proposta comercial/programação de entrega), objeto desta compra não seja respeitado, a **CONTRATADA** se compromete a ressarcir o valor da diferença apurada entre o produto que deveria ter fornecido e o valor do produto efetivamente gasto pela **CONTRATANTE** para sua nova aquisição;
- 11 - Caso o fornecedor vencedor indique algum parceiro para efetuar a entrega dos itens deste edital, mediante carta de autorização com aviso prévio, o mesmo não deverá constar pendências nos sites Portal da Transparência, TCE-Tribunal de Contas do Estado e Cadin. Caso sejam enviadas notas com alguma restrição/pendência, o pagamento das mesmas não serão efetuados até que a empresa que as emitiu as regularize.
- 12 - A apresentação da carta de credenciamento do fabricante ou exclusividade do produto e obrigatória para os distribuidores, a falta destes documentos acarretará na desclassificação imediata da empresa.
- 13 – Cotação disponível via plataforma **Bionexo, ID: 187546995**

Item	Código	Descrição	Unidade	QTD
1	81	PAMIDRONATO DISSODICO 60MG FRASCO AMPOLA - Descrição: PAMIDRONATO DISSODICO 60MG FRASCO AMPOLA Características Apresentação Farmacêutica: PO LIOFILIZADO Concentração: 6MG/ML Armazenamento embalagem original: TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C) Reconstituição no frasco: 10ML DE AGUA PARA INJETAVEIS OU DILUENTE PROPRIO Estabilidade em frasco (Apos perfuração): 24 HORAS SOB REFRIGERACAO (2°C A 8°C) Diluição em bolsa: SORO FISIOLÓGICO 0,9% OU SORO GLICOSADO 5% Estabilidade diluição (bolsa): 24 HORAS TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C) Amostragem para teste: NAO Características específicas para aprovação: NAO	FA	52
2	286	PROPOFOL 1% (10MG/ML) AMPOLA 20ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: PROPOFOL / 1% (10MG/ML) / EMULSÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 20ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: PROPOFOL 1% (10MG/ML) AMPOLA 20ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: EMULSÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 1% (10MG/ML) / 200MG/20ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM - PRODUTO NÃO PODE SER FOTOSSENSÍVEL · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	37.772

3	298	<p>fenTANILA 50MCG/ML SEM CONSERVANTE AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FENTANILA / 50MCG/ML / SEM CONSERVANTE / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA 2ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FENTANILA 50MCG/ML SEM CONSERVANTE AMPOLA 2ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 50MCG/ML (100MCG/2ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / EPIDURAL / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM - SEM CONSERVANTES - COMPOSIÇÃO CITRATO DE FENTANILA 78,5MCG (EQUIVALENTE A 50MCG DE FENTANILA BASE) AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	8.469
4	312	<p>ONDANSETRONA 2MG/ML AMPOLA 4ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: ONDANSETRONA / 2MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 4ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: ONDANSETRONA 2MG/ML AMPOLA 4ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 2MG/ML (8MG/4ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	88.819
5	407	<p>HEPARINA 5.000UI AMPOLA 0,25ML (MED. ALTA VIGILANCIA) - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: HEPARINA / 5.000UI / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 0,25ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: HEPARINA 5.000UI AMPOLA 0,25ML (MED. ALTA VIGILÂNCIA)</p> <p>CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 5.000UI/0,25ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM - HEPARINA DE ORIGEM SUÍNA - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - REGISTRADO NO SITE DA ANVISA COMO HEPARINA SUÍNA TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	32.048
6	419	<p>prednisoNA 5MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: PREDNISONA / 5MG / COMPRIMIDO SIMPLES</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: PREDNISONA 5MG COMPRIMIDO SIMPLES</p> <p>CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 5MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	cp	68.340

7	431	<p>ETOMIDATO 2MG/ML AMPOLA 10ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: ETOMIDATO / 2MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 10ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: ETOMIDATO 2MG/ML AMPOLA 10ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 2MG/ML (20MG/10ML)</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>· AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	1.629
8	435	<p>DEXTROCETAMINA 50MG/ML FRASCO AMPOLA 10ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: DEXTROCETAMINA / 50MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA / 10ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: DEXTROCETAMINA 50MG/ML FRASCO AMPOLA 10ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 50MG/ML (500MG/10ML)</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM</p> <p>- PRODUTO NÃO PODE SER MISTURA RACÊMICA à DEVE SER PRODUTO ISÔMERO</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	2.109
9	443	<p>BUPIVACAÍNA 0,5% (5MG/ML) E EPINEFRINA 0,00091% (0,0091MG/ML) FRASCO AMPOLA 20ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: BUPIVACAÍNA / 0,5% (5MG/ML) / E / EPINEFRINA / 0,00091% (0,0091MG/ML) / SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA / 20ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: BUPIVACAÍNA 0,5% (5MG/ML) E EPINEFRINA 0,00091% (0,0091MG/ML) FRASCO AMPOLA 20ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 0,5% (5MG/ML) + 0,00091% (0,0091MG/ML)</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: EPIDURAL (PERIDURAL) / INFILTRATIVA</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>· AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	642
10	445	<p>BUPIVACAÍNA ISOBARICA 0,5% (5MG/ML) AMPOLA 4ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: BUPIVACAÍNA ISOBÁRICA / 0,5% (5MG/ML) / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 4ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: BUPIVACAÍNA ISOBÁRICA 0,5% (5MG/ML) AMPOLA 4ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 0,5% (5MG/ML)</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRATECAL (RAQUIDIANA)</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>· AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	52

11	447	<p>BUPIVACAÍNA 0,5% (5MG/ML) E GLICOSE 8% (80MG/ML) AMPOLA 4ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: BUPIVACAÍNA / 0,5% (5MG/ML) / E / GLICOSE / 8% (80MG/ML) / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 4ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: BUPIVACAÍNA 0,5% (5MG/ML) E GLICOSE 8% (80MG/ML) AMPOLA 4ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL          CONCENTRAÇÃO: 0,5% (5MG/ML) + 8% (80MG/ML)          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRATECAL (RAQUIDIANA)          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM          - EMBALAGEM ESTÉRIL          - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO          TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	810
12	465	<p>LIDOCAÍNA 2% (20MG/ML) E EPINEFRINA 1:200.000 (5MCG/ML) FRASCO AMPOLA 20ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: LIDOCAÍNA / 2% (20MG/ML) / E / EPINEFRINA / 1:200.000 (5MCG/ML) / SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA / 20ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: LIDOCAÍNA 2% (20MG/ML) E EPINEFRINA 1:200.000 (5MCG/ML) FRASCO AMPOLA 20ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL          CONCENTRAÇÃO: 2% (20MG/ML) + 1:200.000 (5MCG/ML)          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: EPIDURAL / INTRA ESPINHAL          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM          - EPINEFRINA POSSUI A MESMA NOMENCLATURA DE ADRENALINA          - µG É UTILIZADO COM A NOMENCLATURA DE MCG          - 5MCG/ML É EQUIVALENTE A EPINEFRINA, 4,1MCG/ML É EQUIVALENTE A HEMITARTARATO, TOTALIZANDO 9,1MCG/ML DE HEMITARTARATO DE EPINEFRINA          AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO          TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	1.388
13	467	<p>LIDOCAÍNA 2% (20MG/ML) SEM VASOCONSTRITOR FRASCO AMPOLA 20ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: LIDOCAÍNA 2% / (20MG/ML) / SEM VASOCONSTRITOR / SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA / 20ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: LIDOCAÍNA 2% (20MG/ML) SEM VASOCONSTRITOR FRASCO AMPOLA 20ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL          CONCENTRAÇÃO: 2% (20MG/ML)          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: EPIDURAL / INTRA ESPINHAL / INTRAVENOSA          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM          - SEM VASOCONSTRITOR          AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO          TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	17.332
14	643	<p>anfotericina b DESOXICOLATO 50MG FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: ANFOTERICINA B DESOXICOLATO / 50MG / PÓ LIOFILIZADO / FRASCO AMPOLA</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: ANFOTERICINA B DESOXICOLATO 50MG FRASCO AMPOLA</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ LIOFILIZADO          CONCENTRAÇÃO: 50MG          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO          - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO          TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	9

15	705	MEROPENEM 500MG FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: MEROPENEM / 500MG / PÓ LIOFILIZADO / FRASCO AMPOLA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: MEROPENEM 500MG FRASCO AMPOLA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 500MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	FA	50.152
16	759	FLUCONAZOL 2MG/ML BOLSA/FRASCO 100ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FLUCONAZOL / 2MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / BOLSA/FRASCO / 100ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FLUCONAZOL 2MG/ML BOLSA/FRASCO 100ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 2MG/ML (200MG/100ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	Bs	2.815
17	840	METARAMINOL 10MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: METARAMINOL / 10MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: METARAMINOL 10MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 10MG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR / SUBCUTÂNEA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	3.742
18	874	PROMETAZINA 25MG/ML AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: PROMETAZINA / 25MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 2ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: PROMETAZINA 25MG/ML AMPOLA 2ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 25MG/ML (50MG/2ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	276
19	876	PROMETAZINA 25MG COMPRIMIDO REVESTIDO - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: PROMETAZINA / 25MG / COMPRIMIDO REVESTIDO ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: PROMETAZINA 25MG COMPRIMIDO REVESTIDO CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO CONCENTRAÇÃO: 25MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp re	191



20	930	COMPLEXO B DRAGEA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: COMPLEXO B / DRÁGEA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: COMPLEXO B DRÁGEA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: DRÁGEA CONCENTRAÇÃO: NÃO EXISTE UMA CONCENTRAÇÃO PADRÃO VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	drg	81.986
21	1230	FOSFATO DE SODIO MONOBASICO 160MG/ML E FOSFATO DE SODIO DIBASICO 60MG/ML FRASCO 130ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO E FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO / 160MG/ML E 60MG/ML / SOLUÇÃO RETAL / FRASCO / 130ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO 160MG/ML E FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO 60MG/ML FRASCO 130ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO RETAL CONCENTRAÇÃO: 160MG/ML E 60MG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: RETAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - CADASTRO NO SITE DA ANVISA - NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	Fr	2.319
22	1269	CLORPROMAZINA 40MG/ML FRASCO 20ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: CLORPROMAZINA / 40MG/ML / SOLUÇÃO ORAL / FRASCO 20ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: CLORPROMAZINA 40MG/ML FRASCO 20ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO ORAL CONCENTRAÇÃO: 40MG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	Fr	3.288
23	1274	CLORPROMAZINA 5MG/ML AMPOLA 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: CLORPROMAZINA / 5MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 5ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: CLORPROMAZINA 5MG/ML AMPOLA 5ML CARACTERÍSTICAS: · APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL ·CONCENTRAÇÃO: 5MG/ML ·VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR ·CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO ·AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO ·REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - ·TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	1.098
24	1295	Diazepam 10MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: DIAZEPAM / 10MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: DIAZEPAM 10MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 10MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	20.679

25	1299	MORFINA 30MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: MORFINA / 30MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: MORFINA 30MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 30MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - CADASTRO NO SITE DA ANVISA: SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	78.296
26	1301	MORFINA 10MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: MORFINA / 10MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: MORFINA 10MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 10MG/ML (10MG/1ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRATECAL / EPIDURAL / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - CADASTRO NO SITE DA ANVISA: SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	50.300
27	1309	MIDAZOLAM 5MG/ML AMPOLA 3ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: MIDAZOLAM / 5MG/ML / AMPOLA / 3ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: MIDAZOLAM 5MG/ML AMPOLA 3ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 5MG/ML (15MG/3ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR / INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	52.178
28	1394	fenOBARBITAL 100MG/ML AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FENOBARBITAL / 100MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 2ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FENOBARBITAL 100MG/ML AMPOLA 2ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 100MG/ML (200MG/2ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	527

29	1406	fenOBARBITAL 100MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FENOBARBITAL / 100MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FENOBARBITAL 100MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 100MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	16.295
30	1458	TROPICAMIDA 1% (10MG/ML) SOLUCAO OFTALMICA FRASCO 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: TROPICAMIDA / 1% (10MG/ML) / SOLUÇÃO OFTÁLMICA / FRASCO / 5ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: TROPICAMIDA 1% (10MG/ML) SOLUÇÃO OFTÁLMICA FRASCO 5ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO OFTÁLMICA CONCENTRAÇÃO: 1% (10MG/ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	Fr	94
31	1473	VITAMINA A 10000UI/G E AMINOACIDOS 2,5% (25MG/G) E METIONINA 0,5% (5MG/G) E CLORANFENICOL 0,5% (5MG/G) BISNAGA 3,5G - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: VITAMINA A / 10000UI/G / E / AMINOÁCIDOS / 2,5% (25MG/G) / E / METIONINA / 0,5% (5MG/G) / E / CLORANFENICOL / 0,5% (5MG/G) / POMADA OFTÁLMICA / BISNAGA / 3,5G ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: VITAMINA A 10000UI/G E AMINOÁCIDOS 2,5% (25MG/G) E METIONINA 0,5% (5MG/G) E CLORANFENICOL 0,5% (5MG/G) BISNAGA 3,5G CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: POMADA OFTÁLMICA CONCENTRAÇÃO: 10000UI/G + 2,5% (25MG/G) + 0,5% (5MG/G) + 0,5% (5MG/G) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	tb	628
32	1481	HALOPERIDOL 1MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: HALOPERIDOL / 1MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: HALOPERIDOL 1MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 1MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	22.484
33	1485	HALOPERIDOL 5MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: HALOPERIDOL / 5MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: HALOPERIDOL 5MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 5MG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	15.747

34	1487	HALOPERIDOL 5MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: HALOPERIDOL / 5MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: HALOPERIDOL 5MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 5MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	10.159
35	1492	fenITOINA 100MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FENITOINA / 100MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FENITOÍNA 100MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 100MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	89.173
36	1496	fenITOINA 50MG/ML AMPOLA 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FENITOÍNA / 50MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 5ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FENITOÍNA 50MG/ML AMPOLA 5ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 50MG/ML (250MG/5ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	7.257
37	1500	FLUMAZENIL 0,1MG/ML AMPOLA 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FLUMAZENIL / 0,1MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 5ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FLUMAZENIL 0,1MG/ML AMPOLA 5ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 0,1MG/ML (0,5MG/5ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	528

