



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA		
CNPJ	19.400.787/0001-07	Autorização	1.02.693-6
Produto	TTPA Bioclin		

Apresentação/Modelo

APRESENTAÇÃO 1: R1: 6 X 2,5 ML; R2: 4 X 4 ML

APRESENTAÇÃO 2: R1: 6 X 5 ML; R2: 8 X 4 ML

APRESENTAÇÃO 3: R1: 12 X 2,5 ML; R2: 8 X 4 ML

APRESENTAÇÃO 4: R1: 12 X 5 ML; R2: 16 X 4 ML

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - TTPA BIOCLIN - Versão Maio 2022.pdf	4255616/22-1 - 04/06/2022 - 12:33

Nome Técnico	TEMPO DE TROMBOPLASTINA PARCIAL ATIVADA (TTPA)
Registro	10269360152
Processo	25351.460110/2008-33
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Vencimento do Registro	27/10/2023

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	LABORCLIN PRODUTOS PARA LABORATORIOS LTDA		
CNPJ	76.619.113/0001-31	Autorização	1.00.970-1
Produto	ASO LÁTEX (DIRETO)		

Apresentação/Modelo

Kit para 50 testes - reagente látex: 2,0 ml; controle positivo: 0,5 ml; controle negativo: 0,5 ml; tampão: 10 ml.

Kit para 100 testes - reagente látex: 4,0 ml; controle positivo: 0,5 ml; controle negativo: 0,5 ml; tampão: 10 ml.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	170163 rev 13.pdf	4043629/21-4 - 13/10/2021 - 11:26

Nome Técnico	ANTIESTREPTOLISINA
Registro	10097010119
Processo	25023.001033/2003-91
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: LABORCLIN PRODUTOS PARA LABORATORIOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

WAA



8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
PROTEÍNA C REATIVA 25351.433805/2009-39
CRP System Reagent for Humastar 600
FABRICANTE : HUMAN GMBH - ALEMANHA
250 testes (BUF: 1 x 53,6 mL / AS: 1 x 14,8 mL)

CLASSE : II 10303460113

8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO

INDUSTRIA NACIONAL DE ARTEFATOS DE LATEX LTDA
1.01537-1

Preservativos Masculinos 25351.118198/2009-99

PRESERVATIVO MASCULINO LUBRIFICADO YORKTEX
CLASSICO

FABRICANTE : INDUSTRIA NACIONAL DE ARTEFATOS DE
LATEX LTDA - BRASIL

CLASSE : III 10153710037

8028 - Registro de Material de Uso Médico NACIONAL

JAR INDUSTRIA E COMERCIO DE MOBILIARIOS HOSPITALARES
LTDA - EPP 8.05213-4

Suporte Para Soro 25351.554693/2009-98

SUPORTE PORTA SORO

FABRICANTE : JAR INDUSTRIA E COMERCIO DE MOBILIARIOS
HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL

DISTRIBUIDOR : JAR INDUSTRIA E COMERCIO DE MOBILIARIOS
HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL

293- Suporte para soro em aço inox com 4 pés e rodas de 2"

293-H- Suporte para soro em aço inox pé tipo H com rodas de 2"

293-4P- Suporte para soro em aço inox quadripe com rodas de 2"

293-5P- Suporte para soro em aço inox 5 pés revestidos em aço inox
com rodas de 2"

293-5PP- Suporte para soro em aço inox 5 pés revestidos em plástico
sintético com rodas de 2"

293-5PA- Suporte para soro em aço inox 5 pés revestidos em aço
inox com rodas de 2" com suporte para apoio

293-5PPA- Suporte para soro em aço inox 5 pés revestidos em plástico
sintético com rodas de 2" com suporte para apoio

293-C2- Suporte para soro de parede em aço inox com 2 ganchos

293-C3- Suporte para soro de parede em aço inox com 3 ganchos

293-C4- Suporte para soro de parede em aço inox com 4 ganchos

CLASSE : I 80521349001

8057 - Cadastramento (isenção) de Equipamento para Saúde NACIONAL

Maca hospitalar 25351.554701/2009-88

CARRO MACA

FABRICANTE : JAR INDUSTRIA E COMERCIO DE MOBILIARIOS
HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL

DISTRIBUIDOR : JAR INDUSTRIA E COMERCIO DE MOBILIARIOS
HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL

247-HFII - Carro Maca Hidráulico Com Leito Fowler Rádio-Transparente;;

247-OB - Carro maca para observação com leito em aço

inox;;247-OBP - Carro maca para observação com leito em aço inox,

grade tipo pantógrafo;;247-OB2 - Carro maca para observação com

leito em MDF;;247-OB2P - Carro maca para observação com leito

em MDF, grade tipo pantógrafo;;247-OBF - Carro maca para observação

com leito em MDF Fowler;;247-OBFP - Carro maca para

observação com leito em MDF Fowler, grade tipo pantógrafo;;247-

EM - Carro maca para emergência com leito em aço inox;;247-EMP

- Carro maca para emergência com leito em aço inox, grade tipo

pantógrafo;;247-EM2 - Carro maca para emergência com leito em

MDF;;247-EM2P - Carro maca para emergência com leito em MDF,

grade tipo pantógrafo;;247-EMF - Carro maca para emergência com

leito em MDF Fowler;;247-EMFP - Carro maca para emergência com

leito em MDF Fowler, grade tipo pantógrafo;;247-OBH - Carro maca

para observação hidráulica com leito em aço inox;;247-OBHP - Carro

maca para observação hidráulica com leito em aço inox grade tipo

pantógrafo;;247-OBH2 - Carro maca para observação hidráulico com

Handwritten signature and initials.



leito em MDF;;247-OBH2P - Carro maca para observação hidráulico com leito em MDF, grade tipo pantógrafo;;247-OBHF - Carro maca para observação hidráulico com leito em MDF Fowler;;247-OBFHP - Carro maca para observação hidráulico com leito em MDF Fowler, grade tipo pantógrafo;;247-EMH - Carro maca para emergência hidráulico com leito em aço inox;;247-EMHP - Carro maca para emergência hidráulico com leito em aço inox, grade tipo pantógrafo;;247-EMH2 - Carro maca para emergência hidráulico com leito em MDF;;247-EMH2P - Carro maca para emergência hidráulico com leito em MDF, grade tipo pantógrafo;;247-EMHF - Carro maca para emergência hidráulico com leito em MDF Fowler;;247-EMHFP - Carro maca para emergência hidráulico com leito em MDF Fowler, grade tipo pantógrafo;;247-REOB - Carro maca hidráulico para obeso, grade em forma de T;;247-REOBP - Carro maca hidráulico para obeso, grade tipo pantógrafo.

CLASSE : I 80521349002

8057 - Cadastramento (isenção) de Equipamento para Saúde NACIONAL Carrinho Hospitalar 25351.554708/2009-71

CARRO DE EMERGÊNCIA

FABRICANTE : JAR INDUSTRIA E COMERCIO DE MOBILIARIOS

HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL

DISTRIBUIDOR : JAR INDUSTRIA E COMERCIO DE MOBILIARIOS

HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL

248-EM - Carro de emergência em poliestireno com acessórios;

248-EMA Carro de emergência sem acessórios;

248-EMC Carro de emergência em chapa com acessórios;

248-EMD Carro de emergência em chapa sem acessórios.

CLASSE : I 80521349003

8057 - Cadastramento (isenção) de Equipamento para Saúde NACIONAL

KATAL BIOTECNOLOGICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA

1.03773-9

FOSFATASE ALCALINA (FAL OU ALP) 25351.603488/2009-18

Fosfatase Alcalina IFCC

FABRICANTE : KATAL BIOTECNOLOGICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO

LTDA - BRASIL

100 testes - Tampão: 2 x 45 ml; Substrato: 2 x 5,0 ml

200 testes - Tampão: 2 x 90 ml; Substrato: 2 x 10 ml

500 testes - Tampão: 2 x 225 ml; Substrato: 2 x 25 ml

1.000 testes - Tampão: 2 x 225 ml; Substrato: 2 x 25 ml

5.000 testes - Tampão: 1 x 4.500 ml; Substrato: 1 x 500 ml

10.000 testes - Tampão: 2 x 4.500 ml; Substrato: 2 x 500 ml

20.000 testes - Tampão: 4 x 4.500 ml; Substrato: 4 x 500 ml.

CLASSE : II 10377390143

8003 - Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, NACIONAL

KOVALENT DO BRASIL LTDA 8.01153-1

CONTROLES MULTIPARÂMETROS DE UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES

- CLASSE II25351.623021/2009-65

FAMÍLIA TRULAB PROTEIN - KOVALENT

FABRICANTE : DIASYS DIAGNOSTIC SYSTEMS GMBH & CO

- ALEMANHA

TRULAB PROTEIN - Level 1> 3 x 1 ml;

TRULAB PROTEIN - Level 2> 3 x 1 ml;

CLASSE : II 80115310138

8017 - Registro de FAMÍLIA de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO

CONTROLES MULTIPARÂMETROS DE UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES

- CLASSE II25351.648360/2009-13

Serum controls - Pregabalin / Vigabatrin / Gabapentim - Bi - Level (Level I+II)

FABRICANTE : CHROMSYSTEMS INSTRUMENTS & CHEMICALS

GMBH - ALEMANHA

5 x 2 mL - Level I

5 x 2 mL - Level II

CLASSE : II 80115310139

8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO

CALIBRADORES E PADRÕES MULTIPARÂMETRO DE UMA

Handwritten signature and initials.



OU MAIS CONCENTRAÇÕES - CLASSE II25351.648408/2009-30

6PLUS1 Multilevel Calibrator Set, Immunosuppressants in Whole Blood

FABRICANTE : CHROMSYSTEMS INSTRUMENTS & CHEMICALS GMBH - ALEMANHA

7 x 2,0 ml

CLASSE : II 80115310140

8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO

MAIS MATERIAIS ODONTOLÓGICOS LTDA 8.03169-1

Adesivo Odontológico 25351.657783/2008-12

ADESIVO ODONTOLÓGICO QUALITE

FABRICANTE : ORTHOSOURCE INC - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : ORTHOSOURCE INC - ESTADOS UNIDOS

Embalagem plástica medindo 21,7 x 8,6 x 2,7cm composta por:

Uma (01) Seringa plástica contendo 9ml de ácido fosfórico

Uma (01) Seringa plástica contendo 10gr de adesivo

Um (01) Frasco plástico com tampa de rosca contendo 4ml de primer

Um (01) Saco plástico transparente tipo zipbag contendo 10 aplicadores com base plástica e ponta em metal.

Embalagem plástica medindo 21,7 x 8,6 x 2,7cm composta por:

Uma (01) Seringa plástica contendo 12ml de ácido fosfórico

Duas (02) Seringas plásticas contendo cada 10gr de adesivo

Um (01) Frasco plástico com tampa de rosca contendo 8ml de primer

Um (01) Saco plástico transparente tipo zipbag contendo 20 aplicadores com base plástica e ponta em metal.

Obs: Todos os componentes listados acima são de uso exclusivo com o produto, não podendo ser vendidos separadamente

CLASSE : II 80316910015

8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

MEDIVAX INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 1.02596-1

ENTAMOEBAS SP 25351.638548/2009-21

E. histolytica/dispar Antigen Detection Assay Microwell ELISA

FABRICANTE : IVD RESEARCH INC - ESTADOS UNIDOS

96 testes

CLASSE : II 10259610093

8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO

MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA 8.00473-0

Kit Para Gastrostomia 25351.610362/2008-10

KIT DE POSICIONAMENTO PERCUTÂNEO MIC G

FABRICANTE : AVENT S. DE R.L. DE C.V. - MÉXICO

FABRICANTE : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC -

ESTADOS UNIDOS

12, 14, 16, 18, 20 Fr.

CLASSE : III 80047300253

8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

Kit Para Gastrostomia 25351.610387/2008-13

KIT DE POSICIONAMENTO PERCUTÂNEO MICKEY J & TJ

FABRICANTE : AVENT S. DE R.L. DE C.V. - MÉXICO

FABRICANTE : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC -

ESTADOS UNIDOS

16, 18 Fr.

CLASSE : III 80047300254

8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

MONZON COMÉRCIO DE PRODUTOS LABORATORIAIS E HOSPITALARES LTDA 8.03121-3

CALIBRADORES E PADRÕES MULTIPARÂMETRO DE UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES - CLASSE II25351.097125/2009-29

Handwritten signature and initials.



ISE FLUID PACK

FABRICANTE : MISSION DIAGNOSTICS - ESTADOS UNIDOS
Standad A: 1 X 350 mL / Standard B: 1 X 85 mL / Standard C: 1 X
85 mL / Solução de referência: 1 X 100 mL
CLASSE : II 80312130005
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
8100 - Desarquivamento de Processo ou Petição a pedido da empresa

NEVE INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS CIRÚRGICOS
LTDA 1.02240-0

Mascaras 25351.335709/2008-30
MASCAR BARRIER
FABRICANTE : MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
DISTRIBUIDOR : Mölnlycke Health Care LLC - ESTADOS UNIDOS
4301, 4311, 4302, 4312.
CLASSE : I 10224000038
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

OXFORD ASSOC. REPRES. E COM. DE EQUIP. MED. LTDA
1.03617-0

Sistema de Braquiterapia 25351.116872/2009-58
MICROSELECTRON HDR
FABRICANTE : Nucletron B.V - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)
DISTRIBUIDOR : Nucletron B.V - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)
CLASSE : III 10361700012
8049 - Registro de Equipamento IMPORTADO, de Médio e Pequeno
Porte

QUANTUM DIAGNÓSTICOS LTDA 8.02427-5

CHLAMYDIA 25351.236569/2009-69
ImmunoComb Chlamydia Bivalente IgG
FABRICANTE : ORGENICS LTD - ISRAEL
Embalagem para 36 testes
CLASSE : III 80242750038
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO

R&D MEDIQ EQUIPAMENTOS E SERVIÇOS ESPECIALIZADOS
LTDA 8.02099-2

Oxímetro de Pulso 25351.234522/2009-00
OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL
FABRICANTE : R&D MEDIQ EQUIPAMENTOS E SERVIÇOS
ESPECIALIZADOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : R&D MEDIQ EQUIPAMENTOS E SERVIÇOS
ESPECIALIZADOS LTDA - BRASIL
PV4000 PROTEC COM CURVA MONOCROMÁTICA
PV4000 PROTEC COM CURVA COLORIDA
PV4000 PROTEC COM LED
PV4000 PROTEC COM LCD
M100 COM CURVA MONOCROMÁTICA
M100 COM CURVA COLORIDA
M100 COM LED
M100 COM LCD
CLASSE : III 80209920003
8056 - Registro de Famílias de Equipamentos NACIONAIS, de Médio
e Pequeno Portes

RESSERV COMÉRCIO DE PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA
ME 8.02132-5

CONTROLES MULTIPARÂMETROS DE UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES
- CLASSE II 25351.309815/2009-08
Controle negativo para IgE Específico
FABRICANTE : DR. FOOKE LABORATORIEN GMBH - ALEMANHA
Suficiente para 20 determinações
CLASSE : II 80213250399
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
TIROXINA (T4) 25351.632374/2009-58

Handwritten signature and a circled mark.



TIROXINA TOTAL (T4) EIA
FABRICANTE : DIMA GESELLSCHAFT FÜR DIAGNOSTIKA
MBH - ALEMANHA
Kit suficiente para 192 determinações
Kit suficiente para 96 determinações
CLASSE : II 80213250400
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
HORMÔNIO LUTEINIZANTE (LH) 25351.632387/2009-57
LH ELISA
FABRICANTE : DIMA GESELLSCHAFT FÜR DIAGNOSTIKA
MBH - ALEMANHA
Suficiente para 96 determinações

CLASSE : I 80213250401
8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
TRIIODOTIRONINA (T3) 25351.632417/2009-39
TRIIODOTIRONINA (T3) TOTAL EIA
FABRICANTE : DIMA GESELLSCHAFT FÜR DIAGNOSTIKA
MBH - ALEMANHA
KIT SUFICIENTE PARA 192 TESTES
KIT SUFICIENTE PARA 96 TESTES
CLASSE : II 80213250402
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
HORMÔNIO ESTIMULANTE DE TIREÓIDE (TSH)
25351.637723/2009-74
TSH EIA
FABRICANTE : DIMA GESELLSCHAFT FÜR DIAGNOSTIKA
MBH - ALEMANHA
Suficiente para 192 determinações
Suficiente para 96 determinações
CLASSE : II 80213250403
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
HORMÔNIO FOLÍCULO ESTIMULANTE (FSH)
25351.637886/2009-77
FSH EIA
FABRICANTE : DIMA GESELLSCHAFT FÜR DIAGNOSTIKA
MBH - ALEMANHA
Kit suficiente para 96 determinações
CLASSE : II 80213250404
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
PROLACTINA 25351.638109/2009-45
PROLACTINA EIA
FABRICANTE : DIMA GESELLSCHAFT FÜR DIAGNOSTIKA
MBH - ALEMANHA
Suficiente para 192 determinações
Suficiente para 96 determinações
CLASSE : I 80213250405
8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
HORMÔNIO SEXUAL LIGADO A GLOBULINA (SHBG)
25351.638136/2009-13
SHBG EIA
FABRICANTE : DIMA GESELLSCHAFT FÜR DIAGNOSTIKA
MBH - ALEMANHA
Suficiente para 96 determinações
CLASSE : I 80213250406
8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
CITOMEGALOVÍRUS 25351.304730/2009-99
recomBlot CMV IgM
FABRICANTE : MIKROGEN GMBH - ALEMANHA
Embalagem para 20 testes - Tubos 2u. com 10 tiras cada/ Tampão
lavagem 1x100mL/ Soro controle positivo 1x70microL/ Solução
substrato 1x40mL/ Conjugado 1x500microL/ Leite em pó 1x5g/ Bandeja
2 peças com 10 poços cada/ Tira controle 1un.
CLASSE : III 80213250407
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,

Handwritten signature and initials.



IMPORTADO

8100 - Desarquivamento de Processo ou Petição a pedido da empresa
VÍRUS EPSTEIN-BARR (EBV) 25351.304745/2009-46
RECOMLINE EBV IgG Avidex
FABRICANTE : MIKROGEN GMBH - ALEMANHA
Embalagem para 20 testes - Solução lavagem 1x100mL/ Solução
substrato 2x45mL/ Leite em pó 1x5g/ Tubos 2x25 tiras/ Conjugado
1x12mL/ Reagente avidex 1x60mL
CLASSE : II 80213250408

8100 - Desarquivamento de Processo ou Petição a pedido da empresa
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO

VÍRUS EPSTEIN-BARR (EBV) 25351.305423/2009-28
recomLine EBV IgM/IgA
FABRICANTE : MIKROGEN GMBH - ALEMANHA
CLASSE : II 80213250409

8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO

8100 - Desarquivamento de Processo ou Petição a pedido da empresa

RO & SU INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 8.00933-1
Aparelho de Multiplo Uso em Estetica 25351.116959/2009-12

SISTEMA MASTER DE ELETROPORACAO

FABRICANTE : RO & SU INDUSTRIA E COMERCIO LTDA -
BRASIL

DISTRIBUIDOR : RO & SU INDUSTRIA E COMERCIO LTDA -
BRASIL

MESPORATION

CLASSE : II 80093310025

8054 - Registro de Equipamento NACIONAL, de Médio e Pequeno
Porte

SEGMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE BORRACHAS E HOSPITALARES
LTDA. 1.04209-8

Bolsas(de Agua,Silicone,Gel,Gelo e Outras) 25351.574745/2009-41

MAGIC BAC BOLSA TÉRMICA DE CALOR INSTANTÂNEO

FABRICANTE : SEGMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE BORRACHAS
E HOSPITALARES LTDA. - BRASIL

Pequeno em formato arredondado com peso de 100gr; Médio em
formato retangular pesando 220gr; Grande em formato de almofada
pesando 320gr; Formato de palmilha pesando 380gr (par).

CLASSE : I 10420989005

8030 - Cadastramento (Isenção) de Material de Uso Médico NACIONAL

SMITHS MEDICAL DO BRASIL PRODUTOS HOSPITALARES
LTDA 8.02289-9

Cateteres 25351.560579/2009-01

CATETER DE SEGURANÇA I.V. PROTECTIV

FABRICANTE : SMITHS MEDICAL ASD, INC. - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : SMITHS MEDICAL ASD, INC. - ESTADOS
UNIDOS

DISTRIBUIDOR : SMITHS MEDICAL MD, INC - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : SMITHS MEDICAL INTERNATIONAL LIMITED
- INGLATERRA (REINO UNIDO)

DISTRIBUIDOR : SMITHS MEDICAL LTD. - INGLATERRA
(REINO UNIDO)

DISTRIBUIDOR : SMITHS MEDICAL de MEXICO SA de CV -
MÉXICO

DISTRIBUIDOR : SMITHS MEDICAL ASD - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : SMITHS MEDICAL DEUTSCHLAND GMBH -
ALEMANHA

DISTRIBUIDOR : DHL EXEL SUPPLY CHAIN - HOLANDA
(PAÍSES BAIXOS)

3042; 3048; 3050; 3053; 3055; 3056; 3057; 3070; 3072; 3073; 3075;
3076; 3077; 3078

CLASSE : II 80228999003

8031 - Cadastramento (Isenção) de Material de Uso Médico IMPORTADO

STERNGOLD IMPLAMED DO BRASIL 1.03464-1

Handwritten signature and a large circle symbol.



Cunha Odontologica 25351.600320/2009-88
CUNHA ICON
FABRICANTE : DMG CHEMISCH PHARMAUZEUSTISCHE FABRIK
GmbH - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR : STERNGOLD IMPLAMED DO BRASIL - BRASIL
CLASSE : I 10346419004
8031 - Cadastramento (Isenção) de Material de Uso Médico IMPORTADO

TARGA LTDA 8.02561-7
Luvas Descartaveis 25351.856326/2008-78
LUVAS DE PROCEDIMENTOS PROCED POWDER FREE
FABRICANTE : LATEXX MANUFACTURING SDN BHD - MALÁSIA
DISTRIBUIDOR : LATEXX MANUFACTURING SDN BHD - MALÁSIA
XP, P, M, G e XG.
CLASSE : I 80256170011
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

V.N.O. ORTOPEDIA BRINQUEDOS PLÁSTICOS INDÚSTRIA E
COMÉRCIO LTDA - ME 8.05464-1
Prancha de Imobilização 25351.532960/2009-01
PRANCHA DE IMOBILIZAÇÃO EM POLIETILENO
FABRICANTE : V.N.O. ORTOPEDIA BRINQUEDOS PLÁSTICOS
INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - ME - BRASIL
Prancha de Imobilização em Poletileno
CLASSE : I 80546419001
8030 - Cadastramento (Isenção) de Material de Uso Médico NACIONAL

VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS
MÉDICOS LTDA EPP 8.01025-1
Cama Motorizada 25351.168098/2009-15
CAMA ELÉTRICA HILL ROM 405
FABRICANTE : HILL-COM DE MEXICO - MÉXICO
DISTRIBUIDOR : HILL-COM DE MEXICO - MÉXICO
P 1440
CLASSE : I 80102510758
8052 - Registro de Famílias de Equipamentos de Médio e Pequeno
Portes, IMPORTADO
Nebulizador 25351.218545/2009-33
NEBULIZADOR PARI
FABRICANTE : PARI PHARMA GMBH - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR : PARI PHARMA GMBH - ALEMANHA
NEBULIZADOR PARI, Modelo: E-FLOW RAPID
CLASSE : II 80102510759
8052 - Registro de Famílias de Equipamentos de Médio e Pequeno
Portes, IMPORTADO

WERFEN MEDICAL LTDA 8.00036-1
ANTICORPO ANTITIREOIDEANO 25351.069115/2009-31
NOVA Lite™ Tiróide
FABRICANTE : INOVA DIAGNOSTICS , INC. - ESTADOS UNIDOS
80 testes (Lâminas de substrato de tiróide: 8 X 10 poços / Conjugado
IgG anti-Humano Primata absorvido: 1 X 7 mL / Controle tiróide: 1
X 0,5 mL / Controle Negativo IFA: 1 X 0,5 mL / PBS concentrado:
1 X 25 mL / Meio de montagem: 1 X 7 mL)
CLASSE : II 80003610243
8100 - Desarquivamento de Processo ou Petição a pedido da empresa
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
ANTICORPO ANTINUCLEAR (ANA) 25351.069275/2009-57
NOVA Lite™ ANA
FABRICANTE : INOVA DIAGNOSTICS , INC. - ESTADOS UNIDOS
160 testes (Lâminas de substrato ANA Plus: 20 X 8 poços / Conjugado
IgG anti-humano: 1 X 15 mL / Controle padrão de homogeneo
ANA: 1 X 0,5 mL / Controle negativo IFA: 1 X 0,5 mL /
PBS Concentrado: 2 X 25 mL / Meio de Montagem: 1 X 7 mL)
CLASSE : II 80003610244
8100 - Desarquivamento de Processo ou Petição a pedido da empresa
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO

Handwritten signatures and initials.

ANTICORPO ANTINUCLEAR (ANA) 25351.070233/2009-16

NOVA Lite™ dsDNA

FABRICANTE : INOVA DIAGNOSTICS , INC. - ESTADOS UNIDOS

60 testes (Lâminas de substrato de Crithidia luciliar: 10 X 6 poços /

Conjugado IgG anti-Humano: 1 X 4 mL / Controle dsDNA: 1 X 0,5

mL / Controle Negativo IFA: 1 X 0,5 mL / PBS concentrado: 1 X 25

mL / Meio de montagem: 1 X 7 mL).

CLASSE : II 80003610245

8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,

IMPORTADO

8100 - Desarquivamento de Processo ou Petição a pedido da empresa



Saúde Legis - Sistema de Legislação da Saúde

UHF.

P



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	Eco Diagnostica Ltda		
CNPJ	14.633.154/0002-06	Autorização	8.09.548-8
Produto	PSA Semi-Quantitativo Eco Teste		

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Kit com 1 tira-teste embalada individualmente em bolsa de alumínio; 01 tampão com 5 ml.

Kit com 5 tiras-teste embalada individualmente em bolsa de alumínio; 01 tampão com 5 ml.

Kit com 10 tiras-teste embaladas individualmente em bolsa de alumínio; 01 tampão com 5 ml.

Kit com 20 tiras-teste embaladas individualmente em bolsa de alumínio; 01 tampão com 5 ml.

Kit com 25 tiras-teste embaladas individualmente em bolsa de alumínio; 01 tampão com 5 ml.

Kit com 30 tiras-teste embaladas individualmente em bolsa de alumínio; 02 tampões com 5 ml.

Kit com 40 tiras-teste embaladas individualmente em bolsa de alumínio; 02 tampões com 5 ml.

Kit com 50 tiras-teste embaladas individualmente em bolsa de alumínio; 02 tampões com 5 ml.

Kit com 100 tiras-teste embaladas individualmente em bolsa de alumínio; 04 tampões com 5 ml.

Kit com 25 tiras-teste embaladas coletivamente em tubos plásticos; 1 tampão com 5 ml.

« 1 2 3 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	bula- psa.pdf	1019345/21-7 - 16/03/2021 - 09:48

Nome Técnico	ANTÍGENO PROSTÁTICO ESPECÍFICO (PSA)
Registro	80954880009
Processo	25351.213443/2015-72



Fabricante Legal	• FABRICANTE: Eco Diagnostica Ltda - BRASIL
Classificação de Risco	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Vencimento do Registro	26/10/2025

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)

UHF

Ø



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA		
CNPJ	50.657.402/0001-31	Autorização	1.01.598-2
Produto	SORO EBRAM ANTI-D		

Apresentação/Modelo

1 x 10 mL

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

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

Nome Técnico	IMUNOHEMATOLOGIA - RH-HR, KELL, KIDD, DUFFY - ORIGEM MONOCLONAL
Registro	10159820021
Processo	25000.018627/9492
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - Produtos que apresentam alto risco ao usuário, ao paciente e/ou à saúde pública
Vencimento do Registro	13/12/2014

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signature and a symbol resembling a circle with a diagonal line through it.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA		
CNPJ	50.657.402/0001-31	Autorização	1.01.598-2
Produto	FAMILIA SISTEMA ABO		

Filtrar...

Apresentação/Modelo

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 1000 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 5 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 500 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 1 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 10 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 100 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 1000 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 5 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 500 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 1 x 10mL

« 1 2 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Soro Anti-A_B_AB_ed_set21.pdf	3513179/21-9 - 06/09/2021 - 09:50

Nome Técnico	IMUNOHEMATOLOGIA - ABO - ORIGEM MONOCLONAL
Registro	10159820204
Processo	25351.421113/2014-86

Handwritten signature and initials.



Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública
Vencimento do Registro	18/02/2025
Exportar para Excel Exportar para PDF Voltar	

Handwritten signature
Handwritten symbol



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KOVALENT DO BRASIL LTDA		
CNPJ	04.842.199/0001-56	Autorização	8.01.153-1
Produto	Família de Soros Raros Lorne		

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Anti-S - 10 x 2ml

Anti-S - 1 x 2 ml

Anti-s - 1 x 2 ml

Anti-s - 10 x 2ml

Anti-Fya - 1 x 2 ml

Anti-Fya - 10 x 2ml

Anti-Fyb - 1 X 2 mL

Anti-Fyb - 10 X 2 mL

Anti-Jka - 1 X 2 mL

Anti-Jka - 10 X 2 mL

« 1 2 3 4 5 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0129 - REV04 - 02-2017 - Anti-C3d Monoclonal (1).pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0131 - REV08 - 02-2017 - Anti-Fya.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0134 - REV05 - 02-2017 - Anti-K (Kell) (1).pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0135 - REV06 - 05-2018 - Anti-k (cellano) Anti-Kpa e Anti-Kpb Policlonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32

Handwritten signature and a large circle mark.



INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0137 - REV06 - 05-2018 - Anti-Lub Policlonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0138 - REV05 - 05-2018 - Anti-M Policlonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0140 - REV06 - 02-2017 - Anti-P1 Monoclonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0141 - REV08 - 02-2017 - Anti-S e Anti-s Monoclonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0145 - REV09 - 05-2018 - Anti-Fyb Policlonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0221 - REV03 - 05-2018 - Anti-Lua Policlonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0252 - REV02 - 02-2017 - Anti-Cw Monoclonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0253 - REV03 - 05-2018 - Anti-Dia Policlonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0305 - REV01 - 03-2017 - Anti-Lea Monoclonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0306 - REV01 - 03-2017 - Anti-Leb Monoclonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0314 - REV01 - 11-2018 - Anti-k (cellano) Monoclonal.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BL0317 - REV01 - 05-2019 - Anti-Jka e Anti-Jkb.pdf	3762056/21-8 - 23/09/2021 - 10:32

Nome Técnico	IMUNOHEMATOLOGIA - SOROS RAROS PARA METODOLOGIA CONVENCIONAL
Registro	80115310127
Processo	25351.477862/2008-33
Fabricante Legal	• FABRICANTE: LORNE LABORATORIES LTD - REINO UNIDO
Classificação de Risco	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Vencimento do Registro	31/08/2024

[Exportar para Excel](#)

[Exportar para PDF](#)

[Voltar](#)

Handwritten signature and initials.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA		
CNPJ	48.740.849/0001-28	Autorização	1.03.798-6
Produto	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO		

Filtrar...

Apresentação/Modelo

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO COM REAGENTE HEPARINA - 100 Tubos de 13x75mm para 4ml/5 ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO COM REAGENTE HEPARINA - 100 Tubos de 13x100mm para 5 ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO COM REAGENTE HEPARINA - 100 Tubos de 16x100mm para 9 ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO SEM ADITIVO - 100 Tubos de 13x75mm para 2ml/3ml/4ml/5ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO SEM ADITIVO - 100 Tubos de 13x100mm para 5ml/6ml/7ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO SEM ADITIVO - 100 Tubos de 16x100mm para 8ml/9ml/10ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO COM REAGENTE FLUORETO - 100 Tubos de 13x75mm para 2ml/4ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO COM ATIVADOR DE COÁGULO - 100 Tubos de 13x100mm para 5ml/6 ml/7ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO COM ATIVADOR DE COÁGULO - 100 Tubos de 13x75mm para 3ml/4ml/5 ml

TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO COM REAGENTE EDTA - 100 Tubos de 13x75mm para 2ml/4 ml

« 1 2 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	194 Instruções de Uso.pdf	2924796/21-1 - 27/07/2021 - 11:03

Nome Técnico	FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS
---------------------	--

Handwritten signature and initials.



Registro	10379860194
Processo	25351.427672/2015-72
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: AYSET TIBBI UNRULER VE PLASTIK TEKSTIL ELEKTRONIK GIDA TEMIZLIK MADDELERI SAN. A.S - TURQUIA
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signature

Handwritten symbol



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA		
CNPJ	19.400.787/0001-07	Autorização	1.02.693-6
Produto	VDRL PRONTO PARA USO		

Apresentação/Modelo

Embalagem para 300 testes (frasco com 6,0 ml)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - VDRL PRONTO PARA USO - Versão Julho 2022.pdf	4443185/22-4 - 19/07/2022 - 09:17

Nome Técnico	TREPONEMA PALLIDUM
Registro	10269360120
Processo	25351.164618/2002-18
Fabricante Legal	• FABRICANTE: QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública
Vencimento do Registro	05/02/2028

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signature and initials.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTALVILLE DO BRASIL LTDA		
CNPJ	01.101.363/0001-86	Autorização	1.03.441-1
Produto	ACID GEL 37% - PARA PREPARO DE FIXACAO DE RESTAURACAO DENTARIA - DENTALVILLE		

Modelo Produto Médico

Acid gel 37% - para preparo de fixação de restauração dentária - dental ville com agulhas retas contendo 3 seringas de 2,5ml

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	ACID GEL - instruções de uso .pdf	4537119/21-7 - 16/11/2021 - 04:37

Nome Técnico	Condicionadores Acidos
Registro	10344110001
Processo	25024.005062/9848
Fabricante Legal	• FABRICANTE: DENTALVILLE DO BRASIL LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	TDV DENTAL LTDA		
CNPJ	81.591.786/0001-60	Autorização	1.02.912-2
Produto	RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

- 0012050044 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 1000g de pó incolor
- 0012050047 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 450g de pó rosa
- 0012050053 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 450g de pó incolor
- 0012050056 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 225g de pó rosa
- 0012050062 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 225g de pó incolor
- 0012050065 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 80g de pó rosa
- 0012050071 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 80g de pó incolor
- 0012050609 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 1000ml de líquido
- 0012050038 - RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL - 1000g de pó rosa

« 1 2 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Bula - Resina Auto.pdf	4449678/20-6 - 16/12/2020 - 11:49

Nome Técnico	Resinas Acrílicas Odontológicas
Registro	10291220061
Processo	25351.096672/2011-21
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> • FABRICANTE: TDV DENTAL LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ARTIGOS ODONTOLÓGICOS CLASSICO LTDA		
CNPJ	60.858.552/0002-48	Autorização	1.02.346-8
Produto	FAMÍLIA RESINAS ACRÍLICAS CLÁSSICO		

Modelo Produto Médico

DENCÔR; ORTO CLAS; CLAS MOLD; JET; COP CLAS; POLICÔR-NATURA; POLICÔR; ONDA CRYL; DENCÔR LAY; ORTO CLAS - ECOLÓGICA.

CLÁSSICO; COROAS PONTES; RAPIDAFLEX; CLASSIFLEX; JET COLORS; CLAS SEAL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	ROTULAGEM.pdf	4716790/21-5 - 30/11/2021 - 06:03
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÕES DE USO.pdf	4716790/21-5 - 30/11/2021 - 06:03

Nome Técnico	Resinas Acrílicas Odontológicas
Registro	10234680009
Processo	25351.342785/2006-30
Fabricante Legal	• FABRICANTE: ARTIGOS ODONTOLÓGICOS CLASSICO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIGODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA.		
CNPJ	33.425.331/0001-22	Autorização	1.00.688-7
Produto	FAMILIA DE ADESIVO ODONTOLOGICO		

Modelo Produto Médico

Magic Bond: 01 frasco contendo 5ml e 01 Instruções de Uso.

Magic Bond DE com Flúor: 01 frasco contendo 5ml e 01 Instruções de Uso.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - MAGIC BOND DE.pdf	4298436/21-7 - 30/10/2021 - 10:02
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - MAGIC BOND.pdf	4298436/21-7 - 30/10/2021 - 10:02

Nome Técnico	Adesivo Odontologico
Registro	10068870076
Processo	25351.033840/2003-51
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: VIGODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA. - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SOUZA & LEONARDI LTDA		
CNPJ	07.707.681/0001-71	Autorização	8.04.420-2
Produto	silano iodontosul		

Modelo Produto Médico

silano iodontosul - frasco com 5 ml

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Silano Iodontosul Bula.jpg	1812838/21-2 - 11/05/2021 - 10:24

Nome Técnico	Agente de Adesão/Silanização
Registro	80442029011
Processo	25351.221018/2021-27
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: SOUZA & LEONARDI LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



RESOLUÇÃO RDC Nº 199, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006 (*)

DOU DE 02/04/2007

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006, e

considerando o disposto no Art. 41 § 2º da Lei nº 9782 de 1999, alterada pela Medida Provisória 2190-34 de 2001;

considerando a definição de medicamento presente no Art. 4º inciso II da Lei 5991 de 1973;

considerando o art. 2º inciso III da Lei nº 9279/96, que regula os direitos e obrigações relativos à propriedade industrial; adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Para efeito desta Resolução consideram-se as seguintes definições:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa ou paliativa na qual existe baixo risco de que seu uso ou exposição possa causar conseqüências e ou agravos à saúde quando observadas todas as características de uso e de qualidade descritas no Anexo I desta Resolução.

NOTIFICAÇÃO - comunicação à autoridade sanitária federal (ANVISA) referente à fabricação, importação e comercialização dos medicamentos de notificação simplificada relacionados no Anexo I deste regulamento.



AFE - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESA- Ato privativo do órgão ou da entidade competente do Ministério da Saúde, incumbido da vigilância sanitária dos produtos de que trata este Regulamento, contendo permissão para que as empresas exerçam as atividades sob regime de vigilância sanitária, instituído pela Lei nº 6.360, de 1976, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos.

Art. 2º Fica instituída a notificação simplificada de medicamentos por meio eletrônico disponível no site da ANVISA.

§ 1º Para efeito deste regulamento são considerados medicamentos de notificação simplificada aqueles constantes no Anexo I.

Art 3º A notificação não exime as empresas das obrigações do cumprimento das Boas Práticas de Fabricação e Controle e das demais regulamentações sanitárias.

§ 1º os medicamentos sujeitos à notificação simplificada devem adotar, integralmente, as informações padronizadas no Anexo I deste regulamento.

§ 2º Os produtos no Anexo I são de venda isenta de prescrição médica.

§ 3º É vedada a comercialização dos produtos do Anexo I na forma farmacêutica injetável.

§ 4º Todos os produtos que contém cânfora como principio ativo são passíveis de registro devendo seguir os mesmos critérios adotados para registro de Medicamentos Específicos. Excetua-se os casos de associações com princípios ativos enquadrados em outras categorias existentes.

§ 5º As inclusões, alterações e exclusões do Anexo I serão publicadas periodicamente pela ANVISA, em resolução específica, após avaliação das informações apresentadas pelas empresas através do requerimento presente no anexo III deste regulamento. A ANVISA poderá solicitar bibliografia complementar, a seu critério, para auxiliar na decisão de inclusão, alteração ou exclusão da formulação solicitada.



Art. 4º Apenas as empresas fabricantes, que cumprem as Boas Práticas de Fabricação e Controle, de acordo com a legislação vigente, e que estão devidamente autorizadas/licenciadas pela Autoridade Sanitária competente, podem notificar e fabricar os produtos abrangidos por esta Resolução, mediante o Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle (CBPFC) ou protocolo de solicitação do pedido de CBPFC com status satisfatório no Banco de dados de Inspeção da ANVISA.

Art. 5º Os estudos de estabilidade devem ser realizados conforme GUIA DE ESTABILIDADE. Quando houver inviabilidade técnica para realização dos testes requeridos a empresa deverá apresentar justificativa arrazoando os motivos técnicos.

~~Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela notificação da produção de lotes piloto de acordo com o GUIA PARA NOTIFICAÇÃO DE LOTE PILOTO, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.~~

Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela produção de lotes-piloto de acordo com o GUIA PARA PRODUÇÃO DE LOTES-PILOTO DE MEDICAMENTOS, devendo a documentação ser arquivada na empresa para fins de controle sanitário, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 04, DE 28 DE JANEIRO DE 2015

§ 1º Os lotes piloto poderão ser comercializados, a critério do fabricante, após a realização do estudo de estabilidade acelerado e a devida notificação do produto, conforme estabelecido neste regulamento.

Art. 7º A notificação deve seguir os seguintes critérios:

§ 1º A notificação deve ser realizada, exclusivamente, pela empresa com autorização de funcionamento para fabricar e/ou importar medicamentos.

§ 2º A empresa deverá realizar uma notificação individual para cada produto, conforme este regulamento.

~~§ 3º A empresa deverá atualizar a notificação sempre que houver modificação em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica.~~



§ 3º A empresa deverá proceder com nova notificação sempre que houver inclusões ou alterações em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

~~§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, mediante nova notificação de cada produto, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76.~~

§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

§ 5º Quando houver suspensão da fabricação do produto, a empresa deverá notificar a exclusão de comercialização deste produto, mediante peticionamento eletrônico.

~~§ 6º As notificações de que trata o caput deste artigo estão isentas do pagamento de taxa.~~

§ 6º Os medicamentos de baixo risco isentos de registros e regularizados mediante notificação ficam sujeitos ao pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária instituída pela Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

§ 7º Será disponibilizada, para consulta no site da ANVISA, a relação de empresas e produtos notificados, imediatamente após a realização da notificação.

Art. 8º Os medicamentos de notificação simplificada devem possuir, em sua rotulagem, o enquadramento nesta Resolução, adotando a frase: "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC nº /2006. AFE nº:.....".

§ 1º A rotulagem dos produtos objeto deste regulamento deve seguir o estabelecido no Anexo I e no Anexo II, ficando dispensados de apresentação de bula.

§ 2º Fica facultada a utilização de embalagem secundária, caso constem na embalagem primária todas as informações exigidas no Anexo I e Anexo II deste regulamento. As informações sobre especificações analíticas mínimas e referência não devem constar na rotulagem do produto.

0

AM



§ 3º Fica dispensada a utilização de tinta reativa na rotulagem de produtos desta categoria, porém as embalagens devem apresentar lacre ou selo de segurança, para garantia da inviolabilidade do produto.

§ 4º Estes produtos devem adotar para sua identificação, o nome do produto ou sinônimo presentes no Anexo I deste regulamento, sendo facultada a adoção de marca ou nome comercial.

Art. 9º A adequação a este regulamento de medicamentos cadastrados ou registrados na ANVISA deve ser realizada respeitando as seguintes disposições:

I - Todos os produtos cadastrados na ANVISA como isentos de registro devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

II - Os produtos listados no Anexo I, porém atualmente registrados em outras categorias de medicamentos, devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

§ 1º As petições referentes a cadastro de medicamentos isentos de registro em análise ou em arquivamento temporário serão encerradas a partir da vigência deste regulamento. No caso de petições de renovação de cadastro de medicamentos, protocoladas antes da publicação deste regulamento, a adequação deve ocorrer em até 180 dias.

§ 2º Caso haja produtos registrados ou cadastrados com indicações diferentes, a empresa deverá adequar-se as informações existentes no Anexo I e posteriormente, providenciar protocolo do requerimento de inclusão, alteração ou exclusão presente no Anexo III deste regulamento e aguardar a publicação.

§ 3º O cadastro de medicamentos, cujo princípio ativo, concentração e/ou forma farmacêutica não estão relacionados no Anexo I deste regulamento, são válidos até o término de sua vigência, devendo posteriormente enquadrar-se a essa Resolução ou aos regulamentos para registro de medicamentos junto a Anvisa.

Art. 10 As informações apresentadas na Notificação são de responsabilidade da empresa e serão objeto de controle sanitário pela ANVISA.



Art. 11 Ficam revogados art. 3º e art. 8º da Resolução RDC nº 132, de 29 de maio de 2003, e os itens 2.1.1.12.1 ; 3.7 e 7.1 do anexo da Resolução RDC nº 333, de 19 de novembro de 2003.

Art. 12 Esta Resolução entrará em vigor 15 dias da publicação

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO I - LISTA PADRONIZADA DE MEDICAMENTOS SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

I - As especificações analíticas adotadas pelos fabricantes para os medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada devem seguir monografia inscrita na Farmacopeia Brasileira ou em compêndio oficialmente reconhecido pela Anvisa de acordo com norma específica.

II - Na ausência de monografia oficial, deverão ser realizados os testes descritos nos métodos gerais da Farmacopeia Brasileira, e demais testes necessários, desenvolvidos pelo fabricante, para garantir a qualidade do medicamento.

III - Todo laudo de análise de controle da qualidade do produto acabado, independente da forma farmacêutica, deve apresentar, no mínimo, as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) Características organolépticas/aparência;
- b) Identificação e teor do(s) princípio(s) ativo(s);
- c) Limites microbianos: contagem de bactérias e fungos totais e pesquisa de patógenos;

1 - Para as formas farmacêuticas sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) desintegração;
- b) dissolução;
- c) dureza;



- d) peso médio; e
- e) umidade;

2 - Para as formas farmacêuticas líquidas e semissólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) pH;
- b) densidade;
- c) viscosidade; e
- d) volume ou peso médio.



PRODUTO	CONCENTRAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO	SINÔNIMOS	FORMA FARMACÊUTICA	INDICAÇÃO	MODO DE USAR	ADVERTÊNCIA	LINHA DE PRODUÇÃO
Ácido bórico	3% de ácido bórico	Água boricada	Solução	Antisséptico, bacteriostático e fungicida. Utilizado em processos infecciosos tópicos	Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compressas de gaze ou algodão.	Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando existirem lesões de qualquer tipo, feridas ou queimaduras. Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir.	Líquido
Ácido fólico	0,2 mg/mL	Vitamina B9	Solução Oral	Suplementação para prevenção e tratamento da carência de folatos e redução da ocorrência de malformações fetais.	Uso adulto: Prevenção de ocorrência de malformações fetais: Tomar 2 mL ao dia. Prevenção de deficiência de ácido fólico: Tomar 2 mL ao dia. Para gestantes e lactantes tomar 4 mL ao dia. Tratamento de deficiência de ácido fólico: Tomar até 5 mL ao dia. Uso pediátrico: Prevenção de deficiência de ácido fólico: LACTENTES (0-11 MESES): Tomar 0,5 mL ao dia. CRIANÇAS (1-10 ANOS): Tomar 1,5 mL ao dia.	Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentam hipersensibilidade ao ácido fólico. A presença de ácido fólico nas preparações líquidas, pode aumentar a absorção do ferro alimentar, o que pode ser prejudicial aos pacientes talassêmicos que apresentam acúmulo deste elemento nos tecidos. Logo, o medicamento não deve ser administrado antes ou logo após as refeições. Doses muito altas de ácido fólico podem ocasionar convulsões em pacientes epiléticos tratados com fenitoína. Doses de ácido fólico acima de 0,1mg/dia podem mascarar casos de anemia perniciosa, pois as características hematológicas são normalizadas, enquanto, os danos neurológicos progridem.	Líquido
Ácido salicílico	2% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 2%. Vaselina salicilada 2%.	Pomada	Queratoplástica	Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã.	Pode ocorrer a absorção e salicilismo em uso prolongado.	Semissólido



Handwritten initials and a circle mark.

Ácido salicílico	10% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 10%. Vaselina salicilada 10%.	Pomada	Queratolítica	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção.	Contraindicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.	Semissólido
Ácido salicílico	20% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 20%. Vaselina salicilada 20%.	Pomada	Queratolítica nas hiperqueratoses, como cravos e rachaduras nos pés, calos secos e verrugas.	Em aplicações locais. No caso de rachaduras de pés, duas vezes ao dia; no caso de calos secos e verrugas, aplicar à noite e cobrir com esparadrapo, retirando-o no dia seguinte. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção.	Contraindicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Interações com medicamentos: usado com sabões abrasivos, preparações para acne, preparações contendo álcool, cosméticos ou sabões com forte efeito secante podem causar efeito irritante ou secante cumulativo, resultando em irritação excessiva da pele. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.	Semissólido
Água purificada		Água destilada, Água deionizada, Água por osmose reversa, Água por ultrafiltração. (OBS: o sinônimo para água purificada deve ser utilizado conforme o processo de obtenção)	Líquido	Lavagem de ferimentos	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado.	Não deve ser usado para injetáveis. A ingestão pode causar diarreia, devido à ausência de íons na água.	Líquido ou soluções estéreis



Handwritten initials and a circle mark.

