



Sistema Estadual de Vigilância Sanitária
Prefeitura Municipal de PRESIDENTE PRUDENTE

LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 354140616-464-000102-1-9

DATA DE VALIDADE: 08/01/2027

Nº PROCESSO:

Nº PROTOCOLO:

SUBGRUPO:

AGRUPAMENTO:

ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE:

OBJETO LICENCIADO:

68478/2025-SPP

DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA

COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

4645-1/01 COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS

ESTABELECIMENTO

DATA DO PROTOCOLO: 18/11/2025

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL:

NOME FANTASIA:

CNPJ / CPF:

LOGRADOURO:

COMPLEMENTO:

BAIRRO:

MUNICÍPIO:

CEP:

PÁGINA DA WEB:

CIRURGICA OESTE PAULISTA LTDA

CIRURGICA OESTE PAULISTA

09.222.496/0001-12

Rua ÁLVARES MACHADO

VILA EUCLIDES

PRESIDENTE PRUDENTE

19015-450

CNPJ ALBERGANTE:

NÚMERO: 330

UF: SP

RESPONSÁVEL LEGAL: MARIA ROSANJA SILVA ZAINA

CPF: 06628074803

Nº INSCR. CONSELHO PROF:

CONSELHO REGIONAL: N/A

UF:

RESPONSÁVEL TÉCNICO: ALEX WILLIAM BONFIM PETRIS

CPF: 31295747863

Nº INSCR. CONSELHO PROF: 77257

CONSELHO REGIONAL: CRF

UF: SP



LICENÇA SANITÁRIA - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 354140616-464-000102-1-9

DATA DE VALIDADE: 08/01/2027

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

PRODUTOS PARA SAÚDE

DISTRIBUIR

O(A) AUTORIDADE SANITÁRIA DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE PRESIDENTE PRUDENTE CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL (IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRIR-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTES DOCUMENTOS. ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

PRESIDENTE PRUDENTE

08/01/2026

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

Código de Validação: 1768837813009

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade> com o identificador 3500310039003700350035003A00540052004100, Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Última atualização da base de dados: 26/11/2025 às 00:00:00

Dados da Empresa Nacional

Razão Social CIRURGICA OESTE PAULISTA LTDA ME	CNPJ 09.222.496/0001-12
Nome Fantasia CIRURGICA OESTE PAULISTA LTDA ME	
Endereço na Internet	SAC 1839172993
Endereço Completo RUA ALVARES MACHADO- 330 - VILA EUCLIDES CEP: 19.015-450	Cidade/UF PRESIDENTE PRUDENTE/SP
Responsável Técnico ALEX WILLIAM BONFIM PETRIS	Responsável Legal MARIA ROSANJA SILVA ZAINA

Dados do Cadastro

Nº da Autorização 8.21009-0 (P36899740781)	Data da Autorização 19/11/2020	Situação Ativa
Nº do Processo <u>25351.184328/2020-72</u>	Autorização Dispositivos Médicos	

Atividades / Classes

Armazenar

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Distribuir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Expedir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Dados de Inspeção

Nenhum registro encontrado



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade> com o identificador 3500310039003700350035003A00540052004100, Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Voltar

Dados de Inspeção

Nenhum registro encontrado



RESOLUÇÃO-RE Nº 4.727, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2020

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, aliado ao art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

ABPHARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 38.278.243/0001-69
25351.258624/2020-17 / 7758905
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3623016202

DROGARIA JRF PADRE VITOR DE MOEDA EIRELI / 05.513.193/0001-06
25351.963667/2020-18 / 7758862
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3789576201

J.U.O DE SOUSA / 00.791.956/0001-59
25351.974371/2020-22 / 7758801
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3942453207

I.L DE SOUZA PRODUTOS FARMACEUTICOS / 29.746.424/0002-62
25351.258622/2020-28 / 7758876
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3623010203

Lafarme - Comercio de Medicamentos LTDA / 09.051.481/0008-05
25351.974353/2020-41 / 7758893
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3851402208

FREITAS & CANGUCU PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 39.238.556/0001-56
25351.149839/2020-48 / 7758831
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3966766209

J.P SILVA COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS / 36.410.673/0001-67
25351.958088/2020-53 / 7758845
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3759722201

