

Descontinuação de Produtos - V49

Em conformidade com a Resolução RDC nº 18 de 04 de Abril de 2014, estabelecida pela Anvisa, a Novartis Biociências S.A. informa que a descontinuação dos produtos (temporária ou definitiva) foram notificados para ANVISA e encontram-se listadas na tabela abaixo incluindo as razões e datas para a descontinuação.

Quaisquer dúvidas adicionais poderão ser esclarecidas junto ao nosso SIC - Serviço de Informações ao Cliente, telefone gratuito – 0800 888 3003.

CLASSIFICAÇÃO DAS RAZÕES DA DESCONTINUAÇÃO

Motivação comercial	O laboratório detentor do registro informa que não tem mais interesse na comercialização do medicamento. Enquadram-se também nessa categoria os casos de Transferência de Titularidade ou de Marca.
Parque Fabril	O laboratório detentor do registro informa que será realizada adequação, inclusão ou alteração de local de fabricação, ou de local de uma etapa de fabricação, seja por opção do próprio laboratório ou por determinação sanitária.
Processo de Fabricação	O laboratório detentor do registro informa que será realizada alteração em qualquer etapa na fabricação do medicamento, seja por opção do próprio laboratório ou por determinação sanitária, tais como: troca de maquinário, troca de excipiente, alteração de fornecedor de matéria-prima, alteração de embalagem ou rotulagem, alteração nos cuidados de conservação ou prazo de validade, alteração do processo de produção, entre outros.
Princípio ativo	O laboratório detentor do registro informa que está com dificuldade de aquisição do princípio ativo por troca de fornecedor, dificuldade de importação, questões logísticas, entre outros.
Questões logísticas	O laboratório detentor do registro informa que teve problemas logísticos, tais como: aumento na demanda, problemas na liberação do produto importado e/ou fabricado, vendas comprometidas com setor público, entre outros. Enquadram-se também nessa categoria os casos de Transferência de Titularidade ou de Marca.
Outro	Conforme esclarecimento a ser destacado junto com a data prevista para reativação

DESCONTINUAÇÃO TEMPORÁRIA					
NOME DO PRODUTO	NÚMERO DO REGISTRO	APRESENTAÇÃO	RAZÕES DA DESCONTINUAÇÃO	DATA PREVISTA PARA A DESCONTINUAÇÃO	DATA PREVISTA PARA A REATIVAÇÃO
METHERGIN	1.0068.0076.002-0	0,2 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 1 ML	Princípio ativo	abr/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
HIGROTON	1.0068.0067.007-2	12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14	Princípio ativo	jan/2016	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação da matéria-prima do fármaco
HIGROTON	1.0068.0067.010-2	12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	Princípio ativo	jan/2016	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação da matéria-prima do fármaco
HIGROTON	1.0068.0067.004-7	12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 42	Princípio ativo	jan/2016	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação da matéria-prima do fármaco
HIGROTON	1.0068.0067.011-0	12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	Princípio ativo	jan/2016	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação da matéria-prima do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.001-5	1 MG COM CT STR AL X 20	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.004-1	1 MG COM CT STR AL X 30	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.007-4	1 MG COM CT BL AL/AL X 20	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.008-2	1 MG COM CT BL AL/AL X 30	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.002-3	2 MG COM CT STR AL X 20	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.005-8	2 MG COM CT STR AL X 30	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.009-0	2 MG COM CT BL AL/AL X 20	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.010-4	2 MG COM CT BL AL/AL X 30	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.003-1	4 MG COM CT STR AL X 20	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco

CLOXAZOLAM	1.0068.0987.006-6	4 MG COM CT STR AL X 30	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.011-2	4 MG COM CT BL AL/AL X 20	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CLOXAZOLAM	1.0068.0987.012-0	4 MG COM CT BL AL/AL X 30	Princípio ativo	jun/2016	Após aprovação do novo local de fabricação do fármaco
CATAFLAM	1.0068.0038.017-1	1,8 MG/ML SUS OR CT 1 FR VD AMB X 120 ML	Princípio ativo	mai/2017	A Novartis esclarece que está avaliando se tal apresentação não será mais comercializada
HIGROTON	1.0068.0067.008-0	25 MG COM CT BL AL PLAS INC x 14	Princípio ativo	fev/2017	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação do fármaco e/ou de fabricação do medicamento.
HIGROTON	1.0068.0067.001-3	25 MG COM CT BL AL PLAS INC x 42	Princípio ativo	fev/2017	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação do fármaco e/ou de fabricação do medicamento.
HIGROTON	1.0068.0067.012-9	25 MG COM CT BL AL PLAS INC x 30	Princípio ativo	fev/2017	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação do fármaco e/ou de fabricação do medicamento.
HIGROTON	1.0068.0067.013-7	25 MG COM CT BL AL PLAS INC x 60	Princípio ativo	fev/2017	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação do fármaco e/ou de fabricação do medicamento.
CATAFLAM	1.0068.0038.014-7	44,94 MG / ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	Processo de Fabricação	mai/2017	A Novartis esclarece que não possui uma previsão no momento
HIGROTON	1.0068.0067.009-9	50 MG COM CT BL AL PLAS INC x 14	Princípio ativo	nov/2017	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação do fármaco e/ou de fabricação do medicamento.
HIGROTON	1.0068.0067.003-1	50 MG COM CT BL AL PLAS INC x 28	Princípio ativo	nov/2017	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação do fármaco e/ou de fabricação do medicamento.
HIGROTON	1.0068.0067.014-5	50 MG COM CT BL AL PLAS INC x 30	Princípio ativo	nov/2017	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação do fármaco e/ou de fabricação do medicamento.
HIGROTON	1.0068.0067.015-3	50 MG COM CT BL AL PLAS INC x 60	Princípio ativo	nov/2017	Após contratação e aprovação de um novo local de fabricação do fármaco e/ou de fabricação do medicamento.
LAMISIL	1.0068.0073.008-3	250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 7	Outro	NA	A Novartis esclarece que tal apresentação não está sendo comercializada
LAMISIL	1.0068.0073.003-2	250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14	Outro	dez/2017	A Novartis esclarece que não possui uma previsão no momento
LAMISIL	1.0068.0073.004-0	250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28	Outro	dez/2017	A Novartis esclarece que não possui uma previsão no momento
ANAFRANIL	1.0068.0061.003-7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	Outro	set/2018	nov/2018
ANAFRANIL	1.0068.0061.004-5	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Outro	set/2018	nov/2018
ANAFRANIL	1.0068.0061.005-3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	Outro	set/2018	nov/2018
TOBREX	1.0068.1106.002-5	3 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	Outro	out/2018	abr/2019

REDUÇÃO DA QUANTIDADE FABRICADA/IMPORTADA

NOME DO PRODUTO	NÚMERO DO REGISTRO	APRESENTAÇÃO	RAZÕES DA DESCONTINUAÇÃO	DATA PREVISTA PARA A REDUÇÃO	DATA PREVISTA PARA A NORMALIZAÇÃO

DESCONTINUAÇÃO DEFINITIVA				
NOME DO PRODUTO	NÚMERO DO REGISTRO	APRESENTAÇÃO	RAZÕES DA DESCONTINUAÇÃO	DATA PREVISTA PARA A DESCONTINUAÇÃO
MIACALCIC	1.0068.0050.005-3	200 UI / DOSE SOL NAS CT FR VD INC NEB X 2 ML	Princípio ativo	abr/2018
LOTENSIN	1.0068.0028.007-1	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14	Princípio ativo	A Novartis esclarece que tal apresentação não está sendo comercializada
LOTENSIN	1.0068.0028.008-8	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	Princípio ativo	set/2018
LOTENSIN	1.0068.0028.009-6	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	Princípio ativo	A Novartis esclarece que tal apresentação não está sendo comercializada
LOTENSIN	1.0068.0028.012-6	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 14	Princípio ativo	set/2018
LOTENSIN	1.0068.0028.011-8	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	Princípio ativo	set/2018
LOTENSIN	1.0068.0028.010-1	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	Princípio ativo	A Novartis esclarece que tal apresentação não está sendo comercializada
LUDIOMIL	1.0068.0087.003-9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	Princípio ativo	set/2018
LUDIOMIL	1.0068.0087.005-5	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	Princípio ativo	A Novartis esclarece que tal apresentação não está sendo comercializada
LUDIOMIL	1.0068.0087.002-0	75 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	Princípio ativo	set/2018
LUDIOMIL	1.0068.0087.004-7	75 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	Princípio ativo	A Novartis esclarece que tal apresentação não está sendo comercializada
OLCADIL	1.0068.0042.001-7	1MG COM STR X 20	Princípio ativo	NA
OLCADIL	1.0068.0042.005-1	1MG COM STR X 30	Princípio ativo	NA
OLCADIL	1.0068.0042.007-6	1MG COM BL ALU ALU X 20	Princípio ativo	set/2017
OLCADIL	1.0068.0042.008-4	1MG COM BL ALU/ALU X 30	Princípio ativo	set/2017
OLCADIL	1.0068.0042.002-5	2 MG COM CT STR AL X 20	Princípio ativo	mar/2018
OLCADIL	1.0068.0042.006-8	2 MG COM CT STR AL X 30	Princípio ativo	mar/2018
OLCADIL	1.0068.0042.010-6	2 MG COM CT BL AL/AL X 20	Princípio ativo	NA
OLCADIL	1.0068.0042.009-2	2 MG COM CT BL AL/AL X 30	Princípio ativo	NA
OLCADIL	1.0068.0042.003-3	4 MG COM STRIP X 20	Princípio ativo	NA
OLCADIL	1.0068.0042.004-1	4 MG COM STRIP X 30	Princípio ativo	NA
OLCADIL	1.0068.0042.011-4	4 MG COM BL ALU ALU X 20	Princípio ativo	nov/2017
OLCADIL	1.0068.0042.012-2	4 MG COM BL ALUALU X 30	Princípio ativo	nov/2017
LESCOL XL	1.0068.0041.013-5	80 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 14	Motivação comercial	dez/2018
LESCOL XL	1.0068.0041.014-3	80 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 28	Motivação comercial	dez/2018
LESCOL XL	1.0068.0041.015-1	80 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 10	Motivação comercial	dez/2018
LESCOL XL	1.0068.0041.016-1	80 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30	Motivação comercial	dez/2018
MIACALCIC	1.0068.0050.009-6	100 UI SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 1 ML + SER	Princípio ativo	set/2019
MIACALCIC	1.0068.0050.010-1	100 UI SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 1 ML	Princípio ativo	set/2019
VISUDYNE	1.0068.0890.001-7	15 MG PÓ LIOF CT FA VD INC X 826 MG	Outro	out/2019
JETREA	1.0068.1120.001-3	2,5 MG/ML SOL DIL INJ IVIT AMP VD TRANS X 0,2 ML	Motivação comercial	NA
ARZERRA	1.0068.1133.001-4	20 MG/ML SOL INJ CT 3 FA VD INC X 5 ML	Motivação comercial	A descontinuação do medicamento está prevista para o segundo semestre de 2019.
ARZERRA	1.0068.1133.002-2	20 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 50 ML	Motivação comercial	A descontinuação do medicamento está prevista para o segundo semestre de 2019.
VISKALDIX	1.0068.0014.001-4	10 MG + 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	Motivação comercial	jul/2017