Álcool canforado	Cânfora 10% (p/v) Álcool Etilíco Q.S.	Solução alcoólica de cânfora	Solução	Tratamento sintomático de mialgias e artralgias. Também pode ser utilizado para aliviar pruridos.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, três a quatro vezes ao dia, mediante fricção.	Manter fora do alcance de crianças. Não deve ser utilizado em crianças menores de dois anos. Manter distante de fontes de calor. Conservar em temperatura inferior a 25°C. OBS: Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público. Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR5991/97 e RDC 46 de 20/02/02. OBS: Produto exige embalagem primária de vidro âmbar (Formulário Nacional, 1ª Ed.).	Líquido
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (p/p). Álcool etílico 77° GL	Álcool 70	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze.	Manter distante de fontes de calor. OBS: Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público. Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02.	Líquido
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (p/p).	Álcool gel	Gel	Antisséptico de mãos.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze.	(OBS: Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02).	Semissólido
Amônia	10% de hidróxido de amônio	Amônia diluída	Solução	Neutralizar picadas de inseto.	Uso tópico. Aplicar no local da picada.	Evitar contato com os olhos. Não inalar. Em contato com pele e olhos produz bolhas e vesículas. Queimadura de amônia provoca sensação na pele como ensaboada. Após a utilização não cobrir a picada com compressas. Manusear em local arejado e não agitar. Se ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante água. Não usar na pele sem antes fazer o teste de sensibilidade. Não reaproveitar a embalagem.	Líquido
Azul de metileno	1% de azul de metileno	Solução de azul de metileno.	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. Uso tópico.	O produto pode manchar a pele. Nesse caso, pode ser utilizada uma solução de hipoclorito de sódio para clarear.	Líquido
Benjoin	20% benjoin, Sumatra, Benzoin	Tintura de benjoin	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula.	Uso externo. Proteger da luz. Informações de segurança: podem ocorrer reações de hipersensibilidade e dermatite de contato.	Líquido



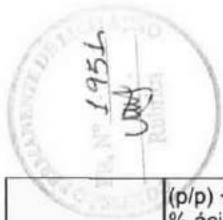
Handwritten marks and signatures in the top right corner of the page.

Bicarbonato de sódio	Mínimo 99% de bicarbonato de sódio	Sal de vick	Pó	Antiácido	Dissolver 2,5 g (1 colher de café) em um copo de água filtrada e tomar 30 minutos antes das refeições para neutralizar o excesso de secreção gástrica no estômago.	Não usar juntamente com dieta Láctea (a base de leite) devido a possibilidade de ocorrência de síndrome alcalino-láctea. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico.	Sólido
Carbonato de cálcio	Mínimo de 98% de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Pó	Antiácido	1 a 2 g ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Cápsula	Antiácido	2 a 4 cápsulas ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido	Antiácido	2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido mastigável	Antiácido	Adulto: 2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio + colecalciferol	1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 200 UI de colecalciferol	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/ tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal	Adulto: tomar 1 a 3 comprimidos via oral ao dia. Ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições	Contraindicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais, bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalcemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalcúria, e cálculo renal.	Sólidos



Handwritten initials and a signature in the top right corner of the page.

Carbonato de cálcio + colecalciferol	1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI de colecalciferol I	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal	Adulto: tomar 1 a 2 comprimidos via oral ao dia. Ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições	Contraindicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais, bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalcemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalciúria, e cálculo renal.	Sólidos
Carvão vegetal ativado	250 mg de carvão vegetal ativado	Carvão ativado	Cápsula	Redução do acúmulo excessivo de gases intestinais	Ingerir 4 cápsulas ao menos 30 minutos antes das refeições e 4 cápsulas após as refeições	Contraindicado durante a gravidez, e para os casos de obstrução intestinal e alterações anatômicas do trato gastrointestinal. Deve ser utilizado com precaução em crianças, uma vez que o carvão ativado pode interferir na absorção de nutrientes. Não é recomendável o uso por crianças menores de 12 anos de idade. Pode haver adsorção de outros medicamentos utilizados concomitantemente ao carvão ativado. Portanto, este deve ser administrado duas horas antes ou uma hora após outras medicações. Não é recomendado utilizar o carvão ativado por longo período.	Sólido
Cloreto de magnésio	33 g de cloreto de magnésio		Pó	Laxante suave	Uso Interno. Dissolver o conteúdo da embalagem em 1 litro de água filtrada; armazenar em recipiente de vidro na geladeira e tomar 60 mL/dia desta solução (um cálice ou uma xícara de chá), preferencialmente pela manhã em jejum. Pode ser misturado a sucos cítricos para mascarar o sabor amargo da solução. Após diluição, o medicamento deverá ser consumido em até X dias. Obs.: substituir o X pelo número de dias comprovados no estudo de estabilidade após diluição.	Após aberto, guardar o produto bem fechado em geladeira. Quando ocorrer maior frequência de evacuações, diminuir a dose. Em caso de diarreia, suspender o uso. Precauções: Quando a função renal estiver deficiente, a reposição do magnésio deve ser acompanhada de cuidados especiais e de monitorização dos níveis séricos. Deve ser evitado o uso em mulheres grávidas, uma vez que o magnésio ultrapassa a placenta podendo interferir nos níveis séricos do feto. Contraindicação: O uso do cloreto de magnésio é contraindicado em pacientes com insuficiência renal severa	Sólido
Colódio lacto salicilado	20,0% (g/mL) de ácido salicílico equivalente a 16,5%	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros.	Líquido



Handwritten initials and a signature in the top right corner of the page.

	(p/p) + 15,0 % ácido lático						
Colódio salicilado	12,0% (g/mL) de ácido salicílico	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades. Queratoplástico.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros.	Líquido
Enxofre	10% de enxofre	Enxofre	Creme	Escabiose e acne.	Uso tópico. Aplicar no local afetado.	A aplicação de enxofre em uso tópico pode causar irritação na pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Contato com olhos, boca e outras membranas mucosas deve ser evitado. Contraindicações: hipersensibilidade ao enxofre. Reações adversas: irritação na pele, vermelhidão ou escamação da pele.	Semissólido
Éter alcoolizado	35% de éter etílico (v/v) + Álcool etílico 96% (v/v).	Licor de Hoffman	Solução	Utilizado para desengordurar a pele e como veículo em formulações para acne, alopecia e antimicóticos tópicos, bem como, para remoção de fitas adesivas.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, com auxílio de algodão.	Pode ocorrer irritação local e fotossensibilidade.	Líquido
Extrato fluido de rosas rubras	10% de extrato de rosas rubras em mel.	Mel rosado	Solução	Adstringente nas estomatites, principalmente infantil (sapinho).	Aplicar puro ou diluído em água, na boca ou garganta, com haste flexível de algodão, chupeta ou gargarejo.	Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir.	Líquido
Glicerina	Mínimo 95% de glicerina	Glicerina	Solução	Demulcente, emoliente, umectante e hidratante.	A glicerina farmacêutica é um produto com excelente atividade sobre a pele, exercendo o efeito demulcente, isto é, quando aplicada sobre locais irritados ou lesados, tende a formar uma película protetora contra estímulos resultantes do contato com o ar ou irritantes ambientais. Espalhar o produto friccionando sobre toda a área de uso.	Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir.	Líquido



Handwritten signatures and initials in the top right corner of the page.

Gliconato de clorexidina	0,5% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente, e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Gliconato de clorexidina	0,5% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	Antisséptico tópico. Para antisepsia de pele antes de procedimentos invasivos (como inserção de cateteres) e antisepsia do campo operatório após degermação; para realização de curativo de local de inserção de cateteres vasculares.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele. Para antisepsia da pele em procedimentos cirúrgicos, realizar antes a degermação da pele com solução de clorexidina com tensoativo.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea, curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Não utilizar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente, e se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	Antisséptico tópico para desinfecção das mãos antes de contato com pacientes e preparo cirúrgico das mãos.	Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de higienização das mãos com preparações alcoólicas (fricção antisséptica) preconizada pela Anvisa e disponível para consultaem seu endereço eletrônico.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. Não utilizar em mucosas. Não usar em combinação com sabão degermante.	Líquido

Gliconato de clorexidina	2,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativos	Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multiresistentes.	Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico . Antissepsia do campo operatório: umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório: umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Gliconato de clorexidina	2,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico. Preparo de mucosas para a realização de procedimentos cirúrgicos, prepare da região genital pré-sondagem vesical, antisepsia extrabucal em procedimentos odontológicos.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para preparo de pele do paciente cirúrgico. Não usar para degermação/antisepsia das mãos de profissionais de saúde. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Gliconato de clorexidina	2,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	Antisséptico tópico. Antissepsia do campo operatório; antisepsia da pele antes de procedimentos invasivos. Antissepsia no sítio de inserção de catéteres vasculares centrais e periféricos.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido



AM

Q

Gliconato de clorexidina	4,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativos	Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multirresistentes e em situações de surto.	Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico. Antissepsia do campo operatório: umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório: umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Hidróxido de alumínio	Hidróxido de alumínio 6%	Suspensão de hidróxido de alumínio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições, e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar. Obstipante (causa constipação, prisão de ventre)	Líquido
Hidróxido de magnésio	8% (p/v) de hidróxido de magnésio	Leite de magnésia; magma de magnésio; magnésia hidratada; óxido de magnésio hidratado	Suspensão	Antiácido, laxante suave.	Uso interno. Antiácido: 5 a 15 mL (1 colher de chá a 1 colher de sopa), duas a três vezes ao dia. Laxante: 30 mL a 60 mL (2 a 4 colheres de sopa). Crianças: de um quarto a metade da dose para adultos, de acordo com a idade.	Agitar antes de usar. Precauções: não ingerir na gravidez ou se estiver amamentando sem orientação médica. No caso de superdosagem, procure orientação médica. Precauções como laxativo: não usar em presença de dor abdominal, náuseas, vômitos, alteração nos hábitos intestinais por mais de 2 semanas, sangramento retal e doença renal. Precauções como antiácido: pode haver efeito laxativo.	Líquido
Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 4% e de alumínio 6%.	Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar.	Líquido



Handwritten initials and a signature in the top right corner of the page.

Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 200mg + Hidróxido de alumínio 200mg		Comprimido	Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato.	<p>Uso oral. Crianças acima de 6 anos de idade: 1 a 2 comprimidos, de acordo com a idade, 2 vezes ao dia.</p> <p>Adultos: 2 a 3 comprimidos, 4 vezes ao dia.</p> <p>Limite máximo de administração: para crianças, 2 vezes ao dia; para adultos, 4 vezes ao dia.</p> <p>Cuidados de administração: os comprimidos devem ser mastigados, não deglutidos por inteiro. Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.</p>	<p>Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação.</p> <p>Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa.</p> <p>Precauções: administrar com cautela:</p> <ul style="list-style-type: none">-em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise;-na vigência de dietas pobres em fósforo; <p>Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima). O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise.</p> <p>Interações medicamentosas: O uso concomitante com quinidinas pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H2, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, diflunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincosamidas, neurolépticos, fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrointestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.</p>	Sólido
----------------------------------	---	--	------------	---	--	---	--------



Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 400mg + Hidróxido de alumínio 400mg		Comprimido	Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dyspepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração).	Uso oral. Uso adulto. Tratamento Sintomático: 1 a 2 comprimidos mastigáveis por dia. Limite máximo de administração: 6 comprimidos. Cuidados de administração: os comprimidos devem ser mastigados, não degluti-los por inteiro. Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.	Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação. Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa. Precauções: administrar com cautela: -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; -na vigência de dietas pobres em fósforo; Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima). O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada. Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio. Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise. Interações medicamentosas: O uso concomitante com quinidina pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H2, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, cidinas, diflunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonaos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincosamidas, neurolépticos, fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrointestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas. Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.	Sólido
----------------------------------	---	--	------------	--	--	---	--------



<p>Hidróxido de alumínio, Hidróxido de magnésio e Simeticona</p>	<p>Hidróxido de alumínio (37 mg/mL) + Hidróxido de magnésio (40mg/mL) + Simeticona (5mg/mL)</p>	<p>Suspensão</p>	<p>Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração). Também é utilizado como antiflatulento (antigases) para alívio dos sintomas do excesso de gases, inclusive nos quadros pós-operatórios.</p>	<p>Uso oral. Crianças: tomar 1 colher de chá (5 mL), 1 a 2 vezes ao dia. Adultos: tomar 1 a 2 colheres de sobremesa (10 mL a 20 mL), 4 vezes ao dia.</p>	<p>Esse medicamento não deve ser utilizado nos casos de hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, hipofosfatemia, gravidez, amamentação e obstrução intestinal. Esse medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência renal severa. Esse medicamento pode reduzir a absorção de certos medicamentos como: fenitoína, digoxina e agentes hipoglicemiantes. Por esse motivo, deve ser administrado 2 horas antes ou depois do uso desses medicamentos. Precauções A administração deve ser realizada com cautela; em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; na vigência de dietas pobres em fósforo, pois o hidróxido de alumínio pode provocar deficiência de fósforo no organismo (hipofosfatemia). Não é aconselhável ultrapassar as doses recomendadas ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com a dose máxima). O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada. Gravidez e lactação A paciente deve informar a seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, uma vez que o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio. Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise. Interações medicamentosas: Uso concomitante com quinidinas pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, contraindicando a associação; Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de antagonistas H2, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, diflunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina,</p>	<p>Líquido</p>
--	---	------------------	---	--	---	----------------



3

Q

						<p>glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincosamidas, neurolépticos fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofurantoína e sais de ferro.</p> <p>Recomenda-se que esse produto seja administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas;</p> <p>Uso concomitante com citratos provoca aumento dos níveis de alumínio, especialmente em pacientes com insuficiência renal;</p> <p>Salicilatos: ocorre aumento da excreção renal dos salicilatos por alcalinização da urina. Já o lactitol, por reduzir a acidificação das fezes, não deve ser associado com esse produto em virtude do risco de encefalopatias hepáticas.</p> <p>Reações Adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Reações adversas são incomuns nas doses recomendadas. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação, caso sejam administradas doses excessivas.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--



[Handwritten marks]

Hipoclorito de sódio	Hipoclorito de sódio, volume correspondente a 0,5 g de cloro ativo.	Líquido de Dakin. Líquido Antisséptico de Dakin. Solução diluída de hipoclorito de sódio	Solução	Antisséptico local, para curativo de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais desvitalizados.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, puro ou diluído em água.	Não ingerir, não inalar. Produto fortemente oxidante. Evitar contato com os olhos e mucosas.	Líquido
Hipossulfito de sódio	Hipossulfito de sódio a 40%	Solução de hipossulfito de sódio. Tiosulfato de sódio.	Solução	Tratamento da pitíriase versicolor.	Uso externo. Aplicar na área afetada. Uso adulto e pediátrico.	Não ingerir.	Líquido
Iodeto de potássio	Iodeto de potássio a 2%	Xarope de iodeto de potássio	Xarope	Mucolítico e expectorante.	Uso interno. 15 mL (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, ou a critério médico.	Restrição: uso em gestantes, crianças e portadores de distúrbios da tireoide. Não administrar em portadores de diabetes mellitus. Se houver descoloração do produto, este deverá ser descartado.	Líquido
Iodo	Iodo 0,1% + álcool etílico 50% (v/v)	Álcool iodado	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas, principalmente para irrigações de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. Reações adversas: a hipersensibilidade, geralmente, manifesta-se por erupções papulares e vesiculares eritematosas na área aplicada. Se ingerido acidentalmente pode afetar a mucosa gastrointestinal.	Líquido
Iodo	Iodo 2%	Tintura de iodo fraca	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar	Líquido



[Handwritten marks]

						intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	
Iodo	Iodo 5%	Tintura de iodo forte	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	Líquido
Iodopolividona	10% iodopolivido na que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução aquosa	Antisséptico para uso tópico	Uso externo. Aplicar topicamente nas áreas afetadas ou a critério médico. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução aquosa, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus, sem irritar nem sensibilizar a pele, sendo facilmente removível em água.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão acidental, tomar bastante leite ou clara de ovos batidas em água.	Líquido
Iodopolividona	10% iodopolivido na que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução hidroalcoólica	Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (antissepsia da pele). Antisséptico para uso tópico.	Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário, repetir a operação. Ação: é um produto a base de polivinilpirrolidona iodo em solução alcoólica, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.	Líquido



Handwritten marks and initials in the top right corner of the page.

					apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.		
Iodopolividona	10% iodopolívodo na que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução com tensoativos	Antissepsia da pele, mãos e ante-braços.	Uso externo. É indicado na degermação das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele de pacientes. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Enxaguar com água corrente e repetir a aplicação, se necessário, secando a pele com gaze ou toalha esterilizada. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução degermante, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.	Líquido



[Handwritten signature]

Loção de dimeticona	4 %	Emulsão de dimeticona	Emulsão capilar	Tratamento de infestação por piolhos e lêndeas.	Aplicar o produto no couro cabeludo, deixando agir por pelo menos 8 horas ou durante a noite. Após este período, lavar os cabelos e remover o produto. Reaplicar o produto novamente após sete dias.	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA TÓPICA. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE SEIS MESES. Este produto pode causar irritação no couro cabeludo e nos olhos. Caso haja irritação, coceiras, vermelhidão ou desconforto, suspender o uso do medicamento, lavar o local com água abundante e procurar orientação médica. Após a aplicação, manter-se afastado de qualquer chama, fogo, objeto que emita facilmente chama, como cigarro aceso ou chama de fogão, pois o produto aplicado pode incendiar facilmente o cabelo e o couro cabeludo. Contraindicado para crianças menores de seis meses. OBS: As advertências devem, obrigatoriamente, estar contidas na rotulagem do medicamento.	Líquido
Manteiga de cacau	Mínimo de 70% de manteiga de cacau	Manteiga de cacau	Bastão	Emoliente para rachaduras nos lábios.	Aplicar sobre os lábios várias vezes ao dia.	Não há.	Sólido
Nitrato de prata	Mínimo 89,5% nitrato de prata	Nitrato de prata lápis	Bastão	Ceratolíticos e ceratoplásticos. Cáustico para verrugas ou outros pequenos crescimentos da pele.	Uso externo. Aplicar uma vez ao dia.	Não usar nos olhos. Evitar atingir pele sadia. Uso não aconselhável em pacientes diabéticos ou com problemas circulatórios.	Sólido
Óleo de amêndoas	100% óleo de amêndoas	Óleo de amêndoas puro	Óleo	Emoliente	Aplicar o óleo sobre a pele seca ou molhada ou após o banho.	Contraindicações: pessoas alérgicas ao produto. Precauções e advertências: não há.	Líquido
Óleo de ricino	100% óleo de ricino	Óleo de mamona	Óleo	Laxante	Doses de 15 ml (1 colher de sopa) promove a evacuação aquosa entre 1 e 3 horas, ação rápida.	Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náusea, vômito, cólica e severo efeito purgativo. Contraindicações: contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino.	Líquido



[Handwritten signature]

Óleo mineral	100% óleo mineral	Petrolato líquido	Óleo	Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e áspera.	<p>No tratamento da prisão de ventre, 15 ml (1 colher de sopa) à noite e outra dosagem no dia seguinte ao despertar. Caso não obtenha êxito, aumente a dosagem para 30 ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã. Crianças maiores de 6 anos: (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã). Administração a crianças menores de 6 anos, consulte o seu médico.</p>	<p>Contraindicações: deve-se evitar o uso na presença de náuseas, vômitos, dor abdominal, gravidez, dificuldade de deglutição, refluxo gastroesofágico e em pacientes acamados. Esse medicamento é contraindicado para crianças menores de 6 anos.</p> <p>Precauções e advertências: laxantes não devem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que indicado por um médico. Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de hemorragia retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um médico antes de fazer uso de laxantes.</p> <p>Desaconselhável após cirurgia anorretal, pois poderá causar prurido anal. A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar e não protege contra os raios solares. Há risco de toxicidade por aspiração.</p> <p>Uso durante a gravidez e lactação: o uso crônico durante a gravidez pode causar hipoprotrombinemia e doenças hemorrágicas do recém-nascido. Não deve ser utilizado durante a gravidez e amamentação exceto sob a orientação médica.</p> <p>Interações medicamentosas: o uso prolongado pode reduzir a absorção das vitaminas lipossolúveis (a, d, e, k), cálcio, fosfatos e alguns medicamentos administrados por via oral, como anticoagulantes, cumarínicos, ou indandínicos, anticoncepcionais e glicosídeos cardíacos.</p> <p>Reações adversas: efeitos metabólicos, redução do nível sérico de betacaroteno, efeito gastrintestinais. Dosagem oral excessiva pode resultar em incontinência e prurido anal. Efeitos respiratórios: "Atenção: O uso oral de óleo mineral aumenta o risco de desenvolvimento de pneumonia lipóidica. Pacientes com disfagia, distúrbios neuromusculares que afetam a deglutição e o reflexo do vômito, além de alterações estruturais da faringe e esôfago apresentam risco aumentado de desenvolvimento de pneumonia lipóidica. Esta predisposição é potencializada em neonatos e idosos."</p>	Líquido
--------------	-------------------	-------------------	------	---	--	--	---------



[Handwritten signature]

Óxido de zinco	10% óxido de zinco	Pomada de óxido de zinco	Pomada	Secativo e antieczematoso	Uso externo. Aplicar no local duas ou mais vezes ao dia.	Não há.	Semissólido
Óxido de zinco	25% óxido de zinco	Pasta d'água	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	Semissólido
Óxido de zinco + calamina	25% óxido de zinco e 10% de calamina. Calamina (EUA) = óxido de zinco com pequena quantidade de óxido de ferro. BF 2001 - carbonato básico de zinco + óxido de ferro.	Pasta d'água com calamina	Pasta	Antisséptico e secativo. Adstringente e antipruriginoso leve.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Agitar antes de usar	Semissólido
Óxido de zinco + enxofre	25% óxido de zinco e 10% de enxofre.	Pasta d'água com enxofre	Pasta	Escabiose, principalmente, quando houver infecção secundária.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Agitar antes de usar	Semissólido
Óxido de zinco + mentol	25% óxido de zinco e 0,5% mentol.	Pasta d'água mentolada	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar	Semissólido
Parafina sólida	100% parafina	Parafina	Barra	Uso em fisioterapia em forma de banho de cera	Uso externo. Uso em fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de	Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos	Sólido



Handwritten marks and initials in the top right corner of the page.

	sólida	sólida		para aliviar a dor de articulações inflamadas.	articulações inflamadas.	adversos ou contraindicações.	
Pedra hume	Mínimo 99,5% de pedra hume	Alúmen de potássio	Pó	Adstringente e hemostático tópico.	Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pequenos cortes na pele. Utilizar na forma sólida ou em solução a 1% de pedra hume em 100 mL de água filtrada ou fervida.	Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante ou corrosivo. A ingestão acidental pode causar hemorragia gastrointestinal. Neste caso, procurar imediatamente auxílio médico.	Sólido
Permanganato de potássio	100 mg de permanganato de potássio	Permanganato de potássio	Comprimido	Dermatites exsudativas, como adstringente bactericida.	Diluir o comprimido no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico.	O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido"-o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental, procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH: vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.	Sólido
Permanganato de potássio	Mínimo de 97% de permanganato de potássio. OBS: envelope contendo 100mg de permanganato de potássio em pó.	Permanganato de potássio	Pó	Dermatites exsudativas, como adstringente e bactericida.	Diluir o pó no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico.	O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" -o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH: vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.	Sólido



Handwritten marks and signatures in the top right corner of the page.

Peróxido de benzoíla	2,5% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Semissólido
Peróxido de benzoíla	2,5% de peróxido de benzoíla	Sabonete de peróxido de benzoíla	Sabonete líquido	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente.	Líquido
Peróxido de benzoíla	3% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Semissólido



[Handwritten marks]

Peróxido de benzóila	4% de peróxido de benzóila	Gel de peróxido de benzóila	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzóila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Semissólido
Peróxido de benzóila	5% de peróxido de benzóila	Gel de peróxido de benzóila	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzóila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Semissólido
Peróxido de benzóila	5% de peróxido de benzóila	Loção de peróxido de benzóila	Emulsão	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada da loção nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzóila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Líquido



Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Sabonete de peróxido de benzoíla	Sabonete	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.	No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente.	Sólido
Peróxido de benzoíla	8% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado: Indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Semissólido
Peróxido de benzoíla	10% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. À noite antes de deitar aplique o gel sobre as áreas afetadas. Durante 1 semana mantenha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora e enxágue. Após esse período se não ocorrer irritação aplique na superfície afetada e mantenha a noite toda, lavando na manhã seguinte. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.	Semissólido
Peróxido de hidrogênio	3% de peróxido de hidrogênio	Água oxigenada 10 volumes	Solução	Antisséptico	Uso tópico: aplicar sobre o local, previamente limpo para a assepsia de ferimentos. Gargarejos ou bochechos: diluir 1 colher de sopa do produto em 1/2 copo de água filtrada ou fervida.	Cuidado com os olhos e mucosas, produto fortemente oxidante. Em regiões pilosas do corpo ou couro cabeludo pode clarear os pelos ou cabelos. O uso prolongado deve ser evitado. O uso desta solução como enxaguante bucal pode	Líquido



Handwritten marks and signatures in the top right corner of the page.

						causar ulcerações ou inchaço na boca.	
Polietilenoglicol 3350	17g	Macrogol 3350 PEG 3350	Pó para solução oral	Constipação ocasional	Dissolver 17g em um copo com água (200 mL) e tomar uma vez ao dia.	Esse medicamento pode causar diarreias, flatulências, náuseas, cólicas abdominais ou inchaços. Não deve ser utilizado por mais de 2 semanas, a não ser que o paciente seja acompanhado por um profissional de saúde. Não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que estejam amamentando sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Esse medicamento é contraindicado para pacientes com quadro conhecido ou suspeito de obstrução (náusea, vômito, dor abdominal), perfuração intestinal, apendicite e sangramento retal.	Sólido
Pomada para assadura	Vitamina A 100.000 UI/100g; vitamina D 40.000 UI/100g; óxido de zinco 10%	Pomada para assadura	Pomada	Pomada secativa, cicatrizante utilizada na prevenção e tratamento de assaduras e brotoejas.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, após limpeza, quando necessário.	Não há.	Semissólido
Pomada para fissuras de perineo	Acetato de hidrocortisona 0,5%; lidocaína base 2,0%; subgalato de bismuto 2,0%; óxido de zinco 10,0%	Pomada para fissuras de perineo	Pomada	Dor e sangramento de hemorroidas internas ou externas, pruridos anais, eczema perianal, proctite branda, fissuras, pré e pós-operatório em cirurgias anorretais.	Uso externo. Aplicar na área afetada, duas a três vezes ao dia. Com a diminuição dos sintomas, uma aplicação ao dia por dois a três dias ou a critério médico.	Não utilizar no caso de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não foram estabelecidas a segurança e eficácia deste produto em crianças, gestantes e mulheres no período da amamentação.	Semissólido



[Handwritten marks and signature]

Sais para reidratação oral	Cloreto sódio 3,5g; cloreto de potássio 1,5g; citrato de sódio di-hidratado 2,9g; glicose 20g. OBS: fórmula por envelope, conforme Portaria 108/91: sódio 90 mEq/L + potássio 20 a 25 mEq/L + cloreto 80 mEq/L + citrato 30 a 35 mEq/L + glicose 111 mmol/L	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação), ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda.	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicado para pacientes com ileo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.	Sólido
Sais para reidratação oral	Cloreto de sódio 2,6g-45 mEq/L; cloreto de potássio 1,5g-20 mEq/L; citrato de sódio dihidratado 2,9g-10 mEq/L; glicose 13,5g-75 mEq/L	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda.	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem, impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicado para pacientes com ileo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.	Sólido



Sais para reidratação oral	Cloreto de sódio 2,6g - 75 mEq/L, cloreto de potássio 1,5g - 20 mEq/L; citrato de sódio diidratado 2,9g - 10 mEq/L; glicose 13,5g - 75 mEq/L	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda.	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem, impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicado para pacientes com ileo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.	Sólido
Simeticona	75 mg/mL	Simeticona	Emulsão oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 10 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60gotas/dia. ADULTOS: tomar 10-30 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Líquido
Simeticona	150 mg/mL	Simeticona	Emulsão oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. ADULTOS: tomar 5-15 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região doabdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Líquido



Handwritten initials and a signature.

Simeticona	40 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos /dia. ADULTOS: tomar 1-3 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 12 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Sólido
Simeticona	80 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	ADULTOS: tomar 1-2 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Sólido
Simeticona	150 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	ADULTOS: tomar 1 comprimidos 8 em 8 horas. Não ultrapassar a dose de 3 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Sólido



Handwritten initials and a signature.

Simeticona	125 mg	Simeticona	Comprimido mastigável	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	ADULTOS: ingerir 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.	NÃO ENGOLIR O COMPRIMIDO INTEIRO. MASTIGAR COMPLETAMENTE O COMPRIMIDO ANTES DE ENGOLIR. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Sólido
------------	--------	------------	-----------------------	---	---	---	--------

1 - Redação dada pela RETIFICAÇÃO da RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016, publicada no DOU de 27/10/2016.

Simeticona	125 mg	Simeticona	Cápsula gelatinosa mole	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	ADULTOS: ingerir 1 cápsula de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Sólido
Solução antimicótica com iodo	0,5 % de iodo; 1,0 % iodeto de potássio; 2,0 % de ácido salicílico; 2,0 % ácido benzoico; 5,0 % tintura de benjoim	Solução antimicótica com iodo	Solução	Antimicótico	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Suspender o uso se houver mudança de coloração ou	Líquido



						odor da solução.	
Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio	Solução fisiológica de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele.	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele	Não utilizar se o líquido não estiver límpido, incolor, transparente e inodoro. Uso externo. Não contém conservante.	Líquido ou soluções estéreis
Solução de cloreto de sódio -estéril	0,9% de cloreto de sódio	Solução nasal de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Fluidificante e descongestionante nasal.	Aplice a solução nas narinas, conforme necessidade.	Contraindicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula OBS: A solução deve ser estéril, envasada em frasco spray com dispensador que garanta a esterilidade do produto durante todo o período de utilização.	Soluções estéreis
Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio + cloreto de benzalcônio até a concentração máxima de 0,01%, como conservante	Solução nasal de cloreto de sódio 0,9% com conservante	Solução	Fluidificante e descongestionante nasal.	Aplice a solução nas narinas, conforme necessidade.	Contraindicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser utilizado por pacientes com hipersensibilidade ao cloreto de benzalcônio.	Líquido
Solução para prevenção da desidratação oral	Cloreto de sódio 2,05 mg/mL; citrato de potássio monoidratado 2,16 mg/mL; citrato de sódio diidratado 0,98 mg/mL; glicose monoidratada 25,00 mg/mL (equivalente a	Solução para prevenção da desidratação oral	Solução oral	Prevenção da desidratação e manutenção da hidratação após a fase de reidratação.	Uso interno. Adultos: administrar 750 mL de solução por hora até o limite de 4 L/dia. Lactentes e Crianças: administrar 20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia. Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Contraindicações: pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.	Líquido



Q

	22,5 mg/mL de glicose anidra)						
Solução para reidratação oral	<p>Cloreto de sódio 4,68 mg/mL; citrato de potássio monoidratado 2,16 mg/mL; citrato de sódio diidratado 0,98 mg/mL; glicose anidra 20,00 mg/mL</p> <p>OBS: A formulação deste produto não deve conter nenhuma outra substância além dos ativos citados, na concentração indicada, e água.</p>	Solução para reidratação oral	Solução oral	Reidratação oral.	<p>Uso interno.</p> <p>Adultos: administrar 750 mL de solução por hora até o limite de 4 L/dia.</p> <p>Lactentes e Crianças: administrar 20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia.</p> <p>Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.</p>	<p>Contraindicações: pacientes com ileo paralítico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes.</p> <p>Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida.</p> <p>Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.</p>	Líquido

AM



<p>Solução retal de fosfatos de sódio</p>	<p>Fosfato de sódio dibásico (0,06g/mL) + fosfato de sódio monobásico (0,16g/mL) OBS: O volume da apresentação deverá estar entre 100-133mL. A embalagem primária do medicamento deve ser, obrigatoriamente, em formato tubular, com um gargalo estreito, de fundo plano e com dispositivo para administração retal. Deve ser controlado o tamanho e a espessura do dispositivo de aplicação a fim de garantir a via de administração do medicamento.</p>	<p>Enema de fosfato de sódio</p>	<p>Solução retal</p>	<p>Laxante</p>	<p>Uso adulto. Uso retal. Apresentação de dose única. Antes de usar, retire a capa protetora da cânula retal. Com o frasco para cima, segure com os dedos a tampa sulcada. Com a outra mão, segure a capa protetora, retirando-a suavemente. Escolher a posição mais conveniente, entre as descritas abaixo: LADO ESQUERDO Deitar sobre o lado esquerdo, com os joelhos em flexão e braços relaxados. JOELHO-TÓRAX Ajoelhar-se e, em seguida, baixar a cabeça e o tórax para frente, até que o lado esquerdo da face repouse na superfície, deixando os braços em posição confortável. AUTOADMINISTRAÇÃO O processo mais simples é assumir a posição deitado sobre uma toalha. Com pressão firme, inserir suavemente a cânula no reto, comprimindo o frasco até ser expelido quase todo o líquido. Retire a cânula do reto. É necessário esvaziar o frasco. Manter a posição até sentir forte vontade de evacuar (geralmente 2 a 5 minutos). OBS: É obrigatória a inserção na rotulagem ou na bula de figuras que ilustrem cada uma das posições para administração do medicamento descritas acima.</p>	<p>Medicamento contraindicado para pacientes com insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal, insuficiência hepática, hipertensão arterial, apendicite, obstrução intestinal, colite ulcerativa e hipersensibilidade a qualquer componente da formulação. Não deve ser usado na presença de náusea, vômito ou dor abdominal. Reações Adversas: hiperfosfatemia, hipernatremia, hipocalemia, acidose metabólica e tetania. Em pacientes desidratados ou debilitados, o volume da solução administrada deve ser cuidadosamente determinado; por tratar-se de uma solução hipertônica, o seu uso pode levar ao agravamento dessa condição. Deve-se assegurar que o conteúdo do intestino seja evacuado após a administração desse medicamento. Caso não ocorra, procurar assistência médica. Seu uso repetido em intervalos curtos deve ser evitado.</p>	<p>Líquido</p>
<p>Soluto cuprozincico</p>	<p>Sulfato de cobre 1%; sulfato de zinco 3,5%</p>	<p>Água d'alibour</p>	<p>Solução</p>	<p>Antisséptico no tratamento de feridas de pele.</p>	<p>Pura ou diluída em água, em aplicações locais.</p>	<p>Precauções: conservar o frasco bem fechado, ao abrigo da luz. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de ingestão acidental procurar socorro médico. Não ingerir.</p>	<p>Líquido</p>

(Handwritten mark)

(Handwritten signature)



Sulfato de magnésio	Mínimo 99% de sulfato de magnésio	Sal amargo	Pó	Purgativo salino	De 5 a 30g (1 colher de chá a 2 colheres de sopa) para adultos, crianças recomenda-se 0,1 a 0,25 g por kg de peso corporal. Preferencialmente, ingerir a quantidade recomendada com 250 mL de água filtrada antes do café da manhã em jejum.	Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.	Sólido
Sulfato de sódio	17,5% de sulfato de sódio	Limonada purgativa de sulfato de sódio	Solução	Purgativo salino	Uso interno. Ingerir, em jejum, pura ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100 mL ou a critério médico. Caso não utilizar a dose única, após aberto, conservar o frasco bem fechado em geladeira.	Contraindicações: Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma evacuação completa do cólon (parte do intestino), pelo uso de um catártico, pode haver um intervalo de alguns dias até a recuperação do movimento normal do intestino, o que não deve ser confundido com constipação intestinal. O uso excessivo de catárticos e laxantes pode trazer efeitos indesejáveis como desidratação, perda de eletrólitos e ulcerações no intestino.	Líquido
Sulfato de sódio	Mínimo 98% de sulfato de sódio	Sal de Glauber	Pó	Laxante salino	Doses usuais de 15 g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada.	Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso	Sólido



						contínuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.	
Sulfato ferroso	40 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais.	USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em jejum.	<p>Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade.</p> <p>Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada.</p> <p>A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral.</p> <p>Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose.</p>	Sólido



Handwritten mark resembling a stylized 'S' or '9'.

Handwritten initials 'AM'.

Sulfato ferroso	60 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais.	USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em jejum.	Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose.	Sólido
Sulfato ferroso	25mg/mL de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Solução Oral	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais.	USO EM CRIANÇAS DE 6 A 18 MESES 1 mL uma vez por semana em jejum	Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose.	Líquido



Supositório de glicerina	OBS: quantidade de glicerina é dependente da faixa etária: Supositório para lactentes: molde de 1 g; Supositório para crianças: molde de 1,5 a 2,0 g; Supositório para adultos: molde de 2,5 a 3 g.	Supositório de glicerina	Supositório	Laxante	Uso externo. Adultos e crianças: introduzir o supositório no reto, até que advenha a vontade de evacuar. Bebês: introduzir o supositório por via retal, pela parte mais afilada. Pode-se deixar o supositório de glicerina atuar de 15 a 30 minutos. Não é necessário que o produto se dissolva completamente para que produza o efeito desejado.	O supositório pode ser umedecido com água antes da inserção, para reduzir a tendência inicial da base de retirar água das mucosas, irritando os tecidos.	Sólido
Talco	100% de talco	Silicato de magnésio	Pó	Secativo. Uso em massagens, alívio de irritação cutânea, prevenção de assaduras; agente esclerosante em derrames malignos e no pneumotórax recidivante.	Uso externo, sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmacêuticas ou cosméticas.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pois pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves.	Sólido
Talco mentolado	1% de mentol	Talco mentolado	Pó	Dermatoses pruriginosas.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves.	Sólido
Vaselina líquida (grau farmacêutico)	100% de vaselina líquida	Parafina líquida (graufarmacêutico).	Líquido	Emoliente para a pele, remoção de crostas e de pomadas, pastas e outros produtos previamente utilizados na pele (limpeza da pele), lubrificante, puro ou como base (veículo) de preparações farmacêuticas e	Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou algodão.	Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contraindicações. Não ingerir.	Líquido

P

DM



				cosméticas.			
Vaselina sólida (grau farmacêutico)	100% de vaselina sólida	Vaselina branca; petrolato sólido (grau farmacêutico).	Pomada	Uso como emoliente.	Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre a pele ressecada.	O principal efeito adverso é a irritação. Caso ocorra com peles sensíveis, suspenda o uso.	Semissólido
Violeta genciana	1% de violeta genciana	Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil prosanilina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e nas mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado pode levar à irritação, devendo ser empregada em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido



0

FM

Violeta genciana	2% de violeta genciana	Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil prosanilina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido
------------------	------------------------	--	---------	----------------------	--	--	---------

Anexo I substituído pela INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 03, DE 28 DE ABRIL DE 2009.

Anexo I substituído pela RESOLUÇÃO - RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

ANEXO II - MODELO DE ROTULAGEM DE MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Nome comercial (FACULTATIVO)

Nome do produto ou sinônimo (conforme Anexo I)

Concentração do princípio ativo (conforme Anexo I)

Forma farmacêutica (conforme Anexo I)

Via de administração



Uso (adulto, pediátrico, adulto e pediátrico)

Conteúdo da embalagem

Composição:

Nome do princípio ativo.....concentração

Excipientes (relacionar sem mencionar concentração na fórmula)

É facultado a inclusão de informações adicionais voltadas para características organolépticas.

Indicação (conforme Anexo I)

Modo de Usar (conforme Anexo I)

Advertência (conforme Anexo I)

Advertências específicas do produto conforme legislação vigente

Cuidados de Conservação

Frase "TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS"

Frase "Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico."

Frase "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC Nº de 2006. AFE nº:.....".

Frase "AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO"

Nome do Farmacêutico Responsável e respectivo número de CRF

Nome da empresa notificadora

Número de CNPJ da empresa notificadora

Endereço completo da empresa notificadora

Fabricado por: (quando for o caso)



Nome da empresa fabricante

Número de CNPJ da empresa fabricante

Endereço completo da empresa fabricante

Número do SAC da empresa notificadora

Número de Lote

Data de Fabricação

Prazo de Validade

Código de barras

ANEXO III - REQUERIMENTO PARA INCLUSÃO, ALTERAÇÃO OU EXCLUSÃO DE MEDICAMENTOS OU INFORMAÇÕES PRESENTES NO ANEXO I

Dados do solicitante:

Nome do solicitante (jurídica ou física):

Endereço:

FAX:

e-mail:

Telefone:

Dados do produto:

Princípio Ativo:

Concentração:

(Handwritten mark)

(Handwritten signature)



B

Forma farmacêutica:

- INCLUSÃO
- produto

Preencher todos os campos:

Sinônimo	Referência bibliográfica
Indicação	Referência bibliográfica
Modo de Usar	Referência bibliográfica
Advertência	Referência bibliográfica
Especificações analíticas mínimas	Referência bibliográfica

Am

- informações sobre produto já existente no Anexo I

Preencher somente o campo pertinente:

Sinônimo	Referência bibliográfica
Indicação	Referência bibliográfica
Modo de Usar	Referência bibliográfica

C

C



Advertência	Referência bibliográfica
Especificações analíticas mínimas	Referência bibliográfica

- EXCLUSÃO
- produto
- informações sobre produto já existente no Anexo I
- sinônimo
- Indicação
- modo de usar
- advertência
- especificações analíticas mínimas

Justificativa

Referência Bibliográfica

- ALTERAÇÃO
- nome do produto
- princípio ativo
- concentração
- forma farmacêutica



() sinônimo

() Indicação

() modo de usar

() advertência

() especificações analíticas mínimas

Justificativa

Referência Bibliográfica

(*) Republicada por ter saído no DOU nº 208, de 30-10-2006, Seção 1, pág. 167, com incorreção no original.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

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 GENGIVAL PROCARE		

Modelo Produto Médico

Alaranjado - Curta - 0,50 x 25mm (25G x 1), Extra-Curta - 0,50 x 12,7mm (25G x 1/2), Longa - 0,50x 38mm (25G x 1 1/2). Cinza - Curta - 0,38 x 25mm 27G x 1), Extra-Curta - 0,38 x 12,7mm (27G x 1/2), 0,38 x 38mm (27G x 1 1/2). Amarelo - Curta - 0,30 x 25mm (30G x 1), Extra-Curta - 0,30 x 12,7mm (30G x 1/2), 0,30 x 38mm (30G x 1 1/2)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	AGULHA GENGIVAL PROCARE.pdf	4160531/21-1 - 21/10/2021 - 04:17

Nome Técnico	Agulhas Gengivais Descartáveis
Registro	10369460161
Processo	25351.504996/2016-06
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: JIANGSU WEBEST MEDICAL PRODUCT CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	49.425.259/0001-73	Autorização	1.02.160-4
Produto	ALGINATO PARA IMPRESSÃO DENTÁRIA		

Modelo Produto Médico

28774 - Dencrigel Tutti Frutti 454g; 28775 - Dencrigel Tutti Frutti 410g; 28776 - Dencrigel Tutti Frutti 20,5g

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0033 [5] DENCRISEL.PDF	4716760/21-9 - 30/11/2021 - 05:44

Nome Técnico	Material de Moldagem Odontologico
Registro	10216040034
Processo	25351.202271/2011-17
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	W BARBOSA LTDA		
CNPJ	64.009.038/0001-08	Autorização	8.05.066-7
Produto	ALGODÃO EM MECHAS WA		

Modelo Produto Médico

ALGODÃO EM MECHAS WA

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Algodao
Registro	80506679001
Processo	25351.318148/2015-63
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: W BARBOSA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARTICAINE

Nome da Empresa Detentora do Registro	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A	CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	1.00.177-1
Processo	25000.033515/9868	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/08/1999
Nome Comercial	ARTICAINE	Registro	101770025	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ARTICAÍNA, EPINEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	72 MG + 18 MCG SOL INJ CT BL TRANS X 20 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700250018	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses
2	72 MG + 18 MCG SOL INJ CT BL TRANS X 30 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700250026	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses
3	72 MG + 18 MCG SOL INJ CT BL TRANS X 50 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700250034	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses
4	72 MG + 9 MCG SOL INJ CT BL TRANS X 20 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700250042	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses
5	72 MG + 9 MCG SOL INJ CT BL TRANS X 30 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700250050	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses
6	72 MG + 9 MCG SOL INJ CT BL TRANS X 50 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700250069	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BENZOTOP

Nome da Empresa Detentora do Registro	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A	CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	1.00.177-1
Processo	25000.021976/9914	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	10/03/2000
Nome Comercial	BENZOTOP	Registro	101770027	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	BENZOCAÍNA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG/G GEL CT PT PLAS OPC X 12 G (SABOR PINA COLADA) CANCELADA OU CADUCA	1017700270019	GEL	10/03/2000	24 meses
2	200 MG/G GEL CT PT PLAS OPC X 12 G (SABOR TUTTI-FRUTTI) ATIVA	1017700270027	GEL	10/03/2000	24 meses
3	200 MG/G GEL CT PT PLAS OPC X 12 G (SABOR MENTA) CANCELADA OU CADUCA	1017700270035	GEL	10/03/2000	24 meses
4	200 MG/G GEL CT PT PLAS OPC X 12 G (SABOR FRAMBOEZA) CANCELADA OU CADUCA	1017700270043	GEL	10/03/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CITOCAINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.018088/2003-18	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/08/2003
Nome Comercial	CITOCINA	Registro	102980330	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PRILOCAÍNA, FELIPRESSINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3 PCC + 0,03 UI / ML SOL INJ CT CX 25 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1029803300011	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
2	3 PCC + 0,03 UI / ML SOL INJ CT CX 50 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1029803300021	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
3	3 PCC + 0,03 UI / ML SOL INJ CX 1 EST PLAS X 1 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1029803300038	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
4	3 PCC + 0,03 UI / ML SOL INJ CX 40 EST PLAS X 1 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1029803300046	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALPHACAINE

Nome da Empresa Detentora do Registro	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A	CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	1.00.177-1
Processo	25000.035470/9631	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	14/10/1997
Nome Comercial	ALPHACAINE	Registro	101770016	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, EPINEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML + 0,02 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 50 CARP VD INC X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1017700160019	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
2	20 MG/ML + 0,01 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 50 CARP VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700160027	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
3	20 MG/ML + 0,005 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 50 CARP VD INC X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1017700160035	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/08/1998	24 meses
4	20 MG/ML + 0,0125 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC 50 CARP VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700160043	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/07/2002	24 meses
5	20 MG/ML + 0,02 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 10 CARP VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700160051	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
6	20 MG/ML + 0,02 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 30 CARP VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700160061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
7	20 MG/ML + 0,02 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 100 CARP VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700160078	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
8	20 MG/ML + 0,01 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 10 CARP VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700160086	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
9	20 MG/ML + 0,01 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 30 CARP VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700160094	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
10	20 MG/ML + 0,01 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 100 CARP VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700160108	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses

11	20 MG/ML + 0,005 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 10 CARP VD INC X 1,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1017700160116	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
12	20 MG/ML + 0,005 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 30 CARP VD INC X 1,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1017700160124	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
13	20 MG/ML + 0,005 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC X 100 CARP VD INC X 1,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1017700160132	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
14	20 MG/ML + 0,0125 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC 10 CARP VD INC X 1,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1017700160140	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
15	20 MG/ML + 0,0125 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC 30 CARP VD INC X 1,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1017700160159	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses
16	20 MG/ML + 0,0125 MG/ML SOL INJ CT BL AL PLAS INC 100 CARP VD INC X 1,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1017700160167	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/10/1997	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SS WHITE 100

Nome da Empresa Detentora do Registro	SS WHITE ARTIGOS DENTARIOS LTDA	CNPJ	68.567.650/0001-57	Autorização	1.00.411-2
Processo	25001.005038/61	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	30/06/1983
Nome Comercial	SS WHITE 100	Registro	104110001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FENILEFRINA, CLORIDRATO DE LIDOCAINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,02 G/ML + 0,0004 G/ML SOL INJ CX 500 CAR VD TRANS X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1041100010019	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/06/1983	24 meses
2	0,02 G/ML + 0,0004 G/ML SOL INJ CX 50 CAR VD TRANS X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1041100010027	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/06/1983	24 meses
3	0,02 G/ML + 0,0004 G/ML SOL INJ CX 100 CAR VD TRANS X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1041100010035	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/06/1983	24 meses
4	20MG/ML + 0,4 MG/ML SOL INJ CT 50 CAR PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1041100010043	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/06/1983	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MEPISV