38	1517	Sufentanila 50MCG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: SUFENTANILA / 50MCG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: SUFENTANILA 50MCG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 50MCG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / EPIDURAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	1.478
39	1525	LEVOMEPROMAZINA 4% (40MG/ML) FRASCO 20ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: LEVOMEPROMAZINA / 4% (40MG/ML) / SOLUÇÃO ORAL / FRASCO / 20ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: LEVOMEPROMAZINA 4% (40MG/ML) FRASCO 20ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO ORAL CONCENTRAÇÃO: 4% (40MG/ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	Fr	29
40	1535	NALBUFINA 10MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: NALBUFINA / 10MG/ML / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: NALBUFINA 10MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 10MG/ML (10MG/1ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	25
41	1585	DOPamina 5MG/ML AMPOLA 10ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: DOPAMINA / 5MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 10ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: DOPAMINA 5MG/ML AMPOLA 10ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 5MG/ML (50MG/10ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	68
42	1621	CLONazepam 2MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: CLONAZEPAM / 2MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: CLONAZEPAM 2MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 2MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	179.591

43	1633	CARBAMAZEPINA 200MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: CARBAMAZEPINA / 200MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: CARBAMAZEPINA 200MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 200MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	105.469
44	1652	TRAMADOL 50MG CAPSULA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: TRAMADOL / 50MG / CÁPSULA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: TRAMADOL 50MG CÁPSULA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: CÁPSULA CONCENTRAÇÃO: 50MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cap	1.018.208
45	1654	amITRIPTILINA 25MG COMPRIMIDO REVESTIDO - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: AMITRIPTILINA / 25MG / COMPRIMIDO REVESTIDO ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: AMITRIPTILINA 25MG COMPRIMIDO REVESTIDO CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO CONCENTRAÇÃO: 25MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp re	510.981
46	1656	Diazepam 5MG/ML AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: DIAZEPAM / 5MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA 2ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: DIAZEPAM 5MG/ML AMPOLA 2ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 5MG/ML (10MG/2ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	605
47	1691	NISTATINA 100.000UI/ML FRASCO 50ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: NISTATINA / 100.000UI/ML / SUSPENSÃO ORAL / FRASCO / 50ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: NISTATINA 100.000UI/ML FRASCO 50ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SUSPENSÃO ORAL CONCENTRAÇÃO: 100.000UI/ML (5.000.000UI/50ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	Fr	5.074

48	2249	prednisoNA 20MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: PREDNISONA / 20MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: PREDNISONA 20MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 20MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	54.907
49	2371	cetoPROFENO 100MG IV FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: CETOPROFENO / 100MG / IV / PÓ LIOFILIZADO / FRASCO AMPOLA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: CETOPROFENO 100MG IV FRASCO AMPOLA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ LIOFILIZADO CONCENTRAÇÃO: 100MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	FA	4.908
50	2734	TEICOPLANINA 400MG FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: TEICOPLANINA / 400MG / PÓ LIÓFILO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: TEICOPLANINA 400MG FRASCO AMPOLA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ LIÓFILO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 400MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	FA	1.730
51	3557	NALOXONA 0,4MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: NALOXONA / 0,4MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: NALOXONA 0,4MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 0,4MG/ML (0,4MG/1ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR / SUBCUTÂNEA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	358
52	4073	TRAMADOL 50MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: TRAMADOL / 50MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: TRAMADOL 50MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 50MG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR / INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	32.896

53	4240	nitroGLICERINA 5MG/ML AMPOLA 10ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: NITROGLICERINA / 5MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 10ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: NITROGLICERINA 5MG/ML AMPOLA 10ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 5MG/ML (50MG/10ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	119
54	4242	HEPARINA 5.000UI/ML FRASCO AMPOLA 5ML (MED. ALTA VIGILANCIA) - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: HEPARINA / 5.000UI/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA / 5ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: HEPARINA 5.000UI/ML FRASCO AMPOLA 5ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 5.000UI/ML (25.000UI/5ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM - HEPARINA DE ORIGEM SUINA · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - REGISTRADO NO SITE DA ANVISA COMO HEPARINA SUINA TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	FA	3.602
55	4317	FLUOXETINA 20MG CAPSULA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FLUOXETINA / 20MG / CÁPSULA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FLUOXETINA 20MG CÁPSULA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: CÁPSULA CONCENTRAÇÃO: 20MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cap	86.252
56	6261	METOPROLOL 1MG/ML AMPOLA 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: METOPROLOL / 1MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 5ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: METOPROLOL 1MG/ML AMPOLA 5ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 1MG/ML (5MG/5ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	486



57	6392	<p>ROCURONIO 10MG/ML FRASCO AMPOLA 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: ROCURÔNIO / 10MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA / 5ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: ROCURÔNIO 10MG/ML FRASCO AMPOLA 5ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 10MG/ML (50MG/5ML)</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM</p> <p>- MEDICAMENTO NECESSITA TER ESTABILIDADE DE ARMAZENAMENTO MÍNIMO DE 30 DIAS EM EMBALAGEM ORIGINAL (SEM DILUIÇÃO) EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C) APÓS SER RETIRADO DA REFRIGERAÇÃO ORIGINAL (2°C A 8°C)</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	761
58	9340	<p>LEVOFLOXACINO 5MG/ML BOLSA 100ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: LEVOFLOXACINO / 5MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / BOLSA / 100ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: LEVOFLOXACINO 5MG/ML BOLSA 100ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 5MG/ML</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM</p> <p>- EMBALAGEM FOTOPROTETORA</p> <p>- NÃO PODE SER EMBALAGEM DE PAPELÃO</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	Bs	346
59	9360	<p>RISPERIDONA 1MG COMPRIMIDO REVESTIDO - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: RISPERIDONA / 1MG / COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: RISPERIDONA 1MG COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 1MG</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	cp re	2.963
60	10640	<p>CLONIDINA 150MCG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: CLONIDINA / 150MCG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA 1ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: CLONIDINA 150MCG/ML AMPOLA 1ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 150MCG/ML</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR / EPIDURAL / INTRATECAL</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>- AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	920