DROGARIA HIPER POPULAR LTDA / 37.210.619/0001-30
25351.258623/2020-72 / 7758880
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3623013208

katia karinne dos santos andrada dantas- ME / 08.776.355/0001-89
25351.974372/2020-77 / 7758828
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3963982207

M. D. P. DOS SANTOS EIRELI / 26.371.372/0003-80
25351.258621/2020-83 / 7758859
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3623006205

A.G ALVES NETO / 38.067.839/0001-10
25351.162330/2020-91 / 7758814
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3962659208

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.728, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2020

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, aliado ao art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

LAMBERTI & ROLDI LTDA ME / 08.725.242/0001-54
25351.382420/2014-58 / 7226102
7427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 3322641201

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de declaração emitida pela autoridade competente ou a cópia do ato público que originou a alteração, conforme o disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.729, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2020

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, aliado ao art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

PONTOMEDI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 37.374.797/0001-05
25351.893948/2020-04 / 8210055
7056 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAIS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria) / 3789490202

STAR MEDICAMENTOS E MATERIAL HOSPITALAR EIRELI / 37.573.478/0001-10
25351.215926/2020-09 / 1244901
702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3533548201

PECINI INDUSTRIA E COMERCIO DE PLASTICOS EIRELI / 11.238.804/0001-40
25351.293946/2020-11 / 8210072
861 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTO PARA SAÚDE - FABRICANTE / 3690685206

DENTAL NORTE GAUCHO, COMERCIO DE PRODUTOS E EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS LTDA / 13.152.976/0001-21
25351.215834/2020-11 / 1244890
702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3533482201

A.L.V. Distribuidora de Produtos Hospitalares Eireli / 37.140.339/0001-01
25351.909989/2020-11 / 4025676

7056 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAIS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria) / 3867927201
25351.909941/2020-11 / 8210038
7056 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAIS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria) / 3867919208

DANILO SILVEIRA SILVA SANTANA EIRELI / 22.632.451/0001-84
25351.185187/2020-13 / 4025719
722 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - IMPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 3482570205

MVM DA SILVA - EIRELI / 03.709.337/0001-60
25351.968520/2020-14 / 8208402
7056 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAIS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria) / 3848717204

AIRLAB - SOLUCOES LOGISTICAS LTDA / 30.972.346/0001-12
25351.185139/2020-17 / 1244869
701 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 3482549206

CW3 TRANSPORTES E LOGISTICA EIRELI / 17.794.044/0001-33
25351.216034/2020-17 / 8210146
862 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - TRANSPORTADORA / 3533594203

SALLUS COMERCIAL LTDA / 29.230.226/0001-60
25351.183780/2020-17 / 8210086
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 3482408203

AIRLAB - SOLUCOES LOGISTICAS LTDA / 30.972.346/0001-12
25351.185257/2020-25 / 8210129
862 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - TRANSPORTADORA / 3482610207

DISNORTE - DISTRIBUIDORA NORTE DO PARANA LTDA / 15.300.786/0001-30
25351.215952/2020-39 / 3098041
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3533573206

DENTAL NORTE GAUCHO, COMERCIO DE PRODUTOS E EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS LTDA / 13.152.976/0001-21
25351.216048/2020-31 / 3098054
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3533608204

MILAZZO CAVALCANTE COMERCIO E DISTRIBUIDORA LTDA - ME / 28.863.972/0001-29
25351.185135/2020-39 / 4025705
723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3482546207
25351.185373/2020-44 / 1244886
702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3482652201

Young Living Brasil Ltda. / 32.431.541/0001-60
25351.310622/2020-46 / 3097981
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3724125208

MK PHARMA PRODUTOS PARA LABORATÓRIO LTDA / 15.429.092/0001-05
25351.185098/2020-69 / 4025693
721 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS PARA HIGIENE - INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 3482528209

CIRURGICA OESTE PAULISTA LTDA ME / 09.222.496/0001-12
25351.184328/2020-72 / 8210090
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 3482426201

KM JUNDIAI TRANSPORTADORA LTDA / 36.876.430/0001-19
25351.215953/2020-73 / 3098037
737 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 3533574202

