

## Detalhe do Produto: NISTATINA

<b>Nome do Produto</b>	NISTATINA	<b>Complemento da Marca</b>		<b>Número do Processo</b>	25351.009016/0192
<b>Número da Regularização</b>	125680026	<b>Data da Regularização</b>	08/05/2001	<b>Vencimento da Regularização</b>	05/2026
<b>Empresa Detentora da Regularização</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>AFE</b>	1.02.568-5
<b>Princípio Ativo</b>	NISTATINA			<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico
<b>Medicamento de referência</b>	MICOSTATIN				
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICO			<b>ATC</b>	
<b>Tipo de Priorização</b>	Ordinária	<b>Parecer Público</b>	-		
<b>Bulário Eletrônico</b>	Acesse aqui	<b>Rotulagem</b>	• LAYOUTS.PDF - 1 de 1		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100.000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB C/ CGT X 50 ML <b>INATIVA</b>	1256800260019	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
2	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (EMB HOSP) <b>INATIVA</b>	1256800260027	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
3	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (EMB HOSP) <b>INATIVA</b>	1256800260035	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses

4	100.000 UI/ML SUS OR CT FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">Ativo</span>	1256800260043	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
5	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">Ativo</span>	1256800260051	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
6	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC C/ CGT X 50 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">Ativo</span>	1256800260061	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NISTATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<p><b>Fabricante:</b> PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA  <b>CNPJ:</b> - 73.856.593/0001-66  <b>Endereço:</b> TOLEDO - PR - BRASIL  <b>Etapa de Fabricação:</b></p>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				
<b>Tarja</b>	Vermelha				

**Apresentação  
fracionada**

Não