

Registro ANVISA nº 1542303070059 - ibuprofeno

Área
1 - MEDICAMENTOS
Registro
1542303070059
Produto
ibuprofeno
Classe Terapêutica
ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Autorização
1054232
Processo
25351.000653/2018-77
Validade/Situação
01/04/2030 Publicado deferimento
» conforme visto em 29/11/2024
Princípio Ativo
IBUPROFENO
Categoria Regulatória
Genérico
Nome da Empresa/Detentor
GEOLAB INDÚSTRIAFARMACÊUTICAS/A(03.485.572/0001-04)
-
Origem
GEOLAB INDÚSTRIAFARMACÊUTICAS/A- 03485572000104 - BRASIL - GO - ANÁPOLIS - Processo produtivo completo
Apresentação Ativa
Sim
Forma de Apresentação
100 MG/ML SUS GOT OR CT FR GOT PLAS PE OPC X20 ML
Forma Farmacêutica
Suspensão Gotas
Nº Apresentação
5

Data Publicação
20/04/2020
Prazo de Validade
24
Complemento Diferencial
Embalagem
Cartucho - de cartolina
Via Administração
ORAL
IFA Único
1
Conservação
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de Prescrição
Venda sem Prescrição Médica
Restrição de Uso
Destinação
Comercial
Restrito a Hospitais
N
Tarja
Medicamento Referência
Apresentação Fracionada
N
Última Atualização
29/11/2024

Este registro é válido.
Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
1542303070016	50 MG/ML SUS GOT OR CT FR GOT PLAS PE OPC X 30 ML	ORAL	N	SIM
1542303070024	50 MG/ML SUS GOT OR CX 50 FR GOT PLAS PE OPC X 30 ML	ORAL	N	SIM
1542303070032	50 MG/ML SUS GOT OR CX 60 FR GOT PLAS PE OPC X 30 ML	ORAL	N	SIM
1542303070040	50 MG/ML SUS GOT OR CX 100 FR GOT PLAS PE OPC X 30 ML	ORAL	N	SIM
1542303070059	100 MG/ML SUS GOT OR CT FR GOT PLAS PE OPC X 20 ML	ORAL	N	SIM
1542303070067	100 MG/ML SUS GOT OR CX 50 FR GOT PLAS PE OPC X 20 ML	ORAL	N	SIM
1542303070075	100 MG/ML SUS GOT OR CX 60 FR GOT PLAS PE OPC X 20 ML	ORAL	N	SIM
1542303070083	100 MG/ML SUS GOT OR CX 100 FR GOT PLAS PE OPC X 20 ML	ORAL	N	SIM

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	03/01/2018	GENÉRICO - Registro de Medicamento	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
510227236	19/05/2023	Relatório Periódico de Avaliação do Benefício-Risco	Distribuído para a área responsável
426899237	28/04/2023	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2657203226	02/05/2022	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2230704214	09/06/2021	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula ? publicada no Bulário RDC 60/12	Aditado ao processo
1659629213	30/04/2021	GENÉRICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1422924202	07/05/2020	GENÉRICO - Retificação de publicação - ANVISA	Não anuído
873918208	23/03/2020	GENÉRICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro	Aditado ao processo
578242192	08/11/2019	GENÉRICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro	Anuído
2518319192	17/10/2019	GENÉRICO- Aditamento- Documento submetido por terceiro	Anuído
403603184	21/05/2018	Aditamento - análise de Dossiê de Insumo Farmacêutico Ativo (DIFA)	Concluída análise
261676189	05/04/2018	GENÉRICO- Aditamento ? solicitação de registro	Distribuído para a área responsável
261922189	05/04/2018	GENÉRICO/SIMILAR - Documentação para análise de bula, dizeres de rotulagem e nome comercial	Anuído
74997184	30/01/2018	GENÉRICO- Aditamento de estudo de biodisponibilidade relativa ou Bioequivalência	Concluída análise

Diário Oficial da União