ARCO IRIS MONTAGEM DE KITS E SHRINK PACK LTDA / 08.517.685/0001-50
25351.757593/2020-82 / 1244929
7281 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS - EMBALADORA (SOMENTE MATRIZ) / 2554224200

MILAZZO CAVALCANTE COMERCIO E DISTRIBUIDORA LTDA - ME / 28.863.972/0001-29
25351.185136/2020-83 / 3098023
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3482547203
25351.185127/2020-92 / 8210115
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 3482539201

KM JUNDIAI TRANSPORTADORA LTDA / 36.876.430/0001-19
25351.215861/2020-93 / 8210132
862 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - TRANSPORTADORA / 3533498204

PONTOMEDI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 37.374.797/0001-05
25351.893788/2020-95 / 1244838
7056 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAIS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria) / 3789705209

CASSIUS CARVALHO CATARINO / 05.532.827/0001-60
25351.184331/2020-96 / 1244855
701 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 3482429201

PARCEL HANDLING EXPRESS AGENCIAMENTO DE CARGAS BRASIL LTDA / 29.187.711/0001-07
25351.602960/2018-97 / 8173433
855 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ARMAZENADORA / 2667680201

AIRLAB - SOLUCOES LOGISTICAS LTDA / 30.972.346/0001-12
25351.185585/2020-97 / 3098010
737 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 3482364206



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade>
Com o Identificador 3500310039003700350035003A00540052004100 Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Este documento foi publicado em
<http://www.in.gov.br>

Endereço eletrônico: atendimento@in.gov.br
Telefone: (61) 3315-1111

ICP-Brasil
Instituto Brasileiro de Normas e Certificação de Produtos e Serviços - IBCPS



Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	Medix Brasil Agulha Descartável para Caneta de Insulina
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Agulhas Descartaveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495519033
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351813293202171
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SteriLance Medical (SuZhou) Inc. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02/12/2021
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Agulha descartável para caneta de insulina - Revisão 06 - Medix Brasil.pdf	1536847259 - 27/11/2025 08:38:39

Modelo Produto Médico
Medix Brasil Agulha Descartável para Caneta de Insulina 33G
Medix Brasil Agulha Descartável para Caneta de Insulina 29G
Medix Brasil Agulha Descartável para Caneta de Insulina 30G
Medix Brasil Agulha Descartável para Caneta de Insulina 31G
Medix Brasil Agulha Descartável para Caneta de Insulina 32G



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA	
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa 8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL AGULHAS HIPODÉRMICAS	
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Aglhas Descartaveis	
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510095	
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido	
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.500573/2020-31</u>	
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ANHUI HONGYU WUZHOU MEDICAL MANUFACTURER CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C003975 - Endereço: NO. 2, GUANYIN ROAD , ECONOMY DEVELOPMENT ZONE, TAIHU - ANHUI PROVINCE 	
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO	
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06/07/2020	



Tipo de Arquivo

INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO

Arquivos

Ficha Técnica - Agulha hipodérmica - Revisão 07 - Medix Brasil.pdf

Expediente, data e hora de inclusão

1538079/25-9 - 27/11/2025 - 10:22

Modelo Produto Médico

Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 13 x 0,30mm (30G X 1/2)

Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 13 x 0,45mm (26G X 1/2)

Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 20 x 0,55mm (24G X 3/4)

Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 25 x 0,60mm (23G X 1)

Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 25 x 0,70mm (22G X 1)

Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 25 x 0,80mm (21G X 1)

Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 30 x 0,70mm (22G X 1 1/4)



Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 30 x 0,80mm (21G X 1 1/4)

Medix Brasil Agulha hipodérmica estéril de uso único 40 x 1,20mm (18G X 1 1/2)

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ	01.005.728/0001-79	Autorização	1.03.694-6
Produto	AGULHA HIPODERMICA SOLIDOR		