Nome da Empresa Detentora do Registro	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A	CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	1.00.177-1
Processo	25351.164305/2002-60	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	02/08/2002
Nome Comercial	MEPISV	Registro	101770030	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	30MG/ML SOL INJ CT BL TRANS X 50 CARP VD TRANS X 1,8ML ATIVA	1017700300015	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/08/2002	36 meses
2	30 MG/ML SOL INJ CT BL TRANS X 30 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700300023	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/08/2002	36 meses
3	30 MG/ML SOL INJ CT BL TRANS X 10 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700300031	Suspensão Injetável	02/08/2002	36 meses
4	30 MG/ML SOL INJ CT BL TRANS X 100 CARP VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700300041	Suspensão Injetável	02/08/2002	36 meses
5	30 MG/ML SOL INJ CT BL INC X 100 CARP VD INC X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1017700300058	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/08/2002	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MEPIADRE

Nome da Empresa Detentora do Registro	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A	CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	1.00.177-1
Processo	25000.033989/9611	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/03/1999
Nome Comercial	MEPIADRE	Registro	101770022	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA, EPINEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Accesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20MG/ML+10MCG/ML SOL INJ CT BL 50 CAR VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700220011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/10/2001	24 meses
2	20MG/ML+10MCG/ML SOL INJ CT BL 10 CAR VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700220021	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1999	24 meses
3	20MG/ML+10MCG/ML SOL INJ CT BL 30 CAR VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700220038	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1999	24 meses
4	20MG/ML+10MCG/ML SOL INJ CT BL 100 CAR VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700220046	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1999	24 meses



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAXDESCARTE INDUSTRIA DE DESCARTAVEIS HOSPITALARES E ODONTOLOGICOS LTDA		
CNPJ	06.107.711/0001-46	Autorização	8.03.076-9
Produto	AVENTAIS NÃO ESTÉREIS		

Modelo Produto Médico

Manga Longa - 40,50 e 60 g/m2 tamanhos Infantil, M e G; Manga Curta - 40,50 e 60 g/m2 tamanho G; Sem manga - 20 e 40 g/m2 tamanho Infantil e G; Capa de capela - 50 g/m2 de tamanho único; Espurgo - 50 g/m2 de tamanho único; Prático - 20 g/m2 tamanho M

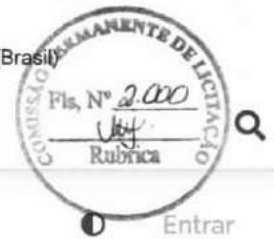
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	7. IFU. AVENTAIS NÃO ESTÉREIS.pdf	4320861/21-3 - 01/11/2021 - 04:19

Nome Técnico	Vestimenta Cirurgica
Registro	80307690011
Processo	25351.889778/2016-85
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MAXDESCARTE INDUSTRIA DE DESCARTAVEIS HOSPITALARES E ODONTOLOGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Produtos não regularizados como dispositivos médicos

Publicado em 03/12/2020 15h34 Atualizado em 10/05/2022 13h33

Compartilhe: [f](#) [t](#) [l](#)

Atualizado em 10/05/2022

CATEGORIA 1: PRODUTOS UTILIZADOS NA AVALIAÇÃO, ELABORAÇÃO, FABRICAÇÃO OU PREPARAÇÃO

1. Amalgamador odontológico
2. Equipamento para confecção de próteses
3. Equipamento para elaboração de lentes para óculos
4. Fracionador, dosador ou misturador de soluções ou medicamentos
5. Leitora de código de barras
6. Máquina para fabricação de comprimidos
7. Material de uso exclusivo em laboratório para confecção de próteses que não entrem em contato com paciente.
8. Medidor para avaliação de lentes (lensômetro) ou de armações de óculos
9. Seladora de embalagens de produtos para saúde

CATEGORIA 2: PRODUTOS PARA APOIO DE ATIVIDADE LABORATORIAL GERAL

1. Afiador de navalhas para micrótomo
2. Agitador de soluções
3. Agitador para laboratório, exceto sangue e seus derivados
4. Água destilada
5. Alça de platina para microbiologia
6. Analisador de água
7. Analisador de dissolução de comprimidos e cápsulas
8. Analisador de tamanho de partículas
9. Aparelho de Karl Fisher, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
10. Aparelho para análise de alimentos
11. Aparelho para determinação da friabilidade de amostras
12. Aparelho para eletroforese, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
13. Aparelho para teste pirogênico em cobaias
14. Aparelho para tratamento de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil
15. Aquecedor para laboratório
16. Arti

W



≡ Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa

18. Balança para laboratório
19. Banho histológico
20. Banho maria, exceto para implantes e bolsas de sangue.
21. Calorímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
22. Câmara anaeróbica
23. Capela de fluxo laminar, exceto indicada para uso laboratorial em saúde (ex: capela para manipulação de órgãos e tecidos para transplante)
 - a. Capela ou cabine para preparação de insumos, medicamentos ou quimioterápicos
24. Centrifuga, exceto indicada para uso em laboratório clínico (IVD)
 - a. Centrifuga, exceto indicada para uso em bancos de sangue
25. Chuveiro e lava-olhos de emergência
26. Colorímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
27. Condutivímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
28. Contador de colônias ou células, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
29. Contador de partículas atômicas, exceto indicado para uso em saúde
30. Corador de lâminas para microscopia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
31. Corante ou solução para preparo de amostras ou substâncias, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD).
32. Criostato, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
33. Cromatógrafo, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
34. Cronômetro p/ medição de tempo de reações
35. Densitômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
36. Digestor
37. Diluidor de amostras
38. Dispensador Automático (p/ enchimento de frascos e tubos)
39. Dispensador/removedor de parafina para histologia
40. Dispositivo para abertura ou vedação de artigos
41. Equipamento para gerenciamento de amostras
42. Equipamento de proteção individual para uso exclusivo em laboratórios
43. Espectrofotômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
44. Espectrômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
45. Estufa, exceto para esterilização de produtos médicos e produtos para embelezamento ou estética
46. Evaporador centrifugo a vácuo
47. Fermentador de culturas
48. Filtro para soluções
49. Forno mufla
50. Fotômetro de chama
51. Homogeneizador de soluções, exceto para sangue e seus derivados
52. Impressora de cassetes e lâminas de vidro.
53. Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
54. Indicador de velocidade de sedimentação de soluções
55. Indicador físico, químico ou biológico
56. Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras desinfectoras de produtos médicos.
 - a. Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras de microplacas e lavadoras para ensaios imunológicos (IVD)

(IVD) [CONTEÚDO](#) 1 [PÁGINA INICIAL](#) 2 [NAVEGAÇÃO](#) 3 [BUSCA](#) 4 [MAPA DO SITE](#) 5



≡ Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa

59. Liofilizador
60. Luxímetro
61. Medidor de O₂ dissolvido em amostras
62. Medidor de pH, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
63. Medidor do ponto de fusão
64. Microscópio, exceto indicado para procedimento médico ou odontológico
65. Micrótomo para histologia, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
66. Mobiliário para laboratório
67. Moinho de amostras sólidas
68. Monitor de crescimento bacteriano, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
69. Montadores automáticos de lâminas e laminulas
70. Navalhas para micrótomos e criostatos
71. Osmômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
72. Pipeta automática
73. Pipeta ou micropipeta manual, capilares ou microcuvetas (sem reagentes)
74. Placa aquecida/refrigerada para histologia
75. Porta algodão
76. Porta papeleta
77. Processador de DNA, exceto indicado para laboratório clínico (IVD)
78. Processadora de tecidos para histologia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
79. Produto para teste de soluções de aplicação não diagnóstica
80. Radiômetro, exceto para uso em aparelhos de fototerapia
81. Recipiente para descarte de resíduos orgânicos (lixo)
82. Refratômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
83. Seladora de embalagem de artigos para laboratórios
84. Suporte para artigos de laboratório
85. Temporizador
86. Titulador
87. Viscosímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

CATEGORIA 3: PRODUTOS UTILIZADOS PARA APOIO OU INFRA-ESTRUTURA HOSPITALAR

1. Almofadas para cadeiras de rodas, exceto para prevenção de úlceras
2. Almotolia
3. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 - a. Condicionadores de ar
 - b. Purificador de ar
 - c. Esterilizador de ar
 - d. Umidificador de ar
4. Babador de uso odontológico
5. Balde
6. Bandejas / Caixas / Estojos, inclusive para esterilização (Etiquetas para identificação de caixas/racks)
7. Barreira para separação de ambientes
8. Bion



11. Caneta para marcação cirúrgica
12. Capa para colchão, poltronas e travesseiros
13. Capa para Equipamentos
14. Central de ar comprimido
15. Central de gases medicinais
16. Central de vácuo
17. Comadre/ cuba rim/ papagaio/ escarradeira
18. Compressor de ar
19. Concentrador de O2, exceto de uso pessoal
20. Cortador de isopor para confecção de moldes
21. Dispositivo destruidor e inutilizador de produto médico / contador (agulhas, bisturis entre outros)
22. Dispositivo para abertura de frasco ampola
23. Dispositivo para abertura de produtos médicos
24. Embalagem para esterilização de produtos médicos
25. Embalagens para transporte e armazenamento de órgãos
26. Equipamento para acondicionamento ou transporte de produtos
 - a. Carro de emergência (transporte de medicamentos, equipamentos e instrumentais para procedimentos médicos), exceto quando possuir painel com conexões elétricas, hidráulicas ou de gases para produtos médicos.
27. Equipamentos para Lavanderia
28. Escada para paciente, exceto indicada para terapia
29. Escova para limpeza de produtos em geral
30. Escova para limpeza e assepsia cirúrgica sem antimicrobiano
31. Esterilizador de resíduos hospitalares, exceto para uso no local de procedimento em saúde
32. Fogão para preparação de alimentos
33. Gel para absorção de resíduos orgânicos
34. Geladeira e Freezer de uso geral (exceto para armazenamento de vacinas, bolsas de sangue, tecidos e órgãos)
35. Gerador de vapor
36. Gesso para confecção de modelo odontológico
37. Hamper (recipiente para acondicionamento de roupa hospitalar) e saco para hamper
38. Incinerador de resíduos hospitalares
39. Indicador físico, químico ou biológico
40. Lacs, tapetes, suportes, escovas para limpeza de instrumentais
41. Lona /dispositivo/campo para transferência de paciente
42. Mesa, cadeira ou outro suporte sem indicação para apoio a procedimento médico ou odontológico.
 - a. Mocho Odontológico ou cirúrgico.
 - b. Cadeiras de espera
 - c. Móveis para consultório/clínicas (mesas, cadeiras, armários e outros suportes).
 - d. Mesa de Mayo (suporte de instrumental cirúrgico)
 - e. Mesa de cabeceira
 - f. Mesa para Necrópsia
43. Negatoscópio
44. Papel higiênico / papel toalha
45. Pia hospitalar
46. Prc





≡ Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa

produtos para tal finalidade

49. Purificador de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
50. Recipiente não fixado ao corpo para coleta de resíduos orgânicos
51. Recipiente para coleta ou acondicionamento de produtos em geral
52. Registrador de temperatura ou umidade ambiental (termohidrógrafo)
53. Régua endodôntica para medição de limas
54. Restritores utilizados na contenção do paciente
55. Roupa de cama, incluindo de uso hospitalar descartável
56. Saco para coleta de resíduos hospitalares
57. Sacos para óbito/ sacos para cadáver
58. Saltos ortopédicos
59. Secador de ar medicinal
60. Seladora de embalagens de produtos médicos
61. Sistema de comunicação hospitalar
62. Sistema de sinalização hospitalar
63. Dispensário Eletrônico utilizados para acondicionamento de medicamentos e materiais hospitalares

CATEGORIA 4: PRODUTOS PARA DIDÁTICA OU TREINAMENTO MÉDICO

1. Manequim para treinamento médico
2. Modelo de Órgão para ensino
3. Simulador de funções fisiológicas para ensino

CATEGORIA 5: PRODUTOS PARA PREVENÇÃO DA SAÚDE COLETIVA

1. Armadilha para desinfestação
2. Bomba para dedetização
3. Instrumento para eliminação de parasitas e insetos
4. Recipiente para acondicionamento de cadáveres

CATEGORIA 6: PRODUTOS PARA CONDICIONAMENTO FÍSICO OU PRÁTICA ESPORTIVA

1. Barra para ginástica
2. Bola
3. Cadeira de rodas e bicicletas para portadores de necessidades especiais para uso em prática desportiva e competições
4. Cronômetro
5. Relógio para treinamento
6. Dardo
7. Dilatador nasal adesivo
8. Disco
9. Equipamentos passivos para condicionamento físico
 - a. Bicicleta ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
 - b. Halteres
 - c. Est



≡ Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa

- f. Esteira ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
10. Mesa ou cadeira para massagem
11. Equipamentos exclusivos para academias de ginástica ou uso domiciliar. (Exceto eletroestimuladores musculares e câmaras de bronzeamento)
12. Podômetro (contador de passos/distância percorrida)
13. Protetor não ortopédico de partes do corpo
14. Tablado (exceto para fisioterapia)
15. Vara para salto

CATEGORIA 7: PRODUTOS DE USO PESSOAL OU DOMÉSTICO

1. Absorvente higiênico
2. Alicates e tesoura para cortar unhas
3. Aparelho para tratamento ou condicionamento ambiental
 - a. Condicionadores de ar
 - b. Purificador de ar
 - c. Esterilizador de ar
 - d. Umidificador de ar
4. Balanças
5. Barbeador
6. Bengala ou outro suporte de uso não ortopédico
7. Brincos para perfuração
8. Chupeta
9. Coletor menstrual
10. Escova odontológica
11. Escova para cabelos
12. Esponja para limpeza de pele
13. Fio dental
14. Lâmina descartável, exceto indicada para procedimento em saúde
15. Lente para ampliar escalas
16. Limpador de língua
17. Luvas sem indicação de uso em saúde
18. Mamadeira e bico
19. Mantas e cobertores sem indicação terapêutica.
20. Massageador de gengiva
21. Massageador muscular (almofadas, cadeiras, poltronas, colchões, etc) sem indicações terapêuticas
22. Mordedor para lactentes
23. Óculos para presbiopia
24. Papel higiênico/papel toalha
25. Passador de fio dental
26. Piercing
27. Pipetas e frascos de vidro para coleta, armazenamento e pasteurização de leite humano
28. Produto destinado à limpeza de lentes de óculos
29. Prc

CONTEÚDO 1 PÁGINA INICIAL 2 NAVEGAÇÃO 3 BUSCA 4 MAPA DO SITE 5

≡ Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa



32. Protetor de mamilo
33. Purificador de água
34. Sauna
35. Secador e escova de cabelos
36. Top maternal, Sling

CATEGORIA 8: PRODUTOS DE USO GERAL UTILIZADOS COMO PARTES OU ACESSÓRIOS DE PRODUTOS PARA SAÚDE

1. Câmera fotográfica de uso geral
2. Equipamento de informática de uso geral
3. Filme fotográfico comum de uso geral
4. Fixador ou revelador de filmes
5. Gravador de imagens, exceto os indicados para registro de sinais ou imagens médicas
6. Impressora, exceto as indicadas para registro de sinais ou imagens médicas
7. Monitor de vídeo, exceto as indicadas para exibição de imagens médicas
8. Óleo lubrificante
9. Papel termo-sensível, incluindo indicado para registro de sinais ou imagens médicas



CATEGORIA 9: PARTES E ACESSÓRIOS PARA PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS PRODUTOS PARA SAÚDE

CATEGORIA 10: ALGUNS PRODUTOS UTILIZADOS EM LABORATÓRIOS

1. Vidraria, material e instrumental de uso geral para laboratório (pipetas, ponteiras, provetas, tubos de ensaio, lamínulas, lâminas, câmaras para contagem de células, placas de petri, etc)
2. Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro
3. Meios de cultura e produtos não destinados ao diagnóstico humano (pesquisa científica, uso veterinário, controle de água, controle ambiental, controle de medicamentos ou de alimentos, análise industrial, dentre outros)
4. Meios de cultura em forma de pós desidratados e suplementos para enriquecimento de meios e demais produtos não acabados que necessitam de processamento e controles executados pelo usuário
5. Indicadores biológicos
6. Reagentes e materiais de referência destinados especificamente à avaliação de qualidade em testes de proficiência ou de comparação interlaboratorial
7. Reagentes ou conjuntos de reagentes montados no próprio serviço para serem utilizados exclusivamente na mesma instituição, seguindo protocolos de trabalho definidos, sendo proibida sua comercialização ou doação
8. Reagentes laboratoriais que não sejam destinados ao diagnóstico em amostra humana
9. Produtos destinados exclusivamente a testes de controle de dopagem esportiva, cujo resultado não seja utilizado para a finalidade de tratamento ou saúde
10. Produtos de uso exclusivo em pesquisa, incluindo os importados e rotulados como RUO - Research Use Only
11. Geradores de gás e indicadores de anaerobiose
12. Reagentes comercializados como insumos para fabricação de produtos para diagnóstico in vitro e produtos em fase intermediária de produção
13. Pro

☰ Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa




placas de calibração, padrão para calibração de um ensaio específico, soluções de limpeza e manutenção, etc.

15. Estreptavidina

16. Cassete plástico para histologia

17. Fixadores celulares



Compartilhe:   





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MK PRODUTOS PARA SAUDE LTDA		
CNPJ	97.127.559/0001-19	Autorização	1.03.929-9
Produto	BROCAS ODONTOLÓGICAS CARBIDE KERR		

Modelo Produto Médico

ESFÉRICA PICOTADA - 1902, 1904, 1906, 1908; PERA PICOTADA - 1929 - Comp. Ponta 1,6 mm, 1930 - Comp. Ponta 1,6 mm, 1931 - Comp. Ponta 1,6 mm, 1932 - Comp. Ponta 1,6 mm; PREPARAÇÃO AMÁLGAMA PICOTADA - 1945 - Comp. Ponta 2,7 mm, 1946 - Comp. Ponta 3,7 mm; CONE INVERTIDO PICOTADA - 2034 - Comp. Ponta 0,6 mm, 2035 - Comp. Ponta 0,7 mm, 2037 - Comp. Ponta 0,8 mm; CILÍNDRICA PICOTADA - 2056 - Comp. Ponta 3,2 mm, 2057 - Comp. Ponta 3,7 mm, 2058 - Comp. Ponta 3,7 mm; CILÍNDRICA PONTA ARREDONDADA PICOTADA - 1956 - Comp. Ponta 3,2 mm, 1957 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1958 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1958L - Comp. Ponta 4,9 mm; CÔNICA PONTA ARREDONDADA PICOTADA - 1969 - Comp. Ponta 3,2 mm, 1970 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1971 - Comp. Ponta 3,7 mm; CÔNICA PONTA RETA PICOTADA - 2069 - Comp. Ponta 3,2 mm, 2070 - Comp. Ponta 3,7 mm, 2071 - Comp. Ponta 3,7 mm, 2072 - Comp. Ponta 4,1 mm; KRISSE KROSS CILÍNDRICA PONTA ARREDONDADA CORTE CRUZADO - 2157 - Comp. Ponta 3,7 mm, 2158 - Comp. Ponta 3,7 mm, KRISSE KROSS CÔNICA PONTA ARREDONDADA CORTE CRUZADO - 2170 - Comp. Ponta 3,7 mm, 2171 - Comp. Ponta 3,7 mm; CARBIDE SÓLIDA - 170 - Comp. Ponta 3,7 mm, 245 - Comp. Ponta 2,7 mm, 330 - Comp. Ponta 1,6 mm, 557 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1557 - Comp. Ponta 3,7 mm, 199Z (ZECRYA) - Comp. Ponta 10,0 mm.

Hastes: FGSS - Friction Grip Haste Curta; FG - Friction Grip; FGL - Friction Grip Haste Longa; FGOS - Friction Grip Cirúrgica Oral; LASS - Contra-ângulo Curto; LA - Contra-ângulo; LAOS - Contra-ângulo Oral Cirúrgico; HP - Peça de mão; HPL - Peça de mão longa; HPOS - Peça de mão oral cirúrgica.

CÔNICA PARA ACABAMENTO - 18 LÂMINAS: 7204 - Comp. Ponta 8,5 mm, 7205 - Comp. Ponta 8,5 mm, 7206 - Comp. Ponta 8,5 mm, 7702 - Comp. Ponta 4,9 mm, 7713 - Comp. Ponta 4,9 mm, 7642 - Comp. Ponta 5,7 mm, 7664 - Comp. Ponta 8,6 mm, 7283 - Comp. Ponta 9,9 mm, 219EZ - Comp. Ponta 8,5 mm, 30 LÂMINAS: 9713 - Comp. Ponta 5,1 mm, 9642 - Comp. Ponta 5,7 mm, 9716 - Comp. Ponta 3,9 mm, 9716S - Comp. Ponta 3,9 mm; CÔNCAVA INTERPROXIMAL - 12 LÂMINAS: 7103 - Comp. Ponta 3,2 mm, 7606 - Comp. Ponta 5,0 mm, 24 LÂMINAS: 9103 - Comp. Ponta 3,2 mm; CILÍNDRICA PARA ACABAMENTO - 12 LÂMINAS: 7572 - Comp. Ponta 4,9 mm, 297 - Comp. Ponta 7,6 mm, 30 LÂMINAS: 9561 - Comp. Ponta 3,2 mm, 9572 - Comp. Ponta 3,7 mm; CÔNICA INVERTIDA - 12 LÂMINAS: 7303 - Comp. Ponta 4,1 mm, 7304 - Comp. Ponta 4,1 mm; CHANFRO PARA COROAS E PONTES - 12 LÂMINAS: 7345 - Comp. Ponta 4,2 mm; TORPEDO - 283 - Comp. Ponta 7,6 mm, 284 - Comp. Ponta 9,9 mm;

PREPARAÇÃO DE INLAYS - 271 - Comp. Ponta 2,7 mm; OVÓIDE - 12 LÂMINAS: 7404 - Comp. Ponta 2,8 mm, 7406 - Comp. Ponta 3,4 mm, 7408 - Comp. Ponta 3,6 mm, 30 LÂMINAS: 9406 - Comp. Ponta 3,4 mm, 9406S - Comp. Ponta 3,4 mm, 9408 - Comp. Ponta 3,6 mm; FORMA DE BALA - 12 LÂMINAS: 7801 - Comp. Ponta 2,7 mm, 7802 - Comp. Ponta 2,8 mm, 7803 - Comp. Ponta 2,9 mm, 30 LÂMINAS: 9803 - Comp. Ponta 2,9 mm; ESFÉRICA - 12 LÂMINAS: 7002, 7003, 7004, 7006, 7008, 7009, 30 LÂMINAS: 9004, 9006, 9008; AGULHA - 12 LÂMINAS: 7901 - Comp. Ponta 2,2 mm, 7902 - Comp. Ponta 3,4 mm, 7903 - Comp. Ponta 3,7 mm, 30 LÂMINAS: 9903 - Comp. Ponta 4,9 mm, 9904 - Comp. Ponta 4,9 mm; CHAMA - 12 LÂMINAS: 7104 - Comp. Ponta 3,0 mm, 7106 - Comp. Ponta 3,4 mm, 7108 - Comp. Ponta 4,29 mm; CÔNICA PARA ACABAMENTO - 6 LÂMINAS: 7114 - Comp. Ponta 2,9 mm, 7214 - Comp. Ponta 5,1 mm, 7714 - Comp. Ponta 7,6 mm, 7610 - Comp. Ponta 3,4 mm, 7611 - Comp. Ponta 3,9 mm, 7612 - Comp. Ponta 5,8 mm, 7613 - Comp. Ponta 8,7 mm, 12 LÂMINAS: 9214 - Comp. Ponta 5,1 mm, 9214S - Comp. Ponta 5,1 mm, 9714 - Comp. Ponta 7,6 mm;

CILÍNDRICA PICOTADA PONTA ARREDONDADA - 1556 - Comp. Ponta 3,2 mm, 1557 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1557P - Comp. Ponta 3,7 mm, 1558 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1558G - Comp. Ponta 3,7 mm; CORTE FINAL - 956 - Comp. Ponta 3,2 mm, 957 - Comp. Ponta 3,7 mm; CÔNICA LISA - 167 - Comp. Ponta 3,2 mm, 168 - Comp. Ponta 3,2 mm, 169 - Comp. Ponta 3,2 mm, 169L - Comp. Ponta 4,9 mm, 170 - Comp. Ponta 3,7 mm, 170L - Comp. Ponta 4,9 mm, 171 - Comp. Ponta 3,7 mm, 171L - Comp. Ponta 4,9 mm, 172 - Comp. Ponta 4,1 mm, 173 - Comp. Ponta 4,5 mm; CÔNICA PICOTADA - 699 - Comp. Ponta 3,2 mm, 699L - Comp. Ponta 4,9 mm, 700 - Comp. Ponta 3,7 mm, 700L - Comp. Ponta 4,9 mm, 701 - Comp. Ponta 3,7 mm, 701L - Comp. Ponta 4,9 mm, 702 - Comp. Ponta 4,1 mm, 702L - Comp. Ponta 4,9 mm, 703 - Comp. Ponta 4,5 mm, 703L - Comp. Ponta 5,7 mm, 704 - Comp. Ponta 4,5 mm; CÔNICA LISA PONTA ARREDONDADA - 1169 - Comp. Ponta 3,2 mm, 1169L - Comp. Ponta 4,9 mm, 1170 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1170L - Comp. Ponta 4,9 mm, 1171 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1171L - Comp. Ponta 4,9 mm, 1172 - Comp. Ponta 4,1 mm; CÔNICA PICOTADA PONTA ARREDONDADA - 1700 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1701 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1702 - Comp. Ponta 4,1 mm, 1702L - Comp. Ponta 4,9 mm, 1703 - Comp. Ponta 4,5 mm, 1703L - Comp. Ponta 4,9 mm;

ESFÉRICA - 1/4, 1/2, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10; PERA - 329 - Comp. Ponta 1,6 mm, 330 - Comp. Ponta 1,6 mm, 331 - Comp. Ponta 1,6 mm, 331L - Comp. Ponta 4,1 mm, 332 - Comp. Ponta 1,6 mm, 332L - Comp. Ponta 4,1 mm, 333L - Comp. Ponta 4,1 mm; PREPARAÇÃO DE AMÁLGAMA - 245 - Comp. Ponta 2,7 mm, 246 - Comp. Ponta 3,7 mm; CONE INVERTIDO - 33 1/2 - Comp. Ponta 0,4 mm, 34 - Comp. Ponta 0,6 mm, 35 - Comp. Ponta 0,7 mm, 36 - Comp. Ponta 0,8 mm, 37 - Comp. Ponta 0,8 mm, 37L - Comp. Ponta 4,1 mm, 38 - Comp. Ponta 1,0 mm, 39 - Comp. Ponta 1,3 mm, 41 - Comp. Ponta 2,4 mm; RODA - 14 - Comp. Ponta 0,2 mm; CILÍNDRICA LISA - 55 - Comp. Ponta 3,8 mm, 56 - Comp. Ponta 3,2 mm, 56L - Comp. Ponta 4,9 mm, 57 - Comp. Ponta 3,7 mm, 57L - Comp. Ponta 4,9 mm, 58 - Comp. Ponta 3,7 mm, 58L - Comp. Ponta 4,9 mm, 59 - Comp. Ponta 4,1 mm, 60 - Comp. Ponta 4,1 mm, 60L - Comp. Ponta 4,1 mm, 256 - Comp. Ponta 2,7 mm, 257 - Comp. Ponta 3,7 mm; CILÍNDRICA PICOTADA - 556 - Comp. Ponta 3,2 mm, 556L - Comp. Ponta 4,9 mm, 557 - Comp. Ponta 3,7 mm, 557L - Comp. Ponta 4,9 mm, 558 - Comp.

Ponta 3,7 mm, 558L – Comp. Ponta 4,9 mm, 559 – Comp. Ponta 4,1 mm, 560 – Comp. Ponta 4,1 mm; CILÍNDRICA LISA PONTA ARRENDONDADA - 1155 – Comp. Ponta 3,8 mm, 1156 - Comp. Ponta 3,2 mm, 1157 - Comp. Ponta 3,7 mm, 1158 - Comp. Ponta 3,7 mm;



Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		
Nome Técnico	Brocas Odontológicas	
Registro	10392990051	
Processo	25351.767522/2010-66	
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: KERR CORPORATION - CANADÁ 	
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO	
Vencimento do Registro	VIGENTE	
<input type="button" value="Exportar para Excel"/> <input type="button" value="Exportar para PDF"/> <input type="button" value="Voltar"/>		



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ARAUJO LOPES & CIA LTDA		
CNPJ	02.411.193/0001-07	Autorização	8.11.444-4
Produto	POLIDORES AMERICAN BURRS		

Modelo Produto Médico

Códigos: Para polimento de Cerâmica, Zircônia e Dissilicato de Lítio – polimento alto brilho - DURAPOL – RD1013, RD1113, RD1133, RD1014, RD1114, RD1134, RD1015, RD1115, RD1135, RD3013, RD3113, RD3123, RD3133, RD3163, RD3203, RD3213, RD3313, RD3323, RD3413, RD3014, RD3114, RD3124, RD3134, RD3164, RD3204, RD3214, RD3314, RD3324, RD3414, RD3015, RD3115, RD3125, RD3135, RD3165, RD3205, RD3215, RD3315, RD3325, RD3415, RD3383, RD3384, RD3388 Para polimento e reparo de Ligas Metálicas – ULTRA-ALLOY - RF1012, RF1112, RF1132, RF1014, RF1114, RF1134, RF1015, RF1115, RF1135, RF1016, RF1116, RF1136, RF3012, RF3112, RF3122, RF3132, RF3162, RF3202, RF3212, RF3312, RF3322, RF3412, RF3014, RF3114, RF3124, RF3134, RF3164, RF3204, RF3214, RF3314, RF3324, RF3414, RF3015, RF3115, RF3125, RF3135, RF3165, RF3205, RF3215, RF3315, RF3325, RF3415, RF3016, RF3116, RF3126, RF3136, RF3166, RF3206, RF3216, RF3316, RF3326, RF3416, RF3383, RF3384, RF3388 Para reparo e polimento de resinas – DURA-GLOSS - SD1015, SD1115, SD1135, SD3015, SD3115, SD3125, SD3135, SD3165, SD3205, SD3215, SD3315, SD3325, SD3415, SD1016, SD1116, SD1136, SD3016, SD3116, SD3126, SD3136, SD3166, SD3206, SD3216, SD3316, SD3326, SD3416 Para reparo e polimento de Porcelana, Resinas e Dentes Naturais – ULTRA-GLOSS - SH1012, SH1112, SH1132, SH1013, SH1113, SH1133, SH1014, SH1114, SH1134, SH3012, SH3112, SH3122, SH3132, SH3162, SH3202, SH3212, SH3312, SH3322, SH3412, SH3013, SH3113, SH3123, SH3133, SH3163, SH3203, SH3213, SH3313, SH3323, SH3413, SH3014, SH3114, SH3124, SH3134, SH3164, SH3204, SH3214, SH3314, SH3324, SH3414 Para reparos e polimento para Ligas de Metais Preciosos – SG1012, SG1112, SG1132, SG1013, SG1113, SG1133, SG1014, SG1114, SG1134, SG3012, SG3112, SG3122, SG3132, SG3162, SG3202, SG3212, SG3312, SG3322, SG3412, SG3013, SG3113, SG3123, SG3133, SG3163, SG3203, SG3213, SG3313, SG3323, SG3413, SG3014, SG3114, SG3124, SG3134, SG3164, SG3204, SG3214, SG3314, SG3324, SG3414 Para reparos em Zircônia – DURATURBO CD3513, CD3243, CD3143,

CD3123, CD3063, CD3013 Para reparos e polimento de Metais, Resinas e Porcelana – AMERICAN STONES ULTRA-GREEN - CG1513, CG1123, CG1113, CG1063, CG3513, CG3413, CG3323, CG3243, CG3123, CG3113, CG3063, CG3013 Para polimento de Metais e Resinas – AMERICAN STONES ULTRA-WHITE -CW1514, CW1124, CW1114, CW1064, CW3514, CW3414, CW3324, CW3244, CW3124, CW3114, CW3064, CW3014 TIPOS DE HASTES• FG - ISO 314 - comprimento 19 a 24mm• CA ou RA - Contra Ângulo - ISO 204 - comprimento 22 a 26mm

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO POLIDORES AMERICAN BURRS.docx	2961623/21-9 - 29/07/2021 - 05:07

Nome Técnico	Material de Acabamento e Polimento
Registro	81144440003
Processo	25351.476093/2015-31
Fabricante Legal	• FABRICANTE: TOBOOM SHANGHAI PRECISE ABRASIVE TOOL CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MICRODONT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA		
CNPJ	02.039.112/0001-81	Autorização	1.04.345-7
Produto	PONTA DIAMANTADA MICRODONT		

Modelo Produto Médico

Embalagem contendo 01 unidade, fornecido nao esteril

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Brocas Odontologicas
Registro	10434570002
Processo	25000.045261/9920
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MICRODONT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MICRODONT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA		
CNPJ	02.039.112/0001-81	Autorização	1.04.345-7
Produto	PONTAS DE CARBIDE - MICRODONT		

Modelo Produto Médico

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Brocas Odontologicas
Registro	10434570013
Processo	25351.223070/2004-17
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MICRODONT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SS WHITE ARTIGOS DENTARIOS LTDA		
CNPJ	68.567.650/0001-57	Autorização	8.01.497-1
Produto	CALEN		

Modelo Produto Médico

CALEN: Estojo de papel cartão contendo 02 tubetes com 2,7g de pasta do produto à base de Hidróxido de Cálcio, 02 Tubetes com 2,2g de Glicerina e instruções de uso; CALEN PMCC: Estojo de papel cartão contendo 2 tubetes com 2,7g de pasta de Hidróxido de Cálcio com Paramonoclorofenol Canforado, 02 tubetes com 2,2g de Glicerina e instruções de uso.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO DO CALEN20220519_14441807.pdf	3042628/22-1 - 19/05/2022 - 03:54

Nome Técnico	Material P/Desinfeccao e Obturacao Canal Radicular
Registro	10041120159
Processo	25351.005587/0111
Fabricante Legal	• FABRICANTE: SS WHITE ARTIGOS DENTARIOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	27/12/2026

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A		
CNPJ	00.257.992/0001-37	Autorização	1.03.494-5
Produto	contacto		

Modelo Produto Médico

560 CONTACTO PAPEL - 100 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/vermelho); 561 CONTACTO PAPEL - 100 micras - Embalagem com 50 unidades (dupla face azul/vermelho); 562 CONTACTO PAPEL - 100 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/azul); 563 CONTACTO PAPEL - 100 micras - Embalagem com 48 unidades (dupla face azul/azul); 564 CONTACTO PAPEL - 100 micras - Embalagem com 96 unidades (dupla face azul/azul); 552 CONTACTO ARCADA - 100 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/vermelho); 580 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/vermelho); 581 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 50 unidades (dupla face azul/vermelho); 582 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 100 unidades (dupla face azul/vermelho); 583 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 144 unidades (dupla face azul/vermelho); 584 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 200 unidades (dupla face azul/vermelho); 585 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 300 unidades (dupla face azul/vermelho); 586 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/vermelho); 587 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 50 unidades (dupla face azul/vermelho); 588 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 100 unidades (dupla face azul/vermelho); 589 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 144 unidades (dupla face azul/vermelho); 590 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 200 unidades (dupla face azul/vermelho); 591 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 300 unidades (dupla face azul/vermelho); 560 CONTACTO PAPEL - 100 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/vermelho); 561 CONTACTO PAPEL - 100 micras - Embalagem com 50 unidades (dupla face azul/vermelho); 562 CONTACTO PAPEL - 100 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/azul); 552 CONTACTO ARCADA - 100 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/vermelho); 580 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/vermelho); 581 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 50 unidades (dupla face azul/vermelho); 582 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 100 unidades (dupla face azul/vermelho); 583 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 144 unidades (dupla face azul/vermelho); 584 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 200 unidades (dupla face azul/vermelho); 585 CONTACTO ORTO - 200 micras - Embalagem com 300 unidades (dupla face azul/vermelho); 586 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 12 unidades (dupla face azul/vermelho); 587 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 50 unidades (dupla face azul/vermelho); 588 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 100 unidades (dupla face azul/vermelho); 589 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 144 unidades (dupla face azul/vermelho); 590 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 200 unidades (dupla face azul/vermelho); 591 CONTACTO PAPEL - 40 micras - Embalagem com 300 unidades (dupla face azul/vermelho);

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	BULA CONTACTO .doc.docx	1647318/21-1 - 29/04/2021 - 05:18
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	CONTACTO ARCADA - .png	1647318/21-1 - 29/04/2021 - 05:18
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	CONTACTO ORTO - .png	1647318/21-1 - 29/04/2021 - 05:18
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	CONTACTO PAPEL - .png	1647318/21-1 - 29/04/2021 - 05:18

Nome Técnico	Papel Para Articulação
Registro	10349450058
Processo	25351.122923/2009-93
Fabricante Legal	• FABRICANTE: ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	Dentária Brasil Industria e Comércio de Produtos Odontológicos Ltda		
CNPJ	32.304.095/0001-23	Autorização	8.19.418-6
Produto	CERAS ODONTOLÓGICAS		

Modelo Produto Médico

Cera 7
Cera Articulação
Cera Corrugada
Cera Escultura
Cera Orto
Cera Periférica
Cera Rolete
Cera Utilidade
Cera 9

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	F.T Ceras Odontológicas.pdf	0402611/22-5 - 01/02/2022 - 08:22

Nome Técnico	Ceras Odontologicas
Registro	81941860005
Processo	25351.840177/2020-44
Fabricante Legal	• FABRICANTE: Dentária Brasil Industria e Comércio de Produtos Odontológicos Ltda - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA		
CNPJ	04.798.379/0001-88	Autorização	8.01.179-2
Produto	CERA ODONTOLÓGICA ASFER		

Modelo Produto Médico

CERA SETE NA COR BRANCA; CERA PERIFÉRICA Nº 06 COR BRANCA.

CERA SETE NA COR ROSA, CERA UTILIDADE, CERA DE ARTICULAÇÃO, CERA PERIFÉRICA Nº. 6 COR AZUL, CERA PERIFÉRICA Nº07 COR ROSA, CERA ORTODÔNTICA, CERA ROSA Nº 9,

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso_Cera odonto_80117920011.pdf	4202438/21-3 - 24/10/2021 - 09:28
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	TC com Instrução de Uso_Cera Odonto_80117920011.pdf	4202438/21-3 - 24/10/2021 - 09:28

Nome Técnico	Ceras Odontologicas
Registro	80117920011
Processo	25351.245669/2009-66
Fabricante Legal	• FABRICANTE: ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A		
CNPJ	00.257.992/0001-37	Autorização	1.03.494-5
Produto	MTA-FILLAPEX		

Modelo Produto Médico

COD 826 - KIT COM UMA BISNAGA PASTA BASE (18 G), UMA BISNAGA PASTA CATALISADORA (12 G) E TRÊS BLOCOS DE ESPATULAÇÃO; COD 827- KIT COM UMA SERINGA DUPLA (4 G), 15 PONTAS AUTOMISTURA E UM BLOCO DE ESPATULAÇÃO; COD 8288 - KIT COM UMA BISNAGA PASTA BASE (7,2 G) E UMA PASTA CATALISADOR (4.8 G) E DOIS BLOCOS DE ESPATULAÇÃO; COD 8270 -KIT COM UMA SERINGA DUPLA (4 G) + 15 PONTAS MISTURADORAS INTRACANAL; COD 82750 -KIT COM UMA SERINGA DUPLA (9 G) E 10 PONTAS AUTOMISTURA; COD 82780 -KIT COM UMA SERINGA DUPLA (12 G) E 10 PONTAS AUTOMISTURA; COD 158 -PONTAS MISTURADORAS com 10 unidades; COD 159-PONTAS MISTURADORAS INTRACANAL com 10 unidades;

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Pontas misturadoras-curva e reta.docx	0483775/22-3 - 08/02/2022 - 04:26
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MTA FILLAPEX Anvisa .doc.docx	0483775/22-3 - 08/02/2022 - 04:26
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	MTA-FILLAPEX - IMAGENS.docx	0483775/22-3 - 08/02/2022 - 04:26

Nome Técnico	Cimentos Odontologicos
Registro	10349450065
Processo	25351.420063/2009-23
Fabricante Legal	• FABRICANTE: ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ORTOM INDUSTRIA TEXTIL LTDA		
CNPJ	04.890.798/0001-45	Autorização	8.02.052-9
Produto	COMPRESSA DE GAZE E COMPRESSA DE GAZE QUEIJO		

Modelo Produto Médico

Ortofen; Ortom; Ortoflex; Ortoplast; Popular; Ortosoft; Ortofino; Dubom; Ortoflo; Briza

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Compressas
Registro	80205290006
Processo	25351.326715/2005-53
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ORTOM INDUSTRIA TEXTIL LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	QUIMIDROL COMERCIO INDUSTRIA IMPORTACAO LTDA		
CNPJ	84.704.683/0001-58	Autorização	8.06.669-7
Produto	PAPER POINT		

Modelo Produto Médico

Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 15; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 20; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 25; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 30; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 35; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 40; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 45; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 50; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 55; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 60; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 70; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 80; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 15-40; Dia-ProISO.04 Plus - Tamanho 45-80; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 15; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 20; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 25; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 30; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 35; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 40; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 45; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 50; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 55; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 60; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 70; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 80; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 15-40; Dia-ProISO.06 Plus - Tamanho 45-80; Dia-Pro R - Tamanho 25; Dia-Pro R - Tamanho 40; Dia-Pro R - Tamanho 50; Dia-Pro R - Tamanho 25-50; Dia-Pro T - Tamanho F1; Dia-Pro T - Tamanho F2; Dia-Pro T - Tamanho F3; Dia-Pro T - Tamanho F4; Dia-Pro T - Tamanho F5; Dia-Pro T - Tamanho F1-F3; Dia-Pro T - Tamanho F4-F5; Dia-Pro T - Tamanho F1-F5; Dia-Pro W - Tamanho Small; Dia-Pro W - Tamanho Primary; Dia-Pro W - Tamanho Large; Dia-Pro W - Tamanho Small / Primary / Large; Dia-T - Tamanho .06 #25; Dia-T - Tamanho .06 #30; Dia-T - Tamanho .06 #35; Dia-T - Tamanho .04 #40; Dia-T - Tamanho .06 #25 / .06 #30 / .06 #35 / .04 #40; MMPP - Tamanho 8; MMPP - Tamanho 10; MMPP - Tamanho 15; MMPP - Tamanho 20; MMPP - Tamanho 25; MMPP - Tamanho 30; MMPP - Tamanho 35; MMPP - Tamanho 40; MMPP - Tamanho 45; MMPP - Tamanho 50; MMPP - Tamanho 55; MMPP - Tamanho 60; MMPP - Tamanho 70; MMPP - Tamanho 80; MMPP - Tamanho 90; MMPP - Tamanho 100; MMPP - Tamanho 110; MMPP - Tamanho 120; MMPP - Tamanho 130; MMPP - Tamanho 140; MMPP - Tamanho 15-40; MMPP - Tamanho 45-80; MMPP - Tamanho 90-140; MMPP - Tamanho XXF; MMPP - Tamanho XF; MMPP - Tamanho F; MMPP - Tamanho M; MMPP - Tamanho C; MMPP - Tamanho XC; MMPP - Tamanho XXF-XC; Absorbent Paper Points - Tamanho 8; Absorbent Paper Points - Tamanho 10; Absorbent Paper Points - Tamanho 15; Absorbent Paper Points - Tamanho 20; Absorbent Paper Points - Tamanho 25; Absorbent Paper Points - Tamanho 30; Absorbent Paper Points - Tamanho 35; Absorbent Paper Points - Tamanho 40; Absorbent Paper Points - Tamanho 45; Absorbent Paper Points - Tamanho 50; Absorbent Paper Points - Tamanho 55; Absorbent Paper Points - Tamanho 60; Absorbent Paper Points - Tamanho 70; Absorbent Paper Points - Tamanho 80; Absorbent Paper Points - Tamanho 90; Absorbent Paper Points - Tamanho 100; Absorbent Paper Points - Tamanho 110; Absorbent Paper Points - Tamanho 120; Absorbent Paper Points - Tamanho 130; Absorbent Paper Points - Tamanho 140; Absorbent Paper Points - Tamanho 15-40; Absorbent Paper Points - Tamanho 45-80; Absorbent Paper Points - Tamanho 90-140; Absorbent Paper Points - Tamanho XXF; Absorbent Paper Points - Tamanho XF; Absorbent Paper Points - Tamanho F; Absorbent Paper Points - Tamanho M; Absorbent Paper Points - Tamanho C; Absorbent Paper Points - Tamanho XC; Absorbent Paper Points - Tamanho XXF-XC; Feathered Tip - Tamanho XXF; Feathered Tip - Tamanho XF; Feathered Tip - Tamanho F; Feathered Tip - Tamanho M; Feathered Tip - Tamanho C; Feathered Tip - Tamanho XC; Feathered Tip - Tamanho XXF-XC; Dia-GTP .06; Dia-GTP .08; Dia-GTP .10; Dia-GTP .12; Dia-GTP .06/ .08/ .10/ .12

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Pontas de Papel Estéril - Instruções de Uso BR.pdf	0357092/22-8 - 28/01/2022 - 08:51

Nome Técnico	Cones de Papel Absorvente Odontológico
Registro	80666970019
Processo	25351.702602/2015-18
Fabricante Legal	• FABRICANTE: DiaDent Group International - CORÉIA DO SUL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ICEFRESH INDÚSTRIA E COMERCIO DO BRASIL LTDA		
Número do CNPJ da Empresa	44.465.029/0001-14	Autorização	2033002
Produto	GEL DENTAL COM FLUOR+MENTA ICE FRESH OVERGEL		
Categoria	DENTIFRÍCIO COM FLÚOR (LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO)		
Processo	25351.012908/2008-72		
Publicação do Registro	11/02/2008		
Vencimento do Registro	11/02/2028		
Situação do Produto	ATIVO		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	BISNAGA PLASTICO LAMINADO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Não analisado	Não se aplica para essa categoria

Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 0645039/12-3		6077182012	238 - REG. COSMÉTICOS - Revalidação de Registro	Revalidação automática
Q 0645050/12-4		6322112012	289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado	Não anuído
Q 0059649/13-3	13/02/2013		2336 - Revalidação automática para Registro de produtos Cosméticos	Revalidação automática



Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: CICLO ZYME EXTRA

Nome da Empresa	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP		
CNPJ	05.854.999/0001-50	Autorização	3.03.252-5
Nome Comercial	CICLO ZYME EXTRA		
Classe Terapêutica	DETERGENTE ENZIMÁTICO		
Registro	332520009		
Processo	25351.517589/2013-30		
Vencimento do registro	05/03/2029		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	1	05/03/2014
Validade	24 meses	Registro	3325200090012
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		



Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	2	05/03/2014
Validade	24 meses	Registro	3325200090020
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - GALAO PLASTICO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados



Detalhes da Apresentação

Produto	RIOHEX GARD 0,12%
Processo	25351.638379/2013-69
Apresentação	FRASCO DE PLASTICO - Primária
Categoria	ENXAGUATÓRIO BUCAL COM FLÚOR, ANTIPLACA E ANTI-SÉPTICO
Local de Fabricação	<p>Número do CNPJ da Empresa 55.643.555/0001-43</p> <p>Razão Social RIOQUIMICA S.A.</p> <p>Município SÃO JOSÉ DO RIO PRETO</p> <p>UF SP</p> <p>País BRASIL</p> <p>Tipo Nacional</p>
Forma Física	LIQUIDO
Tonalidade	Não se aplica para essa categoria
Prazo de Validade do Produto	36 Meses
Conservação	<ul style="list-style-type: none"> • CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
Destinação	<ul style="list-style-type: none"> • COMERCIAL
Restrição	<ul style="list-style-type: none"> • RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA		
CNPJ	51.753.374/0001-19	Autorização	1.04.013-1
Produto	FAMÍLIA DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO NÃO ARTICULADO CORTANTE		

Modelo Produto Médico

RUGINA FARABEUFF RETA. SERRA CHARRIERE P/AMPUTACAO 30CM, SERRA DE GIGLI 30CM, SERRA DE GIGLI 40CM, SERRA DE GIGLI 50CM, SERRA DE JOSEPH DIREITA 19CM, SERRA DE JOSEPH ESQUERDA 19CM, SERRA LANGENBECK 23CM, SERRA MATHIEU C/3 LAMINAS 20CM, SERRA MATHIEU C/3 LAMINAS 33CM, SERRA WEIS 25CM, SERRA WIGMORE 19CM. SONDA EXPLORADORA 1430/6, SONDA EXPLORADORA 1435/11, SONDA EXPLORADORA 1435/3, SONDA EXPLORADORA 1435/4, SONDA EXPLORADORA N.1, SONDA EXPLORADORA N.23, SONDA EXPLORADORA N.3, SONDA EXPLORADORA N.47, SONDA EXPLORADORA N.5, SONDA EXPLORADORA N.5 INFANTIL, SONDA EXPLORADORA N.6.

