

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: DIGESTINA

|                                       |  |                       |                    |                           |  |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A  | CNPJ                  | 60.665.981/0001-18 | Autorização               | 1.00.497-7                             |
| Processo                              | 25992.000630/80  | Categoria Regulatória | Similar            | Data do registro          | 20/02/1980                             |
| Nome Comercial                        | DIGESTINA  | Registro              | 104970095          | Vencimento do registro    | 02/2025                                |
| Princípio Ativo                       | BROMOPRIDA   |                       |                    | Medicamento de referência | -                                      |
| Classe Terapêutica                    | DIGESTIVO ANTIMETICOS E ANTINAUSEANTES   |                       |                    | ATC                       | DIGESTIVO ANTIMETICOS E ANTINAUSEANTES |
| Parecer Público                       | -  |                       |                    | Bulário Eletrônico        | <a href="#">Acesse aqui</a>            |
| Rotulagem                             | <ul style="list-style-type: none"> <li>• DIGESTINA_03_CAPA E QUADRO.PDF - 1 de 2</li> <li>• 4029114 CT DIGESTINA X 20 COM PROPOSTA.PDF - 2 de 2</li> </ul> |                       |                    |                           |  |

💡 Medidas de fiscalização vigentes
?

| Nº | Apresentação                                      | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 2  | CX C/ 1 BLISTER X 20 COM<br>[CANCELADA OU CADUCA] | 1049700950022 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/12/1991         | 36 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 3  | SOL ORAL CT FR GT DE 10 ML<br>[CANCELADA OU CADUCA] | 1049700950030 | Solução            | 16/12/1991         | 36 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 4  | SOL INJ 5 MG/ML AMP X 2 ML<br>[CANCELADA OU CADUCA] | 1049700950049 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 16/12/1991         | 36 meses |

| Nº                                      | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 5                                       | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20<br>[ATIVA]   | 1049700950057 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/12/1991         | 24 meses |
| Princípio Ativo                         | BROMOPRIDA  |               |                    |                    |          |
| Complemento Diferencial da Apresentação | -   |               |                    |                    |          |
| Embalagem                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (PLÁSTICO PVC (148 MM) CRISTAL)</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul> |               |                    |                    |          |

|                                |  |
|--------------------------------|--|
| <b>Local de Fabricação</b>     | <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A</li> <li>CNPJ: - 60.665.981/0001-18</li> <li><b>Endereço:</b> EMBU-GUAÇU - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul> |
| <b>Via de Administração</b>    | ORAL   |
| <b>Conservação</b>             | EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)<br>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  |
| <b>Restrição de prescrição</b> | Venda sob Prescrição Médica  |
| <b>Restrição de uso</b>        | Adulto   |
| <b>Destinação</b>              | Comercial  |
| <b>Tarja</b>                   | Vermelha   |
| <b>Apresentação fracionada</b> | Não  |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 6  | 1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 10 ML<br><span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span> | 1049700950065 | SOLUÇÃO ORAL       | 16/12/1991         | 24 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 7  | 5MG/ML SOL INJ CX AMP VD AMB X 2 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span> | 1049700950073 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 16/12/1991         | 24 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 8  | 5 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD AMB X 2 ML<br><span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span> | 1049700950085 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 20/02/1980         | 24 meses |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 9  | 4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML<br><span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span> | 1049700950093 | SOLUÇÃO ORAL       | 14/01/2005         | 24 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 10 | 4MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML<br><span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span> | 1049700950107 | SOLUÇÃO ORAL       | 14/01/2005         | 24 meses |

| Nº | Apresentação  | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 11 | 1MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10 ML<br><span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span> | 1049700950115 | SOLUÇÃO ORAL       | 14/01/2005         | 36 meses |

| Nº | Apresentação   | Registro      | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 12 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>  | 1049700950123 | COMPRIMIDO SIMPLES | 20/02/1980         | 36 meses |
| 13 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span> | 1049700950131 | COMPRIMIDO SIMPLES | 20/02/1980         | 36 meses |
| 14 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span> | 1049700950141 | COMPRIMIDO SIMPLES | 20/02/1980         | 36 meses |
| 15 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB FRAC) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span> | 1049700950158 | COMPRIMIDO SIMPLES | 20/02/1980         | 36 meses |
| 16 | 5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>        | 1049700950166 | SOLUÇÃO INJETAVEL  | 20/02/1980         | 24 meses |