Modelo Produto Médico

0.33 mm x 8 mm (29G x 5/16"), 0.33 mm x 13 mm (29G x 1/2), 0.33 mm x 20 mm (29G x 3/4"), 0.33 mm x 25 mm (29G x 1"), 0.33 mm x 30 mm (29G x 1 1/4"), 0.33 mm x 40 mm (29G x 1 1/2"), 0.38 mm x 8 mm (27.5G x 5/16"), 0.38 mm x 13 mm (27.5G x 1/2"), 0.38 mm x 20 mm (27.5G x 3/4"), 0.38 mm x 25 mm (27.5G x 1"), 0.38 mm x 30 mm (27.5G x 1/4"), 0.38 mm x 40 mm (27.5G x 1 1/2"), 0.45 mm x 8 mm (26G x 5/16"), 0.45 mm x 13 mm (26G x 1/2"), 0.45 mm x 20 mm (26G x 3/4"), 0.45 mm x 25 mm (26G x 1"), 0.45 mm x 30 mm (26G x 1 1/4"), 0.45 mm x 40 mm (26G x 1 1/2"), 0.5 mm x 8 mm (25G x 5/16"), 0.5 mm x 13 mm (25G x 1/2"), 0.5 mm x 20 mm (25G x 3/4"), 0.5 mm x 25 mm (25G x 1), 0.5 mm x 30 mm (25G x 1 1/4"), 0.5 mm x 40 mm (25G x 1 1/2"), 0.55 mm x 8 mm (24G x 5/16"), 0.55 mm x 13 mm (24G x 1/2"), 0.55 mm x 15 mm (24G x 9/16"), 0.55 mm x 20 mm (24G x 3/4"), 0.55 mm x 25 mm (24G x 1"), 0.55 mm x 30 mm (24G x 1/4"), 0.55 mm x 40 mm (24G x 1 1/2"), 0.6 mm x 8 mm (23G x 5/16"), 0.6 mm x 13 mm (23G x 1/2"), 0.6 mm x 20 mm (23G x 3/4"), 0.6 mm x 25 mm (23G x 1"), 0.6 mm x 30 mm (23G x 1/4"), 0.6 mm x 40 mm (23G x 1 1/2"), 0.7 mm x 8 mm (22G x 5/16"), 0.7 mm x 13 mm (22G x 1/2"), 0.7 mm x 20 mm (22G x 3/4"), 0.7 mm x 25 mm (22G x 1"), 0.7 mm x 30 mm (22G x 1 1/4"), 0.7 mm x 40 mm (22G x 1 1/2"), 0.8 mm x 8 mm (21G x 5/16"), 0.8 mm x 13 mm (21G x 1/2"), 0.8 mm x 20 mm (21G x 3/4"), 0.8 mm x 25 mm (21G x 1"), 0.8 mm x 30 mm (21G x 1 1/4"), 0.8 mm x 40 mm (21G x 1 1/2"), 1.1 mm x 8 mm (19G x 5/16"), 1.1 mm x 13 mm (19G x 1/2"), 1.1 mm x 20 mm (19G x 3/4"), 1.1 mm x 25 mm (19G x 1"), 1.1 mm x 30 mm (19G x 1 1/4"), 1.1 mm x 40 mm (19G x 1 1/2"), 1.2 mm x 8 mm (18G x 5/16"), 1.2 mm x 13 mm (18G x 1/2"), 1.2 mm x 20 mm (18G x 3/4"), 1.2 mm x 25 mm (18G x 1"), 1.2 mm x 30 mm (18G x 1 1/4"), 1.2 mm x 40 mm (18G x 1 1/2")

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	AGULHA HIPODERMICA SOLIDOR.pdf	4160654/21-5 - 21/10/2021 - 04:22

Nome Técnico Agulhas

Registro 10369460190

Processo 25351.504833/2016-06

Fabricante Legal • FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR

Classificação de Risco II - MEDIO RISCO



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade> com o identificador 3500310039003700350035003A00540052004100, Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Vencimento do
Registro

VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade>
com o identificador 3500310039003700350035003A00540052004100, Documento assinado digitalmente
conforme MP n° 2.200-2/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ	01.005.728/0001-79	Autorização	1.03.694-6
Produto	AGULHA HIPODERMICA SOLIDOR		