61	11265	<p>VENLAFAXINA 75MG CAPSULA DE LIBERACAO PROLONGADA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: VENLAFAXINA / 75MG / CÁPSULA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: VENLAFAXINA 75MG CÁPSULA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: CÁPSULA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 75MG</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM</p> <p>- EQUIVALENTE A CÁPSULA DE LIBERAÇÃO CONTROLADA</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	cap	104.335
62	14071	<p>REMIFENTANILA 2MG FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: REMIFENTANILA / 2MG / PÓ LIOFILIZADO / FRASCO AMPOLA</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: REMIFENTANILA 2MG FRASCO AMPOLA</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>·APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ LIOFILIZADO</p> <p>·CONCENTRAÇÃO: 2MG</p> <p>·VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA</p> <p>·CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>·AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>·REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>·TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	582
63	16031	<p>CISATRACURIO 2MG/ML AMPOLA 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: CISATRACÚRIO / 2MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 5ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: CISATRACÚRIO 2MG/ML AMPOLA 5ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 2MG/ML (10MG/5ML)</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM</p> <p>- MEDICAMENTO NECESSITA TER ESTABILIDADE DE ARMAZENAMENTO MÍNIMO DE 30 DIAS EM EMBALAGEM ORIGINAL (SEM DILUIÇÃO) EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C)</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	38.881
64	17470	<p>MORFINA 0,2MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: MORFINA / 0,2MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: MORFINA 0,2MG/ML AMPOLA 1ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 0,2MG/ML</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRATECAL / EPIDURAL</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>- CADASTRO NO SITE DA ANVISA - SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	571

65	18080	LIDOCAINA 10% (100MG/ML) FRASCO SPRAY 50ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: LIDOCAÍNA / 10% (100MG/ML) / SOLUÇÃO TÓPICA / FRASCO SPRAY / 50ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: LIDOCAÍNA 10% (100MG/ML) FRASCO SPRAY 50ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO TÓPICA CONCENTRAÇÃO: 10% (100MG/ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	Fr	1.898
66	19961	ROpivacaína 7,5MG/ML AMPOLA 20ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: ROPIVACAÍNA / 7,5MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 20ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: ROPIVACAÍNA 7,5MG/ML AMPOLA 20ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 7,5MG/ML (150MG/20ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INFILTRAÇÃO LOCAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	3.288
67	20012	ESMOLOL 250MG/ML AMPOLA 10ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: ESMOLOL / 250MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 10ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: ESMOLOL 250MG/ML AMPOLA 10ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 250MG/ML (2500MG/10ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	90
68	22061	DEXMEDETOMIDINA 100MCG/ML FRASCO AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: DEXMEDETOMIDINA / 100MCG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA / 2ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: DEXMEDETOMIDINA 100MCG/ML FRASCO AMPOLA 2ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 100MCG/ML (200MCG/2ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	FA	7.349
69	24971	AZITROMICINA 500MG FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: AZITROMICINA / 500MG / PÓ LIOFILIZADO / FRASCO AMPOLA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: AZITROMICINA 500MG FRASCO AMPOLA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ LIOFILIZADO CONCENTRAÇÃO: 500MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	FA	1.614

70	25233	DROPERIDOL 2,5MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: DROPERIDOL / 2,5MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: DROPERIDOL 2,5MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 2,5MG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	375
71	25722	OMEPRAZOL 40MG FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: OMEPRAZOL / 40MG / PÓ LIOFILIZADO / FRASCO AMPOLA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: OMEPRAZOL 40MG FRASCO AMPOLA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ LIOFILIZADO CONCENTRAÇÃO: 40MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM - APROVAR SOMENTE APRESENTAÇÃO QUE POSSUI DILUENTE PRÓPRIO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	FA	55.377
72	26543	PAMIDRONATO DISSODICO 90MG FRASCO AMPOLA - Descrição: PAMIDRONATO DISSODICO 90MG FRASCO AMPOLA Características Apresentação Farmacêutica: PO LIOFILIZADO Concentração: 9MG/ML Armazenamento embalagem original: TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C) Reconstituição no frasco: 10ML DE AGUA PARA INJETAVEIS OU DILUENTE PROPRIO Estabilidade em frasco (Apos perfuração): 24 HORAS SOB REFRIGERACAO (2°C A 8°C) Diluição em bolsa: SORO FISIOLÓGICO 0,9% OU SORO GLICOSADO 5% Estabilidade diluição (bolsa): 24 HORAS TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C) Amostragem para teste: NAO Características específicas para aprovação: NAO	FA	48
73	28332	HIDRALAZINA 20MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: HIDRALAZINA / 20MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: HIDRALAZINA 20MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 20MG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	298
74	35842	TIOPIENTAL 0,5G FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: TIOPIENTAL / 0,5G / PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: TIOPIENTAL 0,5G FRASCO AMPOLA CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 0,5G VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	FA	2