ESCULPIDOR SINDESMOTOMO, ESCULPIDOR WARD N.1, ESCULPIDOR WARD N.2, ESCULPIDOR ZAHLE. EXTRATOR DE EXCESSO(PARA ORTODONTIA), EXTRATOR DE TARTARO N.3 SIMPLES, EXTRATOR DE TARTARO N.33 SIMPLES, EXTRATOR DE TARTARO N.34 SIMPLES. FACA ABRAHAN 21CM P/AMIGDALAS, FACA BRUENINGS 23CM P/AMIGDALAS, FACA CATLIN LAMINA 13CM P/AMPUTACAO, FACA CATLIN LAMINA 16CM P/AMPUTACAO, FACA CATLIN LAMINA 19CM P/AMPUTACAO, FACA CATLIN LAMINA 22CM P/AMPUTACAO, FACA COLLIN LAMINA 12CM P/AMPUTACAO, FACA COLLIN LAMINA 15CM P/AMPUTACAO, FACA COLLIN LAMINA 18CM P/AMPUTACAO, FACA COLLIN LAMINA 23CM P/AMPUTACAO, FACA COLVER P/AMIGDALAS 23cm, FACA DE BALLENGER P/SEPTO BAIONETA N.1, FACA DE BALLENGER P/SEPTO BAIONETA N.2, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.1, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.2, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.3, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.4, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.5, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.6, FACA ESMACULADOR DE HAUSSMANN 19CM, FACA ESMACULADOR DE REIMERS, FACA KEYES 2MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 3MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 4MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 5MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 6MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 7MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 8MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA P/ GESSO 2210/1, FACA RINETA P/CASCO C/1 CABO E 6 LAMINAS, FACA SMILLIE DIREITO, FACA SMILLIE ESQUERDO, FACA SMILLIE RETO. FOICE DE GOLDMAN FOX N.1, FOICE DE GOLDMAN FOX N.21, FOICE DE MACCALL N. 1-10, FOICE DE MACCALL N. 11-12, FOICE DE MACCALL N.19-20, FOICE MCCALL, FOICE PONTA MORSE N. 0-00, FOICE WS 14-15 FILANDIA. FORMAO CINZEL CIRURGICO BIBIZELADO 2MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO BIBIZELADO 4MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO BIZELADO 2MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO BIZELADO 4MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO GOIVO 2MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO GOIVO 4MM, FORMAO LAMBOTTE 25MM CURVO, FORMAO LAMBOTTE 25MM RETO, FORMAO LAMBOTTE 30MM CURVO, FORMAO LAMBOTTE 30MM RETO, FORMAO LAMBOTTE 38MM CURVO, FORMAO LAMBOTTE 38MM RETO, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 10MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 12MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 15MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 20MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 25MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 8MM, FORMAO STILLE GOIVO 10MM, FORMAO STILLE GOIVO 12MM, FORMAO STILLE GOIVO 15MM, FORMAO STILLE GOIVO 20MM, FORMAO STILLE GOIVO 25MM, FORMAO STILLE GOIVO 8MM. GEGIVOTÔMO CORTANTE DE KIRKLAND, GEGIVOTÔMO CORTANTE DE ORBAN, GENGIVÓTOMOS BUCK, GENGIVÓTOMOS GOLDMAN, GENGIVÓTOMOS KIRKLAND, GENGIVÓTOMOS ORBAN. LIMA BUCK, LIMA DUNLOP ½, LIMA DUNLOP ¾, LIMA MULLER, LIMA HINSCHIFILD 3/7, LIMA HINSCHIFILD 5/11, LIMA SCHULUGER 9/10, LIMA SELDIN 870/11, LIMA SELDIN 870/12, LIMA SUGARMEN 1S-2S, LIMA SUGARMEN 3S-4S, LIMA SUGARMEN 4S-3S. RUGINA AUFRICHT 21CM, RUGINA COTLLE 21CM, RUGINA DE LEWIS 18CM DENTE FINO E GROSSO, RUGINA DE MILLER N° 11 e 12, RUGINA DOYEN DIREITA, RUGINA DOYEN ESQUERDA, RUGINA FARABEUFF CURVA,

ESCULPIDOR LECRON "D" ESCULPIDOR LECRON ADULTO ESCULPIDOR LECRON HILYN ESCULPIDOR LECRON INFANTIL ESCULPIDOR LECRON MINI ESCULPIDOR LECRON ZALLE ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.1 ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.2 ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.3 ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.4 ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.5 ESCULPIDOR ROACH

AGULHA DE LUCAE ANGULADA P/PARACENTESE, AGULHA DE LUCAE BAIONETA P/PARACENTESE, AGULHA DE LUCAE RETA P/PARACENTESE, AGULHA OBWEGESER 23CM. ALAVANCA APEXO C/3, ALAVANCA APICAL ADULTO JG. C/ 3, ALAVANCA APICAL ADULTO L-1, ALAVANCA APICAL ADULTO L-2, ALAVANCA APICAL ADULTO RETA, ALAVANCA APICAL INFANTIL JG. C/ 3, ALAVANCA HEINDERBRINK ADULTO JG. C/ 3, ALAVANCA HEINDERBRINK INFANTIL JG. C/ 3, ALAVANCA POTS ADULTO JG. C/ 2, ALAVANCA POTS INFANTIL JG. C/ 2, ALAVANCA SELDIN ADULTO JG. C/ 3, ALAVANCA SELDIN ADULTO L-1, ALAVANCA SELDIN ADULTO L-2, ALAVANCA SELDIN ADULTO RETA, ALAVANCA SELDIN INFANTIL JG. C/ 3. CINZEL CIRURGICO BAIONETA 2MM, CINZEL CIRURGICO BAIONETA 4MM, CINZEL CIRURGICO BAIONETA 6MM, CINZEL CIRURGICO DUPLO BIZEL 2MM, CINZEL CIRURGICO DUPLO BIZEL 4MM, CINZEL CIRURGICO GOIVO 2MM, CINZEL CIRURGICO GOIVO 4MM, CINZEL CIRURGICO MONO BIZEL 2MM, CINZEL CIRURGICO MONO BIZEL 4MM, CINZEL DE OSCHEMBEN 1, CINZEL DE OSCHEMBEN 2, CINZEL DE OSCHEMBEN 3, CINZEL DE OSCHEMBEN 4, CINZEL DE OSCHEMBEN CHIGO 3, CINZEL DE RHODES 36/37, CINZEL FEDY 1, CINZEL FEDY 2, CINZEL FEDY 3, CINZEL WELDSTED ¾, CINZEL WELDSTED 5/6, CINZEL WOODBURY. CINZEL WOODBURY. CORTANTE BLACK DUPLO N.10-11, CORTANTE BLACK DUPLO N.12-13, CORTANTE BLACK DUPLO N.14-15, CORTANTE BLACK DUPLO N.18-19, CORTANTE BLACK DUPLO N.22, CORTANTE BLACK DUPLO N.23, CORTANTE BLACK DUPLO N.24, CORTANTE BLACK DUPLO N.25, CORTANTE BLACK DUPLO N.26, CORTANTE BLACK DUPLO N.27, CORTANTE BLACK DUPLO N.28, CORTANTE BLACK DUPLO N.29, CORTANTE BLACK DUPLO N.31, CORTANTE BLACK DUPLO N.32-33, CORTANTE BLACK DUPLO N.8-9, CORTANTE BLACK SIMPLES N.10 CORTANTE BLACK SIMPLES N.11, CORTANTE BLACK SIMPLES N.26(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.26-S(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.44 (ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES



N.45(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.47(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.54(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.82(CINZEL), CORTANTE BLACK SIMPLES N.82-S(CINZEL), CORTANTE BLACK SIMPLES N.85(CINZEL). CURETA COLUMBIA 13-14, CURETA COLUMBIA 2R, CURETA COLUMBIA 4R, CURETA DE ARGOLA N.1, CURETA DE BRUNS N.1 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.2 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.3 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.4 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.5 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.6 P/OSSO, CURETA DE GRACEY N. 1-2 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 1-2 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 1-2 SG STAND, CURETA DE GRACEY N. 3-4 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 3-4 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 3-4 SG STAND, CURETA DE GRACEY N. 5-6 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 5-6 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 5-6 SG STAND, CURETA DE GRACEY N. 7-8 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 7-8 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 7-8 SG STAND, CURETA DE GRACEY N. 9-10 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 9-10 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 9-10 SG STAND, CURETA DE GRACEY N.11-12 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N.11-12 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N.11-12 SG STAND, CURETA DE GRACEY N.13-14 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N.13-14 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N.13-14 SG STAND, CURETA DE GRACEY N.17-18 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N.17-18 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N.17-18 SG STAND, CURETA DE HARTMAN P/OUVIDO,

CURETA DE LUCAS N.85, CURETA DE LUCAS N.86, CURETA DE LUCAS N.87, CURETA DE MACCALL N.13-14, CURETA DE MACCALL N.17-18, CURETA DE MACCALL N.4-8, CURETA DE MACCALL N.7-9, CURETA DE MEAD N.1, CURETA DE MEAD N.2, CURETA DE MEAD N.3, CURETA DE MEYHOEFER AURICULAR N.4, CURETA DE MODENHAUER P/OUVIDO, CURETA DE NOVAK, CURETA DE WALLICH 42CM N.1, CURETA DE WALLICH 42CM N.2, CURETA DE WALLICH 42CM N.3, CURETA DE WILLIGER DUPLA, CURETA DE ZAUFAL P/OUVIDO, CURETA GOLDMAN FOX 2, CURETA GOLDMAN FOX 3, CURETA GOLDMAN FOX 4, CURETA MOLT 2-4, CURETA MOLT 2-4 MINI, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.1, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.2, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.3, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.4, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.5, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.6, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.1, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.2, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.3, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.4, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.5, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.6. DESCOLADOR DE DISSECTOR, DESCOLADOR DE FREE, DESCOLADOR DE HOURINGAN PHZ, DESCOLADOR DE MOLT M9, DESCOLADOR DE PERIOTOMO C/ MOLT, DESCOLADOR DE PERIOTOMO DISSECTOR, DESCOLADOR DE PERIOTOMO DUPLO, DESCOLADOR DE PERIOTOMO SIMPLES, DESCOLADOR DE PRICHARD, DESTACA PERIOSTEO 1810, DESTACA PERIOSTEO DE MEAD. ESCAVADOR DE DENTINA HASTE LONGA N.1, ESCAVADOR DE DENTINA DARBY PERRY DUPLO N.7-8, ESCAVADOR DE DENTINA HASTE LONGA N.2, ESCAVADOR DE DENTINA HASTE LONGA N.3, ESCAVADOR DE DENTINA HASTE LONGA N.4, ESCAVADOR DE DENTINA N.0 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.11,5 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.16, ESCAVADOR DE DENTINA N.0 ESCAVADOR DE DENTINA N.11,5, ESCAVADOR DE DENTINA N.14, ESCAVADOR DE DENTINA N.15 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.16 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.17, ESCAVADOR DE DENTINA N.17 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.18, ESCAVADOR DE DENTINA N.19, ESCAVADOR DE DENTINA N.20, ESCAVADOR DE DENTINA N. 5, ESCAVADOR DE DENTINA N. 5 INFANTIL. ESCULPIDOR DE FRANH 10, ESCULPIDOR DE FRANH 2, ESCULPIDOR DE FRANH 6, ESCULPIDOR DE HOLLEMBACK 3, ESCULPIDOR DE HOLLEMBACK 3S, ESCULPIDOR DE HOLLEMBACK 3SS, ESCULPIDOR DE WARD 1, ESCULPIDOR DE WARD 2, ESCULPIDOR DESTACA PERIOSTEO DE MEAD, ESCULPIDOR DISCOID-CLEOID, ESCULPIDOR DISCOID-CLEOID INFANTIL, ESCULPIDOR EVANS, ESCULPIDOR FRAHN DUPLO, ESCULPIDOR FRAHN SIMPLES N.10, ESCULPIDOR FRAHN SIMPLES N.2, ESCULPIDOR FRAHN SIMPLES N.6, ESCULPIDOR FRAN, ESCULPIDOR HOLLENBACK N.3, ESCULPIDOR HOLLENBACK N.3-S, ESCULPIDOR HYLIN, ESCULPIDOR LECRON

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
Registro	10401310082
Processo	25351.472904/2008-40
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MEDISPOREX PRIVATE LIMITED. - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MICRODONT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA		
CNPJ	02.039.112/0001-81	Autorização	1.04.345-7
Produto	ESCOVA DE ROBINSON		

Modelo Produto Médico

Acondicionado individualmente em envelopes de papel grau cirurgico e nao esteril em a granel

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Escova Odontologica Para Profilaxia
Registro	10434570007
Processo	25351.024835/0098
Fabricante Legal	• FABRICANTE: MICRODONT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KULZER SOUTH AMERICA LTDA.		
CNPJ	48.708.010/0001-02	Autorização	1.01.668-4
Produto	FILME RADIOGRÁFICO DENTAL AGFA INTRA-ORAL		

Modelo Produto Médico

DENTUS E-SPEED - periapical infantil (2 x 3 cm), periapical adulto (3 x 4 cm) e oclusal adulto (5 x 7 cm).

DENTUS M2 COMFORT D - periapical infantil (2 x 3 cm) e periapical adulto (3 x 4 cm);

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Anexo IIIB - IU.pdf	4261178/22-2 - 06/06/2022 - 05:35

Nome Técnico	Filmes Para Raios X
Registro	10166840081
Processo	25351.591823/2010-20
Fabricante Legal	• FABRICANTE: KULZER GMBH - ALEMANHA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SOUZA & LEONARDI LTDA		
CNPJ	07.707.681/0001-71	Autorização	8.04.420-2
Produto	FLUORSUL GEL NEUTRO		

Modelo Produto Médico

FLUORSUL GEL NEUTRO SABOR MENTA

FLUORSUL GEL NEUTRO SABOR MORANGO

FLUORSUL GEL NEUTRO SABOR TUTTI-FRUITTI

FLUORSUL GEL NEUTRO SEM SABOR

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	neut moran.jpg	4343860/22-1 - 27/06/2022 - 09:59
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	sem ment.jpg	4343860/22-1 - 27/06/2022 - 09:59
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	sem tutti.jpg	4343860/22-1 - 27/06/2022 - 09:59
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	neu sem.jpg	4343860/22-1 - 27/06/2022 - 09:59

Nome Técnico	Fluido Com Fluor de Uso Odontológico
Registro	80442020007
Processo	25351.623322/2008-38
Fabricante Legal	• FABRICANTE: SOUZA & LEONARDI LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	84.833.888/0001-33	Autorização	1.02.985-5
Produto	FORMOCRESOL		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso - Formocresol.pdf	0872146/21-9 - 05/03/2021 - 02:16

Nome Técnico	Material P/Desinfeccao e Obturacao Canal Radicular
Registro	10298550076
Processo	25351.107225/2007-11
Fabricante Legal	• FABRICANTE: BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	04/06/2027

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A		
CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	8.01.414-3
Produto	GODIVA EXATA		

Modelo Produto Médico

Godiva Placas - caixa com 8 placas Godiva Bastoes - caixa com 15 bastoes

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	15082_Ins_Uso_Godiva_PEI_Rev0_Curvas.pdf	1121419/21-6 - 23/03/2021 - 03:25

Nome Técnico	GODIVA ODONTOLÓGICA
Registro	10017710150
Processo	25000.017524/9333
Fabricante Legal	• FABRICANTE: DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAXDESCARTE INDUSTRIA DE DESCARTAVEIS HOSPITALARES E ODONTOLOGICOS LTDA		
CNPJ	06.107.711/0001-46	Autorização	8.03.076-9
Produto	GORROS MAXDESCARTE		

Modelo Produto Médico

COM ELÁSTICO

COM VIÉIS

DE AMARRAR

MEIA LUA

TOUCA DESCARTÁVEL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. IFU. GORROS.pdf	4320830/21-1 - 01/11/2021 - 04:16

Nome Técnico	Vestimenta Cirurgica
Registro	80307690009
Processo	25351.889759/2016-71
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MAXDESCARTE INDUSTRIA DE DESCARTAVEIS HOSPITALARES E ODONTOLOGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GN INJECTA IND. E COM. MAT. MÉD. CIR. ODONT. E DESCART. LTDA		
CNPJ	58.188.194/0001-80	Autorização	1.02.230-6
Produto	GUTTA PERCHA - META		

Modelo Produto Médico

Conicidades: 02, 04, 06, 08, 10 e 12)

Gutta Percha para Selamento Principal – Regular e Especial – Comprimento Marcado (Tamanhos: 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 70, 80, 90, 100, 110, 120, 130 e 140)

Gutta Percha para Selamento Secundário – Tamanhos: XF, FF, MF, F, FM, M, L, XL, X-Fine, (F-XF), Fine-Fine, (F-FF), Medium-Fine, (F-MF), Fine, (F-F), Fine-Medium, (F-FM), Médio, (F-M), Medium-Large, (F-ML), Large, (F-L), X-Large, (F-XL), F1, F2, F3

Gutta Percha para Selamento Secundário (Tipo Japonesa – Japanese Type: J-FS, J-FM, J-FL, J-S, J-M, J-L, J-LM, J-XL, JF-S, JF-M, JF-L, JS, JM, JL, JL-S, JL-M, JL-L)

Tipo de Trey Type: D-XXF, D-XF, D-F, (Fine), D-M, (Medium), D-XL, (X-Large), XX-F, X-F

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IU 2022 - Gutta Percha Meta.pdf	2733300/22-9 - 17/05/2022 - 12:25

Nome Técnico	Cones Para Obturacao de Canal
Registro	10223060030
Processo	25351.455588/2006-80
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: META BIOMED CO., LTD. - CORÉIA DO SUL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	84.833.888/0001-33	Autorização	1.02.985-5
Produto	HEMOSTANK		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	2. IU Hemostank.pdf	3658224/20-7 - 21/10/2020 - 03:55

Nome Técnico	Retradores Gengivais e Hemostaticos
Registro	10298550099
Processo	25351.493952/2007-91
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	10/03/2028

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.		
CNPJ	05.823.205/0001-90	Autorização	8.03.224-0
Produto	HYDCAL CIMENTO DE HIDROXIDO DE CALCIO		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU Hydcal rev 01.pdf	4068162/21-2 - 14/10/2021 - 08:55

Nome Técnico	Cimentos Odontologicos
Registro	80322400125
Processo	25351.350119/2019-90
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A. - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTSPLY IND.COM. LTDA		
CNPJ	31.116.239/0001-55	Autorização	8.01.968-8
Produto	HYDRO C - CIMENTO ODONTOLÓGICO		

Modelo Produto Médico

11130500000 - HYDRO C - CIMENTO ODONTOLÓGICO

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0088 - 11214510000 - Bula Hydro C - Rev01.pdf	2228134/21-0 - 09/06/2021 - 12:47

Nome Técnico	Cimentos Odontologicos
Registro	10186370010
Processo	25000.021112/9118
Fabricante Legal	• FABRICANTE: DENTSPLY IND.COM. LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A		
CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	8.01.414-3
Produto	VITRO		

Modelo Produto Médico

VITRO CEM (Pó, Líquido), VITRO FIL (Pó, Líquido, Vitro Condicionador), VITRO FIL XD (Pó e Líquido), VITRO MOLAR, VITRO UNIGLASS R, VITRO UNIGLASS C e VITRO LINER

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14301 Vitro Molar - Instrucao de Uso_Rev01.pdf	4155316/21-8 - 21/10/2021 - 09:46
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14302 Vitro Fil - Instrucao de Uso PEI (1).pdf	4155316/21-8 - 21/10/2021 - 09:46
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14304 - Vitro Uniglass - Instrução de Uso.pdf	4155316/21-8 - 21/10/2021 - 09:46
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14305 - Vitro Cem - Instrução de UsoRev01.pdf	4155316/21-8 - 21/10/2021 - 09:46

Nome Técnico	Cimento de Ionômero de Vidro
Registro	10017710120
Processo	25000.006659/9996
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SS WHITE ARTIGOS DENTARIOS LTDA		
CNPJ	68.567.650/0001-57	Autorização	8.01.497-1
Produto	vidrion plus c		

Modelo Produto Médico

kit 15g 10ml cod. 24303218

liquido 10ml cod. 24303220

liquido 8ml cod. 24303219

pó 10g cod. 24303221

pó 15g cod. 24303222

vidrion plus c kit 10g 8ml cod 24303217

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - Vidrion Plus C.pdf	3315629/21-8 - 23/08/2021 - 09:30

Nome Técnico	Cimento de Ionômero de Vidro
Registro	80149719036
Processo	25351.564462/2019-10
Fabricante Legal	• FABRICANTE: SS WHITE ARTIGOS DENTARIOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.		
CNPJ	05.823.205/0001-90	Autorização	8.03.224-0
Produto	IONGLASS R		

Modelo Produto Médico

Kit contendo: Pó 50g e Líquido 40ml e 01 colher dosadora; Pó 40g e Líquido 32ml e 01 colher dosadora; Pó 30g e Líquido 24ml e 01 colher dosadora; Pó 20g e Líquido 16ml e 01 colher dosadora; Pó 10g e Líquido 8ml e 01 colher dosadora; Pó 5g e Líquido 4ml e 01 colher dosadora. Embalagem individual de pó com 5g; 10g; 20g; 30g; 40g; 50g e 01 colher dosadora. Embalagem individual de líquido com 4ml; 8ml; 16ml; 24ml; 32ml; 40ml. Cores do pó: A2 e A3.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_longlass R.pdf	4266244/21-5 - 28/10/2021 - 11:07

Nome Técnico	Cimento de Ionômero de Vidro
Registro	80322400083
Processo	25351.662089/2013-23
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A. - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	84.833.888/0001-33	Autorização	1.02.985-5
Produto	IONOFAST		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - Ionofast.pdf	0905506/21-9 - 08/03/2021 - 11:43

Nome Técnico	Ionometro de Vidro Modificado por Resina
Registro	10298559031
Processo	25351.241651/2016-99
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	49.425.259/0001-73	Autorização	1.02.160-4
Produto	LÍQUIDO ACRÍLICO AUTOPOLIMERIZÁVEL		

Modelo Produto Médico

454 – Vipi Flash Liq. Acrílico 50ml; 455 – Vipi Flash Liq. Acrílico 120ml; 456 – Vipi Flash Liq. Acrílico 250ml; 457 – Vipi Flash Liq. Acrílico 500ml; 458 – Vipi Flash Liq. Acrílico 1000ml; 459 – Vipi Flash Liq. Acrílico 5L

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0010[3] - Ficha Técnica VIPIFLASH (1).PDF	5267276/21-9 - 10/12/2021 - 06:02

Nome Técnico	Resinas Acrílicas Odontológicas
Registro	10216040032
Processo	25351.327983/2010-43
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	TECNODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		
CNPJ	69.342.475/0001-62	Autorização	1.04.093-6
Produto	MOLDEIRA EM ALUMINIO - TECNODENT		

Modelo Produto Médico

MOLDEIRA LISA PARCIAL N° 87; MOLDEIRA LISA PARCIAL N° 88; MOLDEIRA LISA PARCIAL ESQUERDA; MOLDEIRA LISA PARCIAL DIREITA; MOLDEIRA PERFURADA PARCIAL N° 87; MOLDEIRA PERFURADA PARCIAL N° 88; MOLDEIRA PERFURADA PARCIAL DIREITA; MOLDEIRA PERFURADA PARCIAL ESQUERDA; MOLDEIRA LISA INFANTIL S1; MOLDEIRA LISA INFANTIL S2; MOLDEIRA LISA INFANTIL S3; MOLDEIRA LISA INFANTIL I1; MOLDEIRA LISA INFANTIL I2; MOLDEIRA LISA INFANTIL I3; MOLDEIRA PERFURADA INFANTIL S1; MOLDEIRA PERFURADA INFANTIL S2; MOLDEIRA PERFURADA INFANTIL S3; MOLDEIRA PERFURADA INFANTIL I1; MOLDEIRA PERFURADA INFANTIL I2; MOLDEIRA PERFURADA INFANTIL I3; MOLDEIRA LISA PARA DESDENTADOS ADULTOS S1; MOLDEIRA LISA PARA DESDENTADOS ADULTOS S2; MOLDEIRA LISA PARA DESDENTADOS ADULTOS S3; MOLDEIRA LISA PARA DESDENTADOS ADULTOS S4; MOLDEIRA LISA PARA DESDENTADOS ADULTOS I1; MOLDEIRA LISA PARA DESDENTADOS ADULTOS I2; MOLDEIRA LISA PARA DESDENTADOS ADULTOS I3; MOLDEIRA LISA PARA DESDENTADOS ADULTOS I4; MOLDEIRA PERFURADA PARA DESDENTADOS ADULTOS S1; MOLDEIRA PERFURADA PARA DESDENTADOS ADULTOS S2; MOLDEIRA PERFURADA PARA DESDENTADOS ADULTOS S3; MOLDEIRA PERFURADA PARA DESDENTADOS ADULTOS S4; MOLDEIRA PERFURADA PARA DESDENTADOS ADULTOS I1; MOLDEIRA PERFURADA PARA DESDENTADOS ADULTOS I2; MOLDEIRA PERFURADA PARA DESDENTADOS ADULTOS I3; MOLDEIRA PERFURADA PARA DESDENTADOS ADULTOS I4; MOLDEIRA VERNE LISA S1; MOLDEIRA VERNE LISA S2; MOLDEIRA VERNE LISA S3; MOLDEIRA VERNE LISA S4; MOLDEIRA VERNE LISA S5; MOLDEIRA VERNE LISA I1; MOLDEIRA VERNE LISA I2; MOLDEIRA VERNE LISA I3; MOLDEIRA VERNE LISA I4; MOLDEIRA VERNE LISA I5; MOLDEIRA VERNE PERFURADA S1; MOLDEIRA VERNE PERFURADA S2; MOLDEIRA VERNE PERFURADA S3; MOLDEIRA VERNE PERFURADA S4; MOLDEIRA VERNE PERFURADA S5; MOLDEIRA VERNE PERFURADA I1; MOLDEIRA VERNE PERFURADA I2; MOLDEIRA VERNE PERFURADA I3; MOLDEIRA VERNE PERFURADA I4;

MOLDEIRA VERNE PERFURADA I5

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Moldeira de Impressao
Registro	10409360002
Processo	25351.394102/2005-49
Fabricante Legal	• FABRICANTE: TECNODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

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	LÂMINAS PARA BISTURI LAMEDID		

Modelo Produto Médico

10, 11, 12, 12b, 15 e 15c, 20, 21, 22, 23 e 24

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	LÂMINAS PARA BISTURI LAMEDID.pdf	4263183/21-5 - 28/10/2021 - 09:15

Nome Técnico	Laminas de Bisturi Descartáveis
Registro	10369460221
Processo	25351.018373/2020-30
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: SteriLance Medical (SuZhou) Inc. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SDI BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		
CNPJ	00.015.955/0001-12	Autorização	1.02.824-9
Produto	LIGA PARA AMALGAMA GS-80		

Modelo Produto Médico

GS-80 - Liga para Amálgama: GS-80 T 1 Porção Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 5 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 - Liga para Amálgama: GS-80 T 1 Porção Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 5 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas).

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10282490004 - Instrução de Uso GS-80.pdf	4256816/21-6 - 27/10/2021 - 08:48

Nome Técnico	Liga Para Amalgama Dental
Registro	10282490004
Processo	25000.018304/9534
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: SDI Limited - AUSTRÁLIA FABRICANTE: SDI BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ARTIGOS ODONTOLÓGICOS CLASSICO LTDA		
CNPJ	60.858.552/0002-48	Autorização	1.02.346-8
Produto	FAMÍLIA RESINAS ACRÍLICAS CLÁSSICO		

Modelo Produto Médico

DENCÔR; ORTO CLAS; CLAS MOLD; JET; COP CLAS; POLICÔR-NATURA; POLICÔR; ONDA CRYL; DENCÔR LAY; ORTO CLAS - ECOLÓGICA.

CLÁSSICO; COROAS PONTES; RAPIDAFLEX; CLASSIFLEX; JET COLORS; CLAS SEAL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	ROTULAGEM.pdf	4716790/21-5 - 30/11/2021 - 06:03
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÕES DE USO.pdf	4716790/21-5 - 30/11/2021 - 06:03

Nome Técnico	Resinas Acrílicas Odontológicas
Registro	10234680009
Processo	25351.342785/2006-30
Fabricante Legal	• FABRICANTE: ARTIGOS ODONTOLOGICOS CLASSICO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	49.425.259/0001-73	Autorização	1.02.160-4
Produto	RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL		

Modelo Produto Médico

436 - VIPI FLASH ROSA 20GR; 437 - VIPI FLASH RESINA 20GR INCOLOR; 439 - VIPI FLASH RESINA 80GR ROSA; 440 - VIPI FLASH RESINA 80GR INCOLOR; 441 - VIPI FLASH RESINA 80GR BLACK; 442 - VIPI FLASH RESINA 225GR ROSA; 443 - VIPI FLASH RESINA 225GR INCOLOR; 445 - VIPI FLASH RESINA 450GR ROSA; 446 - VIPI FLASH RESINA 450GR INCOLOR; 448 - VIPI FLASH RESINA 1KG ROSA; 449 - VIPI FLASH RESINA 1KG INCOLOR; 451 - VIPI FLASH RESINA 2.250GR ROSA; 452 - VIPI FLASH RESINA 2.250GR INCOLOR; 954 - VIPI FLASH RESINA 5KG ROSA; 955 - VIPI FLASH RESINA 5KG INCOLOR; 2412 - VIPI FLASH RESINA 50KG INCOLOR; 2413 - VIPI FLASH RESINA 50KG BLACK; 2426 - VIPI FLASH RESINA 50KG ROSA; 9121 - VIPI FLASH RESINA 25KG INCOLOR; 9122 - VIPI FLASH RESINA 25KG ROSA; 9123 - VIPI FLASH RESINA 25KG BLACK C/VEIAS; 21930 - VIPI FLASH RESINA 225G ROSA C/VEIAS; 21931 - VIPI FLASH RESINA 450G ROSA C/VEIAS; 21932 - VIPI FLASH RESINA 1KG ROSA C/VEIAS; 21933 - VIPI FLASH RESINA 2.250G ROSA C/VEIAS; 21934 - VIPI FLASH RESINA 5KG ROSA C/VEIAS; 21985 - VIPI FLASH RESINA 25KG ROSA C/VEIAS; 21986 - VIPI FLASH RESINA 25KG INCOLOR S/VEIAS; 23485 - VIPI FLASH RESINA 50KG ROSA COM VEIAS; 95813 - VIPI FLASH RESINA 80G ROSA C/VEIAS.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0010[3] - Ficha Técnica VIPIFLASH.PDF	0410920/22-3 - 01/02/2022 - 06:59

Nome Técnico	Resinas Acrílicas Odontológicas
Registro	10216040031
Processo	25351.327962/2010-81
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	INJEX INDÚSTRIAS CIRÚRGICAS LTDA		
CNPJ	59.309.302/0001-99	Autorização	1.01.606-1
Produto	LUVA DE LATEX INJEX PARA PROCEDIMENTO SEM PÓ NÃO ESTÉRIL		

Modelo Produto Médico

luva de látex INJEX para procedimento sem pó não estéril, os tamanhos: extra-pequena, pequena P, média M, grande G, extra-grande XG

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de uso - Luvas - 10160619008.pdf	3860807/21-8 - 30/09/2021 - 02:34

Nome Técnico	Luvas Descartáveis
Registro	10160619008
Processo	25351.337006/2013-80
Fabricante Legal	• FABRICANTE: HARTALEGA SDN BHD - MALÁSIA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel
Exportar para PDF
Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	INDUSTRIA DE CONFECÇÕES K-DU EIRELI		
CNPJ	10.424.098/0002-49	Autorização	8.20.907-5
Produto	MÁSCARA TRIPLA DESCARTÁVEL MEDICAL KDU		

Modelo Produto Médico

MÁSCARA TRIPLA DESCARTÁVEL MEDICAL KDU - TNT 100% Polipropileno (SMS - Spunbond-Meltblown-Spunbond), Fixação (Com elástico e com tiras), Cores (Branca, Azul, Verde, Amarela, Rosa e Preta), Largura do Corpo (17.5 cm, 18.0 cm, 18.5 cm, 19.0 cm e 19.5 cm), Altura do Corpo (9.0 cm, 9.5 cm, 10.0 cm, 10.5 cm e 11.0 cm.).

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	82090750005 - INSTRUÇÃO_DE_USO - MÁSCARA TRIPLA DESCARTÁVEL MEDICAL KDU.pdf	1393585/21-3 - 12/04/2021 - 10:47

Nome Técnico	Mascaras
Registro	82090750005
Processo	25351.406219/2020-11
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: INDUSTRIA DE CONFECÇÕES K-DU EIRELI - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTSCARE LTDA		
CNPJ	05.106.945/0001-06	Autorização	8.01.723-1
Produto	CAVI BRUSH		

Modelo Produto Médico

CAVI BRUSH EXTRAFINO, CAVI BRUSH FINO, CAVI BRUSH REGULAR, CAVI BRUSH LONGO.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Artes - Cavibrush.pdf	3793043/21-5 - 25/09/2021 - 05:52

Nome Técnico	Materiais Auxiliares de Dentística
Registro	80172310005
Processo	25024.002698/2003-10
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: DENTSCARE LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.		
CNPJ	05.823.205/0001-90	Autorização	8.03.224-0
Produto	OBTUR		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso Obtur.pdf	0370623/21-5 - 28/01/2021 - 05:43

Nome Técnico	Agente de Obturacao Provisoria
Registro	80322400027
Processo	25351.236240/2009-50
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A. - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OTOSPORIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Processo	25351.016356/2004-48	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/03/2004
Nome Comercial	OTOSPORIN	Registro	103900154	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA, SULFATO DE NEOMICINA, SULFATO DE POLIMIXINA B			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS			ATC	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1039001540018	AEROSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses
2	SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML ATIVA	1039001540026	AEROSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses
3	SUSP OTO CT FR VD AMB X 5 ML ATIVA	1039001540034	AEROSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	84.833.888/0001-33	Autorização	1.02.985-5
Produto	OXIDO DE ZINCO		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - Óxido de Zinco.pdf	0953598/21-7 - 11/03/2021 - 11:30

Nome Técnico	Cimentos Odontologicos
Registro	10298550062
Processo	25351.317174/2006-53
Fabricante Legal	• FABRICANTE: BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	49.425.259/0001-73	Autorização	1.02.160-4
Produto	RESINA ACRÍLICA TERMOPOLIMERIZÁVEL		

Modelo Produto Médico

4 - VIPI CRIL PLUS R.CLARO 14GR; 5 - VIPI CRIL PLUS R.CLARO 80GR; 12 - VIPI CRIL PLUS R.MEDIO 14GR; 13 - VIPI CRIL PLUS R.MEDIO-B 14GR; 14 - VIPI CRIL PLUS R.ESCURO 14GR; 15 - VIPI CRIL PLUS R.ESPECIAL 14GR; 16 - VIPI CRIL PLUS BLACK 14GR; 17 - VIPI CRIL PLUS INCOLOR 14GR; 19 - VIPI CRIL PLUS CRISTAL 14GR; 20 - VIPI CRIL PLUS R.MEDIO 80GR; 21 - VIPI CRIL PLUS R.MEDIO 225GR; 22 - VIPI CRIL PLUS R.CLARO 450GR; 373 - VIPI CRIL PLUS 80GR R.MEDIO-B; 374 - VIPI CRIL PLUS 80GR R.ESCURO; 375 - VIPI CRIL PLUS 80GR R.ESPECIAL; 376 - VIPI CRIL PLUS 80GR BLACK; 377 - VIPI CRIL PLUS 80GR INCOL.S/VEIAS; 378 - VIPI CRIL PLUS 80GR CRISTAL S/VEIAS; 379 - VIPI CRIL PLUS 225GR R.CLARO; 380 - VIPI CRIL PLUS 225GR R.MEDIO-B; 381 - VIPI CRIL PLUS 225GR R.ESCURO; 382 - VIPI CRIL PLUS 225GR R.ESPECIAL; 383 - VIPI CRIL PLUS 225GR BLACK; 384 - VIPI CRIL PLUS 225GR INCOL.S/VEIAS; 385 - VIPI CRIL PLUS 225GR CRISTAL S/VEIAS; 386 - VIPI CRIL PLUS 450GR R.MEDIO; 387 - VIPI CRIL PLUS 450GR R.MEDIO-B; 388 - VIPI CRIL PLUS 450GR R.ESCURO; 389 - VIPI CRIL PLUS 450GR R.ESPECIAL; 390 - VIPI CRIL PLUS 450GR BLACK; 391 - VIPI CRIL PLUS 450GR INCOL.S/VEIAS; 392 - VIPI CRIL PLUS 450GR CRISTAL S/VEIAS; 393 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.CLARO; 395 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.MEDIO; 396 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.MEDIO-B; 397 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.ESCURO; 398 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.ESPECIAL; 399 - VIPI CRIL PLUS 1KG BLACK; 400 - VIPI CRIL PLUS 1KG INCOLOR; 401 - VIPI CRIL PLUS 1KG CRISTAL; 402 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR R.CLARO; 403 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR R.MEDIO; 404 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR R.MEDIO-B; 405 - VIPI CRIL PLUS 2.250KG R.ESCURO; 406 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR R.ESPECIAL; 407 - VIPI CRIL PLUS 2.250KG BLACK; 408 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR INCOLOR S/VEIAS; 409 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR CRISTAL S/VEIAS; 410 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.CLARO; 411 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.MEDIO; 412 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.MEDIO-B; 413 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.ESCURO; 414 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.ESPECIAL; 415 - VIPI CRIL PLUS 5KG BLACK; 416 - VIPI CRIL PLUS 5KG INCOLOR S/VEIAS; 417 - VIPI CRIL PLUS 5KG CRISTAL S/VEIAS; 419 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.CLARO; 420 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.MEDIO; 421 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.MEDIO-B; 422 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.ESCURO; 423 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.ESPECIAL; 424 - VIPI CRIL PLUS 50KG BLACK; 425 - VIPI CRIL PLUS 50KG INCOLOR S/VEIAS; 426 - VIPI CRIL PLUS 50KG CRISTAL S/VEIAS; 2582 - VIPI CRIL PLUS PALATO 14GR; 2823 - VIPI CRIL PLUS 225GR PALATO; 2824 - VIPI CRIL PLUS 450GR PALATO; 9107 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.CLARO; 9108 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.MEDIO; 9109 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.MEDIO B; 9110 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.ESPECIAL; 9112 - VIPI CRIL PLUS 25KG BLACK; 9113 - VIPI CRIL PLUS 25KG CRISTAL S/VEIA; 9114 - VIPI CRIL PLUS 25KG INCOLOR S/VEIA; 21988 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.MEDIO; 21989 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.ESCURO; 21990 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.CLARO; 21991 - VIPI CRIL PLUS 25KG INCOLOR; 21992 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.ESPECIAL; 25742 - VIPI CRIL PLUS VT 74 25KG; 28770 - VIPI CRIL PLUS 5KG PALATO; 31454 - VIPI CRIL PLUS VT 74 1KG; 4479 - VIPI WAVE 225GR PALATO STG; 4480 - VIPI WAVE 225GR MEDIO; 4484 - VIPI WAVE 450GR PALATO STG; 4485 - VIPI WAVE 450GR MEDIO; 9456 - VIPI WAVE 225GR INCOLOR; 9457 - VIPI WAVE 450GR INCOLOR; 2169 - KIT STG PROTESE; 3567 - RESINA STG ROSA VERMELHO 15GR; 3568 - RESINA STG ROSA PRETO 15GR; 3569 - RESINA STG ROSA CLARO 15GR; 3570 - RESINA STG ROSA MARROM 15GR; 3571 - RESINA STG ROSA ROXO 15GR; 3572 - RESINA STG ROSA MEDIO 15GR; 4203 - VEIAS STG ROXA (INDIVIDUAL); 4204 - VEIAS STG VERMELHA (INDIVIDUAL); 7333 - RESINA STG ROSA CLARO 80G; 7334 - RESINA STG ROSA MARROM 80G; 7335 - RESINA STG ROSA MEDIO 80G; 7336 - RESINA STG ROSA PRETO 80G; 7337 - RESINA STG ROSA ROXO 80G; 7338 - RESINA STG ROSA VERMELHO 80G; 13980 - STG ROSA ROXO 1 PIG.INTENSIVO 15g; 13981 - STG ROSA VERMELHO 1

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR DFU 0005 [4] - Ficha Técnica VIPICRIL PLUS.PDF	0410912/22-1 - 01/02/2022 - 06:50
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR DFU 0014 [3] - Ficha Técnica VIPIWAVE.PDF	0410912/22-1 - 01/02/2022 - 06:50
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR DFU 0027 [3] - Ficha Técnica VIPICRIL STG.PDF	0410912/22-1 - 01/02/2022 - 06:50

Nome Técnico	Resinas Acrílicas Odontológicas
Registro	10216040028
Processo	25351.412254/2009-64

Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.		
CNPJ	05.823.205/0001-90	Autorização	8.03.224-0
Produto	PASTA PROFILÁTICA		

Modelo Produto Médico

Bisnaga com capacidade para 90g.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU Pasta Profilática rev 08.pdf	3826389/21-2 - 28/09/2021 - 09:22

Nome Técnico	Pastas Para Profilaxia e Polimento Dental
Registro	80322400022
Processo	25351.589583/2008-11
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A. - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	49.425.259/0001-73	Autorização	1.02.160-4
Produto	RESINA ACRÍLICA TERMOPOLIMERIZÁVEL		

Modelo Produto Médico

4 - VIPI CRIL PLUS R.CLARO 14GR; 5 - VIPI CRIL PLUS R.CLARO 80GR; 12 - VIPI CRIL PLUS R.MEDIO 14GR; 13 - VIPI CRIL PLUS R.MEDIO-B 14GR; 14 - VIPI CRIL PLUS R.ESCURO 14GR; 15 - VIPI CRIL PLUS R.ESPECIAL 14GR; 16 - VIPI CRIL PLUS BLACK 14GR; 17 - VIPI CRIL PLUS INCOLOR 14GR; 19 - VIPI CRIL PLUS CRISTAL 14GR; 20 - VIPI CRIL PLUS R.MEDIO 80GR; 21 - VIPI CRIL PLUS R.MEDIO 225GR; 22 - VIPI CRIL PLUS R.CLARO 450GR; 373 - VIPI CRIL PLUS 80GR R.MEDIO-B; 374 - VIPI CRIL PLUS 80GR R.ESCURO; 375 - VIPI CRIL PLUS 80GR R.ESPECIAL; 376 - VIPI CRIL PLUS 80GR BLACK; 377 - VIPI CRIL PLUS 80GR INCOL.S/VEIAS; 378 - VIPI CRIL PLUS 80GR CRISTAL S/VEIAS; 379 - VIPI CRIL PLUS 225GR R.CLARO; 380 - VIPI CRIL PLUS 225GR R.MEDIO-B; 381 - VIPI CRIL PLUS 225GR R.ESCURO; 382 - VIPI CRIL PLUS 225GR R.ESPECIAL; 383 - VIPI CRIL PLUS 225GR BLACK; 384 - VIPI CRIL PLUS 225GR INCOL.S/VEIAS; 385 - VIPI CRIL PLUS 225GR CRISTAL S/VEIAS; 386 - VIPI CRIL PLUS 450GR R.MEDIO; 387 - VIPI CRIL PLUS 450GR R.MEDIO-B; 388 - VIPI CRIL PLUS 450GR R.ESCURO; 389 - VIPI CRIL PLUS 450GR R.ESPECIAL; 390 - VIPI CRIL PLUS 450GR BLACK; 391 - VIPI CRIL PLUS 450GR INCOL.S/VEIAS; 392 - VIPI CRIL PLUS 450GR CRISTAL S/VEIAS; 393 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.CLARO; 395 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.MEDIO; 396 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.MEDIO-B; 397 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.ESCURO; 398 - VIPI CRIL PLUS 1KG R.ESPECIAL; 399 - VIPI CRIL PLUS 1KG BLACK; 400 - VIPI CRIL PLUS 1KG INCOLOR; 401 - VIPI CRIL PLUS 1KG CRISTAL; 402 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR R.CLARO; 403 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR R.MEDIO; 404 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR R.MEDIO-B; 405 - VIPI CRIL PLUS 2.250KG R.ESCURO; 406 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR R.ESPECIAL; 407 - VIPI CRIL PLUS 2.250KG BLACK; 408 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR INCOLOR S/VEIAS; 409 - VIPI CRIL PLUS 2.250GR CRISTAL S/VEIAS; 410 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.CLARO; 411 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.MEDIO; 412 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.MEDIO-B; 413 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.ESCURO; 414 - VIPI CRIL PLUS 5KG R.ESPECIAL; 415 - VIPI CRIL PLUS 5KG BLACK; 416 - VIPI CRIL PLUS 5KG INCOLOR S/VEIAS; 417 - VIPI CRIL PLUS 5KG CRISTAL S/VEIAS; 419 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.CLARO; 420 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.MEDIO; 421 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.MEDIO-B; 422 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.ESCURO; 423 - VIPI CRIL PLUS 50KG R.ESPECIAL; 424 - VIPI CRIL PLUS 50KG BLACK; 425 - VIPI CRIL PLUS 50KG INCOLOR S/VEIAS; 426 - VIPI CRIL PLUS 50KG CRISTAL S/VEIAS; 2582 - VIPI CRIL PLUS PALATO 14GR; 2823 - VIPI CRIL PLUS 225GR PALATO; 2824 - VIPI CRIL PLUS 450GR PALATO; 9107 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.CLARO; 9108 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.MEDIO; 9109 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.MEDIO B; 9110 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.ESPECIAL; 9112 - VIPI CRIL PLUS 25KG BLACK; 9113 - VIPI CRIL PLUS 25KG CRISTAL S/VEIA; 9114 - VIPI CRIL PLUS 25KG INCOLOR S/VEIA; 21988 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.MEDIO; 21989 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.ESCURO; 21990 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.CLARO; 21991 - VIPI CRIL PLUS 25KG INCOLOR; 21992 - VIPI CRIL PLUS 25KG R.ESPECIAL; 25742 - VIPI CRIL PLUS VT 74 25KG; 28770 - VIPI CRIL PLUS 5KG PALATO; 31454 - VIPI CRIL PLUS VT 74 1KG; 4479 - VIPI WAVE 225GR PALATO STG; 4480 - VIPI WAVE 225GR MEDIO; 4484 - VIPI WAVE 450GR PALATO STG; 4485 - VIPI WAVE 450GR MEDIO; 9456 - VIPI WAVE 225GR INCOLOR; 9457 - VIPI WAVE 450GR INCOLOR; 2169 - KIT STG PROTESE; 3567 - RESINA STG ROSA VERMELHO 15GR; 3568 - RESINA STG ROSA PRETO 15GR; 3569 - RESINA STG ROSA CLARO 15GR; 3570 - RESINA STG ROSA MARROM 15GR; 3571 - RESINA STG ROSA ROXO 15GR; 3572 - RESINA STG ROSA MEDIO 15GR; 4203 - VEIAS STG ROXA (INDIVIDUAL); 4204 - VEIAS STG VERMELHA (INDIVIDUAL); 7333 - RESINA STG ROSA CLARO 80G; 7334 - RESINA STG ROSA MARROM 80G; 7335 - RESINA STG ROSA MEDIO 80G; 7336 - RESINA STG ROSA PRETO 80G; 7337 - RESINA STG ROSA ROXO 80G; 7338 - RESINA STG ROSA VERMELHO 80G; 13980 - STG ROSA ROXO 1 PIG.INTENSIVO 15g; 13981 - STG ROSA VERMELHO 1

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR DFU 0005 [4] - Ficha Técnica VIPICRIL PLUS.PDF	0410912/22-1 - 01/02/2022 - 06:50
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR DFU 0014 [3] - Ficha Técnica VIPIWAVE.PDF	0410912/22-1 - 01/02/2022 - 06:50
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR DFU 0027 [3] - Ficha Técnica VIPICRIL STG.PDF	0410912/22-1 - 01/02/2022 - 06:50

Nome Técnico	Resinas Acrílicas Odontológicas
Registro	10216040028
Processo	25351.412254/2009-64

Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.		
CNPJ	05.823.205/0001-90	Autorização	8.03.224-0
Produto	APPLIC FLOW		

Modelo Produto Médico

APPLIC FLOW Modelo Comercial do Produto - Cores: A1; A2; A3; A3,5; B2. Cada cor tem as seguintes apresentações: - 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g; - Kit com 2 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g; - Kit com 2 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g e 1 seringa de Ácido Gel (Maquira Reg ANVISA nº 80322400001); - Kit com 3 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g; - Kit com 3 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g e 1 seringa de Ácido Gel (Maquira Reg ANVISA nº 80322400001); - Kit com 4 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g; - Kit com 4 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g e 1 seringa de Ácido Gel (Maquira Reg ANVISA nº 80322400001); - Kit com 5 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g; - Kit com 5 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g e 1 seringa de Ácido Gel (Maquira Reg ANVISA nº 80322400001); - Kit com 6 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g; - Kit com 6 seringas com 1g; 1,5g; 2g; 2,5g; 3g; 3,5g; 4g; 4,5g; 5g; 7g; 8g;10g; 12g e 1 seringa de Ácido Gel (Maquira Reg ANVISA nº 80322400001).