Modelo Produto Médico

0.33 mm x 8 mm (29G x 5/16"), 0.33 mm x 13 mm (29G x 1/2), 0.33 mm x 20 mm (29G x 3/4"), 0.33 mm x 25 mm (29G x 1"), 0.33 mm x 30 mm (29G x 1 1/4"), 0.33 mm x 40 mm (29G x 1 1/2"), 0.38 mm x 8 mm (27.5G x 5/16"), 0.38 mm x 13 mm (27.5G x 1/2"), 0.38 mm x 20 mm (27.5G x 3/4"), 0.38 mm x 25 mm (27.5G x 1"), 0.38 mm x 30 mm (27.5G x 1 1/4"), 0.38 mm x 40 mm (27.5G x 1 1/2"), 0.45 mm x 8 mm (26G x 5/16"), 0.45 mm x 13 mm (26G x 1/2"), 0.45 mm x 20 mm (26G x 3/4"), 0.45 mm x 25 mm (26G x 1"), 0.45 mm x 30 mm (26G x 1 1/4"), 0.45 mm x 40 mm (26G x 1 1/2"), 0.5 mm x 8 mm (25G x 5/16"), 0.5 mm x 13 mm (25G x 1/2"), 0.5 mm x 20 mm (25G x 3/4"), 0.5 mm x 25 mm (25G x 1), 0.5 mm x 30 mm (25G x 1 1/4"), 0.5 mm x 40 mm (25G x 1 1/2"), 0.55 mm x 8 mm (24G x 5/16"), 0.55 mm x 13 mm (24G x 1/2"), 0.55 mm x 15 mm (24G x 9/16"), 0.55 mm x 20 mm (24G x 3/4"), 0.55 mm x 25 mm (24G x 1"), 0.55 mm x 30 mm (24G x 1 1/4"), 0.55 mm x 40 mm (24G x 1 1/2"), 0.6 mm x 8 mm (23G x 5/16"), 0.6 mm x 13 mm (23G x 1/2"), 0.6 mm x 20 mm (23G x 3/4"), 0.6 mm x 25 mm (23G X 1"), 0.6 mm x 30 mm (23G x 1 1/4"), 0.6 mm x 40 mm (23G x 1 1/2"), 0.7 mm x 8 mm (22G x 5/16"), 0.7 mm x 13 mm (22G x 1/2"), 0.7 mm x 20 mm (22G x 3/4"), 0.7 mm x 25 mm (22G x 1"), 0.7 mm x 30 mm (22G X 1 1/4"), 0.7 mm x 40 mm (22G x 1 1/2"), 0.8 mm x 8 mm (21G x 5/16"), 0.8 mm x 13 mm (21G x 1/2"), 0.8 mm x 20 mm (21G x 3/4"), 0.8 mm x 25 mm (21G x 1"), 0.8 mm x 30 mm (21G x 1 1/4"), 0.8 mm x 40 mm (21G x 1 1/2"), 1.1 mm x 8 mm (19G x 5/16"), 1.1 mm x 13 mm (19G x 1/2"), 1.1 mm x 20 mm (19G x 3/4"), 1.1 mm x 25 mm (19G x 1"), 1.1 mm x 30 mm (19G x 1 1/4"), 1.1 mm x 40 mm (19G x 1 1/2"), 1.2 mm x 8 mm (18G x 5/16"), 1.2 mm x 13 mm (18G x 1/2"), 1.2 mm x 20 mm (18G x 3/4"), 1.2 mm x 25 mm (18G x 1"), 1.2 mm x 30 mm (18G x 1 1/4"), 1.2 mm x 40 mm (18G x 1 1/2")

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
-----------------	----------	-------------------------------------

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

Nome Técnico	Agulhas
Registro	10369460190
Processo	25351.504833/2016-06
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO



Vencimento do
Registro

VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ACCUMED PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	06.105.362/0001-23	Autorização	8.02.753-1
Produto	ESFIGMOMANÔMETRO ANERÓIDE PREMIUM		
Modelo Produto Médico	BR-20D		
	H200 MESA/PAREDE		
	H200 RODIZIO		
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão	
	Nenhum Arquivo Encontrado(a)		
Nome Técnico	Esfigmomanometro		
Registro	80275310022		
Processo	25351.316086/2009-75		
Fabricante Legal	• FABRICANTE: WENZHOU KANGJU MEDICAL INSTRUMENTS CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR		
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO		
Vencimento do Registro	VIGENTE		

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhe do Produto: CLISTEROL

Nome do Produto	CLISTEROL	Complemento da Marca		Número do Processo	25992.007169/72
Número da Regularização	104910011	Data da Regularização	07/06/1972	Vencimento da Regularização	02/2028
Empresa Detentora da Regularização	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	AFE	1.00.491-5
Princípio Ativo	GLICERINA			Categoria Regulatória	Específico
Medicamento de referência	-				
Classe Terapêutica	LAXANTES IRRITANTES OU ESTIMULANTES			ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6 PCC SOL RET CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML INATIVA	1049100110061	SOLUÇÃO RETAL	07/06/1972	24 meses
2	120 MG/ML SOL RET CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML Ativo	1049100110013	SOLUÇÃO RETAL	07/06/1972	24 meses
3	6 PCC SOL RET CX 10 BOLS PVC X 1000 ML INATIVA	1049100110031	SOLUÇÃO RETAL	07/06/1972	24 meses
4	120 MG/ML SOL RET CX 20 BOLS PVC X 500 ML Ativo	1049100110048	SOLUÇÃO RETAL	07/06/1972	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: JP GLICOSE

Nome do Produto	JP GLICOSE	Complemento da Marca	JP GLICOSE 10%, JP GLICOSE 5%, JP GLICOSE 50 %, JP GLICOSE 50%	Número do Processo	25001.005312/77
Número da Regularização	104910020	Data da Regularização	30/10/1989	Vencimento da Regularização	10/2029
Empresa Detentora da Regularização	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	AFE	1.00.491-5
Princípio Ativo	GLICOSE			Categoria Regulatória	Específico
Medicamento de referência	-				
Classe Terapêutica	NUTRIENTES PARENTERAIS			ATC	
Tipo de Priorização	Ordinária	Parecer Público	-		
Bulário Eletrônico	Acesse aqui	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS X 500 ML INATIVA	1049100200020	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS X 250 ML INATIVA	1049100200069	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS X 1000 ML INATIVA	1049100200093	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML INATIVA	1049100200107	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses

Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade> com o identificador 3500310039003700350035003A00540052004100, Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



5	100 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML INATIVA	1049100200115	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
6	100 MG/ML SOL INJ CX 30 BOLS PVC X 250 ML INATIVA	1049100200123	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
7	100 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML INATIVA	1049100200131	SUSPENSAO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
8	100 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML INATIVA	1049100200141	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
9	100 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 100 ML INATIVA	1049100200158	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	20/09/2000	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS X 125 ML INATIVA	1049100200166	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
11	50 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS X 250 ML INATIVA	1049100200034	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
12	50 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS X 500 ML INATIVA	1049100200042	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
13	50 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS X 1000 ML INATIVA	1049100200263	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/12/2000	24 meses
14	50 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML INATIVA	1049100200190	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
15	50 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML INATIVA	1049100200204	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
16	50 MG/ML SOL INJ CX 30 BOLS PVC X 250 ML INATIVA	1049100200212	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
17	50 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML INATIVA	1049100200220	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
18	50 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML INATIVA	1049100200239	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade>
com o identificador 3500310039003700350035003A00540052004100, Documento assinado digitalmente
conforme MP nº 2.200-2/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

19	50 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS X 100 ML INATIVA	1049100200247	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
20	50 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS X 125 ML INATIVA	1049100200255	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
21	500 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS X 250 ML INATIVA	1049100200077	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
22	500 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS X 500 ML INATIVA	1049100200085	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
23	500 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC X 1000 ML INATIVA	1049100200174	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/09/2000	24 meses
24	500 MG/ML SOL INJ IV CX 6 BOLS PVC X 2000 ML INATIVA	1049100200182	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
25	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 100 ML INATIVA	1049100200255	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
26	50 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PLAS SIST FECH X 250 ML INATIVA	1049100200263	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
27	50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS SIST FECH X 500 ML Ativo	1049100200271	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
28	50 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS SIST FECH X 1000 ML Ativo	1049100200281	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
29	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PE TRANS SIST FECH X 100 ML INATIVA	1049100200298	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
30	50 MG/ML SOL INJ IV CX 90 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML Ativo	1049100200301	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
31	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML INATIVA	1049100200311	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
32	50 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML Ativo	1049100200328	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade>
com o identificador 3500310039003700350035003A00540052004100, Documento assinado digitalmente
conforme MP nº 2.200-2/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