75	36077	<p>BUPIVACAÍNA 0,5% (5MG/ML) SEM VASOCONSTRITOR FRASCO AMPOLA 20ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: BUPIVACAÍNA / 0,5% (5MG/ML) / SEM VASOCONSTRITOR / SOLUÇÃO INJETÁVEL / FRASCO AMPOLA / 20ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: BUPIVACAÍNA 0,5% (5MG/ML) SEM VASOCONSTRITOR FRASCO AMPOLA 20ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL          CONCENTRAÇÃO: 0,5% (5MG/ML)          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: EPIDURAL (PERIDURAL) / INFILTRATIVA          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO          - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	1.297
76	36095	<p>cetoPROFENO 50MG/ML IM AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: CETOPROFENO / 50MG/ML / IM / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 2ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: CETOPROFENO 50MG/ML IM AMPOLA 2ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL          CONCENTRAÇÃO: 50MG/ML (100ML/2ML)          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO          - AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	9
77	38873	<p>ONDANSETRONA 2MG/ML AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: ONDANSETRONA / 2MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 2ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: ONDANSETRONA 2MG/ML AMPOLA 2ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL          CONCENTRAÇÃO: 2MG/ML (4MG/2ML)          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO          AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	17.204
78	41353	<p>SULFATO DE BÁRIO 100% (1G/ML) COPO 150ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: SULFATO DE BÁRIO / 100% (1G/ML) / COPO / SUSPENSÃO ORAL / 150ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: SULFATO DE BÁRIO 100% (1G/ML) COPO 150ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SUSPENSÃO ORAL          CONCENTRAÇÃO: 100% (1G/ML)          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO          AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	Cop	55
79	47172	<p>TOPIRAMATO 25MG COMPRIMIDO REVESTIDO - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: TOPIRAMATO / 25MG / COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:          DESCRIÇÃO: TOPIRAMATO 25MG COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>CARACTERÍSTICAS:          APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO          CONCENTRAÇÃO: 25MG          VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL          CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO          AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO          REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	cp re	1.057

80	51159	AZATIOPRINA 50MG COMPRIMIDO REVESTIDO - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: AZATIOPRINA / 50MG / COMPRIMIDO REVESTIDO ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: AZATIOPRINA 50MG COMPRIMIDO REVESTIDO CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO CONCENTRAÇÃO: 50MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO · AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO - REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp re	108
81	51225	SUFentanila 5MCG/ML AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: SUFENTANILA / 5MCG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 2ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: SUFENTANILA 5MCG/ML AMPOLA 2ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 5MCG/ML (10MCG/2ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / EPIDURAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	243
82	51273	OLEO MINERAL 100% FRASCO 100ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: OLEO MINERAL / 100% / SOLUÇÃO ORAL / FRASCO / 100ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: OLEO MINERAL 100% FRASCO 100ML CARACTERÍSTICAS: ·APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO ORAL ·CONCENTRAÇÃO: 100% ·VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL ·CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM - MEDICAMENTO PURIFICADO ·AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO ·REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - - CADASTRO NO SITE DA ANVISA - NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	Fr	9.475
83	51308	LIDOCAÍNA 2% (20MG/G) GELEIA BISNAGA 30G - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: LIDOCAÍNA / 2% (20MG/G) / GELÉIA TÓPICA / BISNAGA / 30G ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: LIDOCAÍNA 2% (20MG/G) GELÉIA BISNAGA 30G CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: GELÉIA TÓPICA CONCENTRAÇÃO: 2% (20MG/ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO - TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	bis	34.350
84	51338	METADONA 10MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: METADONA / 10MG / COMPRIMIDO SIMPLES ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: METADONA 10MG COMPRIMIDO SIMPLES CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES CONCENTRAÇÃO: 10MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp	293.739

85	51339	METADONA 10MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: METADONA / 10MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: METADONA 10MG/ML AMPOLA 1ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 10MG/ML VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR / SUBCUTÂNEA CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	10.670
86	51426	fenTANILA 50MCG/ML SEM CONSERVANTE AMPOLA 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: FENTANILA / 50MCG/ML / SEM CONSERVANTE / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA 5ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: FENTANILA 50MCG/ML SEM CONSERVANTE AMPOLA 5ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 50MCG/ML (250MCG/5ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / EPIDURAL / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM - SEM CONSERVANTES - COMPOSIÇÃO CITRATO DE FENTANILA 78,5MCG (EQUIVALENTE A 50MCG DE FENTANILA BASE) AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	7.065
87	52308	DEXTROCETAMINA 50MG/ML AMPOLA 2ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: DEXTROCETAMINA / 50MG/ML/ SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 2ML ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: DEXTROCETAMINA 50MG/ML AMPOLA 2ML CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL CONCENTRAÇÃO: 50MG/ML (100MG/2ML) VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM - PRODUTO NÃO PODE SER MISTURA RACÊMICA à DEVE SER PRODUTO ISÔMERO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	amp	4.200
88	53379	QUETIAPINA 25MG COMPRIMIDO REVESTIDO - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: QUETIAPINA / 25MG / COMPRIMIDO REVESTIDO ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA: DESCRIÇÃO: QUETIAPINA 25MG COMPRIMIDO REVESTIDO CARACTERÍSTICAS: APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO CONCENTRAÇÃO: 25MG VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO	cp re	25.629