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU Applic Flow rev 03.pdf	4045617/21-3 - 13/10/2021 - 03:17

Nome Técnico	Resina Composta Fotopolimerizável
Registro	80322400089
Processo	25351.463172/2013-64
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A. - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KULZER SOUTH AMERICA LTDA.		
CNPJ	48.708.010/0001-02	Autorização	1.01.668-4
Produto	Kit de Polidores Charisma®EasyShine		

Modelo Produto Médico

66060002 - Kit de Polidores Charisma®EasyShine - Componentes: 66060003, 66060004 e 66060005.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IU - 10166840088.pdf	0834872/21-8 - 03/03/2021 - 11:02

Nome Técnico	Material de Acabamento e Polimento
Registro	10166840088
Processo	25351.016759/2015-19
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: KULZER GMBH - ALEMANHA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTSCARE LTDA		
CNPJ	05.106.945/0001-06	Autorização	8.01.723-1
Produto	LLis		

Modelo Produto Médico

Cores:Dentina: DA1, DA2, DA3, DA3,5, DB2Esmalte: EA1, EA2, EA3, EA3,5, EA4, EB1, EB2, EB3, EC2, EC3, E-Bleach, Incisal (I)Body (Opacidade Universal): A1/B1, A2/B2, A3/D3, A3,5/C3, C1/D2, C2/D4, OPAQUE PINK (OP. Pink), Extra White (WE)

Apresentação – Seringas:Embalagem contendo 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9,10, 11, 12, 13, 14, 15, 20, 25, 30 seringas com 1g, 1,5g, 2g, 2,5g, 3g, 3,5g, 4g, 4,5g, 5g, 5,5g, 6g, 7g, 8g, 9g ou 10g de resina nas diferentes cores disponíveis.

Apresentação – Cápsulas:Embalagem contendo 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50 cápsulas com 0,1g, 0,2g, 0,3g, 0,4g, 0,5g, 0,6g, 0,7g, 0,8g, 0,9g ou 1g nas diferentes cores de resina disponíveis.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - Llis.pdf	3793502/21-0 - 25/09/2021 - 06:58

Nome Técnico	Resina Composta Fotopolimerizável
Registro	80172310036
Processo	25351.639074/2007-66
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DENTSCARE LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A		
CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	8.01.414-3
Produto	RESINAS		

Modelo Produto Médico

Modelos: Orion Shade; Sigma Flow; Sirius Z; Veja Ortho UV. Acessório: ponta aplicadora.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14088 Sirius Z - Instrucao de Uso_Rev 0.pdf	1121715/21-4 - 23/03/2021 - 03:52
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14089 Sigma Flow - Instr de Uso PEI_Rev 1_LEITURA.pdf	1121715/21-4 - 23/03/2021 - 03:52
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14090_Vega Ortho UV - Instrucao de Uso_Rev 0_CURVA.pdf	1121715/21-4 - 23/03/2021 - 03:52
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14091 Orion - Instrucao de Uso_Rev0.pdf	1121715/21-4 - 23/03/2021 - 03:52

Nome Técnico	Resina Composta Fotopolimerizável
Registro	80141430202
Processo	25351.548484/2019-32
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTSCARE LTDA		
CNPJ	05.106.945/0001-06	Autorização	8.01.723-1
Produto	OPALLIS		

Modelo Produto Médico

Cores de resina: - Dentina: DA1, DA2, DA3, DA3,5, DA4, DB1, DB2, DB3, DC2, DC3, D-Bleach, A0,5, B0,5.- Esmalte: EA1, EA2, EA3, EA3,5, EA4, EB1, EB2, EB3, EC2, EC3, E-Bleach H (high), E-Bleach M (medium), E-Bleach L (low).- Valor: VH (high), VM (medium), VL (low).- Efeito Translúcidas: T-Blue, T-Yellow, T-Orange, T-Neutral.- Efeito Opacas: Opaque Pearl (OP), Opaque White (OW).- Body (Opacidade Universal): A1/B1, A2/B2, A3/D3, A3,5/C3, C1/D2, C2/D4, OPAQUE PINK (OP. Pink), Extra White (WE)

Apresentação - Seringas: Embalagem contendo 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 25, 30 seringas com 1g, 1,5g, 2g, 2,5g, 3g, 3,5g, 4g, 4,5g e 5g de resina nas diferentes cores disponíveis.

Apresentação - Cápsulas: - Refil: Embalagem contendo 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50 cápsulas com 0,1g, 0,2g, 0,3g, 0,4g, 0,5g, 0,6g, 0,7g, 0,8g, 0,9g ou 1g nas diferentes cores de resina disponíveis.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - Opallis_1000055102-00.pdf	4228763/22-7 - 30/05/2022 - 03:38

Nome Técnico	Resina Composta Fotopolimerizável
Registro	80172310008
Processo	25024.002690/2003-45
Fabricante Legal	• FABRICANTE: DENTSCARE LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTSPLY IND.COM. LTDA		
CNPJ	31.116.239/0001-55	Autorização	8.01.968-8
Produto	SPECTRA BASIC		

Modelo Produto Médico

06130220000 - KIT INTRO SPECTRA BASIC 7 RESINAS; 06130320001 - RESINA SPECTRA BASIC A1; 06130320002 - RESINA SPECTRA BASIC A2; 06130320003 - RESINA SPECTRA BASIC A3; 06130320004 - RESINA SPECTRA BASIC A3.5; 06130320005 - RESINA SPECTRA BASIC A4; 06130320006 - RESINA SPECTRA BASIC B1; 06130320007 - RESINA SPECTRA BASIC C2.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0052 - 06212850000 - BULA SPECTRA BASIC - Rev00.pdf	3917203/21-9 - 04/10/2021 - 06:31

Nome Técnico	Resina Composta Fotopolimerizável
Registro	80196889040
Processo	25351.755080/2015-09
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DENTSPLY IND.COM. LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	49.425.259/0001-73	Autorização	1.02.160-4
Produto	RESINA ACRÍLICA AUTOPOLIMERIZÁVEL		

Modelo Produto Médico

436 - VIPI FLASH ROSA 20GR; 437 - VIPI FLASH RESINA 20GR INCOLOR; 439 - VIPI FLASH RESINA 80GR ROSA; 440 - VIPI FLASH RESINA 80GR INCOLOR; 441 - VIPI FLASH RESINA 80GR BLACK; 442 - VIPI FLASH RESINA 225GR ROSA; 443 - VIPI FLASH RESINA 225GR INCOLOR; 445 - VIPI FLASH RESINA 450GR ROSA; 446 - VIPI FLASH RESINA 450GR INCOLOR; 448 - VIPI FLASH RESINA 1KG ROSA; 449 - VIPI FLASH RESINA 1KG INCOLOR; 451 - VIPI FLASH RESINA 2.250GR ROSA; 452 - VIPI FLASH RESINA 2.250GR INCOLOR; 954 - VIPI FLASH RESINA 5KG ROSA; 955 - VIPI FLASH RESINA 5KG INCOLOR; 2412 - VIPI FLASH RESINA 50KG INCOLOR; 2413 - VIPI FLASH RESINA 50KG BLACK; 2426 - VIPI FLASH RESINA 50KG ROSA; 9121 - VIPI FLASH RESINA 25KG INCOLOR; 9122 - VIPI FLASH RESINA 25KG ROSA; 9123 - VIPI FLASH RESINA 25KG BLACK C/VEIAS; 21930 - VIPI FLASH RESINA 225G ROSA C/VEIAS; 21931 - VIPI FLASH RESINA 450G ROSA C/VEIAS; 21932 - VIPI FLASH RESINA 1KG ROSA C/VEIAS; 21933 - VIPI FLASH RESINA 2.250G ROSA C/VEIAS; 21934 - VIPI FLASH RESINA 5KG ROSA C/VEIAS; 21985 - VIPI FLASH RESINA 25KG ROSA C/VEIAS; 21986 - VIPI FLASH RESINA 25KG INCOLOR S/VEIAS; 23485 - VIPI FLASH RESINA 50KG ROSA COM VEIAS; 95813 - VIPI FLASH RESINA 80G ROSA C/VEIAS.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0010[3] - Ficha Técnica VIPIFLASH.PDF	0410920/22-3 - 01/02/2022 - 06:59

Nome Técnico	Resinas Acrílicas Odontológicas
Registro	10216040031
Processo	25351.327962/2010-81
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: VIPI INDUSTRIA COMERCIO EXPORTAÇÃO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIGODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA.		
CNPJ	33.425.331/0001-22	Autorização	1.00.688-7
Produto	FILL MAGIC (COMPOSTO HIBRIDO PARA USO ODONTOLOGICO)		

Modelo Produto Médico

Fill Magic Reposição Seringa de reposição com 1,0g de compósito; Seringa de reposição com 2,0g de compósito; Seringa de reposição com 2,5g de compósito; Seringa de reposição com 3,0g de compósito; Seringa de reposição com 4,0g de compósito; Seringa de reposição com 5,0g de compósito; Seringa de reposição com 6,0g de compósito; Seringa de reposição com 7,0g de compósito; Seringa de reposição com 8,0g de compósito; Seringa de reposição com 9,0g de compósito; Seringa de reposição com 10,0g de compósito; Blister com 0,3 gramas de compósito; Blister com 1,0 gramas de compósito; Blister com 1,5 gramas de compósito; Blister com 2,0 gramas de compósito; Blister com 2,5 gramas de compósito; Blister com 3,0 gramas de compósito;

Kit 1: 3 seringas de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso; Kit 2: 3 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 condicionador ácido (MS 10068870101) e instrução de uso; Kit 3: 3 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 4: 3 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), 1 condicionador ácido (MS 10068870101), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 5: 4 seringas de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso; Kit 6: 4 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 condicionador ácido (MS 10068870101) e instrução de uso; Kit 7: 4 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 8: 4 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), 1 condicionador ácido (MS 10068870101), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 9: 5 seringas de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso;

Kit 10: 5 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 condicionador ácido (MS 10068870101) e instrução de uso; Kit 11: 5 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 12: 5 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), 1 condicionador ácido (MS 10068870101), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 13: 6 seringas de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso; Kit 14: 6 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 condicionador ácido (MS 10068870101) e instrução de uso; Kit 15: 6 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 16: 6 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), 1 condicionador ácido (MS 10068870101), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 17: 7 seringas de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso; Kit 18: 7 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 condicionador ácido (MS 10068870101) e instrução de uso; Kit 19: 7 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso;

Kit 20: 7 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), 1 condicionador ácido (MS 10068870101), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 21: 8 seringas de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso; Kit 22: 8 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 condicionador ácido (MS 10068870101) e instrução de uso; Kit 23: 8 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 24: 8 seringas de mesma cor ou cores sortidas, 1 Adesivo (MS 10068870076), 1 condicionador ácido (MS 10068870101), Acessórios para aplicação do Adesivo (10068870083) e instrução de uso; Kit 25: 3 Blisters de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso; Kit 26: 30 blisters de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso; Kit 27: 10 blisters de mesma cor ou cores sortidas e instrução de uso;

Nas cores: Esmalte: A1; A2; A3; A3,5; A4; B1; B2; B3; C1; C2; C3; C4; C5; CA; D2; D3; Y; U; IB1; XL; XXL; WB; 0M1; 0M2; 0M3; W1; W2; W3 e Bleach. Dentina: A1; A2; A3; A3,5; A4; B1; B2; B3; C1; C2; C3; C4; CA; D2; D3; W; U; A1/B1; A2/B2; A3/D3; A3,5/B3; C2/C3 e A4/C4. Incisal: I; IB; IN; IY; IO; TN; TY; TO; TB e TG. Gengiva: G1; G2; G3; G4; G5 e GC. Opaca: CO1; CO2; CO3; CO4; A2O; B2O; A4O e D3O.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO FILL MAGIC.pdf	3751445/21-8 - 22/09/2021 - 04:44

Nome Técnico	Resina Composta Fotopolimerizável
Registro	10068870069
Processo	25351.028767/0162



Fabricante Legal	• FABRICANTE: VIGODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA. - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Handwritten marks and signatures at the bottom right of the page.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTSPLY IND.COM. LTDA		
CNPJ	31.116.239/0001-55	Autorização	8.01.968-8
Produto	GUTAPERCHA		

Modelo Produto Médico

1) Gutapercha Acessória: 21130270001-GT ACS 28mm R IND C120 XF; 21130270002 -GT ACS 28mm R IND C120 FF; 21130270003 -GT ACS 28mm R IND C120 MF; 21130270004 -GT ACS 28mm R IND C120 F; 21130270005 -GT ACS 28mm R IND C120 FM; 21130270006 -GT ACS 28mm R IND C120 M; 21130310001 -GT ACS 28mm R SORT C120 RS; 2) Gutapercha Pontas (ISO Calibrada): 21130200001-GT ISO CAL SORT C120 15-40; 21130200002-GT ISO CAL SORT C120 45-80; 21130200006-GT ISO CAL SORT C120 25-30-35; 21130200007-GT ISO CAL SORT C120 25-30-35-40; 21130210001-GT ISO CAL C120 No15-CX C/120; 21130210002-GT ISO CAL C120 No20-CX C/120; 21130210003-GT ISO CAL C120 No25-CX C/120; 21130210004-GT ISO CAL C120 No30-CX C/120; 21130210005-GT ISO CAL C120 No35-CX C/120; 21130210006-GT ISO CAL C120 No40-CX C/120; 21130210007-GT ISO CAL C120 No45-CX C/120; 21130210008-GT ISO CAL C120 No50-CX C/120; 21130210009-GT ISO CAL C120 No55-CX C/120; 21130210010-GT ISO CAL C120 No60-CX C/120; 21130210011-GT ISO CAL C120 No70-CX C/120; 21130210012-GT ISO CAL C120 No80-CX C/120; 3) Gutapercha Pontas Coloridas (ISO Calibrada Colorida): 21130020001-GT ISO COLOR INDIV 120 15; 21130020002-GT ISO COLOR INDIV 120 20; 21130020003-GT ISO COLOR INDIV 120 25; 21130020004-GT ISO COLOR INDIV 120 30; 21130020005-GT ISO COLOR INDIV 120 35; 21130020006 -GT ISO COLOR INDIV 120 40; 21130030001 -GT ISO COLOR SORTC/120 15-40; 21130030002 -GT ISO COLOR SORT C/120 45-80; 4) Gutapercha Pontas .04: 21130350001 -GT MAILLEFER ISO 04-SORT 15-40; 21130350004 -GT MAILLEFER ISO 04 -25; 21130350005 -GT MAILLEFER ISO 04 -30; 21130350006 -GT MAILLEFER ISO 04 -35; 21130350007-GT MAILLEFER ISO 04 -40; 5) Gutapercha Pontas .06: 21130360001 -GT MAILLEFER ISO 06-SORT 15-40; 21130360004 -GT MAILLEFER ISO 06 -25; 21130360005 -GT MAILLEFER ISO 06 -30; 21130360006 -GT MAILLEFER ISO 06 -35; 21130360007-GT MAILLEFER ISO 06 -40; 6) Gutapercha Protaper Universal: 21130380001-GUTA PROTAPER F1; 21130380002-GUTA PROTAPER F2; 21130380003-GUTA PROTAPER F3; 21130380004-GUTA PROTAPER F1-F2-F3; 21130380005-GUTA PROTAPER F4; 21130380006-GUTA PROTAPER F5; 21130380007-GUTA PROTAPER F4-F5.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-ARTE 0165 - IFU Gutapercha_Rev00.pdf	4113522/21-9 - 18/10/2021 - 10:30

Nome Técnico	Gutta-Percha
Registro	80196880235
Processo	25351.270565/2009-19
Fabricante Legal	• FABRICANTE: DENTSPLY IND.COM. LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	TDV DENTAL LTDA		
CNPJ	81.591.786/0001-60	Autorização	1.02.912-2
Produto	SOFT REBASE TDV		

Modelo Produto Médico

0012303400 - Kit Soft Rebase TDV 30g – rosa; 0012303401 - Kit Soft Rebase TDV 30g – incolor; 0012303414 - Kit Soft Rebase TDV 30g - incolor + Resina Auto - 80g de pó incolor; 0012303415 - Kit Soft Rebase TDV 30g - rosa + Resina Auto - 80g de pó rosa; 0012303416 - Kit Soft Rebase TDV 120g – rosa; 0012303417 - Kit Soft Rebase TDV 120g – incolor; 0012303404 - Kit Soft Rebase TDV 30g – rosa; 0012303405 - Kit Soft Rebase TDV 30g – incolor; 0012303416 - Kit Soft Rebase TDV 120g – rosa; 0012303417 - Kit Soft Rebase TDV 120g – incolor; 0012303412 - Kit Soft Rebase TDV 30g – pink; 0012303413 - Kit Soft Rebase TDV 30g – colorless; 0012303416 - Kit Soft Rebase TDV 120g – pink; 0012303417 - Kit Soft Rebase TDV 120g – colorless.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Bula - Soft Rebase.pdf	4449944/20-8 - 16/12/2020 - 12:12

Nome Técnico	Resina Autopolimerizável p/Reembasamento Protésicas
Registro	10291220062
Processo	25351.096634/2011-19
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: TDV DENTAL LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	Shalon Fios Cirurgicos Ltda		
CNPJ	33.348.467/0001-86	Autorização	1.02.434-1
Produto	FIO DE SEDA TRANÇADA AGULHADO - SHALON		

Modelo Produto Médico

S740MT17, S730MT17, S740MR20, S730MR20, S720MR20, S740MT20, S730MT20, S730MR25, S730MR30, S720MR30, S730CR30, S720CR30, S700CR30, S730CTI30, S700CTI30, S730CTI25, S740CTI13, S760CTI11, S750MT15, S2802CE65, S2702CE65, S2602CE65, SA802CE65, SA702CE65.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1. SEDA.pdf	4038322/21-1 - 13/10/2021 - 06:48

Nome Técnico	Fios e Fitas Cirurgicos
Registro	10243410013
Processo	25000.004040/9910
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: Shalon Fios Cirurgicos Ltda - BRASIL
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	28/05/2024

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COLBRÁS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA		
CNPJ	00.413.925/0001-64	Autorização	8.14.186-2
Produto	Seringa hipodérmica estéril de uso único para uso manual sem agulha		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

PT017000

PT017100

PT017200

PT017400

PT017500

PT017600

PT017700

PT017800

PT037700

PT037800.

« 1 2 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_001.pdf	4284267/22-1 - 10/06/2022 - 03:36

Nome Técnico	Seringas Descartáveis
Registro	81418620001
Processo	25351.309096/2017-23
Fabricante Legal	• FABRICANTE: RYMCO MEDICAL S.A.S - COLÔMBIA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA		
CNPJ	04.798.379/0001-88	Autorização	8.01.179-2
Produto	SODA CLORADA ASFER		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instr uso_Soda clorada_80117920008.jpg	4221674/21-1 - 25/10/2021 - 11:12

Nome Técnico	Fluido Para Irrigacao Endodontica
Registro	80117920008
Processo	25351.423626/2007-16
Fabricante Legal	• FABRICANTE: ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA		
CNPJ	04.798.379/0001-88	Autorização	8.01.179-2
Produto	SOLUCAO DE MILTON ASFER		

Modelo Produto Médico

Material para desinfecção e obturação de canal radicular

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso_Sol Milton_80117920001.pdf	4221433/21-3 - 25/10/2021 - 10:48

Nome Técnico	Material P/Desinfeccao e Obturacao Canal Radicular
Registro	80117920001
Processo	25351.018250/2003-06
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001- 98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25001.008211/78	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/01/1998
Nome Comercial	CLORETO DE SÓDIO	Registro	103110011	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110016	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/09/1999	24 meses
2	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110024	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/09/1999	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110032	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/09/1999	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110040	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
5	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110059	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
6	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110067	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
7	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110075	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
8	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110083	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110091	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
10	9 MG/ML SOL INJ IV CX 03 BOLS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110105	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	36 meses

11	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110113	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
12	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110121	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
13	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 FR PLAS TRANS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110131	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
14	9 MG/ML SOL INJ IV CX 06 FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110148	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
15	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110156	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	36 meses
16	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110164	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	36 meses
17	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110172	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
18	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110180	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
19	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110199	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110202	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
21	9 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110210	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
22	9 MG/ML SOL INJ CX 150 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110229	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
23	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110237	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
24	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110245	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
25	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110253	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
26	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110261	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110271	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110288	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
29	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110296	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
30	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110301	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
31	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110318	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
32	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110326	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses



33	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110334	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
34	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100110342	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100110350	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100110369	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110377	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110385	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110393	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
40	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110407	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 06 BOLS PE TRANS SIST FECH X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110415	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
42	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100110423	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
43	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML + ACESSÓRIO ATIVA	1031100110431	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
44	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110441	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
45	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110458	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
46	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110466	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
47	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110474	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
48	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110482	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
49	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110490	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
50	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110504	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



51	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110512	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
52	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110520	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
53	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110539	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
54	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110547	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
55	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110555	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
56	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) ATIVA	1031100110563	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
57	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110571	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
58	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110581	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
59	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110598	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
60	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110601	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
61	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110611	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
62	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110628	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
63	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110636	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
64	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110644	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
65	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110652	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
66	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110660	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
67	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110679	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



68	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110687	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
69	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110695	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
70	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110709	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
71	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML (COM 500 ML) ATIVA	1031100110717	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
72	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML (COM 500 ML) ATIVA	1031100110725	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
73	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110733	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
74	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110741	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
75	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110751	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
76	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110768	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
77	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110776	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
78	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110784	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
79	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRAS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110792	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
80	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110806	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
81	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110814	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
117	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031100111179	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
118	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111187	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
119	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111195	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
120	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH 250 ML ATIVA	1031100111209	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



121	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111217	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
122	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111225	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
123	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100111233	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
124	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111241	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
125	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111251	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
126	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100111268	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
127	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111276	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
128	9 MG/ML SOL INJ BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111284	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
129	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111292	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
130	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PCV TRANS SIST FECH X 250 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111306	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
131	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111314	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
132	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111322	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
133	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111330	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
134	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111349	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
157	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111578	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
158	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111586	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
159	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111594	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
160	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111608	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



161	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111616	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
162	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111624	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
163	9 MG/ML SOL INJ IV CX 120 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111632	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
164	9 MG/ML SOL INJ IV CX 150 BOLS PP TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111640	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
165	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111659	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
166	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML + ACESSÓRIO ATIVA	1031100111667	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
167	9 MG/ML SOL INJ IV CX 100 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031100111675	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
168	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100111683	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
169	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100111691	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
170	9 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100111705	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
171	9 MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111713	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
172	9 MG/ML SOL INJ IV CX 25 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111721	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
173	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111731	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
174	9 MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111748	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
175	9 MG/ML SOL INJ IV CX 25 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111756	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
176	9 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111764	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	2I PRODUTOS ODONTOLÓGICOS E MEDICO-HOSPITALARES EIRELI - EPP		
CNPJ	20.180.587/0001-75	Autorização	8.11.307-1
Produto	SUGADOR ODONTOLÓGICO DE SALIVA DESCARTÁVEL		

Modelo Produto Médico

EMBALAGEM CONTENDO 40 UNIDADES DO SUGADOR ODONTOLÓGICO DE SALIVA DESCARTÁVEL COLORIDO.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	SUGADOR CIRURGICO.pdf	1801105/21-9 - 10/05/2021 - 04:50

Nome Técnico	Suctor de Saliva
Registro	81130719001
Processo	25351.158690/2015-87
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: 2I PRODUTOS ODONTOLÓGICOS E MEDICO-HOSPITALARES EIRELI - EPP - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	BIODONT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA		
CNPJ	03.075.426/0001-00	Autorização	8.01.560-7
Produto	SUGADOR ODONTOLÓGICO MAXCLEAN		

Modelo Produto Médico

SUGADOR ODONTOLÓGICO MAXCLEAN M11

SUGADOR ODONTOLÓGICO MAXCLEAN M16.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Sugador MaxClean 40 - azul.jpg	3683687/21-5 - 17/09/2021 - 11:00

Nome Técnico	Suctor de Saliva
Registro	80156070023
Processo	25351.292840/2021-72
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: BIODONT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ANDRADE GOMES IND COM ARTEFATOS PLASTICOS LTDA-ME		
CNPJ	00.711.514/0001-55	Autorização	1.03.730-1
Produto	SUGADOR ODONTOLÓGICO DESCARTÁVEL ANDRADE E GOMES		

Modelo Produto Médico

Único, podendo ter as ponteiros coloridas e com fragâncias diversas atóxicas.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Suctor de Saliva
Registro	10373019002
Processo	25351.087323/2010-87
Fabricante Legal	• FABRICANTE: ANDRADE GOMES IND COM ARTEFATOS PLASTICOS LTDA-ME - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	AAF DO BRASIL PRODUTOS ODONTOLOGICOS LTDA		
CNPJ	04.356.658/0001-91	Autorização	8.04.324-1
Produto	TIRAS ABRASIVAS DE AÇO ORTHOMASTHER		

Modelo Produto Médico

TIRAS ABRASIVAS DE AÇO ORTHOMASTHER 6mm x 140mm envelope com 12 un

TIRAS ABRASIVAS DE AÇO ORTHOMASTHER 4mm x 140mm envelope com 12 un

TIRAS ABRASIVAS DE AÇO ORTHOMASTHER 4mm x 140mm envelope com 100 un

TIRAS ABRASIVAS DE AÇO ORTHOMASTHER 6mm x 140mm envelope com 100 un

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Lixa de Acabamento e Polimento Dental
Registro	80432410019
Processo	25351.620653/2010-07
Fabricante Legal	• FABRICANTE: AAF DO BRASIL PRODUTOS ODONTOLOGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	AAF DO BRASIL PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	04.356.658/0001-91	Autorização	8.04.324-1
Produto	TIRAS ABRASIVAS DE POLIESTÉTER ORTHOMASTER		

Modelo Produto Médico

TIRAS ABRASIVAS DE POLIÉSTER ORTHOMASTER 4mm x 170mm envelope com 150 un TIRAS ABRASIVAS DE POLIÉSTER ORTHOMASTER 2mm x 170mm envelope com 150 un TIRAS ABRASIVAS DE POLIÉSTER ORTHOMASTER 4mm x 170mm envelope com 50 un TIRAS ABRASIVAS DE POLIÉSTER ORTHOMASTER 2mm x 170mm envelope com 50 un

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Tira Odontologica de Poliester
Registro	80432410018
Processo	25351.620645/2010-48
Fabricante Legal	• FABRICANTE: AAF DO BRASIL PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	QUIMIDROL COMERCIO INDUSTRIA IMPORTACAO LTDA		
CNPJ	84.704.683/0001-58	Autorização	8.06.669-7
Produto	TIRA DE POLIESTER K-DENT		

Modelo Produto Médico

Embalagem com 50 unidades de 10 x 120 x 0,05mm

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MANUAL-TIRASDEPOLIESTER.pdf	3026206/21-1 - 03/08/2021 - 09:35

Nome Técnico	Tira Odontologica de Poliester
Registro	10165590009
Processo	25000.023960/9874
Fabricante Legal	• QUIMIDROL COM.IND.- BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SCHOBELL INDUSTRIAL LTDA.		
CNPJ	58.193.483/0001-78	Autorização	1.03.019-5
Produto	Instrumentos Medico-Odontológicos Quinelato		

Modelo Produto Médico

Acessórios: Q69011 - Braço Adicional Longo Davida, suporta até 1; Q69012 - Instrumento de Apoio Pequeno Davida, suporta até 5/16; Q69013 - Descanso de Mão Davida, 10, 25cm; Q69014 - Braço Adicional Curto Davida, 6½; Q69015 - Braço Adicional Longo Davida, 9½; Q69020 - Barra Secundária Davida, 12, 30cm; Q69021 - Adaptador Maxi-Vise Davida; Q69024 - Micro Instrumento de Apoio Davida, suporta até ¼; Q69045 - Braço Articulado Padrão, SS Tip; Q69045-D - Braço Articulado Padrão, Delrin Tip; Q69045-QC - Braço Articulado Padrão, QC Hex Fit; Q69045-QG10 - Braço Articulado Padrão, 10mm Quick Grip Tip; Q69045-QG5 - Braço Articulado Padrão, 5mm Quick Grip Tip; Q69050 - Braço Articulado Padrão, SS Tip, Distal Swivel; Q69050-D - Braço Articulado Padrão, Delrin Tip, Distal Swivel; Q69050-QC - Braço Articulado Padrão, QC Hex Fit, Distal Swivel; Q69056 - Braço Articulado Universal, SS Tip; Q69056-BSD - Braço Articulado Universal, Delrin Tip, Distal; Q69056-BSS - Braço Articulado Universal, SS Tip, Distal; Q69056-D - Braço Articulado Universal, Delrin Tip; Q69056-QC - Braço Articulado Universal, Qc Hex Fit; Q69056-QC-BS01 - Braço Articulado Universal, Distal; Q69072 - Apoio e Posicionador, 6 (15cm); Q69073 - Apoio e Posicionador, 9 (22.5cm); Q69187-S - Engate com Bloqueio Rápido; Q69303-AD - Braço Articulado para Lap Rack, Delrin Tip; Q69303-AQC - Braço Articulado para Lap Rack, QC Hex Fit; Q69303-AS - Braço Articulado para Lap Rack, SS Tip; Q69303-BSD - Braço Articulado para Lap Rack, Delrin Tip, Distal; Q69303-BSQC - Braço Articulado para Lap Rack, Distal; Q69303-BSS - Braço Articulado para Lap Rack, SS Tip, Distal; Q69303-QC-BS01 - Braço Articulado para Lap Rack, Distal; Q69702 - Nathanson Braço Articulável Padrão com QC Hex Fit; Q69706 - Encaixe SS para Instrumentas e Afastadores, de 3.5mm a 12.5mm; Q69707 - Encaixe Delrin para Instrumentas e Afastadores, de 1.5mm a 12.5mm; Q69708 - Barra com Ponta Bookler, Encaixe Hexagonal; Q72012 - Barra Horizontal Ø1, 2.5cm; Q72013 - Conector em Aço, 1 x 1, (2.5cm x 2.5cm); Q72013-D - Conector Delrin, 1 x 1, (2.5cm x 2.5cm); Q72025 - Mecanismo de Trinco; Q72113 - Adaptador para Torção com Trinco; Q72114 - Extensor de Trinco; Q72123 - Barra Transversal IMA, 12, 30cm; Q72162 - Quick Grip, Encaixe Hexagonal, 10mm; Q72163 - Quick Grip, Encaixe Hexagonal, 5mm; Q72225 - Adaptador Rail Clamp; Q72280 - Mini Adaptador Clasper; Q72290 - Mini Adaptador para Torção com Trinco; Q91187 - Clark Soquete; Q69537 - Acoplador de Poste 1/2 para 1/2 (1,25cm para 1,25); Q72193 - Barra de Extensão Vertical para Bookler; Q72224 - Extensor Universal de Poste Mediflex; Q69055-DS - Braço Articulado Duplo, Flex Arm DS; Q69190-B - Conector Unviersal Quick-Lock para Válvulas do Bookler; Q72280-H - Conexão Clasper para Mini-Bookler, Hudson Post; Q69613 - Acoplador de Poste 1 x 1/2 (2,5 x 1,3cm); Q69099 - Braçadeira para Trilho Robusta; Q69802 - Patty Tray Davida; Q72007 - Moldador para Flexão de Lâmina Maleável; Q72014 - Barra de Extensão Vertical 12, 30cm; Q16.510.04 - Haste de Fixação; Q16.510.09 - Válvula para Afastador de Toracotomia; Q16.520.30 - Suporte para Haste de Afastador Atrial; QN.152.09 - Prolongador para Trépano de Hudson; QO.348.10 - Ponta do Alicata Saca Bandas; QZ.500.10 - Corpo do Estabilizador; QZ.500.16 - Borboleta Pequena; QZ.500.20 - Borboleta com Alavanca; QZ.500.30 - Haste Flexível do Estabilizador com Anéis; QZ.500.32 - Anel Cabeça Esférica; QZ.500.40 -

Q69195 - Anel Segmentado Reto Grande, 8, 20cm; Q69217-L - Braços Grandes para 69589-DA; Q69217-LS - Braços Grandes e Curtos para 69589-DA; Q69217-S - Braços Curtos para 69589-DA; Q69261 - Anel Segmentado Reto Pequeno, 4, 10cm; Q69266 - Anel Segmentado Reto Médio, 6, 15cm; Q69603 - Afastador Balfour 3 x 2 5/8,



(7.5cm x 6.5cm); Q69604 - Afastador Harrington 1 x 5 5/8 x 2 1/2, (2.5 x 14 x 6.3cm); Q69605 - Afastador Maleável com Borda Protegida 3 x 8, (7.5cm x 20cm); Q69606 - Afastador Maleável com Borda Protegida 2 x 6, (5cm x 15cm); Q69607 - Afastador Kelly 2 x 3, (5cm x 7.5cm); Q69608 - Afastador Kelly 2 x 4, (5cm x 10cm); Q69609 - Afastador Kelly 2 x 6, (5cm x 15cm); Q69703 - Afastador Nathanson Pequeno 5.0mm; Q69704 - Afastador Nathanson Médio 5.0mm; Q69705 - Afastador Nathanson Grande 5.0mm; Q69735 - Afastador Nathanson Pequeno 6.5mm; Q69736 - Afastador Nathanson Médio 6.5mm; Q69736-XL - Afastador Nathanson Médio, Extra Longo, 6.5mm; Q69737 - Afastador Nathanson Grande 6.5mm; Q69737-XL - Afastador Nathanson Grande, Extra Longo, 6.5mm; Q69738 - Afastador Nathanson Extra Pequeno 5.0mm; Q69740 - Afastador Harrington 1 1/2 x 8 x 3 1/2, (3.8 x 20 x 8.8cm); Q69741 - Afastador Kelly 2 1/2 x 10, (6.3cm x 25cm); Q69742 - Afastador Weinberg Vagotomia 3 1/2 x 6 1/2, (8.8cm x 16.3cm); Q69743 - Afastador Maleável com Borda Protegida 3 x 10, (7.5cm x 25cm); Q69744 - Afastador Maleável com Borda Protegida 4 x 12, (10cm x 30cm); Q69745 - Afastador Fence, 4 x 7, (10cm x 17.5cm); Q69762-R - Afastador Maleável com Borda Protegida, 1/2 x 2 1/2 (1.3cm x 6.2cm); Q69763-R - Afastador Maleável com Borda Protegida, 1/2 x 6 (1.3cm x 15cm); Q69764-R - Afastador Maleável com Borda Protegida, 1/2 x 8 (1.3cm x 20cm); Q69765-R - Afastador Maleável com Borda Protegida, 1 x 4 (2.5cm x 10cm); Q69766-R - Afastador Maleável com Borda Protegida, 2 x 4 (5cm x 10cm); Q69769-R - Afastador Kelly 1 1/2 x 2, (3.8cm x 5cm); Q69771-R - Afastador Deaver 1 x 5, (2.5cm x 12.5cm); Q69772-R - Afastador Balfour/Maio 2 3/4 x 2 (6.9cm x 5cm); Q69773-R - Afastador Balfour/Maio 1 x 1 (2.5cm x 2.5cm); Q69774-R - Afastador Balfour/Maio 2 x 2 (5cm x 5cm); Q69803 - Afastador Maleável Cônico, 1/4 x 3/4 (0.62cm x 1.87cm); Q69804 - Afastador Maleável Cônico, 5/32 x 5/8 (0.39cm x 1.56cm); Q69805 - Afastador Maleável Cônico, 1/8 x 1/2 (0.31cm x 1.25cm); Q69806 - Afastador Maleável Cônico, 3/32 x 3/8 (0.23cm x 0.94cm); Q69807 - Afastador Maleável Cônico, 1/16 x 1/4 (0.15cm x 0.62cm); Q71180 - Afastador Balfour, 1 1/2 x 1 1/2, (3.75cm x 3.75cm); Q71181 - Afastador Balfour, 1 x 1 1/8, (2.5cm x 2.8cm); Q72009 - Poste de Mesa, 18, 45cm; Q72010 - Poste de Mesa, 24, 60cm ; Q72011 - Poste de Mesa, 12, 30cm; Q72011-R - Afastador Maleável com Borda Protegida, 1/2 x 4, (1.3cm x 10cm); Q72015 - Afastador Maleável com Borda Protegida 2 x 6, (5cm x 15cm); Q72016 - Afastador Kelly 2 x 3, (5cm x 7.5cm); Q72017 - Afastador Kelly 2 x 4, (5cm x 10cm); Q72018 - Afastador Balfour 3 x 2 5/8, (6.5cm x 7.5cm); Q72019 - Afastador Maleável com Borda Protegida 1 1/2 x 6, (3.8cm x 15cm); Q72019-R - Afastador Maleável com Borda Protegida 1 1/2 x 6, (3.8cm x 15cm); Q72020 - Afastador Maleável com Borda Protegida 3 x 6, (7.5cm x 15cm); Q72021 - Afastador Kelly 2 x 5, (5cm x 12.5cm); Q72022 - Afastador Kelly 2 x 6, (5cm x 15cm); Q72023 - Afastador Harrington 1 x 5 5/8 x 2 1/2, (2.5

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10301950027 - Instrumentos Médico-Odontológicos Quinelato - Rev.009.pdf	4185710/21-6 - 23/10/2021 - 08:16

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
Registro	10301950027
Processo	25351.299019/2005-67
Fabricante Legal	• FABRICANTE: SCHOBELL INDUSTRIAL LTDA. - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

[Handwritten signature]



Wey

A handwritten signature or mark, possibly a stylized 'O' or a similar symbol.



Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária



RESOLUÇÃO RDC Nº 199, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006(*)

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006, e

Cconsiderando o disposto no Art. 41 §2º da Lei nº 9782 de 1999, alterada pela Medida Provisória 2190-34 de 2001;

Considerando a definição de medicamento presente no Art. 4º inciso II da Lei 5991 de 1973;

Considerando o art. 2 inciso III da Lei nº 9279/96, que regula os direitos e obrigações relativos à propriedade industrial;

Adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Para efeito desta Resolução consideram-se as seguintes definições:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa ou paliativa na qual existe baixo risco de que seu uso ou exposição possa causar conseqüências e ou agravos à saúde quando observadas todas as características de uso e de qualidade descritas no Anexo I desta Resolução.

NOTIFICAÇÃO -comunicação à autoridade sanitária federal (ANVISA) referente à fabricação, importação e comercialização dos medicamentos de notificação simplificada relacionados no Anexo I deste regulamento.

AFE - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESA- Ato privativo do órgão ou da entidade competente do Ministério da Saúde, incumbido da vigilância sanitária dos produtos de que trata este Regulamento, contendo permissão para que as empresas exerçam as atividades sob regime de vigilância sanitária, instituído pela Lei nº 6.360, de 1976, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos.

Art. 2º Fica instituída a notificação simplificada de medicamentos por meio eletrônico disponível no site da ANVISA.
§1º Para efeito deste regulamento são considerados medicamentos de notificação simplificada aqueles constantes no Anexo I. Art 3º A notificação não exime as empresas das obrigações do cumprimento das Boas Práticas de Fabricação e Controle e das demais regulamentações sanitárias.

§1º Os medicamentos sujeitos à notificação simplificada de vem adotar, integralmente, as informações padronizadas no Anexo I deste regulamento.

§2º Os produtos no Anexo I são de venda isenta de prescrição médica. §3º É vedada a comercialização dos produtos do Anexo I na forma farmacêutica injetável. §4º Todos os produtos que contêm cânfora como princípio ativo são passíveis de registro devendo seguir os mesmos critérios adotados para registro de Medicamentos Específicos. Excetuam-se os casos de associações com princípios ativos enquadrados em outras categorias existentes.

§ 5º As inclusões, alterações e exclusões do Anexo I serão publicadas periodicamente pela ANVISA, em resolução específica, após avaliação das informações apresentadas pelas empresas através do requerimento presente no anexo III deste regulamento. A ANVISA poderá solicitar bibliografia complementar, a seu critério, para auxiliar na decisão de inclusão, alteração ou exclusão da formulação solicitada.

Art. 4º Apenas as empresas fabricantes, que cumprem as Boas Práticas de Fabricação e Controle, de acordo com a legislação vigente, e que estão devidamente autorizadas/licenciadas pela Autoridade Sanitária competente, podem notificar e fabricar os produtos abrangidos por esta Resolução, mediante o Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle (CBPFC) ou protocolo de solicitação do pedido de CBPFC com status satisfatório no Banco de dados de Inspeção da ANVISA.

Art. 5º Os estudos de estabilidade devem ser realizados conforme GUIA DE ESTABILIDADE. Quando houver inviabilidade técnica para realização dos testes requeridos a empresa deverá apresentar justificativa arrazoando os motivos técnicos.

Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela notificação da produção de lotes piloto de acordo com o GUIA PARA NOTIFICAÇÃO DE LOTE PILOTO, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à An-visa.

§ 1º Os lotes piloto poderão ser comercializados, a critério do fabricante, após a realização do estudo de estabilidade acelerado e a devida notificação do produto, conforme estabelecido neste regulamento.



Art. 7º A notificação deve seguir os seguintes critérios:

§ 1º A notificação deve ser realizada, exclusivamente, pela empresa com autorização de funcionamento para fabricar e/ou importar medicamentos.

§ 2º A empresa deverá realizar uma notificação individual para cada produto, conforme este regulamento.

§ 3º A empresa deverá atualizar a notificação sempre que houver modificação em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica.

§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, mediante nova notificação de cada produto, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº6.360/76.

§ 5º Quando houver suspensão da fabricação do produto, a empresa deverá notificar a exclusão de comercialização deste produto, mediante peticionamento eletrônico.

§ 6º As notificações de que trata o caput deste artigo estão isentas do pagamento de taxa. § 7º Será disponibilizada, para consulta no site da ANVISA, a relação de empresas e produtos notificados, imediatamente após a realização da notificação.

Art. 8º Os medicamentos de notificação simplificada devem possuir, em sua rotulagem, o enquadramento nesta Resolução, adotando a frase: "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC nº/2006. AFE nº:.....".

§ 1º A rotulagem dos produtos objeto deste regulamento deve seguir o estabelecido no Anexo I e no Anexo II, ficando dispensados de apresentação de bula.

§ 2º Fica facultada a utilização de embalagem secundária, caso constem na embalagem primária todas as informações exigidas no Anexo I e Anexo II deste regulamento. As informações sobre especificações analíticas mínimas e referência não devem constar na rotulagem do produto.

§ 3º Fica dispensada a utilização de tinta reativa na rotulagem de produtos desta categoria, porém as embalagens devem apresentar lacre ou selo de segurança, para garantia da inviolabilidade do produto.

§ 4º Estes produtos devem adotar para sua identificação, o nome do produto ou sinônimo presentes no Anexo I deste regulamento, sendo facultada a adoção de marca ou nome comercial.

Art. 9º A adequação a este regulamento de medicamentos cadastrados ou registrados na ANVISA deve ser realizada respeitando as seguintes disposições:

I - Todos os produtos cadastrados na ANVISA como isentos de registro devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

II - Os produtos listados no Anexo I, porém atualmente registrados em outras categorias de medicamentos, devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

§ 1º As petições referentes a cadastro de medicamentos isentos de registro em análise ou em arquivamento temporário serão encerradas a partir da vigência deste regulamento. No caso de petições de renovação de cadastro de medicamentos, protocoladas antes da publicação deste regulamento, a adequação deve ocorrer em até 180 dias.

§ 2º Caso haja produtos registrados ou cadastrados com indicações diferentes, a empresa deverá adequar-se as informações existentes no Anexo I e posteriormente, providenciar protocolo do requerimento de inclusão, alteração ou exclusão presente no Anexo III deste regulamento e aguardar a publicação.

§3º O cadastro de medicamentos, cujo princípio ativo, concentração e/ou forma farmacêutica não estão relacionados no Anexo I deste regulamento, são válidos até o término de sua vigência, devendo posteriormente enquadrar-se a essa Resolução ou aos regulamentos para registro de medicamentos junto a Anvisa.

Art.10. As informações apresentadas na Notificação são de responsabilidade da empresa e serão objeto de controle sanitário pela ANVISA.

Art. 11. Ficam revogados art. 3º e art. 8º da Resolução RDC nº 132, de 29 de maio de 2003, e os itens 2.1.1.12.1; 3.7 e 7.1 do anexo da Resolução RDC nº 333, de 19 de novembro de 2003.


Art 12. Esta Resolução entrará em vigor 15 dias da publicação



DIRCEU RAPOSO DE MELLO

PRODUTO	CONCENTRAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO	SINÔNIMOS	FORMA FARMACÊUTICA	INDICAÇÃO	REFERÊNCIA BIBLIOGRÁFICA DA INDICAÇÃO	MODO DE USAR	ADVERÊNCIA	ESPECIFICAÇÕES ANALÍTICAS MÍNIMAS DO PRODUTO ACABADO	REFERÊNCIA BIBLIOGRÁFICA DA ESPECIFICAÇÃO ANALÍTICA	LINHA DE PRODUÇÃO
ácido bórico	3% de ácido bórico	Água Boricada	Solução	Antisséptico, bacteriostático e fungicida. Sendo utilizado em processos infecciosos tópicos-	Martindale 32ª Ed, 1999, pág. 1554. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05	Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compressas de gaze ou algodão	Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando existirem lesões de qualquer tipo, feridas ou queimaduras. Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir.	CARACTERES: líquido límpido, incolor, transparente, sem odor aparente. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DOSEAMENTO: Deve conter de 2,900 a 3,200% - de H3BO3. PH: Deve estar na faixa de 3,8 a 4,8. BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 500 UFC/g. FUNGOS /LEVEDURAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATOGENOS: Ps. auruginosa; E.coli; Staphilococcus aureus; Salmonella sp.		Líquido
ácido salicílico	2% de ácido salicílico	Pomada de Ácido salicílico 2%. Vaselina	Pomada	Queratoplástica	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed, pág. 759. Formulário Nacional 1ª Ed,	Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã.	Pode ocorrer a absorção e salicilismo	CARACTERES: Massa branca, praticame		Semi-sólido

Handwritten signature

		salicilada 2%.			DOU 15/08/05.		o em uso prolonga do.	nte inodora, untuosa ao tato, homogê- nea. DOSEAM ENTO: Deve conter 1,8 a 2,2% de ácido salicilico.	
ácido salicilico	20 % de ácido salicilico -	Pomada de Ácido salicilico 20%. Vaselina salicilada 20%. -	Pomada	Queratoliti- ca - nas hiperquerato- ses, como - cravos nos pés, rachaduras nos pés, calos secos e verrugas.	Fomulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05.	Em aplicações locais, no caso- rachaduras de pés, duas vezes ao dia, no caso de calos secos e verrugas, aplicar a noite, cobrindo com esparadrapo, e retirando-o no dia seguinte.	Contra- indicaçã o: paciente s com - hipersen- sibilidade ao ácido salicilico, durante a gravidez e lactação. Diabético s devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, órgãos genitais e mucosas Lavar as mãos após a aplicaçã o. Interaçõe s com medicam- entos: usado com sabões abrasivo s, preparaç ões para acne, preparaç ões contendo álcool, cosmético s ou sabões com forte efeito secante podem causar efeitos irritantes ou secante cumulati- va, resultand o em irritação excessiv a da pele. Reações adversas	CARACT- ERES: massa branca praticame- nte inodora, untuosa ao tato, homogê- nea. DOSEAM ENTO: deve conter 18,0 a 22,0% de ácido salicilico.	Semi-sólido



: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.

<p>água purificada</p>		<p>Água destilada, Água Deionizada, Água por Osmose Reversa, Água por Ultrafiltração. (OBS: o sinônimo para água purificada deve ser utilizado conforme o processo de obtenção)</p>	<p>Líquido</p>	<p>Lavagem de ferimentos</p>	<p>USP XXVII, 2007 pág. 1950. Martindale, 32ª Ed. - 1999 pág. 1644.</p>	<p>Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado.</p>	<p>Não deve ser usado para injetáveis. A ingestão pode causar diarreia, devido à ausência de íons na água.</p>	<p>CARACTERES: Líquido límpido, incolor transparente inodoro, insípido e isento de partículas em suspensão. -PH: Entre 5,0 a 7,0. TOC: Máximo 0,5 mg/l ou ppm ou 500 ppb. (*) CONDUTIVIDADE: Máximo de 1,3 ms. (Análise de controle de qualidade em processo) BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: Ps. aeruginosa; Esch. coli; Staphilococcus aureus; Salmonella sp. OBS. (*) O teste de TOC pode ser substituído pelos testes de pureza estabelecidos na Farmacopéia Brasileira 3ª Edição (amônia, cálcio,</p>	<p>Líquido</p>

Handwritten signatures and initials.




							<p>cloreto, sulfato, acidez, alcalinidade, dióxido de carbono e resíduo pela evaporação). Não aplicável o teste de endotoxinas.</p>	
álcool etílico	Álcool 70	Solução	Antisséptico			<p>Manter distante de fontes de calor. OBS: Embalagem em (máxima de 50ml p/ venda ao público. Deve-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02.)</p>	<p>CARACTERES: Líquido límpido incolor, odor característico de álcool, volátil. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DENSIDADE: Deve estar entre 0,876 a 0,886 (20°C). ALCOOMETRIA: Deve estar entre - 68,0 a 72,0 °C. PH: Deve estar entre 5,5 a 8,5.</p>	Líquido
Álcool etílico 70% (p/p). Álcool etílico 77° gl					<p>Farmacopéia brasileira 2ª Ed, 1959 - pág. 1102 e 1194. Formulário Nacional 1ª Ed - DOU 15/08/05.</p>	<p>Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze.</p>		
Álcool gel	Gel	Antisséptico de mãos.			<p>Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 32ª Ed. 1999, pág. 1657 e 1099.</p>	<p>Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze.</p>	<p>(OBS: Deve-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02).</p>	<p>CARACTERES (Conforme interna da empresa). DE (Conforme especificação empresa). VISCOSIDADE especificação interna da e (Conforme especificação empresa).</p>
Amônia diluída	Solução	Neutralizar picadas de inseto.			<p>Farmacopéia Brasileira 3ª Ed, 1976 - pág. 1080/1081. Martindale 32ª Ed, 1999, 1548.</p>	<p>Uso tópico. Aplicar no local da picada -</p>	<p>Evitar contato com os olhos. Não inalar. Em contato com pele e olhos produz bolhas e vesículas. Queimadura de amônia provoca sensação na pele como ensaboada. Após a utilização não cobrir a picada com compressas. Manusear em local arejado e não agitar. Se ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante água. Não usar na pele sem</p>	<p>CARACTERES: Líquido incolor, volátil, odor forte, picante e alcalino. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: Deve conter 9,00 a máximo de 10,00C DENSIDADE: Entre 0,93</p>

Handwritten signature and scribbles at the bottom right of the page.



					antes fazer o teste desensibilidade. Não reaproveitar a embalagem.	
Solução de azul de metileno.	Solução	Antisséptico	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed. 1959 - pág. 119. Martindale, 32ª Ed. - 1999 pág. 985.	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. Uso tópico.	O produto pode manchar a pele, nesse caso pode - ser utilizada uma solução de hipoclorito de sódio para clarear.	CARACTERES: Solução característica, sem pre substâncias em depósito o PROVA DE IDEN-TIFI DOSEAMENTO: Mínimo (máximo de 1,050% C16)
Tintura de benjoin	Solução	Antisséptico	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., pág 813. Martindale, 1ª Ed. Espanhola - 2003 pág. 1757. Martindale, 28ª Ed - 1982 pág. 314;315.	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula.	Uso externo. Proteger da luz. Informações de segurança: podem ocorrer reações de hipersensibilidade e dermatite de contato.	CARACTERES: Líquido de de cheiro aromático, suave adicionando água, dá mist forte-mente ácida. PR IDENTIFICAÇÃ
sal de vick	Pó	Antiácido	Farmacopéia Brasileira, pág. 149-151. Farmacopéia Brasileira 3ª Ed. Farmacopéia Brasileira 4ª Ed. Parte II, pág. 133. Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 1153. Martindale 34ª Ed. 2005 -pág. 1224.	Dissolver 2,5 g (1 colher de café) em um copo de água filtrada e tomar 30 minutos antes das refeições, para neutralizar o excesso de secreção gástrica no estômago.	Não usar juntamente com dieta láctea (a base de leite) devido a possibilidade de ocorrência de síndrome alcalino-láctea. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido a estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico.	CARACTERES: Pó crist opacas, inodoro, sabor SOLUBILIDADE: 1 g dissolv de água, insolúvel em álcoo IDENTIFICAÇÃO: METAIS Máximo 10 ppm. PER DESSECAÇÃO: Máxim SUBSTÂNCIAS INSOLÚ-VE Apresentar perfeitemen AMÔNIO: Máximo 20 ppr Máximo 100 ppm. FERRO ppm. CLORETO: Máxim CARBONATO. PH: não su U L FATO :Máximo 1 DOSEAMENTO: % NAH CC no mínimo 99 e no máxi
carbonato de cálcio	pó	Antiácido	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed., 1976 - pág. 185,186,187. Martindale, 32ª Ed. - 1999 pág.1182.	1 a 2 g ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer -efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	CARACTERES: Pó fino, bra insípido. SOLUBILIDADE:- insolúvel em água e álcool solúvel em água. PR IDENTIFICAÇÃO: METAIS Máximo 20 ppm. PER DESSECAÇÃO: Máxi SUBSTÂNCIAS INSOLÚVE CLORÍDRICO: Máximo 0,2 Não desprender vapores FERRO: Máximo 200 ppm Máximo 350 ppm. BÁRIO, I Não deve turvar, nem SULFATO: Máximo 100 ppi DE CÁLCIO, SAIS DE ALL deve haver turvação, nem MAGNÉSIO: Não deve form DOSEAMENTO: Deve con 98% e no máximo 100,5% d cálcio
carbonato de cálcio	cápsula	Antiácido	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed., 1976 -pág. 185,186,187. Martindale, 32ª Ed. -1999 pág.1182. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05.	2 a 4 cápsulas ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	PESO MÉDIO DA (Conforme especific da empresa). PF IDENTIFICA DOSEAMENTO: De mínimo 98% e no m: de carbonato de cá equivale 200mg
carbonato de cálcio	comprimido	Antiácido	Farmacopéia Brasileira 4ª Ed. - 2000 - pág. 88-1. USP 24 - 2000, pág. 278 e 279.	2 a 4 comprimidos ao dia. -	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote-ácido, devido à estimulação da gastrina.	CARACTERES. (especificação ir empresa). SOLU Praticamente -insoli e álcool, levemente água. PROV IDENTIFICAÇÃO: [N T O: Deve conter 98% e no máximo carbonato de cálc equivale 200mg
calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., pág. 256-257. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martin-dale 34ª Ed., 2005 pág. 11 5 7 .	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar uma vez ao dia, até	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes	CARACTERES: so viscosa, límpida, tr móvel, odor etéreo-incolor a amarelada PELÍCULA: F esbranquiçada, h

Handwritten signatures and a circled number '7' at the bottom right of the page.

				eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação.	com déficits circulatórios em membros.	elástica, flexível, DOSEAMENTO: De mínimo 18,0% a 22 salicílico
						
calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades. queratoplástico.	Farmacopéia Britânica 2003 (Salicylic Acid Collodion). Martindale 34ª Ed. - 2005 pág. 1157.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros.	CARACTERES: so viscosa, límpida, tr móvel, odor etéreo-incolor a amarelada PELÍCULA: F esbranquiçada, h elástica, flexível, DOSEAMENTO: De mínimo 13,00% a ácido salic
enxofre	creme	Escabiose e acne.	Farmacopéia Portuguesa VII, 2004, Volume 2, pág. 18. Martindale 32ª Edição, 1999, página 1091.	Uso tópico. Aplicar no local afetado. -	A aplicação de enxofre em uso tópico po de causar irritação na pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Contato com olhos, boca, e outras membranas mucosas deve ser evitado. Contra indicações: hipersensibilidade ao enxofre. Reações adversas: irritação na pele, vermelhidão ou escamação da pele.	CARACTERES: F citrino, muito fi característico, se levemente ásper SOLUBILIDADE: I água e álcool, solúv de éter, 82 partes de PROVA DE IDENT PUNTO DE FUSÃ fusão em torno de CLORETO: Máxim SULFATO: Máxim SULFETO: Não dev ACIDEZ: OU ALCAI filtrado deve ser ne de tornassol. COI SOLÚVEIS: Máx PERDA POR DES: Máximo 0,5%. RES INCI-NERAÇÃO: M DOSEAMENTO - % no mínimo 99,5%
Licor de hoffman	Solução	Utilizado para desengordurar a pele e como veículo em formulações para acne, alopecia e antimicóticos tópicos, bem como, para remoção de fitas adesivas.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 1926 -pág. 342/343. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, com auxílio de algodão.	Pode ocorrer irritação local e Fotosensibilidade .	CARACTERES: Líq incolor, de odo inteiramente volátil papel de tornassol. I Em torno de 0,770 t ACIDEZ: E ALCA Neutro ao papel de RESÍDUO POR EV, deixe evaporar 50 alcoolizado: o residu a 100º, não deve p 0,006 g
mel rosado	Solução	Adstringente nas estomatites, principalmente infantil (sapinho).	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. - 1929. pág.579. The Complete German Commission E Monographs - pág 196/197; PDR FOR Herbal Medicines pág 644	Aplicar puro ou diluído em água, na boca ou garganta com cotonete, chupeta ou gargarejo.		CARACTERES: Líq xaroposo, cor pardo-cheiro de rosa e sat fracamente adstring DE IDENTI-FIC DENSIDADE: Entre (25°C) DOSEAME! 3,00%, ou outra Ta estar entre metod quantifique o ativo de rosas rubras). E TOTAIS: Máximo FUNGOS/LEVEDUF Máximo 100 UFC/g DE PATÓGENOS Staphilococcus Salmonella sp. A
glicerina	Solução	Demulcente, emoliente, umectante e hidratante.	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed, 1976 -pág. 494/495. Farmacopéia Brasileira 4ª Ed. - Parte II -pág. 95;96. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1585.	A glicerina farmacêutica é um produto com excelente	Contra indicações: pode ocorrer hipersensibilidade	CARACTERES: Líq incolor, límpido, inodc sabor doce. ALCA ACIDEZ: Suas soluç

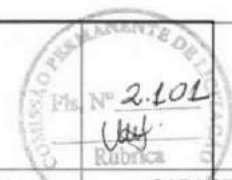


					atividade sobre a pele, exercendo o efeito demulcente, isto é, quando aplicado sobre locais irritados ou lesados, tendem a formar uma película protetora contra estímulos resultantes do contato com o ar ou irritantes ambientais. Espalhar o produto friccionando sobre toda a área de uso.	Precauções e advertências: não ingerir.	ao papel de SOLUBILIDADE: Misc com álcool, insolú clorofórmio. PF IDENTIFICAÇÃO: DE a 1,26 (25°C). COB haver aparecimento FERRO: Não deve pr uma fraca coloração r Não deve haver COMPOSTOS CI turvação não deve s que a solução prepar Não deve haver ACROLEÍNA, GL AMONIACAIS: Não nem desprender amoníaco. OUTRAS REDUTORASA sol escurecer. ÁCIDO: ÉSTERES: A diferer não deve ser maic SACAROSE: Não precipitado vermelho POR IGNIÇÃO: M: DOSEAMENTO: D mínimo 95% e no m: glicerín
Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 1355.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 ml, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar.	CARACTERES (Conforme interna da empresa). PF IDENTIFICAÇÃO: VISC (Conforme especificação empresa). PH (Conforme interna da empresa). D O S : Hidróxido de magnésio 4% 6%. BACTÉRIAS TOTAIS: UFC/g, FUNGOS/LEVEDU Máximo 100 UFC/g. AU\$ PATÓGENOS: P. Aerugin Staphilococcus aureus; S	
Suspensão de hidróxido de alumínio.	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e, esofagite de refluxo.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. RDC 277 de 22/10/02. Martindale, 32ª Ed. - 1999 pág. 1554.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 ml, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar. Obstipante (prende o intestino).	CARACTERES: (Conforme interna da empresa). PH IDENTIFICAÇÃO: VISC (Conforme especificação empresa). PH (Conforme interna da empresa). DO\$ hidróxido de alumínio 6%. TOTAIS Máximo 500 FUNGOS/LEVEDURAS Máximo 100 UFC/g. AU\$ PATÓ-GENOS: P. Aerugin Staphilococcus aureus; S	
Líquido de Dakin. Líquido tísse, de Dakin. Solução líquida de hipoclorito de sódio	Solução	Antisséptico local, para curativo de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais desvitalizados.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. - 3º Suplemento pág. 38/39.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, puro ou diluído em água.	Não ingerir, não inalar, produto fortemente oxidante. Evitar contato com os olhos e mucosas.	CARACTERES: Líquido lín possuindo leve odor de clo neutra em presença de fer pó. PH: - Deve estar entr DOSEAMENTO - Deve cc 0,529% de Cloro	
Solução de hipossulfito de sódio. Tiossulfato de sódio.	Solução	Tratamento da pitiríase versicolor	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 1926 - pág. 889/890. Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 996.	Uso externo. Aplicar na área afetada: pediátrico e adulto.	Não ingerir. Restrição: uso em gestantes, crianças, portadores de distúrbios da tireóide. Não administrar em portadores de diabetes mellitus. Se houver	CARACTERES: A Solução de Sódio deve ser um líq incolor, sem odor caracterí menos que 9,0 DOSEAME	
Xarope de iodeto de potássio	Xarope	Mucolítico e Expectorante. -	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., págs. 525-526.	Uso interno. 15 ml (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, ou a critério médico.	descoloração do produto, este deverá ser descartado.	CARACTERES (Confor interna da empresa) IDENTIFICAÇÃO: V (Conforme especifica empresa). PH (Confor interna da empresa). DC iodeto de potássio. BAC- Máximo 500 UFC/g. FUNG TOTAIS: Máximo 100 UFC PATÓGENOS: P. Aeru Staphilococcus aureus;	

Handwritten signatures and a circled number 9.



Álcool iodado.	Solução	Antisséptico	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. Remington Practice of The Science and Pharmacy 19ª Ed. - 1995 - pág. 1267.	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas, principalmente para irrigações de feridas.	Contra indicações: contra indicado para pessoas com histórias de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. Reações adversas: a hipersensibilidade, geralmente, manifesta-se por erupções papulares e vesiculares eritematosas na área aplicada. Se ingerido acidentalmente podem afetar a mucosa gastrointestinal.	CARACTERES: Líquido avermelhado, odor característico de iodo. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DOSEAMENTO IODO: máximo 0,150 g de iodo. [estimar entre 0,955 a
Tintura de iodo fraca	Solução	Antisséptico	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed. pág. 712. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05.	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.	Contra indicações: contra indicado para pessoas com histórias de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	CARACTERES: Líquido castanho avermelhado, odor característico de iodo. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DOSEAMENTO IODO: máximo 2,250 g de iodo. [estimar entre 0,955 a
Tintura de iodo forte	Solução	Antisséptico	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.	Contra indicações: Contra indicado para pessoas com histórias de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.	CARACTERES: Líquido castanho avermelhado, odor característico de iodo. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: DOSEAMENTO IODO: MÍNIMO 6,7g de iodo. DENSIDADE: 0,955 a 0,965
Iodopolividona	Solução aquosa	Antisséptico para uso tópico	USP XXIII pág. 1268-1269. Formulário Nacional 1ª Ed. U- DOU 15/08/05. Martindale 32ª ed pág. 1123-4.	Uso externo. Aplicar topicamente, nas áreas afetadas ou a critério médico. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução aquosa, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus, sem irritar nem sensibilizar a pele, sendo facilmente removível em água.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão acidental tomar bastante leite ou clara de ovos batidas em água.	CARACTERES: Líquido castanho avermelhado, odor característico de iodo, presença de partículas em suspensão. Entre 2,5 a 6,5. DOSEAMENTO: MÍNIMO 1,200% de iodo: DISPERSIÃO DE IDENTIFICAÇÃO
Iodopolividona	Solução hidroalcoólica	Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (antissepsia da pele).	USP XXIII pág. 1269. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32ª Ed. pág. 1123-4.	Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário, repetir a operação. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução alcoólica, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.	CARACTERES: Líquido castanho avermelhado, odor característico de iodo em suspensão. PH: Entre 5,0 a 6,0. DOSEAMENTO: MÍNIMO 0,800% a 1,200% de iodo. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO



				inconvenient e de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.		
iodopolividona	Solução com tensoativos	Anti-sepsia da pele, mãos e antebraços.	USP XXIII pág. 1269. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05	Uso externo. É indicado na degemeração das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele de pacientes. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Enxaguar com água corrente e repetir a aplicação se necessário, secando a pele com gaze ou toalha esterilizada. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução degermante, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente e de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.	CARACTERES: Líq castanhoaverm odor característico de iodo partículas em suspensão 6,5. DOSEAMENTO: M 1,200% de iodo dispo DE IDENTIFIC
manteiga de cacau	Bastão	Emoliente para rachaduras nos lábios.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 573-574. Martindale 32ª Ed., 1999, pág.1385.	Aplicar sobre os lábios várias vezes ao dia.	Não há.	CARACTERES: Massa amarelada untuosa ao tato, de odor lembrando os de cacau torrado, sem corantes. SOLUÇÃO: Fracamente solúvel em álcool absoluto fervente, e bem solúvel em clorofórmio. PONTO DE FUSÃO: 34°C. DE ACIDEZ (Conforme especificação interna da empresa). ÍNDICE DE ACIDEZ (Conforme especificação interna da empresa). BACTÉRIAS TC: 100 UFC/g. FUNGOS/LEVEIS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE Aeruginosa; E. Coli; Stapl Salmonella
nitrate de prata lápis	Bastão	Ceratolíticos e ceratoplásticos. cáustico para verrugas ou outros pequenos crescimentos da pele.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. pág. 601. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003-pág. 1833.	Uso externo. Aplicar uma vez ao dia.	Não usar nos olhos. Evitar atingir pele sadia. Uso não aconselhável em pacientes diabéticos ou com problemas circulatórios.	CARACTERES (Conforme especificação interna da empresa) IDENTIFICAÇÃO. DOSE. 99,8% de Nitrate de
óleo de amêndoas puro	Óleo	Emoliente	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 1926 - pág. 610. Martindale 1ª Ed. Espanhola, 2003 pág. 1749.	Aplicar o óleo sobre a pele seca ou molhada ou após o banho.	Contra indicações: pessoas alérgicas ao produto. Precauções e advertências: não é o caso.	CARACTERES: Líquido levemente amarelado, SOLUBILIDADE: Praticamente solúvel em etanol 96, ml em éter, clorofórmio e vas. IDENTIFICAÇÃO: DENS 0,910 a 0,920 (25°C.) IMPUREZ: verificar ausência de ÓLEO SEMI ABRICÓ, GERGELIM: coloração avermelhada ou parte GERGELIM: Não deve apresentar coloração vermelha ALGODOE: Não deve produzir color

Handwritten signature

Handwritten symbol

						vinhosa ÓLEO DE AMENDOIM: Não d precipita VÁRIOS ÓL ESTRANHOS: Deve con ÓLEOS ESTRANHOS; PA Não dev depositar nenhum ácido g pela adição de 1m ÓLEOS SECATIVOS: C numa massa branca sólida SAPONIFICAÇÃO. INSAPONIFIC ÍNDICE DE AC
óleo de mamona	Óleo	Laxante. Emoliente para a pele	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., 1959 - pág. 613/614. Martindale 1ª Ed. (espanhol) - pág. 1839.	Doses de 15 ml (1 colher de sopa) promove a evacuação aquosa entre 1 a 3 horas, ação rápida.	Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náusea, vômitos, cólica e severo efeito purgativo. Contra indicações: contra-indicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino.	CARACTERES: Óleo viscoso ou amarelo pálido, característica. SOLUBILIDADE: em 2 volumes de álcool éter, clorofórmio e éter de petróleo. DE IDENTIFICAÇÃO: DENSIDADE: 0,945 a 0,965. ÍNDICE DE ACIDEZ: Máximo 8. DE IODO: Entre 83 a 100. SAPONIFICAÇÃO: Entre 177 a 187. VISCOSIDADE: conforme especificação da empresa). BACTÉRIAS: 500 UFC/100g. FUNGOS/LEVEDURAS: 100 UFC/g. AU. DE PATÓGENOS: P. Ae Staphilococcus aureus; Salmor
petrolato líquido	óleo	Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e áspera	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed. - 1977 - pág. 640-642. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003- pág. 1602 (6403-1).	No tratamento da prisão de ventre, 15 ml (1 colher de sopa) à noite e outra dose no dia seguinte ao despertar. Caso não obtenha êxito, aumente a dosagem para 30 ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã. Crianças maiores de 6 anos: (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã). Administração a crianças menores de 6 anos, consulte o seu médico.	Contra-indicações: deve-se evitar o uso na presença de náuseas, vômitos, dor abdominal, gravidez, dificuldade de deglutição, refluxo gastroesofágico e em pacientes acamados. Esse medicamento é contra indicado para crianças menores de 6 anos. Precauções e advertências: laxantes não devem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que indicado por um médico. Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de hemorragia retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um médico antes de fazer uso de laxantes. Desaconselhável após cirurgia anorectal, pois poderá causar prurido anal. A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar. E não protege contra os raios solares. Há risco de toxicidade por aspiração. Uso durante a gravidez e lactação: o uso crônico durante a gravidez pode causar hipoprotrombinemia e doenças hemorrágicas do recém nascido. Não deve ser utilizado durante a gravidez e amamentação exceto sob a orientação médica. Interações medicamentosas:	CARACTERES: Líquido transparente límpido, incolor, não fluído quando frio. SOLUBILIDADE: água e no álcool. solúvel nos óleos voláteis. IDENTIFICAÇÃO: DENSIDADE: a 0,905 (25o C). VISCOZIDADE: NEUTRALIDADE: neutro ao papel de tornasol. COMPOSTOS POLINUCLEÁRICO: 1/3 da absorvância com padrão=PARAFIN. Óleo é suficientemente límpido branco. COMPOSTOS NITROGENADOS: Mistura n. deve escurecer, após ardurante 10 min, e reaquecer. PRESENÇA DE ACIDIDADE: filtrado não deve modificar nitro de prata. PRESENÇA DE ACIDIDADE: filtrado não deve modificar soluto de nitrato de prata. TOTAIS: Máximo 1000. FUNGOS/LEVEDURAS: 100 UFC/g. AU. DE PATÓGENOS: P. Ae Staphilococcus aureus;




o uso prolongado pode reduzir a absorção das vitaminas lipossolúveis (a, d, e, k), cálcio, fosfatos e alguns medicamentos administrados por via oral, como anticoagulantes, cumarínicos, ou indandínicos, anticoncepcionais e glicosídeos cardíacos. Reações adversas: efeitos metabólicos, redução do nível sérico de beta-caroteno, efeito gastrointestinal, dosagem oral excessiva pode resultar em incontinência e prurido anal. Efeitos respiratórios: o óleo mineral deprime o reflexo da tosse facilitando a aspiração podendo ocorrer pneumonia lipídica, mesmo em indivíduos normais. Os pacientes menores de 6 anos, idosos debilitados e com disfagia estão mais sujeitos a aspiração de gotículas de óleo que pode levar a pneumonia lipídica.

pomada de óxido de zinco	Pomada	secativo e anti-eczematoso	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 1926 - pág. 752. Martindale, 31ª Ed., pág. 1099	Uso externo. Aplicar no local duas ou mais vezes ao dia.		CARACTERES: Por praticamente inodora. DOXÍDO DE ZINCO 9 a 11%
pasta d'água	pasta	Antisséptico, secativo, cicatrizante.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003-pág. 2211.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	CARACTERES: Pasta br. praticamente inodora, após tempo em r água. DOSEAMENTO DE ÓXIDO DE ZINCO. BACTÉRIAS MÁXIMO 500 UFC/LEVEDURAS 100 UFC/AUSÊNCIA DE PATÓGENOS Aeruginos E. Coli; Staphylococcus a sp.
pasta d'água com calamina	pasta	Antisséptico e secativo. Adstringente e antipruriginoso leve.	Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 - pág. 2211.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Agitar antes de usar	CARACTERES: Pasta br. praticamente inodora, após tempo em r água. DOSEAMENTO DE 25% ÓXIDO DE ZINCO. BACTÉRIAS TOTAIS: MÁXIMO 500 UFC/LEVEDURAS 100 UFC/AUSÊNCIA DE PATÓGENOS DE PATÓGENOS: P. Aeruginos; Staphylococcus aureus; Salmor
pasta d'água com enxofre	pasta	Escabiose, principalmente, quando houver infecção secundária.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003-pág. 2211.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Agitar antes de usar	CARACTERES: Pasta br. praticamente inodora, após tempo em r água. DOSEAMENTO DE ÓXIDO DE ZINCO. BACTÉRIAS TOTAIS: MÁXIMO 500 UFC/LEVEDURAS 100 UFC/PATÓGENOS: AUSÊNCIA DE PATÓGENOS: P. Aeruginos; Staphylococcus aureus;

pasta d'água mentolada	pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003- pág. 2211	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar 	CARACTERES: Pasta brn com odor de mentol, após separa-se água. DO DE ÓXIDO DE ZINCO: 2% BACTÉRIAS TOTAIS: Máxim FUNGOS LEVEDUR TOTAIS: Máximo 100 UF DE PATÓGENOS:AI PATÓGENOS: P. Aeru Staphilococcus Salmonella
parafina sólida	barra	Uso em fisioterapia em forma de banho de cera para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed. - 1959 - pág. 630/631. Martindale 1ª Ed. (espanhol) 1603. Martindale 32ª Ed.pág.1382 (4601-w). USP 29, pág.	Uso externo.Uso em fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Contra indicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contra indicações.	CARACTERES: Massa branca, mais ou menos microcristalina; inodora, in tato. PROVA DE IDENTIF ou alcalinidade - aqueça volume de álcool R: o álcool ser neutro ao de tornassol. Substân carbonizáveis - f seco munido de rolha esmerilh fundidos temperatura pouco acima 72°C), e aqui durante 10 minutos no b: durante este temp agite o tubo de maneira a de uma ponta a c ácido sulfúrico não deve a escuro do que a mistura padrão prepara de cloreto férr (SC) , 1,5 ml de cloreto c de sulfato cúpric 5 ml de parafina líquida. Uma soluçã 0,05% (p/v) em 2,2,4-trim nm, não maior que 0,5. ÁCIDO SI durante 1 minut parafina fundida com 25 m a 80° e filtr filtrado não deve modifica nitrato de bário. ÁCIDO soluto anterior também não se modific nitrato de prata SUBSTÂNCIAS ORGÂNII - aqueça a ban durante 5 minutos, em porcelana, 10 g de parafin solução de permanganã 1:1000, sob agitação c rosea arroxea permanganato não dev
alúmen de potássio	pó	Adstringente e hemostático tóxico.	Farmacopeia Brasileira 2ª Ed.pág. 97. USP 23ª Ed. 1995 - pág. 53. Martindale, 32ª Ed. - 1999 pág. 1547.	Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pequenos cortes na pele. Utilizar na forma sólida ou em solução a 1% de pedra hume em 100ml de água filtrada ou fervida.	Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante, ou ser corrosivo. A ingestão acidental pode causar hemorragia gastrointestinal. Neste caso procurar imediatamente auxílio médico.	CARACTERES: Pó crisl branco, inodoro. SOLUÇÃ ao papel de tornassol. SC dissolve-se 7, água, 0,3ml de água fer glicérica, insolúvel PONTO DE FUSÃO: Cerc sua água cristalização PROVA DE AMÔNIO: Os vapores que não devem azulocer o p; CÁLCIO: Não deve hav precipitação. FE máximo 20 ppm. CLORE ppm. SUBSTÂ INSOLÚVEIS NA ÁGUA DOSEAMENT mínimo 99,5% de t

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

permanganato de potássio	comprimido	Dermatites e exsudativas, como adstringente bactericida.	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed. 1976 - página 662/663. Formulário Nacional 1ª Ed. DOU 15/08/05. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1123.	Diluir o comprimido no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico.	O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" - o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções freqüentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH: vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de döederlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.	CARACTERES: Pó ou coloração preto-arroxeadado, brilho n septado. SOLUBILIDADE: 14 ml de água fria, em 3,5 ml c DOSEAMEI PERMANGANATO DE P (99% a 100, 
permanganato de potássio	pó	Dermatites e exsudativas, como adstringente bactericida.	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed. - 1976 - página 662/663. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1123.	Diluir o pó no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico.	O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" - o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções freqüentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH: vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de döederlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.	CARACTERES: Pó ou coloração preto-arroxeadado, brilho n SOLUBILIDADE: 1 g diss de água fria, em 3,5 ml c DOSEAMEI PERMANGANATO DE P (97% e no má 100,5%
Gel de peróxido de benzoila	gel	Tratamento tóxico da acne.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 - pág. 1317	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante	Contra-indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato	CARACTERES (Confor interna da empresa). VISCOSID especificação interna DOSEAMEI PERÓXIDO DE BENZOI conforme concentraçã TOTAIS: Máximo !

				o dia.	em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.	FUNGOS/LEVEDURAS 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE Aeruginosa; E. Coli; Staph Salmonella
Gel de peróxido de benzoila	gel	Tratamento tópico da acne.	Martindale 32ª Ed. p. 1079	Uso externo. À noite antes de deitar aplique o gel sobre as áreas afetadas. Durante 1 semana mantenha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora e enxágüe. Após esse período se não ocorrer irritação aplique na superfície afetada e deixe fixar a noite toda a lavando na manhã seguinte. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade do aparecimento de manchas da pele. Contra-indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.	CARACTERES: (Conform interna da empresa). VISCOSID especificação interna DOSEAMENTO PERÓXIDO DE BENZ peróxido de benzoila. BAC Máximo 500 UFC/g. FUNG TOTAIS: Máximo 100 UFC PATÓGENOS: P. / E. Coli; Staphilococcus a sp.
loção de peróxido de benzoila	emulsão	Tratamento tópico da acne.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 - pág. 1317.	Uso externo. Aplicar fina camada da loção nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Contra-indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.	CARACTERES (Conform interna da empresa). VISCOSID especificação interna DOSEAMENTO PERÓXID 5% de peróxido de benz TOTAIS Máximo 500 UFC/g. FUNG TOTAIS: Máximo 100 UFC PATÓGENOS: P. / E. Coli; Staphilococcus a sp.
água oxigenada 10 volumes	solução	Antisséptico	USP XXIII - 1995 - pág. 767. Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., pág. 718 e 719. Martindale, 32ª Ed. - 1999 pág. 1116. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05; USP 27 2004 pág. 935.	Uso tópico: aplicar sobre o local, previamente limpo para a assepsia de ferimentos. Gargarejos ou bochechos: diluir 1 colher de sopa do produto em 1/2 copo de água filtrada ou fervida.	Cuidado com os olhos e mucosas, produto fortemente oxidante. Em regiões pilosas do corpo ou couro cabeludo pode clarear os pelos ou cabelos. O uso prolongado deve ser evitado. O uso desta solução como enxágüe bucal pode causar ulcerações ou inchaço na boca.	CARACTERES: Líquido i fraco odor que lembra oz IDENTIFICAÇÃO: DOSE. 2,500 e máximo 3,5 DETERMINAÇÃO DE especifica interna da empres
pomada para ferida	pomada	pomada secativa, cicatrizante utilizada na prevenção e tratamento de assaduras e brotoejas.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, após limpeza, quando necessário.		CARACTERES: (Conform interna da empresa). VISCOSID especificação in empresa) DOSEAMEN 100.00C UI/100g; vitamina D 40.00I zinco 10%. BACTÉRIAS 100 UFC/ FUNGOS/LEVEDURAS 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE Aeruginosa; E. Coli; Staph Salmonella
pomada para fissuras de perineo	pomada	Dor e sangramento de hemorróidas internas ou externas, pruridos anais, eczema perianal, proctite branda, fissuras, pró eoperatório em cirurgias ano-retais. pósaplicação	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar na área afetada, duas a três vezes ao dia. Com a diminuição dos sintomas, uma aplicação ao dia por dois a três dias ou a critério médico.	Não utilizar no caso de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não foram estabelecidas a segurança e eficácia deste produto em crianças, gestantes e mulheres no período da amamentação.	CARACTERES (Conform interna da empresa). VISCOSID especificação interna DOSEAMENTO: acetato 0,5%, lidocaina base 2,0 bismuto 2,0%; óxido de zinco 10, TOTAIS Máximo 100 UFC/g. FUNG TOTAIS: Máximo 100 UF DE PATÓGENOS: P. Ae Staphilococ aureus; Salmor




sais para reidratação oral	pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação), ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Contra-indicadas em íleo paralítico, em obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.	CARACTERES: (Conforme especificação interna da empresa), PERDA PO (Conforme especificação da empresa). DOSEAMEN: 3,5g; cloreto de potássio 1,5g; citrato de cálcio 2,9g; glicose 20g. (variação 110%) BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE BACTÉRIAS PATÓGENAS: P. Aeruginosa, Staphylococcus aureus;
solução antimicótica com iodo	solução	Antimicótico.	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatais e gestantes pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Suspende o uso se houver mudança de coloração ou odor da solução.	CARACTERES: Líquido odor característico. DOSAGEM: ácido salicílico
solução fisiológica 0,9%	solução	Para nebulização, lava-gens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele.	Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 pág. 1037. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1163. USP 24 - pág. 1530.	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele	Não utilizar se o líquido não estiver límpido, incolor, transparente e inodoro. Uso externo. Sem conservante.	CARACTERES: Líquido transparente, inodoro, sem presença de partículas em suspensão. Deve conter no mínimo 0,945% de Na-Cl. (100%) BACTÉRIAS TOTAIS: Máximo 100 UFC/g. FUNGOS/LEVEDURAS: Máximo 100 UFC/g. AUSÊNCIA DE BACTÉRIAS PATÓGENAS: P. Aeruginosa; E. Coli; aureus; Salmonella sp. C o teste de endotoxina
solução de alibour	solução	Antisséptico no tratamento de feridas de pele.	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed, 1ª Suplemento pág. 17. Martindale, 32ª Ed. 1999 pág. 1372 e 1338.	Pura ou diluída em água, em aplicações locais.	Precauções: conservar o frasco bem fechado, ao abrigo da luz. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de ingestão acidental procurar socorro médico. Não ingerir.	CARACTERES: Líquido cheiro característico e de sabão adstringente
solução amarga	pó	purgativo salino	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed. 1976 - pág. 734/735. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1157.	De 5 a 30g (1 colher de chá a 2 colheres de sopa) para adultos, crianças recomenda-se 0,1 a 0,25 g por kg de peso corporal. Preferencialmente ingerir a quantidade recomendada com 250 ml de água filtrada	Contra indicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contra-indicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarreia crônica e	CARACTERES: Cristais incolores, geralmente em suspensão salina, refrescante, amarga e neutra ao papel de tornesol. IDENTIFICAÇÃO: FERIMENTOS: Máximo 100 ppm. METAIS ALCALINIZANTES: Máximo 0,025% CLORETO: Máximo 52%. DOSEAMENTO: mínimo 99% e no máximo 100%

solução	solução	purgativo salino	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. Suplemento -pág. 14. Martindale 32ª Ed., 1999, pág.1213. Formulário Médico Farmacêutico Brasileiro Virgílio Luca 1953 - pág. 159/160.	Uso interno. Ingerir, em jejum, pura ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100ml ou a critério médico. Caso não utilizar a dose única após aberto conservar o frasco bem fechado em geladeira.	Contra indicações: Contra-indicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma evacuação completa do cólon (parte do intestino), pelo uso de um catártico, pode haver um intervalo de alguns dias até a recuperação do movimento normal do intestino, o que não deve ser confundido com constipação intestinal. O uso excessivo de catárticos e laxante pode trazer efeitos indesejáveis como desidratação, perda de eletrólitos e ulcerações no intestino.	CARACTERES: Líquido transparente, não opaco, essência de limão. PH: 3,0 a 5,5. DENSIDADE: - a 1,150 (25o C). DOSE conter em por-no de 17,1 sódio (16,0% -18,0%); TOTAIS: Máximo FUNGOS/LEVEDURAS 100 UFC/g. AUSÊNCIA I P. Aeruginosa; E. Coli; aureus; Salmoi
sal de Glauber	pó	laxante salino	Martindale Espanhol 1ª Ed. 2003 pág. 1383.	Doses usuais de 15g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada	Contra indicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarreia crônica e conseqüente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendado por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.	CARACTERES: Pó cristalino incolor; solúvel em água por insolúvel em álcool. PR IDENTIFICAÇÃO: C L O Máximo 200ppm. CÁLCIO 200ppm. METAIS PESADOS ppm. FERRO: Máximo MAGNÉSIO: Máximo 100ppm POR DESSECAÇÃO: Entre DOSEAMENTO: Entre 99 a Na2SO4.
supositório de glicerina	supositório	laxante	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed., 874. Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU - 15/08/05. Farmacopéia Brasileira IV Edição - Fascículo 4 95.1.	Uso externo. Adultos e crianças: introduzir o supositório no reto, até que advenha a vontade de evacuar. Bebês: introduzir o supositório por via retal, pela parte mais afilada pode se deixar o supositório de glicerina atuar de 15 a 30 minutos. Não é necessário que o produto se dissolva completamente para que produza o efeito desejado.	O supositório pode ser umedecido com água antes da inserção, para reduzir a tendência inicial da base de retirar -água das mucosas, irritando os tecidos.	CARACTERES: Massa amarelada praticamente incolor ao tato. DOSEAMENTO: De mínimo 95% e no máximo Glicerina. BACTÉRIAS TOT, 500 UFC/g. FUNGOS/LEV TOTAIS: Máximo 100 UFC/g DE PATÓGENOS: P. Aerugin Staphilococcus aureus; Sal
silicato de magnésio	pó	Secativo. Uso em massagens, alívio de irritação cutânea, prevenção de assaduras; agente esclerosante em derrames malignos e no pneumotórax recidivante.	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed. - 1959 - pág. 796. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 - pág. 1322.	Uso externo, sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmacêuticas ou cosméticas.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões mais graves pulmonares.	CARACTERES: Pó branco untuoso ao tato, inodoro SOLUBILIDADE: Insolúvel PROVA DE IDENTIFIC COMPOSTOS DE FERRO EM ÁGUA: Máximo 10 SUBSTÂNCIAS SOLÚVEIS Máximo 0,1%. SUBST SOLÚVEIS NO ÁCIDO CL Máximo 2%. PERDA CALCINAÇÃO: Máximo 5%. TOTAIS: Máximo 500 FUNGOS/LEVEDURAS TOT 100 UFC/g. AUSÊNC PATÓGENOS: P. Aerugin Staphilococcus aureus; Sal
talco mentolado	pó	dermatoses pruriginosas. -	Formulário Nacional 1ª Ed. - DOU 15/08/05. Martindale 32ª Ed., 1999, pág.1600.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões mais graves pulmonares.	CARACTERES: Pó branco-fino, homogêneo, untuoso e característico de mentol, PROVA DE IDENTIFICAÇÃO POR CALCINAÇÃO: Máximo seu peso. BACTÉRIAS TOT, 500 UFC/g. FUNGOS/LEV TOTAIS: Máximo 100 UFC/g DE PATÓGENOS: P. Aerugin





parafina líquida (grau farmacêutico).	líquido	Emoliente para a pele, remoção de crostas e de pomadas, pastas e outros produtos previamente utilizados na pele (limpeza da pele), lubrificante, puro ou como base (veículo) de preparações farmacêuticas e cosméticas.	Farmacopéia Brasileira 3ª Ed. - 1977 - pág. 640;642. Martindale 1ª Ed. Espanhol 2003 - pág. 1602 (6402e)	Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou algo dão.	Contra indicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contra indicações. Não ingerir.	CARACTERES: Líquido transparente, límpido, fluorescente, inodoro. SOLUBILIDADE: Insolúvel em álcool, solúvel nos óleos. DE IDENTIFICAÇÃO: Densidade 0,832 a 0,905 (25°C). Permanece neutro ao pH. LIMITES DE CONTAMINAÇÃO POLINUCLEARES: Absorvância de 0,1 a 0,2. AbPadrao=PARAFINA suficiente e límpida. COMPOSTOS SULFURADOS: deve escurecer, após 10 minutos durante 10 min, e resfriar. DE ACIDIDADE SULFURICA: modificar-se pelo soluto. PRESENÇA DE CLORIDRICO filtrado e se pela adição de soluto.
vase branca; petrolato sólido (grau farmacêutico).	pomada	Uso como emoliente	Farmacopéia Brasileira 1ª Ed. - 1926 - pág. 966. Martindale 32ª Ed. pág. 1382 (4604-y) USP 29 pág. 2443.	Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre a pele ressecada.	Contra indicações: efeito adverso irritação. Caso ocorra com peles sensíveis suspender o uso.	CARACTERES: Massa branca por transparência, homogênea, inodora. SOLUBILIDADE: Solúvel em água, glicerina, quase insolúvel em clorofórmio. COMPOSTOS POLINUCLEARES: 1/3 da absorvância. AbPadrao=PARAFINA suficiente e límpida. SUBSTÂNCIAS: 0,0001 g. ALCALIS E ÁCIDOS: deve tomar coloração persistente. SUBSTÂNCIAS GORDUROSAS, RESINAS: límpido. CLORETO DE ENZIMAS: deve modificar-se. SUBSTÂNCIAS REDUTÓRIAS: deve modificar-se. SUBSTÂNCIAS ORGÂNICAS: deve modificar-se.
Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil p-rosa-nilina	solução	Antisséptico tópico	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., 1959 -pág. 244/245. Martindale 32ª Ed., 1999, pág. 1111.	Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microrganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também é empregado em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé-de-atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregado em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	CARACTERES: Solução coloração violeta, odor característico na presença de partículas. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: Mínimo de 0,0001 g. DETERMINAÇÃO DE SUBSTÂNCIAS: especificação interna.
Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil p-rosa-nilina	solução	Antisséptico tópico	Farmacopéia Brasileira 2ª Ed., 1959 -pág. 244/245. Martindale 32ª Ed.,	Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face,	CARACTERES: Solução coloração violeta, odor característico na presença de partículas. PROVA DE IDENTIFICAÇÃO: Mínimo de 0,0001 g. DETERMINAÇÃO DE SUBSTÂNCIAS: especificação interna.

			1999, p á g . 1111 .	<p>corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregado em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé-de-atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregado em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.</p>	pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	<p>DOSEAMENTO: Mínimo de cloreto de hexame DETERMINAÇÃO DE especifica nterna da err</p> 
--	--	--	----------------------	---	---	---

ANEXO II

MODELO DE ROTULAGEM DE MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Nome comercial (FACULTATIVO)

Nome do produto ou sinônimo (conforme Anexo I)

Concentração do princípio ativo (conforme Anexo I)

Forma farmacêutica (conforme Anexo I)

Via de administração

Uso (adulto, pediátrico, adulto e pediátrico)

Conteúdo da embalagem

Composição:

Nome do princípio ativo.....concentração

Excipientes (relacionar sem mencionar concentração na fórmula)

É facultado a inclusão de informações adicionais voltadas para características organolépticas.

Indicação (conforme Anexo I)

Modo de Usar (conforme Anexo I)

Advertência (conforme Anexo I)

Advertências específicas do produto conforme legislação vigente

Handwritten signature

Handwritten mark



Cuidados de Conservação

Frase "TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS"

Frase "Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico."

Frase "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC No- de 2006. AFE nº :.....".

Frase "AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO"

Nome do Farmacêutico Responsável e respectivo número de CRF

Nome da empresa notificadora

Número de CNPJ da empresa notificadora

Endereço completo da empresa notificadora

Fabricado por: (quando for o caso)

Nome da empresa fabricante

Número de CNPJ da empresa fabricante

Endereço completo da empresa fabricante

Número do SAC da empresa notificadora

Número de Lote

Data de Fabricação

Prazo de Validade

Código de barras

**ANEXO III
REQUERIMENTO PARA INCLUSÃO, ALTERAÇÃO OU EXCLUSÃO DE MEDICAMENTOS OU INFORMAÇÕES
PRESENTES NO ANEXO I**

Dados do solicitante:

Nome do solicitante (jurídica ou física):

Endereço:

FAX:

e-mail:

Telefone:

Dados do produto:

Princípio Ativo:

Concentração:

Forma farmacêutica:

() INCLUSÃO

Handwritten signature

Handwritten mark

produto

Preencher todos os campos:



Sinônimo	Referência bibliográfica
Indicação	Referência bibliográfica
Modo de Usar	Referência bibliográfica
Advertência	Referência bibliográfica
Especificações analíticas mínimas	Referência bibliográfica

informações sobre produto já existente no Anexo I

Preencher somente o campo pertinente:

Sinônimo	Referência bibliográfica
Indicação	Referência bibliográfica
Modo de Usar	Referência bibliográfica
Advertência	Referência bibliográfica
Especificações analítica mínimas	Referência bibliográfica

EXCLUSÃO

- produto
- informações sobre produto já existente no Anexo I
- sinônimo
- Indicação
- modo de usar
- advertência
- especificações analíticas mínimas
- Justificativa
- Referência Bibliográfica
- ALTERAÇÃO
- nome do produto
- princípio ativo
- concentração
- forma farmacêutica
- sinônimo
- Indicação
- modo de usar
- advertência
- especificações analíticas mínimas
- Justificativa
- Referência Bibliográfica

(*) Republicada por ter saído no DOU no- 208, de 30-10-2006, Seção 1, pág. 167, com incorreção no original.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



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	ABAIXADOR DE LINGUA		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	ABAIXADOR DE LÍNGUA.pdf	4286350/21-5 - 29/10/2021 - 01:50

Nome Técnico	Abaixador de Lingua
Registro	10369469007
Processo	25351.420274/2009-93
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: DALIAN GOODWOOD WOODEN PRODUCTS FACTORY - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A		
CNPJ	00.257.992/0001-37	Autorização	1.03.494-5
Produto	Ácido fosfórico 37%		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

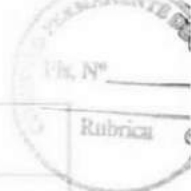
- 6050 Ácido Fosfórico 37% - 3 g - 3 seringas / e ou frasco (azul)
- 660 Ácido Fosfórico 37% - 2,5g - 1 seringa/ e ou frasco (azul)
- 662 Ácido Fosfórico 37% - 2,5g - 3 seringas/ e ou frasco (azul)
- 663 Ácido Fosfórico 37% - 1 g - 1 frasco / e ou seringa (azul)
- 664 Ácido Fosfórico 37% - 1 g - 2 frascos / e ou seringa (azul)
- 665 Ácido Fosfórico 37% - 1 g - 3 frascos/ e ou seringa (azul)
- 327 Ácido Fosfórico 37% - Embalagem com 1 frasco de 10g(verde)
- 145 Coberturas para seringas - 10 unidades pontas aplicadoras.
- 320 Ácido Fosfórico 37% - 2,5g - 1 seringa / e ou frasco (verde)
- 321 Ácido Fosfórico 37% - 2,5g - 2 seringas / e ou frasco (verde)

« 1 2 3 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	ÁCIDO FOSFÓRICO - Seringa - Lateral - Sem ponta.png	1716588/21-9 - 04/05/2021 - 05:05
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ac. fosfórico Bula Anvisa .doc.docx	1716588/21-9 - 04/05/2021 - 05:05

Nome Técnico	Condicionadores Acidos
Registro	10349459009

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Processo	25351.960005/2016-17
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIGODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA.		
CNPJ	33.425.331/0001-22	Autorização	1.00.688-7
Produto	FAMILIA DE ADESIVO ODONTOLOGICO		

Modelo Produto Médico

Magic Bond: 01 frasco contendo 5ml e 01 Instruções de Uso.

