

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TAMIRAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25000.021869/9912	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	TAMIRAM	Registro	100430671	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	LEVOFLOXACINO HEMIIDRATADO			Medicamento de referência	LEVAQUIN
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1004306710011	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/01/2001	24 meses
2	25 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1004306710021	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/01/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	5 MG/ML SOL INJ BOLSA PLAS FLEX X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004306710038	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/01/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004306710046	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/01/2001	24 meses
Princípio Ativo	LEVOFLOXACINO HEMIIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: CELLERA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 33.173.097/0002-74 Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				

Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 3 ATIVA	1004306710054	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/09/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3 CANCELADA OU CADUCA	1004306710062	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/10/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7 CANCELADA OU CADUCA	1004306710070	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/10/2002	24 meses