89	54542	<p>EFEDrina 50MG/ML AMPOLA 1ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: EFEDRINA / 50MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 1ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: EFEDRINA 50MG/ML AMPOLA 1ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 50MG/ML</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA / INTRAMUSCULAR / SUBCUTÂNEA</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>· AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	3.343
90	54600	<p>BUPROPIONA 150MG COMPRIMIDO REVESTIDO - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: BUPROPIONA / 150MG / COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: BUPROPIONA 150MG COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 150MG</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>· AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	cp re	8.897
91	54851	<p>LAMOTRIGINA 100MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: LAMOTRIGINA / 100MG / COMPRIMIDO SIMPLES</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: LAMOTRIGINA 100MG COMPRIMIDO SIMPLES</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 100MG</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	cp	113.492
92	61790	<p>LAMOTRIGINA 25MG COMPRIMIDO SIMPLES - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: LAMOTRIGINA / 25MG / COMPRIMIDO SIMPLES</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: LAMOTRIGINA 25MG COMPRIMIDO SIMPLES</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO SIMPLES</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 25MG</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	cp	121.104



93	63703	<p>PEMETREXEDE 100MG FRASCO AMPOLA - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: PEMETREXEDE / 100MG / PÓ LIOFILIZADO / FRASCO AMPOLA</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: PEMETREXEDE 100MG FRASCO AMPOLA</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: PÓ LIOFILIZADO</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 25MG/ML</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA</p> <p>ARMAZENAMENTO: TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C)</p> <p>RECONSTITUIÇÃO NO FRASCO: 4ML E/OU 4,2ML DE SORO FISIOLÓGICO 0,9%</p> <p>-VALOR DE RECONSTITUIÇÃO PODE VARIAR DEVIDO A EXPANSÃO DO VOLUME</p> <p>ESTABILIDADE EM FRASCO (APOS PERFURAÇÃO): 24 HORAS EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C) E/OU 24 HORAS SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C)</p> <p>DILUIÇÃO EM BOLSA: SORO FISIOLÓGICO 0,9%</p> <p>ESTABILIDADE DILUIÇÃO (BOLSA): 24 HORAS EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C) E/OU 24 HORAS SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C)</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: SIM</p> <p>- FICHA DE SEGURANÇA DO MEDICAMENTO (FISPQ) - NÃO OBRIGATÓRIO</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	FA	871
94	65207	<p>MIDAZOLAM 1MG/ML AMPOLA 5ML - ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - BIONEXO: MIDAZOLAM / 1MG/ML / SOLUÇÃO INJETÁVEL / AMPOLA / 5ML</p> <p>ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - FARMÁCIA:</p> <p>DESCRIÇÃO: MIDAZOLAM 1MG/ML AMPOLA 5ML</p> <p>CARACTERÍSTICAS:</p> <p>APRESENTAÇÃO FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>CONCENTRAÇÃO: 1MG/ML (5MG/5ML)</p> <p>VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR / INTRAVENOSA</p> <p>CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS PARA APROVAÇÃO: NÃO</p> <p>AMOSTRAGEM PARA TESTE: NÃO</p> <p>REGISTRO ANVISA: MEDICAMENTO</p> <p>TIPO DE MEDICAMENTO: INDUSTRIALIZADO</p>	amp	3.473

## **ANEXO II**

### **DECLARAÇÃO DE CUMPRIMENTO DE REQUISITOS DE HABILITAÇÃO E INEXISTÊNCIA DE FATOS IMPEDITIVOS**

**À  
FUNDAÇÃO FACULDADE DE MEDICINA**

Eu (nome completo), portador do RG nº XXXXXX e do CPF/MF nº XXXXXXXX, representante legal da empresa (razão social), inscrita no CNPJ nº XXXXXXXXXX, interessado em participar das compras privadas, da Fundação Faculdade de Medicina:

Declaro, sob as penas da Lei Federal nº 8.666, de 21 de junho de 1993, com as alterações introduzidas pelas Leis Federais 8.883/94, 9.032/95, 9.648/98, 9.854/99 e demais disposições legais pertinentes, que inexistente impedimento legal para licitar ou contratar com a Administração Pública direta ou indireta, em qualquer esfera de sua atuação.