33	50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML INATIVA	1049100200336	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
34	50 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML Ativo	1049100200344	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
35	50 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML Ativo	1049100200352	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
36	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML INATIVA	1049100200360	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
37	100 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML Ativo	1049100200379	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
38	100 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML INATIVA	1049100200387	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
39	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML Ativo	1049100200395	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
40	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML Ativo	1049100200409	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
41	100 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PLAS SIST FECH X 250 ML Ativo	1049100200417	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
42	100 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS SIST FECH X 500 ML Ativo	1049100200425	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
43	100 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS SIST FECH X 1000 ML Ativo	1049100200433	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
44	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 100 ML Ativo	1049100200441	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses
45	50 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PLAS SIST FECH X 250 ML Ativo	1049100200451	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1989	24 meses



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade>
com o identificador 3500310039003700350035003A00540052004100, Documento assinado digitalmente
conforme MP nº 2.200-2/2001, que instituiu a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	STARMED ARTIGOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.223.342/0001-04
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.415-0
Nome do Dispositivo Médico	LAMINA DE BISTURI DESCARTAVEL DE ACO CARBONO ADVANTIVE
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Laminas de Bisturi Descartaveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80041500002
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351240377200482
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: WUXI XINDA MEDICAL DEVICE CO, LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	25/02/2005
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	LÂMINA DE BISTURI DESCARTAVEL DE AÇO CARBONO ADVANTIVE.pdf	3366094214 - 26/08/2021 16:02:05

Modelo Produto Médico
[sem dados cadastrados]



Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LAMINA DE BISTURI DESCARTÁVEL
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Laminas de Bisturi Descartaveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510026
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351714312201700
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SteriLance Medical (SuZhou) Inc. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05/02/2018
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1017914249 - 25/07/2024 11:24:20

Modelo Produto Médico
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 9
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 10
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 10A
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 11
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 12
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 12B
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 12D
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 13
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 14
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 15
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 15C
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 16



Autenticar documento em <https://processos.mogiaguacu.sp.gov.br/autenticidade>

MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 17
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 18
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 19
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 20
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 21
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 22
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 22A
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 23
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 24
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 25
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 26
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 27
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 34
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 36
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 60
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Carbono tamanho 70
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 9
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 10
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 10A
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 11
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 12
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 12B
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 12D
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 13
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 14
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 15
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 15C
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 16
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 17
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 18
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 19
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 20
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 21
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 22
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 22A
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 23
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 24
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 25



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade>

MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 26
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 27
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 34
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 36
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 60
MEDIX BRASIL Lâmina de Bisturi Descartável de Aço Inoxidável tamanho 70



Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	INOVEN INDUSTRIA, COMERCIO E IMPORTACAO LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.826.504/0001-04
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.20.906-1
Nome do Dispositivo Médico	LUVA DE VINIL PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO SEM PÓ
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Luvas Descartaveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	82090610016
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351717082202117
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: BLUE SAIL MEDICAL CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C007391 - Endereço: RODOVIA QINGTIAN, Nº 21, DISTRITO LINZI, CIDADE ZIBO, PROVÍNCIA DE SHANDONG, CHINA
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	08/07/2021
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual de instruções de uso- luva vinil sem pó.pdf	2670397212 - 09/07/2021 11:06:53

Modelo Produto Médico
-LUVA DE VINIL PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO SEM PÓ, SUPERFÍCIE LISA, AMBIDESTRA, NÃO ESTÉRIL, SEM PÓ, TAMANHO MÉDIO (M)
-LUVA DE VINIL PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO SEM PÓ, SUPERFÍCIE LISA, AMBIDESTRA, NÃO ESTÉRIL, SEM PÓ, TAMANHO GRANDE (G).
-LUVA DE VINIL PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO SEM PÓ, SUPERFÍCIE LISA, AMBIDESTRA, NÃO ESTÉRIL, SEM PÓ, TAMANHO PEQUENO (P)



Autenticar documento em <https://processos.mogiguacu.sp.gov.br/autenticidade>