

## Detalhe do Produto: TRAXONOL

<b>Nome do Produto</b>	TRAXONOL	<b>Complemento da Marca</b>		<b>Número do Processo</b>	25351.001201/2003-26
<b>Número da Regularização</b>	154230009	<b>Data da Regularização</b>	20/03/2003	<b>Vencimento da Regularização</b>	03/2028
<b>Empresa Detentora da Regularização</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>AFE</b>	1.05.423-2
<b>Princípio Ativo</b>	ITRACONAZOL			<b>Categoria Regulatória</b>	Similar
<b>Medicamento de referência</b>	SPORANOX				
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS			<b>ATC</b>	
<b>Tipo de Priorização</b>	Ordinária	<b>Parecer Público</b>	-	<b>Processo(s) Clone</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>
<b>Bulário Eletrônico</b>	<a href="#">Acesse aqui</a>	<b>Rotulagem</b>			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 04 <b>Ativo</b>	1542300090016	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/03/2003	24 meses
2	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>Ativo</b>	1542300090024	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/03/2003	24 meses
3	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15 <b>Ativo</b>	1542300090032	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/03/2003	24 meses
4	100 MG CAP DURA CT 50 BL AL PLAS TRANS X 05 <b>Ativo</b>	1542300090040	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/03/2003	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	ITRACONAZOL
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Encapsulamento</li><li>• <b>Fabricante:</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0001-04 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem primária e secundária</li><li>• <b>Fabricante:</b> GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A <b>CNPJ:</b> - 03.485.572/0006-00 <b>Endereço:</b> ANÁPOLIS - GO - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Embalagem primária e secundária</li><li>• <b>Fabricante:</b> LEE PHARMA LIMITED <b>Código Único:</b> <b>Endereço:</b> ANDHRA PRADESH - ÍNDIA <b>Etapa de Fabricação:</b> Produção do produto intermediário</li></ul>
<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
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não