

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: dicloridrato de levocetirizina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25351.192035/2021-40	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/06/2023
Nome Comercial	dicloridrato de levocetirizina	Registro	141070648	Vencimento do registro	06/2033
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE LEVOCETIRIZINA			Medicamento de referência	ZYXEM
Classe Terapêutica	ANTIALERGICOS			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM REV CT BL AL AL X 10 ATIVA	1410706480013	Comprimido Revestido	05/06/2023	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

2	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1410706480021	Comprimido Revestido	05/06/2023	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE LEVOCETIRIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha de alumínio duro com primer e verniz termoselante, espessura 0,025 mm e gramatura média de 67,7 g/m² + Laminado triplex composto por 0,025 mm de nylon, 0,045 mm de alumínio e 0,06 mm de polivinilcloro (PVC), com gramatura média total de 240.15 g/m².)• Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina)				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 02.501.297/0001-02 Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel• Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 02.501.297/0001-02 Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária• Fabricante: Serpac Comércio e Indústria Ltda. CNPJ: - 47.239.058/0001-56 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária				
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 sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM REV CT BL AL AL X 500 ATIVA	1410706480031	Comprimido Revestido	05/06/2023	24 meses