

Identificação ATEROMA (atorvastatina cálcica) 20 mg comprimido revestido

1) Dados do pedido

Número do processo 25351.728800/2014-43

Código	Descrição do código de assunto
12269	Notificação da alteração de rotulagem

Adicionar linha

Remover linha

2) Dados da empresa

Nome da empresa detentora do registro SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A

CNPJ 43.312.503/0001-05

Número da autorização de funcionamento (AFE) 1.00372.4

Trata-se de transferência de titularidade?

☒ Não

☐ Sim

3) Dados do produto

Nome do medicamento ATEROMA

4) Dados da apresentação

Apresentação	Nº do registro
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	1.0372.0263.006-9

Adicionar apresentação

Remover apresentação

Complemento diferencial

Destinação do Produto ☒ Comercial ☐ Institucional ☐ Hospitalar ☐ Profissional/Empresa especializada

Adicionar novo grupo de apresentações

5) Termo de responsabilidade

Formulário de Petição - Clone

Versão 00
Data: 17/01/2017

Assumimos, civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações aqui apresentadas, bem como pela qualidade do produto cujo registro ou modificações deste tenhamos solicitado através desta petição

Responsável técnico

Responsável legal