

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

| Detalhe do Produto: RETEMIC | | | | | |
|--|---------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | APSEN FARMACEUTICA S/A | CNPJ | 62.462.015/0001-29 | Autorização | 1.00.118-8 |
| Processo | 25000.012951/9579 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 26/12/1995 |
| Nome Comercial | RETEMIC | Registro | 101180108 | Vencimento do registro | 12/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE OXIBUTININA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIESPASMODICOS | | | ATC | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1011801080011 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/12/1995 | 24 meses |
| 2 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1011801080021 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/12/1995 | 24 meses |
| 3 | 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COL ATIVA | 1011801080038 | XAROPE | 26/12/1995 | 24 meses |
| 4 | 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 240 ML + COL ATIVA | 1011801080046 | XAROPE | 26/12/1995 | 24 meses |
| 5 | 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COL ATIVA | 1011801080054 | XAROPE | 18/10/2001 | 24 meses |
| 6 | 0,5 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1011801080062 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 7 | 0,5 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1011801080070 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 8 | 1 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1011801080089 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/01/2002 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--|------------|----------|
| 9 | 1 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1011801080097 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 10 | 5 MG SUP ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA | 1011801080100 | SUPOSITORIO RETAL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 11 | 5 MG SUP 2 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA | 1011801080119 | SUPOSITORIO RETAL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 12 | 5 MG SUP 4 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA | 1011801080127 | SUPOSITORIO RETAL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 13 | 10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA | 1011801080135 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 14 | 10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1011801080143 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 15 | 10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1011801080151 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 16 | 5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA | 1011801080161 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 17 | 5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1011801080178 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 18 | 5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1011801080186 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |