

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Amoxicilina + Clavulanato de Potássio

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.286.647/0001- 16	Autorização	1.00.047-2
Processo	25351.115407/2006- 85	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/08/2007
Nome Comercial	Amoxicilina + Clavulanato de Potássio	Registro	100470431	Vencimento do registro	07/2027
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-hIDRATADA, CLAVULANATO DE POTÁSSIO			Medicamento de referência	Clavulin
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 Medidas de fiscalização vigentes ?

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL ATIVA	1004704310013	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-hIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () - Acessório - COLHER-MEDIDA 1 Unidade(s)				

Local de Fabricação	Fabricante: BLISFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA CNPJ: - 03.220.952/0001-09 Endereço: DIADEMA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: SANDOZ GMBH Endereço: Biochemiestrasse 10, A-6250 - ÁUSTRIA Etapas de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
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 com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 ANOS
Destinação	Comercial Institucional
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL ATIVA	1004704310021	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG/ML + 6,25 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1004704310031	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG/ML + 6,25 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD CANCELADA OU CADUCA	1004704310048	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 70 ML + COL ATIVA	1004704310056	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CX 24 FR VD AMB X 70 ML + COL ATIVA	1004704310064	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CX 48 FR VD AMB X 70 ML + COL ATIVA	1004704310072	PO PARA SUSPENSAO ORAL	27/08/2007	24 meses