Declaro ainda que os representantes legais devidamente constituídos, não fazem parte do quadro de diretoria, superintendência, gerência, conselho deliberativo, curador, consultivo, gestor, chefe de sessão, de gabinete, de área, de unidade, de setor da Administração Pública direta ou indireta, em qualquer esfera de sua atuação.

Declaro para os devidos fins que estamos de acordo com o conteúdo do edital, memorial descritivo, e se houver toda documentação técnica anexa ao edital.

Declaro, para fins de cumprimento ao disposto no inc. XXXIII do art. 7º da Constituição Federal, que não empregamos menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não empregamos menores de 16 (dezesseis) anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, bem como que comunicaremos qualquer fato ou evento superveniente que altere a atual situação.

Declaro sob as penas da lei, que a interessada detém regularidade fiscal perante as Fazendas Federal, Estadual e Municipal, que se encontra regular perante o Instituto Nacional do Seguro Social – INSS e o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço – FGTS, e que não possui qualquer registro de processos de falência ou recuperação judicial e extrajudicial.

Declaro que ocorrendo qualquer alteração com relação ao acima declarado, desde as negociações até eventual assunção e cumprimento de obrigações contratuais, comprometemo-nos a informar à Fundação Faculdade de Medicina por escrito sob pena de responder civil e criminalmente.

**Validade: 31/12/2021**

São Paulo..... de ..... de 2021

---

Representante Legal  
Identificação

### ANEXO III

#### **TERMO DE CADASTRAMENTO E DECLARAÇÃO**

A empresa declarante, está ciente de que o presente Termo de Cadastramento e Declaração são partes integrantes do processo de contratação a ser firmado com a **FUNDAÇÃO FACULDADE DE MEDICINA**, entidade privada, sem fins lucrativos, devidamente inscrita no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica – CNPJ sob nº 56.577.059/0006-06.

A empresa declarante está CIENTE de que qualquer inverdade nele contida, resultará em interrupção do processo de contratação ou imediata rescisão do contrato, sem qualquer ônus para a CONTRATANTE, respondendo a declarante, judicialmente por eventuais danos causados a CONTRATANTE.

O Termo de Cadastramento representa os esforços da FFM no combate a procedimentos irregulares e ilegais, conforme Política Corporativa de combate a Condutas Antiéticas, Anticorrupção e Antissuborno, no âmbito de sua atuação.

#### **CADASTRAMENTO DE FORNECEDORES E DECLARAÇÃO – DUE DILLIGENCE**

\_\_\_\_\_, pessoa jurídica de direito privado, devidamente inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica – CNPJ sob n.º \_\_\_\_\_, com sede à \_\_\_\_\_, CEP \_\_\_\_\_, na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, por sua matriz e filiais, neste ato representada por seu sócio \_\_\_\_\_, Cargo \_\_\_\_\_, CPF/MF \_\_\_\_\_, RG \_\_\_\_\_ e \_\_\_\_\_, CPF/MF \_\_\_\_\_, RG \_\_\_\_\_, ambos com endereço na Rua \_\_\_\_\_, CEP \_\_\_\_\_, DECLARA:

#### **Dados necessários para o cadastramento de Fornecedores:**

1. Data:	
2. Contato na FFM:	
3. Inscrição Estadual:	
4. Inscrição Municipal:	
5. Telefones de contato:	
6. Endereço eletrônico:	
7. E-mail de contato:	
8. Nome do Banco:	
9. Número da Agência:	

10. Número da Conta Corrente:	
11. Nome dos Acionistas/Sócios Credenciado:	Nome: RG: Nome: RG:
Cópia do contrato social juntamente com a última alteração:	
13. Cópia da procuração quando a empresa for representada por não sócio administrador.	
14. Responder ao questionário abaixo:	

### QUESTIONÁRIO

1 – Possui capacidade técnica para execução integral dos serviços contratados?

2 – Informe o nome de outros clientes nos quais prestou serviços similares.

3 – Descreva as atividades de sua empresa.

4 – Algum sócio ou administrador possui vínculo empregatício com a FFM? Em caso positivo, descreva o cargo e local da prestação de serviços.

5 - Algum sócio o administrador, nos últimos 3 (três) anos foi funcionário público, político ou ocupante de cargo de confiança ou possui vínculo jurídico, político, celetista ou estatutário no Complexo HCFMUSP? Em caso positivo, descreva qual a função, o órgão público e local da atuação.

6 – Algum sócio ou administrador concorre a cargo público (seja por concurso ou político)? Em caso positivo, qual a entidade ou cargo público que concorre?

7 – Algum sócio ou administrador é cônjuge ou vive em união estável, é neto(a), pai, mãe, filho(a), tio(a) ou sobrinho(a), de algum funcionário público do Complexo HCFMUSP? Em caso positivo, informe o grau de parentesco, a entidade e o local da prestação de serviços do parente.

Em nome de \_\_\_\_\_ (empresa credenciada), DECLARO, sob as penas da lei, que todas as informações prestadas são verdadeiras e corretas.

Local, \_\_ data \_\_

Nome legível:

RG:

Cargo:

Assinatura: