

Detalhe do Produto: TRILEPTAL					
Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25000.008465/9032	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	24/08/1994
Nome Comercial	TRILEPTAL	Registro	100680046	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1006800460019	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	20/08/1998	36 meses
2	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1006800460027	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/1998	36 meses
3	600 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1006800460035	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/1998	36 meses
4	600 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1006800460043	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/1998	36 meses
5	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1006800460051	COMPRIMIDO SIMPLES	20/08/1998	36 meses
6	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1006800460061	COMPRIMIDO SIMPLES	04/11/1999	36 meses

7	600 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1006800460078	COMPRIMIDO SIMPLES	04/11/1999	36 meses
8	150 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1006800460086	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
9	150 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1006800460094	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
10	150 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1006800460108	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
11	150 MG COM REV CT 6 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1006800460116	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
12	300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 10 ATIVA	1006800460124	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
13	300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 20 ATIVA	1006800460132	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
14	300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1006800460140	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
15	300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 60 ATIVA	1006800460159	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
16	600 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 10 ATIVA	1006800460167	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
17	600 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 20 ATIVA	1006800460175	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
18	600 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1006800460183	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
19	600 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 60 ATIVA	1006800460191	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/10/2001	36 meses
20	60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA	1006800460205	SUSPENSAO ORAL	07/02/2002	24 meses

21	60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 250 ML + SER DOS ATIVA	1006800460213	SUSPENSAO ORAL	07/02/2002	24 meses
22	60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + 2 SER DOS ATIVA	1006800460221	SUSPENSAO ORAL	24/08/1994	24 meses