Magic Bond DE com Flúor: 01 frasco contendo 5ml e 01 Instruções de Uso.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - MAGIC BOND DE.pdf	4298436/21-7 - 30/10/2021 - 10:02
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - MAGIC BOND.pdf	4298436/21-7 - 30/10/2021 - 10:02

Nome Técnico	Adesivo Odontologico
Registro	10068870076
Processo	25351.033840/2003-51
Fabricante Legal	• FABRICANTE: VIGODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA. - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

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 GENGIVAL PROCARE		

Modelo Produto Médico

Alaranjado - Curta - 0,50 x 25mm (25G x 1), Extra-Curta - 0,50 x 12,7mm (25G x 1/2), Longa - 0,50x 38mm (25G x 1 1/2). Cinza - Curta - 0,38 x 25mm (27G x 1), Extra-Curta - 0,38 x 12,7mm (27G x 1/2), 0,38 x 38mm (27G x 1 1/2). Amarelo - Curta - 0,30 x 25mm (30G x 1), Extra-Curta - 0,30 x 12,7mm (30G x 1/2), 0,30 x 38mm (30G x 1 1/2)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	AGULHA GENGIVAL PROCARE.pdf	4160531/21-1 - 21/10/2021 - 04:17

Nome Técnico	Agulhas Gengivais Descartáveis
Registro	10369460161
Processo	25351.504996/2016-06
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: JIANGSU WEBEST MEDICAL PRODUCT CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

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
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	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Vencimento do Registro	VIGENTE
<div style="display: inline-block; border: 1px solid black; padding: 2px;">Exportar para Excel</div> <div style="display: inline-block; border: 1px solid black; padding: 2px; margin-left: 10px;">Exportar para PDF</div> <div style="display: inline-block; border: 1px solid black; padding: 2px; margin-left: 10px;">Voltar</div>	

Wdy

Ø



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA		
CNPJ	51.753.374/0001-19	Autorização	1.04.013-1
Produto	FAMÍLIA DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO NÃO ARTICULADO CORTANTE		

Modelo Produto Médico

AGULHA DESCHAMPS 21CM., DIREITA E ESQUERDA AGULHA DUPUY-WEISS 22CM. AGULHA DE LUCAE RETA E ANGULADA AGULHA DE LUCAE BAIONETA AGULHA DE OBWEGESER 23CM AGULHA P/ ASPIRAÇÃO 40X06,40X10,40X20MM AGULHA POLITZER AGULHA REVERDIN 14,19.5,22CM - RETA E CURVA AGULHA SEXTON - ALAVANCA AUXILIAR PARA PARTO ALAVANCA APICAL DIREITA 303 - ADULTO ALAVANCA APICAL ESQUERDA 302 - ADULTO ALAVANCA APICAL RETA, DIREITA E ESQUERDA, ADULTO E INFANTIL ALAVANCA APICAL RETA 301, 304 - ADULTO ALAVANCA APICAL ADULTO E INFANTIL JOGO C/ 3 PEÇAS ALAVANCA APICAL ESQUERDA 2 - INFANTIL ALAVANCA APICAL ESQUERDA 2 C.O. - INFANTIL ALAVANCA APICAL DIREITA 3 - INFANTIL ALAVANCA APICAL DIREITA 3 C.O. - INFANTIL ALAVANCA APICAL RETA 1 - INFANTIL ALAVANCA APICAL RETA 1 C.O. - INFANTIL ALAVANCA APICAL SERRILHADA INFERIOR E SUPERIOR ALAVANCA APEXO 301,302,303 ALAVANCA APEXO JOGO ALAVANCA HEINDERBRINK RETA, DIREITA E ESQUERDA, ADULTO E INFANTIL ALAVANCA HEINDERBRINK JOGO C/ 3 PEÇAS - ADULTO E INFANTIL ALAVANCA POTT DIREITA E ESQUERDA ALAVANCA POTT JOGO C/ 2 PEÇAS ALAVANCA SELDIN RETA, DIREITA E ESQUERDA, ADULTO E INFANTIL ALAVANCA SELDIN DIREITA 1R, 4R - ADULTO ALAVANCA SELDIN ESQUERDA 1L, 4L - ADULTO ALAVANCA SELDIN RETA 2 - ADULTO ALAVANCA SELDIN JOGO C/ 3 PEÇAS - ADULTO E INFANTIL BISTURÍ ABRAHAN 21CM BISTURÍ BALLENGER BISTURÍ BRUENINGS 23 CM BISTURÍ CANFIELD 21CM BISTURÍ ESC 1,2,3,4,15,16 BISTURÍ ESMARCH 18CM BISTURÍ FISHER 22.5CM BISTURÍ FREER BISTURÍ FREER- INGALS BISTURÍ HURD 22CM BISTURÍ JOSEPH 15CM BISTURÍ MICRO ESC 1,2 BISTURÍ SSP BISTURÍ SZ CINZEL 1G, 1L, 2G, 2L, 5G CINZEL ALEXANDER 4,6,8,10,12,14MM/17CM CINZEL ALEXANDER BIZEL CINZEL ALEXANDER BIZEL 18CM 5MM CINZEL ALEXANDER BIBIZEL CINZEL ALEXANDER BIBIZEL 18CM 5MM CINZEL ALEXANDRE GOIVA CINZEL ALEXANDER GOIVA 18CM 5MM CINZEL BIBIZEL 2,3,4MM CINZEL BIBIZEL 21CM - 2,3,4,5,6,7,8MM CINZEL BIZEL 2,3,4MM CINZEL BIZEL 21CM - 2,3,4,5,6,7,8MM CINZEL CIRURGICO BIZEL CINZEL CIRURGICO BIBIZEL CINZEL CIRURGICO GOIVA CINZEL CHANDLER 1,2,3,4,5,6,7,8,9,13,15, CINZEL CHISELS 8,10,12,14,16MM/13,5CM, CINZEL COTTLE 20CM, CINZEL COTTLE 4,7,12MM, CINZEL FEDI 1,2,3,4,5 CINZEL FOMON 4,5,6,7MM/16CM, CINZEL FREER 4MM, CINZEL GARDEN 1,2,5,5R,6,8,9 CINZEL GARDNER TRIANGULAR COM ALAVANCA CINZEL GARDNER / MEAD CINZEL GOIVA 2,3,4MM CINZEL GOIVO 21CM 2,3,4,5,6,7,8MM CINZEL HAJEK 4,6,8MM/16CM CINZEL IMPLANTE BIBIZEL 2mm RETO E CURVO CINZEL IMPLANTE GOIVA 2mm CURVO CINZEL IMPLANTE 2,4,5,6,7,8,10MM - RETO E CURVO CINZEL JOGO COM 3 PEÇAS CINZEL KRAMER NEVINS 1/2 CINZEL LAMBOTTE 6, 13, 20,22,25,30,38MM, CINZEL LEBSCH 24CM, CINZEL LUCAS DUPLO BIZEL 2,3,4,5,6,7,8,9,10MM CINZEL LUCAS TRIANGULAR CINZEL MEAD CINZEL MICRO OCHSEMBEIN N° 01, 02, 03, 04 CINZEL MICRO OCHSEMBEIN N° 03 TRAÇÃO CINZEL MICRO OCHSEMBEIN RETO,CURVO E CORTE FRONTAL CINZEL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
---------------------	-------------------------

Handwritten signature and initials.



Registro	10401310104
Processo	25351.526058/2013-01
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MEDISPOREX PRIVATE LIMITED. - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)

Handwritten marks at the bottom right of the page.



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTSPLY IND.COM. LTDA		
CNPJ	31.116.239/0001-55	Autorização	8.01.968-8
Produto	ALGINATOS		

Modelo Produto Médico

Avagel, Jeltrate Dustless, Jeltrate Plus, Jeltrate Chromatic, Jeltrate Orthodontic Cromático. Nos seguintes códigos: 05730050000 - AVAGEL 20,5g; 05730060000 - AVAGEL 410g; 05130150000 - JELTRATE DUSTLESS 410g; 05130200000 - JELTRATE DUSTLESS 20,5g; 05130180000 - JELTRATE PLUS 454g; 05130190000 - JELTRATE PLUS 20,5g; 05130170000 - JELTRATE ORTHODONTIC CHROMATICO 454g; 05130250000 - JELTRATE ORTHODONTIC CHROMATICO 20,5g; 05130230000 - JELTRATE CHROMATIC 454g; 05130240000 - JELTRATE CHROMATIC 20,5g; 05130290000 - KIT JELTRATE 410g + conjunto dosador; 05130300000 - KIT JELTRATE CHROMATIC 454g + conjunto dosador; 05130310000 - KIT JELTRATE ORTHODONTIC CHROMATICO 454g + conjunto dosador; 05130320000 - KIT JELTRATE PLUS 454g + conjunto dosador. Apresentação: Pote plástico contendo 205g, 410g, 454 ou 500g; Envelope aluminizado contendo 20,5g, 205g, 410g, 454g, 500g, 1kg ou 5kg.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0083 - Avagel-bula - Rev00.PDF	4634228/21-1 - 23/11/2021 - 03:14
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0084 - Jeltrate-Chromatic - Rev00.PDF	4634228/21-1 - 23/11/2021 - 03:14
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0089 - Jeltrate-Dustless - Rev00.PDF	4634228/21-1 - 23/11/2021 - 03:14
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0090 - Jeltrate-Plus - Rev00.PDF	4634228/21-1 - 23/11/2021 - 03:14
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	1100-PIR-DFU 0091 - Jeltrate-Orthodontic - Rev00.PDF	4634228/21-1 - 23/11/2021 - 03:14

Nome Técnico	Material de Moldagem Odontológico
Registro	80196880224
Processo	25351.074951/2008-21
Fabricante Legal	• FABRICANTE: DENTSPLY IND.COM. LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO

Handwritten signatures and initials.



File. Nº 2123

[Handwritten signature]

Rubrica

Vencimento do Registro	VIGENTE
<input type="button" value="Exportar para Excel"/> <input type="button" value="Exportar para PDF"/> <input type="button" value="Voltar"/>	

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ORLANDO ANTONIO BUSSIOLLI ME		
CNPJ	02.175.931/0001-56	Autorização	8.04.403-4
Produto	ALGODÃO EM ROLETES SOFT PLUS		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Algodaos
Registro	80440340001
Processo	25351.146453/2008-98
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ORLANDO ANTONIO BUSSIOLLI ME - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA.		
CNPJ	21.172.673/0001-07	Autorização	8.14.000-9
Produto	ALGODÃO HIDRÓFILO NATHY		

Modelo Produto Médico

BOLA 50g, 100g; CAIXA 25g, 50g, 100g; DISCO 25g, 50g, 100g; MULTIUSO 25g, 50g, 100g; QUADRADINHO PRENSADO 25g, 50g, 100g; ROLO 25g, 50g, 100g, 250g, 50 0g

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO 01 - ALGODÃO HIDRÓFILO.jpg	1438923/22-8 - 29/03/2022 - 03:47

Nome Técnico	Algodaio
Registro	81400090001
Processo	25351.036761/2017-06
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA. - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA		
CNPJ	51.753.374/0001-19	Autorização	1.04.013-1
Produto	ALVEOLO TOMO GOLGRAN VARIOS AUTORES		

Modelo Produto Médico

Embalagem individual, tamanho unico, fornecido nao esteril

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Instrumentos Cirurgicos Odontologicos
Registro	10401310008
Processo	25000.018671/9999
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">GOLGRAN IND COM - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	18/06/2004

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signature

Handwritten signature



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ALLIAGE S/A INDÚSTRIAS MÉDICO ODONTOLÓGICA		
CNPJ	55.979.736/0001-45	Autorização	1.01.011-3
Produto	AMALGAMADOR ODONTOLOGICO ASTRONMIX		

Modelo Produto Médico

Embalagem individual modelo modelo ASTRONMIX

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Amalgamador Odontologico
Registro	10101130023
Processo	25000.005733/9821
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">SOUTHERN DENTAL - AUSTRALIA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	21/05/2003

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Uly

⊗



Detalhe do Produto: XYLESTESIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	<u>25001.003276/83</u>	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/02/1986
Nome Comercial	XYLESTESIN	Registro	102980072	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, HEMITARTARATO DE EPINEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

5	10 MG/ML + 0,040 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720022	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	24 meses
6	1 PCC SOL INJ CX 500 CARP PLAS OPC X 1,8 ML (C/ NOREPINEFRINA) USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720030	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	24 meses
7	20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720057	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	24 meses
8	2 PCC SOL INJ CX 500 CARP PLAS OPC X 1,8 ML (C/ NOREPINEFRINA) USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720065	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	24 meses

Handwritten signatures and marks at the bottom right of the page.

10	3 PCC SOL INJ EST 1 AMP VD INC X 19 ML + 1 AMP VD INC X 1 ML + 1 AMP VD INC X 5 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720266	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
11	10 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800720111	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
11	3 PCC SOL INJ EST 1 FA VD INC X 19 ML + 1 AMP VD INC X 1 ML + 1 AMP VD INC X 5 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720274	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
12	20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 1 FA VD INC X 20 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720120	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
12	50 MG/ML + 75 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2 ML (EMB. HOSP.) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720125	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
13	20 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800720138	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
13	2 PCC POM CT 1 BG AL X 25 G <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720282	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
14	2 PCC GELEIA TOP CT 1 BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720290	GELEIA TOPICA	03/02/1986	18 meses
15	10 PCC SOL TOP CX 10 FR VD AMB X 40 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720304	SOLUÇÃO TOPICA	03/02/1986	18 meses
16	50 MG/ML +75 MG/ML SOL INJ CX 10 EST X 5 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720168	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
33	10 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800720338	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses
34	20 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800720346	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/02/1986	18 meses



Handwritten signatures and marks at the bottom right of the page.



Chy.

Ø



Detalhe do Produto: MEPIADRE

Nome da Empresa Detentora do Registro	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A	CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	1.00.177-1
Processo	25000.033989/9611	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/03/1999
Nome Comercial	MEPIADRE	Registro	101770022	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA, EPINEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20MG/ML+10MCG/ML SOL INJ CT BL 50 CAR VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700220011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/10/2001	24 meses
2	20MG/ML+10MCG/ML SOL INJ CT BL 10 CAR VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700220021	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1999	24 meses
3	20MG/ML+10MCG/ML SOL INJ CT BL 30 CAR VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700220038	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1999	24 meses
4	20MG/ML+10MCG/ML SOL INJ CT BL 100 CAR VD TRANS X 1,8 ML ATIVA	1017700220046	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1999	24 meses

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



WJ

Ø



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PRILONEST

Nome da Empresa Detentora do Registro	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A	CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	1.00.177-1
Processo	25000.021977/9987	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/07/2000
Nome Comercial	PRILONEST	Registro	101770028	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PRILOCAÍNA, FELIPRESSINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	30 MG/ML + 0,03 UI/ML SOL INJ 50 CARPULES VD INC X 1,8 ML ATIVA	1017700280014	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses

Handwritten signature

Handwritten signature



Detalhe do Produto: BENZOTOP

Nome da Empresa Detentora do Registro	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A	CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	1.00.177-1
Processo	25000.021976/9914	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	10/03/2000
Nome Comercial	BENZOTOP	Registro	101770027	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	BENZOCAÍNA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG/G GEL CT PT PLAS OPC X 12 G (SABOR PINA COLADA) CANCELADA OU CADUCA	1017700270019	GEL	10/03/2000	24 meses
2	200 MG/G GEL CT PT PLAS OPC X 12 G (SABOR TUTTI-FRUTTI) ATIVA	1017700270027	GEL	10/03/2000	24 meses
3	200 MG/G GEL CT PT PLAS OPC X 12 G (SABOR MENTA) CANCELADA OU CADUCA	1017700270035	GEL	10/03/2000	24 meses
4	200 MG/G GEL CT PT PLAS OPC X 12 G (SABOR FRAMBOEZA) CANCELADA OU CADUCA	1017700270043	GEL	10/03/2000	24 meses

Handwritten signature

Handwritten symbol



Wey.

A handwritten signature or mark, possibly a stylized letter 'P' or a similar symbol, located in the bottom right corner of the page.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ALLIAGE S/A INDÚSTRIAS MÉDICO ODONTOLÓGICA		
CNPJ	55.979.736/0001-45	Autorização	1.01.011-3
Produto	RAIOS-X ODONTOLOGICO		

Modelo Produto Médico

D700 - COLUNA MÓVEL (equip. móvel)

D700 - PAREDE (equip. estacionário)

Spectro 70X Eletronic

Spectro 70X Seletronic

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Aparelho de Raios X Odontologico
Registro	10101130059
Situação	Cancelado em 28/06/2021
Processo	25351.262827/2004-98
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ALLIAGE S/A INDÚSTRIAS MÉDICO ODONTOLÓGICA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Data de Publicação	23/12/2004

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



U4

Ø



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KONEX INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA.-EPP		
CNPJ	48.203.210/0001-03	Autorização	1.03.584-6
Produto	VESTIMENTAS DE PROTEÇÃO RADIOLÓGICA KONEX		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

PFLVMA3500P(Dimensões: T01 Tamanho Único – 16 x 46) - 0,35mmPb – Padrão – (Cores: 0,1,2,3,4,5,6,7,8)

PFLVMA2500P(Dimensões:T01 Tamanho Único – 16 x 46) - 0,25mmPb – Padrão – (Cores: 0,1,2,3,4,5,6,7,8)

Luva Tipo Escudo, Modelo Padrão, Proteção mmPb (50=0.50, 35=0.35, 25=0.25) , Material de Proteção Borracha Leve, Cores (0=Amarelo, 1=Azul Marinho, 2=Azul Royal, 3=Bege, 4=Cinza, 5=Marron, 6=Verde, 7=Vinho, 8=Preto):PFLVMA5000L (Dimensões:T01 Tamanho Único – 16 X 46) - 0,50mmPb – Leve – (Cores: 0,1,2,3,4,5,6,7,8)

PFLVMA5000L (Dimensões: T01 Tamanho Único – 16 X 46) - 0,35mmPb – Leve – (Cores: 0,1,2,3,4,5,6,7,8)

PFLVMA2500L (Dimensões:T01 Tamanho Único - 16 X 46) - 0,25mmPb – Leve – (Cores: 0,1,2,3,4,5,6,7,8)

Luva Tipo Escudo, Modelo Padrão, Proteção mmPb (50=0.50, 35=0.35, 25=0.25) , Material de Proteção Borracha Tungstênio, Cores (0=Amarelo, 1=Azul Marinho, 2=Azul Royal, 3=Bege, 4=Cinza, 5=Marron, 6=Verde, 7=Vinho, 8=Preto):PFLVMA5000T(Dimensões:T01 Tamanho Único – 16 X 46) - 0,50mmPb – Tungstênio – (Cores: 0,1,2,3,4,5,6,7,8)

PFLVMA3500T(Dimensões: T01 Tamanho Único – 16 X 46) - 0,35mmPb – Tungstênio – (Cores:0,1,2,3,4,5,6,7,8)

PFLVMA2500T (Dimensões: T01 Tamanho Único - 16 X 46) - 0,25mmPb – Tungstênio – (Cores: 0,1,2,3,4,5,6,7,8)

INCLUSÃO NOVOS PRODUTOS: PROTETOR TIPO CAPUZ PARA PROFISSIONAIS E/OU PACIENTES-

Protetor Tipo Capuz , modelo Padrão, Proteção mmPb, (10=1.0, 50=0.50, 35=0.35, 25=0.25), Material de Proteção Borracha Padrão, Cor es (0=Amarelo, 1=Azul Marinho, 2=Azul Royal, 3=Bege, 4=Cinza, 5=Marron, 6=Verde, 7=Vinho, 8=Preto):PFPCMA1000P(Dimensões:T01 – Tamanho Pequeno - 18 x 18 x 15 cm)- 1,0mmPb – Padrão – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA5000P(Dimensões:T01 – Tamanho Pequeno - 18 x 18 x 15cm)-0,50mmpb – Padrão– (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA3500P(Dimensões:T01 – Tamanho Pequeno - 18 x 18 x 15 cm)-0,35mmPb– Padrão– (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA2500P(Dimensões:T01 – Pamanho Pequeno - 18 x 18 x 15 cm)-0,25mmPb –Padrão – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8) -Protetor Tipo Capuz, modelo Padrão, Proteção mmPb,(10=1.0,50=0.50, 35=0.35, 25=0.25), Material de Proteção Borracha Leve, Cores (0=Amarelo, 1=Azul Marinho, 2=Azul Royal, 3=Bege, 4=Cinza, 5=Marron, 6=Verde, 7=Vinho, 8=Preto):PFPCMA1000L(Dimensões:T01– Tamanho Pequeno -18 x 18 x 15) - 1,0mmPb – Leve – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA5000L(Dimensões:T01- amanho Pequeno–18 x 18 x 15) - 0,50mmPb – Leve – (Cores: 0, 1,2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA3500L(Dimensões:T01 – Tamanho Pequeno - 18 x 18 x 15) - 0,35mmPb – Leve – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA2500L(Dimensões:T01 – Tamanho Pequeno - 18 x 18 x 15) - 0,25mmPb – Leve – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)-Protetor Tipo Capuz, Modelo Padrão, Proteção mmPb (10=1.0,50=0.50, 35=0.35, 25=0.25) , Material de Proteção Borracha Tungstênio,Cores (0=Amarelo,1=Azul Marinho, 2=Azul Royal, 3=Bege, 4=Cinza, 5=Marron, 6=Verde, 7=Vinho, 8=Preto):PFPCMA1000T (Dimensões: T01 – Tamanho

[Handwritten signature]



Pequeno - 18 x 18 x 15) - 1,0mmPb – Tungstênio – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA5000T (Dimensões: T01– Tamanho Pequeno - 18 x 18 x 15) - 0,50mmPb – Tungstênio – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA3500T (Dimensões: T01 – Tamanho Pequeno - 18 x 18 x 15) - 0,35mmPb – Tungstênio – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA2500T (Dimensões: T01 – Tamanho Pequeno - 18 x 18 x 15) - 0,25mmPb – Tungstênio – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)-Protetor Tipo Capuz, Modelo Padrão, Proteção mmPb (10=1.0,50=0.50, 35=0.35, 25=0.25) , Material de Proteção Borracha Padrão, Cores (0=Amarelo, 1=Azul Marinho, 2=Azul Royal, 3=Bege, 4=Cinza, 5=Marron, 6=Verde, 7=Vinho, 8=Preto):PFPCMA1000P (Dimensões:T02 – Tamanho Médio - 21 x 21 x 18) - 1,0mmPb – Padrão – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA5000P (Dimensões: T02 – Tamanho Médio - 21 x 21 x 18) - 0,50mmPb – Padrão – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA3500P (Dimensões: T02 – Tamanho Médio - 21 x 21 x 18) - 0,35mmPb – Padrão – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA2500P (Dimensões: T02 – Tamanho Médio - 21 x 21 x 18) - 0,25mmPb – Padrão – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)-Protetor Tipo Capuz, Modelo Padrão, Proteção mmPb (10=1.0,50=0.50,35=0.35, 25=0.25) , Material de Proteção Borracha Leve, Cores (0=Amarelo, 1=Azul Marinho, 2=Azul Royal, 3=Bege, 4=Cinza, 5=Marron, 6=Verde, 7=Vinho, 8=Preto):PFPCMA1000L (Dimensões: T02 – Tamanho Médio - 21 x 21 x 18) - 1,0mmPb – Leve – (Cores: 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8)PFPCMA5000L (Dimensões: PFAPMC3500L (Dimensões: T01,T02, T03, T04, T05, T06, T07, T08, T09, T10, T11, T12, T13, T14) - 0,35/0,00mmPb – Leve – (Cores: 0,1,2,3,4,5,6,7,8)

« 1 2 3 4 5 ... »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MU-01 Manual do Usuário Avental rev.03.pdf	3062746/21-1 - 05/08/2021 - 04:03
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MU-02 Manual do Usuário Luva rev.03.pdf	3062746/21-1 - 05/08/2021 - 04:03
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MU-03 Manual do Usuário Protetor de Gônadas rev.03.pdf	3062746/21-1 - 05/08/2021 - 04:03
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MU-04 Manual do Usuário Protetor de Tireóide rev.03.pdf	3062746/21-1 - 05/08/2021 - 04:03
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MU-09 Manual do Usuário Protetor de Cabeça rev.01.pdf	3062746/21-1 - 05/08/2021 - 04:03

Nome Técnico	Avental de Chumbo
Registro	10358460005
Processo	25351.603833/2009-21
Fabricante Legal	• FABRICANTE: KONEX INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA.-EPP - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Handwritten signatures and initials.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MAXDESCARTE INDUSTRIA DE DESCARTAVEIS HOSPITALARES E ODONTOLOGICOS LTDA		
CNPJ	06.107.711/0001-46	Autorização	8.03.076-9
Produto	AVENTAIS NÃO ESTÉREIS		

Modelo Produto Médico

Manga Longa - 40,50 e 60 g/m2 tamanhos Infantil, M e G; Manga Curta - 40,50 e 60 g/m2 tamanho G; Sem manga - 20 e 40 g/m2 tamanho Infantil e G; Capa de capela - 50 g/m2 de tamanho único; Espurgo - 50 g/m2 de tamanho único; Prático - 20 g/m2 tamanho M

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	7. IFU. AVENTAIS NÃO ESTÉREIS.pdf	4320861/21-3 - 01/11/2021 - 04:19

Nome Técnico	Vestimenta Cirurgica
Registro	80307690011
Processo	25351.889778/2016-85
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MAXDESCARTE INDUSTRIA DE DESCARTAVEIS HOSPITALARES E ODONTOLOGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten marks and signatures at the bottom right of the page.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA		
CNPJ	51.753.374/0001-19	Autorização	1.04.013-1
Produto	BANDEJAS, CUBAS E ESTOJOS		

Modelo Produto Médico

MODELOS: - Bandeja Lisa 14x7x1; - Bandeja Lisa 18x8x2,3; - Bandeja Lisa 22x9x1,5; - Bandeja Lisa 22x12x1,5; - Bandeja Lisa 22x17x1,5; - Bandeja Lisa 24x18x1,5; - Bandeja Lisa 21x11x3,5; - Bandeja Lisa 22x9x1,5; - Bandeja Lisa com 6 divisões 22x9x1,5; - Bandeja Lisa 22x12x1,5; - Bandeja Lisa com 12 divisões 22x12x1,5; - Bandeja Lisa com 12 divisões 22x17; - Bandeja Lisa 26x12x1,5; - Bandeja Lisa 29x18x1,5; - Bandeja Lisa 30x20x4; - Bandeja Lisa 32x24x1,5; - Bandeja Lisa 32x24x4; - Bandeja Lisa 40x20x2; - Bandeja Lisa 42x30x4,5; - Bandeja Lisa para 6 instrumentos 22x9x1,5; - Bandeja Lisa para 12 instrumentos 22x17x1,5; - Bandeja Lisa 22x9x1,5; - Bandeja Lisa 22x12x1,5; - Bandeja Lisa 22x17x1,5; - Bandeja Lisa 24x18x1,5; - Bandeja Lisa 26x12x1,5; - Bandeja Lisa 29x18x1,5; - Bandeja Lisa 30x20x4; - Bandeja Lisa 18x8x2,3; - Bandeja Lisa com tampa 18x8x2,3; - Bandeja Lisa 21x11x3,5; - Bandeja Lisa com tampa 21x11x3,5; - Bandeja Lisa 22x9x1,5; - Bandeja Lisa 22x12x1,5; - Bandeja Lisa 22x17x1,5; - Bandeja Lisa 24x18x1,5; - Bandeja Lisa 26x12x1,5; - Bandeja Lisa 29x18x1,5; - Bandeja Lisa 30x20x4; - Bandeja Lisa com tampa 30x20x4; - Bandeja Lisa 32x24x1,5; - Bandeja Lisa 32x24x4; - Bandeja Lisa 40x28x2; - Bandeja Lisa 42x30x4,5; - Bandeja Lisa para agulhas de Acupuntura 14x7x1; - Bandeja Perfurada 22x12x1,5; - Bandeja Perfurada 29x18x1,5; - Bandeja Perfurada 29x18x1,5; - Bandeja Perfurada 22x9x1,5; - Bandeja Perfurada 22x17x1,5; - Cuba Ø 8; - Cuba Ø 8x4; - Cuba Ø 9x5; - Cuba Ø 10x5; - Cuba Ø 13x6; - Cuba Ø 16x6; - Cuba Rim 26x12; - Estojo Liso 5x12x6; - Estojo Liso 7x6x3; - Estojo Liso 7x6x5; - Estojo Liso 10x10x3; - Estojo Liso 12x5x2; - Estojo Liso 18x4x3; - Estojo Liso 18x6x3; - Estojo Liso 18x7x2; - Estojo Liso 18x8x2; - Estojo Liso 18x8x3; - Estojo Liso 18x8x5; - Estojo Liso 20x10x2; - Estojo Liso 20x10x3; - Estojo Liso 20x10x5; - Estojo Liso 20x10x5,2; - Estojo Liso 22,5x10,5x3; - Estojo Liso 26x12x6; - Estojo Liso 28x14x6; - Estojo Liso para 30 brocas 7x6x3; - Estojo Liso endo 24 furos 7x6x5; - Estojo Liso para grampos 10x10x3; - Estojo Liso endo 8 divisões 12x5x2; - Estojo Liso endo 19 divisões 22,5x10,5x3; - Estojo Liso endo 32 divisões 22,5x10,5x3; - Estojo Liso endo 29 divisões 22,5x10,5x3; - Estojo Liso Redondo para agulhas Ø 7x1,5; - Estojo Liso Redondo Ø 10x3; - Estojo Liso Redondo Ø 13x3; - Estojo Liso 3x3x3; - Estojo Liso 7x6x3; - Estojo Liso 7x6x5; - Estojo Liso 8x8x3; - Estojo Liso 9x9x3; - Estojo Liso 10x10x3; - Estojo Liso 12x5x2; - Estojo Liso 12x9x3; - Estojo Liso 18x4x3; - Estojo Liso 18x7x2; - Estojo Liso 18x7x3; - Estojo Liso 18x8x2; - Estojo Liso 18x8x3; - Estojo Liso 18x8x5; - Estojo Liso 19x13,5x2,5; - Estojo Liso 19x19x3; - Estojo Liso 20x10x2; - Estojo Liso 20x10x3; - Estojo Liso 20x10x5; - Estojo Liso 22,5x10,5x3; - Estojo Liso 25x12x6; - Estojo Liso 26x12x6; - Estojo Liso 28x14x6; - Estojo Liso 32x16x8; - Estojo Liso 36x22x9; - Estojo Liso 42x8x5; - Estojo Liso 42x18x9; - Estojo Liso 42x28x12; - Estojo Liso 48x22x9; - Estojo Liso 50x10x5; - Estojo Liso 7x6x3; - Estojo Liso 14x7x4,5; - Estojo Liso endo 12x5x2; - Estojo Liso endo 7x6x5; - Estojo Liso endo 48 furos 20x10x5; - Estojo Liso endo 72 furos 20x10x5; - Estojo Liso endo 108 furos 18x8x5; - Estojo Liso endo 19 divisões 22,5x10,5x3; - Estojo Liso endo 32 divisões 22,5x10,5x3; - Estojo Liso endo 29 divisões 22,5x10,5x3; - Estojo Liso para grampos 10x10x3; - Estojo Liso pério 19x13,5x2,5; - Estojo Liso pério 20x10x3; -

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Containers em Geral(Caixas, Bandejas, Cubas, etc)
---------------------	---

Handwritten signatures and marks.



Registro	10401310107
Situação	Cancelado em 04/01/2021
Processo	25351.516509/2014-56
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: COMMIC SURGICO - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Data de Publicação	22/09/2014

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Wey *Φ*



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KAVO DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA		
CNPJ	84.683.556/0001-10	Autorização	1.00.640-1
Produto	KAVO BURS CARBIDE		

Modelo Produto Médico

Modelos: Haste de níquel (ASTM B733) e ponta de carboneto (ABNT NBR ISO 513) para os modelos: PM1/4; CA 1/4; PM1/2; CA1/2; 1/2CAC; CA1/2HC; PM1; CA1; 1CAC; CA1HC; CA2; PM2; 2CAC; CA2HC; PM2C; CA3; PM3; 3CAC; CA3HC; CA4; PM4; 4CAC; PM4C; CA4HC; CA5; PM5; CA5HC; CA6; PM6; 6CAC; PM6C; CA6HC; CA7; PM7; CA8; PM8; 8CAC; PM8C; CA9; PM10; CA330; PM330; CA331; CA331L; CA332; CA245; CA33 1/2; PM33 1/2; CA33 1/2HC; CA34; PM34; CA34HC; PM35; CA35; CA35HC; PM36; CA36; PM37; CA37; CA38; PM39; CA39; PM41; CA56; CA56HC; PM56; PM57; CA57; CA57HC; 57CAC; PM58; CA58; PM59; CA59; CA59HC; PM60L; CA556 XC; PM556 XC; 556CAC XC; CA556 XC; CA557 XC; PM557 XC; PM557C XC; 557CAC XC; PM558 XC; CA558 XC; 558CAC XC; PM559 XC; CA559 XC; PM560 XC; PM1157; CA1157; PM1158; PM1556 XC; PM1557 XC; CA1557 XC; 1557CAC XC; PM1558; PM1558C XC; 1558CAC XC; PM169; CA169; PM169L; CA169L; PM170; CA170HC; PM170L; CA170; PM171; PM171L; CA171; PM172; CA699 XC; PM699L XC; PM699 XC; PM700; CA700 XC; PM700L XC; 700CAC XC; PM701 XC; PM701L; CA701 XC; 701CAC XC; PM701C XC; PM702 XC; PM702C XC; CA702 XC; 702CAC XC; PM702L XC; PM703 XC; PM703L; PM703C XC; CA703 XC; 703CAC XC; PM703C L XC; PM704 XC; PM1169; PM1170; PM1171; CA1171; PM1172; CA1172; PM1701 XC; PM1702 XC; 1702CAC XC; PM1702L XC; PM1703 XC; PM1703L XC; PM1703C XC; 1703CAC XC. Haste banhada a ouro (ASTM B488) e ponta de carboneto (ABNT NBR ISO 513): PM7404; CA7406; PM7002; PM7004; CA7006; PM7801; CA7902; CA7106.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual de instrução brocas Ed. 02.pdf	3654368/21-2 - 15/09/2021 - 04:39

Nome Técnico	Brocas Odontológicas
Registro	10064010121
Processo	25351.655784/2013-61
Fabricante Legal	• FABRICANTE: KAVO DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Handwritten signature

Handwritten symbol



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MICRODONT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA		
CNPJ	02.039.112/0001-81	Autorização	1.04.345-7
Produto	PONTA DIAMANTADA MICRODONT		

Modelo Produto Médico

Embalagem contendo 01 unidade, fornecido nao esteril

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Brocas Odontologicas
Registro	10434570002
Processo	25000.045261/9920
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MICRODONT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KAVO DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA		
CNPJ	84.683.556/0001-10	Autorização	1.00.640-1
Produto	KAVO BURS CARBIDE		

Modelo Produto Médico

FG1158 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG1157 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG2: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG4: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG245: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG702C: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG702 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG6: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG330: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG701XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG3: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG1/2: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG1: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG329: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG701C XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG1/4: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG6C: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG5: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG703 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG703C XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG56: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG699 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG4C: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG700 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG8: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG2158: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG8C: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG9714FF: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG556 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG170L: diâmetro 1,6mm; comprimento 21mm FG33 1/2: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG557: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG2C: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG701L XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 21mm FG35: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG283: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG170: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7714F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG558 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG9903: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG57: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG9406: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG284: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG331L: diâmetro 1,6mm; comprimento 21mm FG1958 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG169L: diâmetro 1,6mm; comprimento 21mm FG7664F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG34: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7406F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG9803FF: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG3C: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG700C XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 25mm FG169: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG9904: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG1556 XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7204F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG2157: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG331: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7802F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG699L XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 21mm FG9214FF: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG700L XC: diâmetro 1,6mm; comprimento 21mm FG9642FF: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7404F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG171L: diâmetro 1,6mm; comprimento 21mm FG36: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG37: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7214F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7114F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7903F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG7104F: diâmetro 1,6mm; comprimento 19mm FG957: diâmetro 1,6mm;

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Kavo Burs Carbide (Nacional) 10064010117 (2).pdf	3415400/21-2 - 30/08/2021 - 10:10

Handwritten signatures and initials.



Nome Técnico	Brocas Cirurgicas Odontologicas
Registro	10064010117
Processo	25351.392546/2013-43
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: BEAVERS DENTAL - CANADÁ
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)

Wyg.



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA		
CNPJ	51.753.374/0001-19	Autorização	1.04.013-1
Produto	FAMÍLIA DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO NÃO ARTICULADO NÃO CORTANTE		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

AFASTADOR RICHARDSON 25CM 24X20MM; AFASTADOR RICHARDSON 25CM 33X29MM; AFASTADOR RICHARDSON 25CM 40X38MM; AFASTADOR RICHARDSON 25CM 50X22MM; AFASTADOR SEM-MULLER DUPLO 15CM DENTE ROMBO; AFASTADOR SEM-MULLER DUPLO 15CM DENTE AGUDO; AFASTADOR SEM-MULLER DUPLO 17CM DENTE ROMBO; AFASTADOR SEM-MULLER DUPLO 17CM DENTE AGUDO; AFASTADOR STEMBERG; AFASTADOR VOLKMANN 22CM - COM 1,2,3,4 E 6 DENTES ROMBOS E AGUDOS; AFASTADOR WOLKMAN Nº 2,3,4.; APLICADOR DE CERA JLT; APLICADOR DYCAL ANGULADO ADULTO E INFANTIL; APLICADOR DYCAL SIMPLES ADULTO; APLICADOR DYCAL SIMPLES INFANTIL; APLICADOR DYCAL RETO ADULTO E INFANTIL; ARCO DE YONG; BRUNIDOR DUPLO Nº 01 (Z) ADULTO E INFANTIL; BRUNIDOR DUPLO Nº 02; BRUNIDOR DUPLO Nº 03; BRUNIDOR DUPLO Nº 04; BRUNIDOR DUPLO Nº 06; BRUNIDOR DUPLO Nº 21; BRUNIDOR SIMPLES Nº 26; BRUNIDOR SIMPLES Nº 28; BRUNIDOR SIMPLES Nº29; BRUNIDOR SIMPLES Nº 30; BRUNIDOR SIMPLES Nº31; BRUNIDOR SIMPLES Nº 32; BRUNIDOR SIMPLES N.33; BRUNIDOR WADSWORTH-TODD BICO PASSARINHO; CABO P/ ESPELHO DE LARINGE; CABO P/ ESPELHO BUCAL CG; CABO P/ ESPELHO BUCAL INOX; CABO P/ BISTURI 03;

CABO P/ BISTURI 04; CABO P/ BISTURI 05 ANGULADO E RETO; CABO P/ BISTURI 5A; CABO P/ BISTURI 07; CABO P/ BISTURI 360°; CABO P/ BISTURI LÂMINA DUPLA; CABO P/ ESPELHO BUCAL ADULTO; CABO P/ ESPELHO BUCAL INFANTIL; CABO P/ SERRA DE GIGLE; CALCADOR 6331-1 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6331-2 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6331-3 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6331-4 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6331-5 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6331-5A - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6332-1 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6332-2 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6332-3 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6332-4 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6332-5 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6332-5A - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6335 Nº 1 (PARA SILICATO); CALCADOR 6335-2 - ADULTO E INFANTIL; CALCADOR 6335-3; CALCADOR 6335-4; CALCADOR 6337-1; CALCADOR 6337-2; CALCADOR 6337-3; CALCADOR BENNET (QUÁDRUPLO); CALCADOR C.BUENO 1,2,3,4,5; CALCADOR C.BUENO - JOGO C/ 5 PEÇAS; CALCADOR CLASSE V LATERAL;

ABAIXA LINGUA BRUENING 19CM; AFASTADOR ARARAQUARA; AFASTADOR AUFRIKHT 16,19CM; AFASTADOR BENNETT 24CM; AFASTADOR BRANEMARK; AFASTADOR COLUMBIA; AFASTADOR DE BAUER DIREITO,ESQUERDO E RETO; AFASTADOR DEEVER 18 CM 19MM; AFASTADOR DEEVER 21,5CM 22MM; AFASTADOR DEEVER 23 CM 25MM; AFASTADOR DEEVER 30 CM 25MM; AFASTADOR DEEVER 30 CM 38MM; AFASTADOR DEEVER 30 CM 50MM; AFASTADOR DEEVER 30 CM 75MM; AFASTADOR DEEVER 33 CM 25MM; AFASTADOR DEEVER 36 CM 25MM; AFASTADOR DESMARRES 14CM 9X9MM; AFASTADOR DESMARRES 14CM 9X10MM; AFASTADOR DESMARRES 14CM 9X12MM; AFASTADOR DESMARRES 14CM 9X14CM; AFASTADOR DESMARRES 14CM 11X14CM; AFASTADOR DESMARRES 14CM 12X16CM;

AFASTADOR FARABEUFF ADULTO 13X125MM; AFASTADOR FARABEUFF BABY 7X100MM; AFASTADOR FARABEUFF EXTRA 14X150MM; AFASTADOR FARABEUFF EXTRA GRANDE 20X180MM; AFASTADOR FARABEUFF INFANTIL 10X120MM; AFASTADOR FARABEUFF MODIFICADO; AFASTADOR HOHMANN 8MM;

[Handwritten signatures]



AFASTADOR HOHMANN 18MM; AFASTADOR HOHMANN 22MM; AFASTADOR HOHMANN 24MM; AFASTADOR HOHMANN 33MM; AFASTADOR HOHMANN 43MM; AFASTADOR HOHMANN 70MM; AFASTADOR ISRAEL 23CM - COM 4,5 E 6 DENTES; AFASTADOR KOCHER 22CM - COM 2,3,4 E 6 DENTES ROMBOS; AFASTADOR LANGENBECK 22CM 30X11MM; AFASTADOR LANGENBECK 22CM 30X16MM; AFASTADOR LANGENBECK 22CM 40X 11MM; AFASTADOR LANGENBECK 22CM 40X 16MM; AFASTADOR LANGENBECK 22CM 35X7MM; AFASTADOR LANGENBECK 22CM 35X10MM; AFASTADOR LANGENBECK 22CM 35X15MM; AFASTADOR LOVE 45° ANGULADO; AFASTADOR LOVE 60° ACOTOVELADO; AFASTADOR LOVE RETO; AFASTADOR MATHIEU; AFASTADOR MEAD; AFASTADOR MENTO; AFASTADOR MINESSOTA; AFASTADOR MINESSOTA C/SUGADOR; AFASTADOR MINESSOTA CAWOOD; AFASTADOR OBWEGER P/ BAIXO; AFASTADOR OBWEGER P/ CIMA; AFASTADOR OBWEGER P/ RAMA N1,N2; AFASTADOR OBWEGER P/ MEN; AFASTADOR OBWEGER P/ PROGENISMO; AFASTADOR OLLIER C/ 2 E 4 DENTES - 22.5CM;

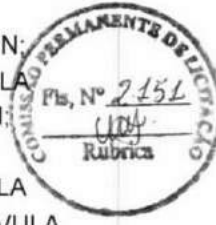
ESPATULA P/ CERÂMICA ALM 2 ; ESPATULA P/ CERÂMICA ALMORE 1; ESPATULA P/ CERÂMICA ALMORE 2; ESPATULA P/ CERÂMICA ALMORE 3; ESPATULA P/ CERÂMICA AMS; ESPATULA P/ CERÂMICA JOGO C/ 3 PEÇAS; ESPATULA RESINA MSS; ESPATULA P/ RESINA N° 2 COM CALCADOR BOLINHA; ESPATULA P/ RESINA N° 3 COM CALCADOR WARD; ESPATULA P/ RESINA N° 1 DUPLA ; ESPATULA P/ RESINA N° 4 COM SILICATO; ESPATULA P/ RESINA N° 6 COM CALCADOR HOLLEMBACK ; ESPATULA P/ RESINA SUPRAFIL N° 1,2,1/2; ESPATULA REVERDIN RETA 29CM; ESPATULA REVERDIN BAIONETA 28CM; ESPATULA RESINA SD1; ESPATULA RESINA SD2; ESPATULA RESINA SD2 UNESP; ESPATULA RESINA SD3; ESPATULA RESINA SD4; ESPATULA ROACH; ESPATULA SIMPLES N° 13,22,24,24,36 INTRAFIL (FLEXÍVEL); ESPATULA SOFIA; ESPATULA SOFIA (MILIMETRADA); ESPATULA SUPRAFIL N° 1,2,1/2,1/2A; ESPATULA SUPRAFIL COM GOTEJADOR; ESPATULA SUPRAFIL COM HOLLEMBACK 6; ESPATULA SUPRAFIL COM WARD 3; ESPATULA SUPRAFIL LARGE; ESPATULA TUMENAS 1,2,3; ESPATULA TUMENAS - JOGO C/ 3 PEÇAS; ESPATULA TUFFIER 200X18X24; ESPATULA WARD 3 CG; ESTILETE BIOLIVAR 16,18,20CM; ESTILETE PARA ALGODÃO 15,18,20,25,28CM; ESPÉCULO AURICULAR HARTMANN 1,2,3,4; ESPÉCULO AURICULAR HARTMANN JOGO C/ 4 PEÇAS; ESPÉCULO AURICULAR POLITZER 1,2,3,4;

MARTELO UNIVERSAL 500GR E 750GR; MARTELO WILLIGER 250GR E 350GR; MOLDEIRA INOX LISA GIRATORIA GRANDE.; MOLDEIRA INOX LISA GIRATORIA PEQUENA.; MOLDEIRA INOX LISA INFERIOR-1; MOLDEIRA INOX LISA INFERIOR-2 ; MOLDEIRA INOX LISA INFERIOR-3; MOLDEIRA INOX LISA INFERIOR-4; MOLDEIRA INOX LISA JOGO C/8; MOLDEIRA INOX LISA PARCIAL DIREITA; MOLDEIRA INOX LISA PARCIAL ESQUERDA; MOLDEIRA INOX LISA SUPERIOR-1; MOLDEIRA INOX LISA SUPERIOR-2; MOLDEIRA INOX LISA SUPERIOR-3; MOLDEIRA INOX LISA SUPERIOR-4; MOLDEIRA INOX PERF. GIRATORIA GR.; MOLDEIRA INOX PERF. GIRATORIA PEQ.; MOLDEIRA INOX PERF. INFERIOR-1; MOLDEIRA INOX PERF. INFERIOR-2; MOLDEIRA INOX PERF. INFERIOR-3; MOLDEIRA INOX PERF. INFERIOR-4; MOLDEIRA INOX PERF. PARCIAL DIREITA; MOLDEIRA INOX PERF. PARCIAL ESQUERDA; MOLDEIRA INOX PERF. SUPERIOR-1; MOLDEIRA INOX PERF. SUPERIOR-2; MOLDEIRA INOX PERF. SUPERIOR-3; MOLDEIRA INOX PERF. SUPERIOR-4; MOLDEIRA INOX PERFURADA JOGO C/ 3,6,8 PEÇAS; MOLDEIRA INOX LISA JOGO C/ 3,6,8 PEÇAS;

OSTEÓTOMO DE SUMMER COMPACTADOR 2.0,2.7,2.8,3.8,3.25,4.2MM - RETO E CURVO; OSTEÓTOMO DE SUMMER EXPANSOR 2.0,2.7,3.25,3.5,3.8,4.25MM - RETO E CURVO; OSTEÓTOMO DE SUMMER EXPANSOR E COMPACTOR - RETO E CURVO - JOGO C/ 3,4 E 5 PEÇAS ; PINÇA ADSON 12,15CM - COM E SEM DENTE; PINÇA ADSON 12,15CM C/SERRILHA; PINÇA ADSON BROWN; PINÇA ADSON BROWN 12CM 9X9 DENTES; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO (MICRO) 11CM - RETA E CURVA; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 10,12,14,16,18,20,25,30CM; PINÇA ANATOMICA DISSECÇÃO 10,12,14,16,18,20,25,30CM; PINÇA APLICADORA MTA; PINÇA AUXILIAR DE SUTURA 12,15CM; PINÇA BISHOP C/SERRILHA 8,10CM - RETA E CURVA; PINÇA BISHOP C/ DENTE 8,10CM - RETA E CURVA; PINÇA BISHOP MINI MICRO 8CM - RETA E CURVA - COM E SEM DENTE; PINÇA BRACKTER; PINÇA BULDOG 4,5,6CM - RETA E CURVA DIEFFENBACH; PINÇA PERRY ; PINÇA PERRY COM E SEM CANALETA; PINÇA CLINICA P/ ALGODÃO; PINÇA CLINICA P/ ALGODÃO (LISA); PINÇA CLINICA P/ ALGODÃO C; PINÇA CLINICA 317; PINÇA CLINICA 318;

RÉGUA MILIMETRADA; RÉGUA MILIMETRADA C/ CALIBRADOR; SONDA DE RHEIN N.1,2,3 ; SONDA EXPLORADORA N° 1,2,5,6,7,9,17,17S-23S,23,47; SONDA MILIMETRADA DE GLICKMAN; SONDA MILIMETRADA DE GOLDMAN FOX DUPLA; SONDA MILIMETRADA DE GOLDMAN FOX SIMPLES; SONDA MILIMETRADA DE GOLDMAN FOX N° 4; SONDA MILIMETRADA NORTH CAROLINA (CPUNC 15); SONDA MILIMETRADA OMS; SONDA MILIMETRADA OMS COM NORTH CAROLINA; SONDA MILIMETRADA PC 12;

Handwritten signatures and initials.



SONDA MILIMETRADA DE WILLIAMS; SONDA MILIMETRADA DE WILLIAMS N° 23; SONDA NABERS 1N; SONDA NABERS 2N; SONDA TENTACÂNULA 15CM; SUGADOR DE SANGUE CURVO E RETO; VALVULA AUVARD 21CM 38X80MM; VALVULA BREISKY 32CM 130X30MM; VALVULA BREISKY 32CM 130X35MM; VALVULA BREISKY 32CM 130X40MM; ; VALVULA BREISKY 35CM 160X40MM; VALVULA DE LEE P/OBSTETRICIA 37CM; VALVULA DOYEN 24CM 45X60MM; VALVULA DOYEN 24CM 45X90MM; VALVULA DOYEN 24CM 45X120MM; VALVULA DOYEN 24CM 60X60MM; VALVULA DOYEN 24CM 60X90MM; VALVULA DOYEN 24CM 60X120MM; VALVULA DOYEN SUB-PUBIANA ; VALVULA P/ AFASTADOR BAUFOR 70X100 RETA; VALVULA P/ AFASTADOR BAUFOR CURVA 45X80; VALVULA PIPER P/ OBSTETRÍCIA 44CM;

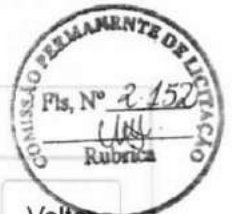
COLOCADOR DE ELASTIC COLOCADOR DE ELASTIC DUPLO CONDENSADOR DE CANAL M/M - F/M CONDENSADOR DE CANAL M/M - M/ML CONDENSADOR DE CANAL M/M - PATHF CONDENSADOR SUPRAFIL CURETA WALLICH 32,42CM - N° 01,02,03 DILATADOR DESJARDIM DUCTO BILIAR COM 3 PEÇAS; DILATADOR UTERINO VELA DE HEGAR N° 1 AO 20; DOBRADOR DE AMARRILHO (SPUTINIK) N°1; DOBRADOR DE AMARRILHO N° 2; ESPAÇADOR KERR 10; ESPAÇADOR KERR 7; ESPAÇADOR KERR 8; ESPAÇADOR KERR 9; ESPAÇADOR STARLIGHT 21MM; ESPAÇADOR STARLIGHT 25MM; ESPAÇADOR STARLIGHT 30MM; ESPAÇADOR STARLIGHT A30; ESPAÇADOR STARLIGHT A40; ESPAÇADOR STARLIGHT C/ CALCADOR 1; ESPÁTULA 24 CG; ESPÁTULA 3089 P/ FIO MOD USP; ESPÁTULA 6335-1 P/ SILICATO - ADULTO E INFANTIL; ESPATULA 6335-1 P/ SILICATO - CG - ADULTO E INFANTIL; ESPATULA ALM; ESPÁTULA C/ GOTEJADOR N 1; ESPATULA DE FREER; ESPATULA DUPLA SZ; ESPATULA DUPLA SSP; ESPATULA DUPLA 01; ESPATULA DUPLA 02; ESPATULA DUPLA 31; ESPATULA DUPLA 50; ESPATULA DUPLA 60; ESPATULA DUPLA 62; ESPATULA DUPLA 7; ESPATULA DUPLA 7 JLT;

PINÇA CLINICA ODONTOPEDIATRIA 13 E 17CM; PINÇA P/ ENDO CRUZADA; PINÇA P/ ENDO COM TRAVA; PINÇA CRANE KAPLAN JG. C/ 2; PINÇA CRANE KAPLAN 65D; PINÇA CRANE KAPLAN 65E; PINÇA CUSHING C/SERRILHA 18CM RETA; PINÇA CUSHING RETA COM 1X2 DENTES 18CM; PINÇA DENTE DE RATO MICRO RETA E CURVA; PINÇA DENTE DE RATO 12,14,16CM; PINÇA DEBACKEY DIETRICH 14,16,18,20,24,30CM; PINÇA DESMARRRES 9CM; PINÇA DIETRICH 14,16CM; PINÇA DOYEN 18,25CM RETA E CURVA; PINÇA HISTOLÓGICA 12,14,16CM; PINÇA JONES P/CAMPO 9CM; PINÇA LOWMAN 12,18,20CM; PINÇA LUCAE BAIONETA 14,16CM; PINÇA MICRO FORCEPS CURVO COM PLATAFORMA 18CM; PINÇA MICRO FORCEPS RETO COM PLATAFORMA 18 CM; PINÇA MULLER P/ CARBONO; PINÇA NELSON 16, 18,2CM; PINÇA ODONTOPEDIATRIA; PINÇA P/ BRACKTER; PINÇA P/ COPIN; PINÇA PATA DE GATO(RUSSA)15,20CM; PINÇA PORTA MTA; PINÇA STEVENS COM SERRILHA - RETA E CUVA - 10,11,14 CM; PINÇA STEVENS 1X2 DENTES RETA E CURVA - 10,11,14 CM; PINÇA TROELTSCH P/CURATIVO AURICULAR 16CM; PINÇA TROELTSCH P/CURATIVO AURICULAR 18CM;

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
Registro	10401310096
Processo	25351.677227/2011-43
Fabricante Legal	• FABRICANTE: M.A. Arain & Brothers (Pvt.) Ltd. - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO

Waf



Vencimento do Registro	VIGENTE
<input type="button" value="Exportar para Excel"/> <input type="button" value="Exportar para PDF"/> <input type="button" value="Voltar"/>	

WJ

P



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ABC INSTRUMENTOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ	58.268.152/0001-50	Autorização	1.03.048-5
Produto	Família de Instrumental Cirúrgico ABC não Articulado não Cortante		

Modelo Produto Médico

ABAIXA-LÍNGUA WIEDER; ABAIXA-LÍNGUA ANDREW 12CM; ABAIXA-LÍNGUA TOBOLD 15CM; ABRE BOCA BRANEMARK; ABRE BOCA STERNBERG; AFASTADOR ATRIAL INFANTIL DIREITO; AFASTADOR ATRIAL INFANTIL ESQUERDO; AFASTADOR ABAIXA LINGUA BRUENINGS; AFASTADOR ALLISON TÓRAX GRANDE 55MMX32MM; AFASTADOR ALLISON TÓRAX PEQUENO 40MMX26CM; AFASTADOR ANTERIOR; AFASTADOR ATRIAL DIREITO; AFASTADOR ATRIAL ESQUERDO; AFASTADOR AUFRIEHT 16CM; AFASTADOR BARSKY; AFASTADOR BAUER DIREITO; AFASTADOR BAUER ESQUERDO; AFASTADOR BENNETT 24CM; AFASTADOR BERZAGHI DIREITO 10CM ROMBO; AFASTADOR BERZAGHI ESQUERDO 10CM ROMBO; AFASTADOR BLAIR ROLLET; AFASTADOR BOSE; AFASTADOR BREISKY 100X35MM; AFASTADOR BREISKY 140X35MM; AFASTADOR BRISTOW 28CM; AFASTADOR BRUNNER 25CM (80X20MM, 100X25MM, 120X25MM, 130X30MM, 140X30MM, 160X30MM, 180X30MM); AFASTADOR TUNEL DISSECÇÃO; AFASTADOR COLLIN; AFASTADOR CORYLLOS (38X115MM, 64X115MM, 80X20MM); AFASTADOR COTTLE 14CM; AFASTADOR CUHSING 10MM; AFASTADOR CUHSING 12MM; AFASTADOR CUHSING 14MM; AFASTADOR CUHSING 16MM; AFASTADOR CUHSING 18MM; AFASTADOR CUHSING 08MM; AFASTADOR DAVIDSON; AFASTADOR DE BASE MANDIBULAR (LARGO); AFASTADOR DE ENCAIXE KIRSCHENER; AFASTADOR DE ÓRBITA; AFASTADOR DEAVER 18CM/19MM; AFASTADOR DEAVER 21CM/22MM; AFASTADOR DEAVER 23CM/25MM; AFASTADOR DEAVER 30CM/25MM; AFASTADOR DEAVER 30CM/38MM; AFASTADOR DEAVER 30CM/50MM; AFASTADOR DEAVER 30CM/75MM; AFASTADOR DEAVER 33CM/25MM; AFASTADOR DEAVER 36CM/25MM; AFASTADOR DEAVER GRIP 30CMX25MM; AFASTADOR DENIS BROWN ARCO OVAL 175X150MM, 2 LÂMINAS 40X30MM E 2 LÂMINAS 40X40MM; AFASTADOR DESMARRES (12MM N.1, 14MM N.2, 16MM N.3, 18MM N.4); AFASTADOR DESMARRES 10MM; AFASTADOR DESMARRES 8MM; AFASTADOR DINKHUYSEN P/AORTA N. 1; AFASTADOR DINKHUYSEN P/AORTA N. 2; AFASTADOR DINKHUYSEN P/AORTA N. 3; AFASTADOR ESPECIAL (Nº2/Nº3/ Nº4/Nº5/Nº5 LONGO/Nº6/Nº6 LONGO); AFASTADOR FARABEU (BABY 7X100MM, INFANTIL 10X120MM, ADULTO 13X125MM, EXTRA 15X150MM, EXTRA GRANDE 20X180MM); AFASTADOR FARABEU MODIFICADO 13MM/15CM (PAR); AFASTADOR FARABEU P/ ATM; AFASTADOR FINSSEN; AFASTADOR FOMON 16CM; AFASTADOR FRAZIER; AFASTADOR FRITSCH (45X40MM, 45X50MM, 45X60MM, 45X75MM, 65X85MM); AFASTADOR GILLIES Nº 1; AFASTADOR GILLIES Nº 2; AFASTADOR GIL-VERNET (4MM, 9MM, 11MM, 13MM, 15MM, 18MM, 20MM,23MM); AFASTADOR GRAEFE ADULTO 7CM; AFASTADOR GRAEFE INFANTIL 9CM; AFASTADOR GREEN; AFASTADOR GREEN GOITER 21CM; AFASTADOR GUTHRIE DELICADO 16CM; AFASTADOR GUTHRIE EXTRA-DELICADO 16CM; AFASTADOR HAJEK BALLENGER; AFASTADOR HARDY; AFASTADOR HARRINGTON 32CM (127X40MM, 127X62MM); AFASTADOR HEANEY (25X45MM, 25X65MM,25X85MM); AFASTADOR HEANEY HISTERECTOMIA (25X45MM, 25X65MM, 25X85MM);

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso NANC 10304850069.pdf	2859371/21-4 - 22/07/2021 - 03:08

Handwritten signature/initials.

Handwritten signature/initials.



Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
Registro	10304850069
Processo	25351.414753/2011-28
Fabricante Legal	• FABRICANTE: SURGIVET INSTRUMENTS CO - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten mark

Handwritten mark



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTEMED EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	07.897.039/0001-00	Autorização	8.03.496-0
Produto	CONJUNTO ODONTOLÓGICO DENTEMED MAGNUS DIAMOND		

Modelo Produto Médico

CART

FLEX

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Consultorio Odontologico
Registro	80349600004
Processo	25351.019352/2015-99
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: DENTEMED EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

CPL

P



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA		
CNPJ	51.753.374/0001-19	Autorização	1.04.013-1
Produto	FAMÍLIA DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO NÃO ARTICULADO NÃO CORTANTE		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

PINÇA LUCAE BAIONETA P/CURATIVO 14CM; PINÇA LUCAE BAIONETA P/CURATIVO 16CM; PINÇA MAYO 14CM; PINÇA MICRO FORCEPS CURVO COM PLATAFORMA 18CM; PINÇA MICRO FORCEPS RETO COM PLATAFORMA 18 CM; PINÇA MULLER P/ CARBONO; PINÇA P/ BRACKTES; PINÇA P/ COPIN; PINÇA P/ PIVÔ OU CONE C/ TRAVA 16CM; PINÇA PARA ENDODONTIA 15CM; PINÇA PATA DE GATO(RUSSA)15CM P/TECIDO; PINÇA PATA DE GATO(RUSSA)20CM P/TECIDO; PINÇA PERRY 13CM; PINÇA PERRY C/CANALETA 13CM; PINÇA PORTA MTA; PINÇA STEVENS CURVA COM SERRILHA N° 7, 8 ½, 10, 10 ½, 11 E 14 CM; PINÇA STEVENS CURVA 1X2 DENTES N° 7, 8 ½, 10, 10 ½, 11 E 14 CM; PINÇA STEVENS RETA COM SERRILHA N° 7, 8 ½, 10, 10 ½, 11 E 14 CM; PINÇA STEVENS RETA 1X2 DENTES N° 7, 8 ½, 10, 10 ½, 11 E 14 CM; PINÇA TROELTSCH P/CURATIVO AURICULAR 16CM; PINÇA TROELTSCH P/CURATIVO AURICULAR 18CM; RÉGUA ANEL 400/91; RÉGUA MILIMETRADA; RÉGUA MILIMETRADA C/ CALIBRADOR; SONDA BIOLIVAR 15CM; SONDA BIOLIVAR 18CM; SONDA BIOLIVAR 20CM; SONDA DE RHEIN N.1;

TRITURADOR PARA OSSO; VALVULA AUWARD C/PESO 38X80; VALVULA AUXILIAR P/PARTO 36CM; VALVULA BREISKY 130X30MM; VALVULA BREISKY 130X35MM; VALVULA BREISKY 130X40MM; VALVULA BREISKY 160X40MM; VALVULA DE LEE P/OBSTETRICIA 37CM; VALVULA DOYEN 45X120MM; VALVULA DOYEN 45X60MM; VALVULA DOYEN 45X90MM; VALVULA DOYEN 60X120MM; VALVULA DOYEN 60X60MM; VALVULA DOYEN 60X90MM; VALVULA DOYEN SUB-PUBIANA; VALVULA KIELAND P/OBSTETRICIA 39CM; VALVULA P/ AFASTADOR BAUFOR 70X100 RETA; VALVULA P/AFASTADOR BAUFOR; VALVULA PIPER P/OBSTETRICIA 44CM; VALVULA SIMPSON P/OBSTETRICIA 30CM; VALVULA SIMPSON P/OBSTETRICIA 35CM;

CALCADOR DE WARD 2 (ADULTO E INFANTIL); CALCADOR DE WARD 3 (ADULTO E INFANTIL); CALCADOR DE WARD 4 (ADULTO E INFANTIL); CALCADOR DE WARD 5 (ADULTO E INFANTIL); CALCADOR DE WARD 6 (ADULTO E INFANTIL); CALCADOR EAMES; CALCADOR ESPATULADO 30 LONGO; CALCADOR P/ BANDA; CALCADOR P/ FIO REDONDO; CALCADOR P/ FIO RETO; CALCADOR DE ELASTIC; CALCADOR DE ELASTIC DUPLO; CALCADOR DEUS 01, 02, 03, 04, 05; CALCADOR DONALDSON 01, 02, 03, 04, 05; CALCADOR KEER 07, 08, 09, 10; CALCADOR MORTSON; CALCADOR PARA ORTO COM RANHURA; CALCADOR SUPRAFIL; CALCADOR SPUTINIK; COMPACTADORES DE SUMMERS JG. C/ 3 CURVO; COMPACTADORES DE SUMMERS JG. C/ 3 RETO; COMPACTADORES DE SUMMERS JG.C/ 4 ANG.;

COMPACTADORES DE SUMMERS JG.C/ 4 RETO; COMPACTADORES DE SUMMERS JG. C/ 5 RETO; DOBRADOR DE AMARRILHO; ESPAÇADOR KERR 10; ESPAÇADOR KERR 7; ESPAÇADOR KERR 8; ESPAÇADOR KERR 9; ESPAÇADOR STARLIGHT 21MM; ESPAÇADOR STARLIGHT 25MM; ESPAÇADOR STARLIGHT 30MM; ESPATULA ALM; ESPATULA AMS; ESPATULA ASC; ESPATULA COM CALCADOR BOLINHA; ESPATULA COM CALCADOR WARD; ESPATULA DE FREER; ESPATULA DE ROACH; ESPATULA DUPLA 01; ESPATULA DUPLA 50; ESPATULA DUPLA 60; ESPATULA DUPLA 62; ESPATULA DUPLA 7; ESPATULA DUPLA 70; ESPATULA DUPLA 72; ESPATULA DUPLA 74; ESPATULA FLEXIVEL 300X20MM; ESPATULA FLEXIVEL 300X25MM; ESPATULA FLEXIVEL 300X30MM; ESPATULA FLEXIVEL 300X35MM;



ESPATULA FLEXIVEL 300X40MM; ESPATULA FLEXIVEL 300X45MM; ESPATULA FLEXIVEL 300X50MM; ESPATULA HEIDMAN; ESPATULA MARGRAF Nº 1;

ESPATULA P/ RESINA SUPRAFIL Nº 2; ESPATULA P/ RESINA SUPRAFIL Nº 1/2; ESPATULA REVERDIN RETA 29CM; ESPATULA REVERDIN BAIONETA 28; ESPATULA SD1; ESPATULA SD2; ESPATULA SD3; ESPATULA SD4; ESPATULA SIMPLES Nº 13; ESPATULA SIMPLES Nº 22; ESPATULA SIMPLES Nº 24; ESPATULA SIMPLES Nº 36; ESPATULA SOFIA; ESPATULA SUPRAFIL Nº 1; ESPATULA SUPRAFIL Nº 2; ESPATULA SUPRAFIL Nº 1/2; ESPATULA TUFFIER 200X18X24; ESTILETE BIOLIVAR 16CM; ESTILETE BIOLIVAR 18CM; EXPANSOR DE SUMMERS JG.C/3 CURVO; EXPANSOR DE SUMMERS JG.C/3 RETO; EXPANSOR DE SUMMERS JG.C/ 4 ANG.; EXPANSOR DE SUMMERS JG.C/ 4 RETO; EXPANSOR DE SUMMERS JG.C/ 5 RETO;

MOLDEIRA INOX LISA S-3; MOLDEIRA INOX LISA S-4; MOLDEIRA INOX PERF. GIRATORIA GR.; MOLDEIRA INOX PERF. GIRATORIA PEQ.; MOLDEIRA INOX PERF. I-1; MOLDEIRA INOX PERF. I-2; MOLDEIRA INOX PERF. I-3; MOLDEIRA INOX PERF. I-4; MOLDEIRA INOX PERF. PARCIAL D; MOLDEIRA INOX PERF. PARCIAL E; MOLDEIRA INOX PERF. S-1; MOLDEIRA INOX PERF. S-2; MOLDEIRA INOX PERF. S-3; MOLDEIRA INOX PERF. S-4; MOLDEIRA INOX PERFURADA JOGO C/8; PINÇA ADSON 12CM C/DENTE; PINÇA ADSON 12CM C/SERRILHA; PINÇA ADSON BROWN; PINÇA ADSON BROWN 12CM 9X9 DENTES; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO (MICRO) CURVA; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO (MICRO) RETA; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 10 CM; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 12CM; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 14CM; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 16CM; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 18CM; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 20CM; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 25CM; PINÇA ANATOMICA DENTE DE RATO 30CM; PINÇA ANATOMICA DISSECÇÃO 10CM; PINÇA ANATOMICA DISSECCAO 12CM; PINÇA ANATOMICA DISSECCAO 14CM; PINÇA ANATOMICA DISSECCAO 16CM;

CALCADOR 6332-1; CALCADOR 6332-2; CALCADOR 6332-3; CALCADOR 6332-4; CALCADOR 6332-5; CALCADOR 6332-5A; CALCADOR 6335-2; CALCADOR 6335-3; CALCADOR 6335-4; CALCADOR 6337-1; CALCADOR 6337-2; CALCADOR 6337-3; CALCADOR DE HOLLEMBACK 1 (ADULTO E INFANTIL); CALCADOR DE HOLLEMBACK 2; CALCADOR DE HOLLEMBACK 3; CALCADOR DE HOLLEMBACK 4; CALCADOR DE HOLLEMBACK 5; CALCADOR DE HOLLEMBACK 6; CALCADOR DE HOLLEMBACK 7; CALCADOR DE PAIVA 1; CALCADOR DE PAIVA 2; CALCADOR DE PAIVA 3; CALCADOR DE PAIVA 4; CALCADOR DE PAIVA DUPLO 1-2; CALCADOR DE PAIVA DUPLO 3-4; CALCADOR DE WARD 1 (ADULTO E INFANTIL);

CÂNULA DE SUÇÃO POOL 6MM RETA; CÂNULA DE SUÇÃO POOL 6MM CURVA; CÂNULA DE SUÇÃO YANKEAUER 28,5CM; CALCADOR "6335" N.1 (PARA SILICATO); CALCADOR DE BANDA; CALCADOR BENNETT (QUÁDRUPLO); CALCADOR RABO DE PEIXE; CALCADOR CLASSE "V" LATERAL; CALCADOR CLASSE "V" RETO; CALCADOR CLEVDENT N.21; CALCADOR CLEVDENT N.21 INFANTIL; CALCADOR CLEVDENT N.21-B; CALCADOR DE AMARRILHO N.1; CALCADOR DE AMARRILHO N.2; CALCADOR DE PAIVA DUPLO N.1 E 2; CALCADOR DE PAIVA DUPLO N.3 E 4; CALCADOR LADMORE N.1; CALCADOR LADMORE N.2; CALCADOR LADMORE N.3; CALCADOR LADMORE N.4; CALCADOR LADMORE N.5; CALCADOR LADMORE N.6; CALCADOR LADMORE N.7; CALCADOR WOODSON "6337" N.1; CALCADOR WOODSON "6337" N.2; CALCADOR WOODSON "6337" N.3; CALCADOR 6331-1; CALCADOR 6331-2; CALCADOR 6331-3; CALCADOR 6331-4; CALCADOR 6331-5; CALCADOR 6331-5A;

ESPATULA MARGRAF Nº 2; ESPATULA P/ CERÂMICA ALMORE AZUL; ESPATULA P/ CERÂMICA ALMORE DOURADA; ESPATULA P/ CERÂMICA ALMORE VERDE; ESPATULA P/ CERÂMICA ALMORE JG. C/ 3; ESPATULA P/ COMPOSITE 3077; ESPATULA P/ COMPOSITE 3078; ESPATULA P/ COMPOSITE 3079; ESPATULA P/ COMPOSITE 3080; ESPATULA P/ COMPOSITE 3081; ESPATULA P/ COMPOSITE 3082; ESPATULA P/ COMPOSITE 3083; ESPATULA P/ PORCELANA 3087; ESPATULA P/ PORCELANA 3096; ESPATULA P/ PORCELANA 3097; ESPATULA P/ RESINA Nº 2 COM CALCADOR BOLINHA; ESPATULA P/ RESINA Nº 3 COM CALCADOR WARD; ESPATULA P/ RESINA Nº 1 DUPLA; ESPATULA P/ RESINA SD1; ESPATULA P/ RESINA SD2; ESPATULA P/ RESINA SD3; ESPATULA P/ RESINA SD4; ESPATULA P/ RESINA Nº 4 SILICATO; ESPATULA P/ RESINA Nº 6 SILICATO COM CALCADOR HOLLEMBACK; ESPATULA P/ RESINA SUPRAFIL Nº 1;

GANCHO FOMON DUPLO 16CM 2 DENTES; GANCHO GILLES 18CM N.1; GANCHO GILLES 18CM N.2; GANCHO GILLES 16CM N.1; GANCHO GILLES 16CM N.2; HISTEROMETRO DE COLLIN 28CM;

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



HISTEROMETRO DE SIMS 27CM., 32 CM.; INSTRUMENTO DE LUCAS; INSTRUMENTO PKT 01, 02, 03, 04, 05; INSTRUMENTO P/ CURATIVO; MARTELO BABINSKI 22CM; MARTELO BUCK 18CM; MARTELO CIRURGICO 150GRS; MARTELO DEJERINE 20CM; MARTELO TAYLOR 18CM; MARTELO DE HAJEK 150GR; MARTELO DE HAJEK 250GR; MARTELO DE MEAD; MARTELO NEUFIELD; MARTELO P/ IMPLANTE; MARTELO UNIVERSAL 500GR; MARTELO UNIVERSAL 750GR; MARTELO WILLIGER 250GR; MARTELO WILLIGER 350GR; MOLDEIRA INOX LISA GIRATORIA GR.; MOLDEIRA INOX LISA GIRATORIA PEQ.; MOLDEIRA INOX LISA I-1; MOLDEIRA INOX LISA I-2; MOLDEIRA INOX LISA I-3; MOLDEIRA INOX LISA I-4; MOLDEIRA INOX LISA JOGO C/8; MOLDEIRA INOX LISA PARCIAL D; MOLDEIRA INOX LISA PARCIAL E; MOLDEIRA INOX LISA S-1; MOLDEIRA INOX LISA S-2;

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso - FAMÍLIA DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO NÃO ARTICULADO NÃO CORTANTE - ANVISA - 10401310090.pdf	4360702/21-3 - 04/11/2021 - 05:28

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
Registro	10401310090
Processo	25351.014449/2011-16
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel Exportar para PDF Voltar

Handwritten marks and signatures at the bottom of the page.



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTEMED EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	07.897.039/0001-00	Autorização	8.03.496-0
Produto	PEÇAS DE MÃO DE ALTA ROTAÇÃO DENTEMED		

Modelo Produto Médico

PRIME CX207-W-2

PRIME LED CX207-W-2

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
FORMULÁRIO DE NOTIFICAÇÃO OU CADASTRO	Formulário Cadastro - Alta Rotação Dentemed.pdf	2371018/20-1 - 21/07/2020 - 09:02
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Imagens do Produto - Alta Rotação Dentemed.pdf	2371018/20-1 - 21/07/2020 - 09:02

Nome Técnico	Instrumentos de Mao Odontologicos
Registro	80349600009
Processo	25351.688102/2019-11
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: DENTEMED EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SDI BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		
CNPJ	00.015.955/0001-12	Autorização	1.02.824-9
Produto	LIGA PARA AMALGAMA GS-80		

Modelo Produto Médico

GS-80 - Liga para Amálgama: GS-80 T 1 Porção Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 5 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 - Liga para Amálgama: GS-80 T 1 Porção Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 1 Porção Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 2 Porções Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Rápida - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 3 Porções Lenta - (com 50 capsulas ou 500 capsulas); GS-80 5 Porções Regular - (com 50 capsulas ou 500 capsulas).

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10282490004 - Instrução de Uso GS-80.pdf	4256816/21-6 - 27/10/2021 - 08:48

Nome Técnico	Liga Para Amalgama Dental
Registro	10282490004
Processo	25000.018304/9534
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: SDI Limited - AUSTRÁLIAFABRICANTE: SDI BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signature

Handwritten symbol



U4

Ø



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	LYSANDA PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA.		
CNPJ	60.397.965/0001-91	Autorização	1.00.522-2
Produto	CERA 7		

Modelo Produto Médico

MODELOS: Cera 7 rosa Yamay; Cera 7 rosa Regionalizada - Yamay; Cera 7 Natural Yamay.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Ceras Odontológicas
Registro	10052220029
Processo	25351.303478/2016-14
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: LYSANDA PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA. - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten signature

Handwritten signature



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	LYSANDA PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA.		
CNPJ	60.397.965/0001-91	Autorização	1.00.522-2
Produto	CERA ODONTOLÓGICA LYSANDA		

Modelo Produto Médico

CERA PERIFÉRICA LYSANDA Nº 6; AZUL CERA PERIFÉRICA LYSANDA Nº 6 ; BRANCA CERA PERIFÉRICA LYSANDA Nº 7; ROSA CERA ROSA 7 LYSANDA CERA ROSA 7; REGIONALIZADA LYSANDA ;CERA ROSA 9 LYSANDA ;CERA ARTICULAÇÃO LYSANDA ;CERA UTILIDADE LYSANDA ;CERA UTILIDADE NATURAL LYSANDA ;CERA NATURAL LYSANDA; CERA ROLETE MACIA LYSANDA ;CERA ROLETE REGULAR LYSANDA ;CERA ORTODÔNTICA LYSANDA

NOVOS MODELOS: CERA PERIFÉRICA Nº 06 AZUL - FRX; CERA PERIFÉRICA Nº 06 BRANCA - FRX; CERA PERIFÉRICA Nº 07 ROSA - FRX; CERA ROSA 7 - FRX; CERA ROSA 7 REGIONALIZADA - FRX; CERA ROSA 9 - FRX; CERA ARTICULAÇÃO - FRX; CERA UTILIDADE - FRX; CERA UTILIDADE NATURAL - FRX; CERA NATURAL - FRX; CERA ROLETE MACIA - FRX; CERA ROLETE REGULAR - FRX; CERA ORTODÔNTICA - FRX.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Ceras Odontológicas
Registro	10052220017
Processo	25351.533234/2010-78
Fabricante Legal	• FABRICANTE: LYSANDA PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA. - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A		
CNPJ	33.112.665/0001-46	Autorização	8.01.414-3
Produto	VITRO		

Modelo Produto Médico

VITRO CEM (Pó, Líquido), VITRO FIL (Pó, Líquido, Vitro Condicionador), VITRO FIL XD (Pó e Líquido), VITRO MOLAR, VITRO UNIGLASS R, VITRO UNIGLASS C e VITRO LINER

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14301 Vitro Molar - Instrucao de Uso_Rev01.pdf	4155316/21-8 - 21/10/2021 - 09:46
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14302 Vitro Fil - Instrucao de Uso PEI (1).pdf	4155316/21-8 - 21/10/2021 - 09:46
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14304 - Vitro Uniglass - Instrução de Uso.pdf	4155316/21-8 - 21/10/2021 - 09:46
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	14305 - Vitro Cem - Instrução de UsoRev01.pdf	4155316/21-8 - 21/10/2021 - 09:46

Nome Técnico	Cimento de Ionômero de Vidro
Registro	10017710120
Processo	25000.006659/9996
Fabricante Legal	• FABRICANTE: DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	84.833.888/0001-33	Autorização	1.02.985-5
Produto	IONOFAST		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - Ionofast.pdf	0905506/21-9 - 08/03/2021 - 11:43

Nome Técnico	Ionometro de Vidro Modificado por Resina
Registro	10298559031
Processo	25351.241651/2016-99
Fabricante Legal	• FABRICANTE: BIODINAMICA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VIGODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA.		
CNPJ	33.425.331/0001-22	Autorização	1.00.688-7
Produto	COLTOSOL		

Modelo Produto Médico

Apresentação comercial: pote contendo 20g.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - COLTOSOL.pdf	4332881/21-4 - 02/11/2021 - 04:30

Nome Técnico	Cimentos Odontologicos
Registro	10068870064
Processo	25351.030345/0001
Fabricante Legal	• FABRICANTE: VIGODENT INDUSTRIA E COMERCIO LTDA. - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	RIOQUIMICA S.A.		
Número do CNPJ da Empresa	55.643.555/0001-43	Autorização	2018697
Produto	RIOHEX GARD 0,12%		
Categoria	ENXAGUATÓRIO BUCAL COM FLÚOR, ANTIPLACA E ANTI-SÉPTICO		
Processo	25351.638379/2013-69		
Publicação do Registro	17/02/2014		
Vencimento do Registro	17/02/2029		
Situação do Produto	ATIVO		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	FRASCO DE PLASTICO - Primária	Deferido	Não se aplica para essa categoria
Q 2	FRASCO DE PLASTICO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária	Deferido	Não se aplica para essa categoria

Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Nenhum registro encontrado				
				Voltar

Handwritten signature

Handwritten mark



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA		
CNPJ	51.753.374/0001-19	Autorização	1.04.013-1
Produto	FAMÍLIA DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO NÃO ARTICULADO CORTANTE		

Modelo Produto Médico

RUGINA FARABEU RETA. SERRA CHARRIERE P/AMPUTACAO 30CM, SERRA DE GIGLI 30CM, SERRA DE GIGLI 40CM, SERRA DE GIGLI 50CM, SERRA DE JOSEPH DIREITA 19CM, SERRA DE JOSEPH ESQUERDA 19CM, SERRA LANGENBECK 23CM, SERRA MATHIEU C/3 LAMINAS 20CM, SERRA MATHIEU C/3 LAMINAS 33CM, SERRA WEIS 25CM, SERRA WIGMORE 19CM. SONDA EXPLORADORA 1430/6, SONDA EXPLORADORA 1435/11, SONDA EXPLORADORA 1435/3, SONDA EXPLORADORA 1435/4, SONDA EXPLORADORA N.1, SONDA EXPLORADORA N.23, SONDA EXPLORADORA N.3, SONDA EXPLORADORA N.47, SONDA EXPLORADORA N.5, SONDA EXPLORADORA N.5 INFANTIL, SONDA EXPLORADORA N.6.

ESCULPIDOR SINDESMOTOMO, ESCULPIDOR WARD N.1, ESCULPIDOR WARD N.2, ESCULPIDOR ZAHLE. EXTRATOR DE EXCESSO(PARA ORTODONTIA), EXTRATOR DE TARTARO N.3 SIMPLES, EXTRATOR DE TARTARO N.33 SIMPLES, EXTRATOR DE TARTARO N.34 SIMPLES. FACA ABRAHAN 21CM P/AMIGDALAS, FACA BRUENINGS 23CM P/AMIGDALAS, FACA CATLIN LAMINA 13CM P/AMPUTACAO, FACA CATLIN LAMINA 16CM P/AMPUTACAO, FACA CATLIN LAMINA 19CM P/AMPUTACAO, FACA CATLIN LAMINA 22CM P/AMPUTACAO, FACA COLLIN LAMINA 12CM P/AMPUTACAO, FACA COLLIN LAMINA 15CM P/AMPUTACAO, FACA COLLIN LAMINA 18CM P/AMPUTACAO, FACA COLLIN LAMINA 23CM P/AMPUTACAO, FACA COLVER P/AMIGDALAS 23cm, FACA DE BALLENGER P/SEPTO BAIONETA N.1, FACA DE BALLENGER P/SEPTO BAIONETA N.2, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.1, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.2, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.3, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.4, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.5, FACA DE BECKMAN P/ADENOIDE N.6, FACA ESMACULADOR DE HAUSSMANN 19CM, FACA ESMACULADOR DE REIMERS, FACA KEYES 2MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 3MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 4MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 5MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 6MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 7MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA KEYES 8MM P/BIOPSIA DE PELE, FACA P/ GESSO 2210/1, FACA RINETA P/CASCO C/1 CABO E 6 LAMINAS, FACA SMILLIE DIREITO, FACA SMILLIE ESQUERDO, FACA SMILLIE RETO. FOICE DE GOLDMAN FOX N.1, FOICE DE GOLDMAN FOX N.21, FOICE DE MACCALL N. 1-10, FOICE DE MACCALL N. 11-12, FOICE DE MACCALL N.19-20, FOICE MCCALL, FOICE PONTA MORSE N. 0-00, FOICE WS 14-15 FILANDIA. FORMAO CINZEL CIRURGICO BIBIZELADO 2MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO BIBIZELADO 4MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO BIZELADO 2MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO BIZELADO 4MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO GOIVO 2MM, FORMAO CINZEL CIRURGICO GOIVO 4MM, FORMAO LAMBOTTE 25MM CURVO, FORMAO LAMBOTTE 25MM RETO, FORMAO LAMBOTTE 30MM CURVO, FORMAO LAMBOTTE 30MM RETO, FORMAO LAMBOTTE 38MM CURVO, FORMAO LAMBOTTE 38MM RETO, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 10MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 12MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 15MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 20MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 25MM, FORMAO STILLE DUPLO BIZEL 8MM, FORMAO STILLE GOIVO 10MM, FORMAO STILLE GOIVO 12MM, FORMAO STILLE GOIVO 15MM, FORMAO STILLE GOIVO 20MM, FORMAO STILLE GOIVO 25MM, FORMAO STILLE GOIVO 8MM. GEGIVOTÓMO CORTANTE DE KIRKLAND, GEGIVOTÓMO CORTANTE DE ORBAN, GENGIVÓTOMOS BUCK, GENGIVÓTOMOS GOLDMAN, GENGIVÓTOMOS KIRKLAND, GENGIVÓTOMOS ORBAN. LIMA BUCK, LIMA DUNLOP ½, LIMA DUNLOP ¾, LIMA MULLER, LIMA HINSCHIFILD 3/7, LIMA HINSCHIFILD 5/11, LIMA SCHULUGER 9/10, LIMA SELDIN 870/11, LIMA SELDIN 870/12, LIMA SUGARMEN

Handwritten signature

Handwritten signature



ESCULPIDOR LECRON "D" ESCULPIDOR LECRON ADULTO ESCULPIDOR LECRON HILYN ESCULPIDOR LECRON INFANTIL ESCULPIDOR LECRON MINI ESCULPIDOR LECRON ZALLE ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.1 ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.2 ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.3 ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.4 ESCULPIDOR P.K. THOMAS N.5 ESCULPIDOR ROACH

AGULHA DE LUCAE ANGULADA P/PARACENTESE, AGULHA DE LUCAE BAIONETA P/PARACENTESE, AGULHA DE LUCAE RETA P/PARACENTESE, AGULHA OBWEGESER 23CM. ALAVANCA APEXO C/3, ALAVANCA APICAL ADULTO JG. C/ 3, ALAVANCA APICAL ADULTO L-1, ALAVANCA APICAL ADULTO L-2, ALAVANCA APICAL ADULTO RETA, ALAVANCA APICAL INFANTIL JG. C/ 3, ALAVANCA HEINDERBRINK ADULTO JG. C/ 3, ALAVANCA HEINDERBRINK INFANTIL JG. C/ 3, ALAVANCA POTS ADULTO JG. C/ 2, ALAVANCA POTS INFANTIL JG. C/ 2, ALAVANCA SELDIN ADULTO JG. C/ 3, ALAVANCA SELDIN ADULTO L-1, ALAVANCA SELDIN ADULTO L-2, ALAVANCA SELDIN ADULTO RETA, ALAVANCA SELDIN INFANTIL JG. C/ 3. CINZEL CIRURGICO BAIONETA 2MM, CINZEL CIRURGICO BAIONETA 4MM, CINZEL CIRURGICO BAIONETA 6MM, CINZEL CIRURGICO DUPLO BILZEL 2MM, CINZEL CIRURGICO DUPLO BILZEL 4MM, CINZEL CIRURGICO GOIVO 2MM, CINZEL CIRURGICO GOIVO 4MM, CINZEL CIRURGICO MONO BILZEL 2MM, CINZEL CIRURGICO MONO BILZEL 4MM, CINZEL DE OSCHEMBEIN 1, CINZEL DE OSCHEMBEIN 2, CINZEL DE OSCHEMBEIN 3, CINZEL DE OSCHEMBEIN 4, CINZEL DE OSCHEMBEIN CHIGO 3, CINZEL DE RHODES 36/37, CINZEL FEDY 1, CINZEL FEDY 2, CINZEL FEDY 3, CINZEL WELDSTED 3/4, CINZEL WELDSTED 5/6, CINZEL WOODBURY. CINZEL WOODBURY. CORTANTE BLACK DUPLO N.10-11, CORTANTE BLACK DUPLO N.12-13, CORTANTE BLACK DUPLO N.14-15, CORTANTE BLACK DUPLO N.18-19, CORTANTE BLACK DUPLO N.22, CORTANTE BLACK DUPLO N.23, CORTANTE BLACK DUPLO N.24, CORTANTE BLACK DUPLO N.25, CORTANTE BLACK DUPLO N.26, CORTANTE BLACK DUPLO N.27, CORTANTE BLACK DUPLO N.28, CORTANTE BLACK DUPLO N.29, CORTANTE BLACK DUPLO N.31, CORTANTE BLACK DUPLO N.32-33, CORTANTE BLACK DUPLO N.8-9, CORTANTE BLACK SIMPLES N.10 CORTANTE BLACK SIMPLES N.11, CORTANTE BLACK SIMPLES N.26(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.26-S(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.44 (ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.45(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.47(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.54(ENXADA), CORTANTE BLACK SIMPLES N.82(CINZEL), CORTANTE BLACK SIMPLES N.82-S(CINZEL), CORTANTE BLACK SIMPLES N.85(CINZEL). CURETA COLUMBIA 13-14, CURETA COLUMBIA 2R, CURETA COLUMBIA 4R, CURETA DE ARGOLA N.1, CURETA DE BRUNS N.1 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.2 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.3 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.4 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.5 P/OSSO, CURETA DE BRUNS N.6 P/OSSO, CURETA DE GRACEY N. 1-2 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 1-2 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 1-2 SG STAND, CURETA DE GRACEY N. 3-4 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 3-4 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 3-4 SG STAND, CURETA DE GRACEY N. 5-6 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 5-6 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 5-6 SG STAND, CURETA DE GRACEY N. 7-8 MINI FIVE, CURETA DE GRACEY N. 7-8 AFTER FIVE, CURETA DE GRACEY N. 7-8 SG STAND. CURETA DE GRACEY N. 9-10 MINI FIVE. CURETA DE GRACEY N. 9-10 AFTER FIVE. CURETA DE CURETA DE LUCAS N.85, CURETA DE LUCAS N.86, CURETA DE LUCAS N.87, CURETA DE MACCALL N.13-14, CURETA DE MACCALL N.17-18, CURETA DE MACCALL N.4-8, CURETA DE MACCALL N.7-9, CURETA DE MEAD N.1, CURETA DE MEAD N.2, CURETA DE MEAD N.3, CURETA DE MEYHOEFER AURICULAR N.4, CURETA DE MODENHAUER P/OUVIDO, CURETA DE NOVAK, CURETA DE WALLICH 42CM N.1, CURETA DE WALLICH 42CM N.2, CURETA DE WALLICH 42CM N.3, CURETA DE WILLIGER DUPLA, CURETA DE ZAUFAL P/OUVIDO, CURETA GOLDMAN FOX 2, CURETA GOLDMAN FOX 3, CURETA GOLDMAN FOX 4, CURETA MOLT 2-4, CURETA MOLT 2-4 MINI, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.1, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.2, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.3, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.4, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.5, CURETA RECAMIER GINECOLOGICA N.6, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.1, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.2, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.3, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.4, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.5, CURETA SCHROEDER GINECOLOGICA N.6. DESCOLADOR DE DISSECTOR, DESCOLADOR DE FREE, DESCOLADOR DE HOURINGAN PHZ, DESCOLADOR DE MOLT M9, DESCOLADOR DE PERIOTOMO C/ MOLT, DESCOLADOR DE PERIOTOMO DISSECTOR, DESCOLADOR DE PERIOTOMO DUPLO, DESCOLADOR DE PERIOTOMO SIMPLES, DESCOLADOR DE PRICHARD, DESTACA PERIOSTEO 1810, DESTACA PERIOSTEO DE MEAD. ESCAVADOR DE DENTINA HASTE LONGA N.1, ESCAVADOR DE DENTINA DARBY PERRY DUPLO N.7-8, ESCAVADOR DE DENTINA HASTE LONGA N.2, ESCAVADOR DE DENTINA HASTE LONGA N.3, ESCAVADOR DE DENTINA HASTE LONGA N.4, ESCAVADOR DE DENTINA N.0 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.11,5

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.16, ESCAVADOR DE DENTINA N.0 ESCAVADOR DE DENTINA N.11,5, ESCAVADOR DE DENTINA N.14, ESCAVADOR DE DENTINA N.15 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.16 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.17, ESCAVADOR DE DENTINA N.17 INFANTIL, ESCAVADOR DE DENTINA N.18, ESCAVADOR DE DENTINA N.19, ESCAVADOR DE DENTINA N.20, ESCAVADOR DE DENTINA N. 5, ESCAVADOR DE DENTINA N. 5 INFANTIL. ESCULPIDOR DE FRANH 10, ESCULPIDOR DE FRANH 2, ESCULPIDOR DE FRANH 6, ESCULPIDOR DE HOLLEMBACK 3, ESCULPIDOR DE HOLLEMBACK 3S, ESCULPIDOR DE HOLLEMBACK 3SS, ESCULPIDOR DE WARD 1, ESCULPIDOR DE WARD 2, ESCULPIDOR DESTACA PERIOSTEO DE MEAD, ESCULPIDOR DISCOID-CLEOID, ESCULPIDOR DISCOID-CLEOID INFANTIL, ESCULPIDOR EVANS, ESCULPIDOR FRAHN DUPLO, ESCULPIDOR FRAHN SIMPLES N.10, ESCULPIDOR FRAHN SIMPLES N.2, ESCULPIDOR FRAHN SIMPLES N.6, ESCULPIDOR FRAN, ESCULPIDOR HOLLEMBACK N.3, ESCULPIDOR HOLLEMBACK N.3-S, ESCULPIDOR HYLIN, ESCULPIDOR LECRON



Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
Registro	10401310082
Processo	25351.472904/2008-40
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MEDISPOREX PRIVATE LIMITED. - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Handwritten mark

Handwritten mark



Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA		
CNPJ	01.332.005/0001-84	Autorização	1.03.286-9
Produto	INSTRUMENTOS DE MÃO ODONTOLÓGICOS DE BAIXA ROTAÇÃO		

Modelo Produto Médico

CONTRA ÂNGULO INTRA MX (cód: CAI 01); CONTRA ÂNGULO INTRA MX PB (cód: CAI 02); CONTRA ÂNGULO MX 16:1 (cód: CAR 01 IP); CONTRA ÂNGULO MX 16:1 PB (cód: CAR 01 IB); MICRO MOTOR INTRA MX (cód: MMI 01); MICRO MOTOR PREMIUM (cód: MMP 01); CONTRA ÂNGULO MX ENDO (cód: CAR 01); CONTRA ÂNGULO FG (cód: CAF 01); CONTRA ÂNGULO MX 20:1 (cód: CAR 02 IP); CONTRA ÂNGULO MX 20:1 PB (cód: CAR 02 IB); CONTRA ÂNGULO PREMIUM (cód: CAP 01); PEÇA RETA INTRA MX (cód: PRI 01); CONTRA ÂNGULO MX ENDO PB (cód: CAR 06 ED); CONTRA ÂNGULO MX 64:1 (cód: CAR 03); CONTRA ÂNGULO MX 64:1 PB (cód: CAR 03 IB); CANETA CIRURGICA MULTIPLICADORA 1:2 RETA (cód: CCM 01); CANETA CIRURGICA MULTIPLICADORA 1:2 ANGULADA (cód: CCM 02).

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de uso da Caneta Cirúrgica - rev.00.pdf	4248503/21-2 - 27/10/2021 - 10:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de uso do Micro Motor - rev.00.pdf	4248503/21-2 - 27/10/2021 - 10:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual Contra Ângulo.pdf	4248503/21-2 - 27/10/2021 - 10:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual-Peca-Reta.pdf	4248503/21-2 - 27/10/2021 - 10:30

Nome Técnico	Instrumentos de Mao Odontologicos
Registro	10328690023
Processo	25351.021487/2011-23
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO

Handwritten signature

Handwritten signature



Vencimento do Registro

VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

WJ

Ø



Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ICEFRESH INDÚSTRIA E COMERCIO DO BRASIL LTDA		
Número do CNPJ da Empresa	44.465.029/0001-14	Autorização	2033002
Produto	CREME DENTAL COM FLUOR+ CÁLCIO+ MENTA ICE FRESH		
Categoria	DENTIFRÍCIO ANTICÁRIE (LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO)		
Processo	25351.134680/2007-90		
Publicação do Registro	07/05/2007		
Vencimento do Registro	07/05/2027		
Situação do Produto	ATIVO		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	BISNAGA PLASTICO LAMINADO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Caduco	Não se aplica para essa categoria

Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 963910/11- 1	16/04/2012	8729862011	238 - REG. COSMÉTICOS - Revalidação de Registro	Publicado deferimento

Voltar

Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

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	ESFIGMOMANOMETRO (MEDIDOR DE PRESSAO ARTERIAL) SOLIDOR		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	ESFIGMOMANOMETRO SOLIDOR.pdf	4285652/21-8 - 29/10/2021 - 12:51

Nome Técnico	Esfigmomanometro
Registro	10369460183
Processo	25351.504818/2016-08
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HONSUN (NANTONG) CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	UNITEC INDUSTRIA E COMERCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	50.328.590/0001-54	Autorização	1.04.323-0
Produto	APARELHO DE PRESSAO ARTERIAL ANEROIDE		

Modelo Produto Médico

RECÉM-NATO FECHO EM VELCRO - REF 002-R

ADOLESCENTE FECHO EM VELCRO - REF 002-A

ADULTO FECHO EM VELCRO -REF 002

ADULTO FECHO EM METAL - REF 001

INFANTIL FECHO EM VELCRO - REF 002-I

OBESO FECHO EM VELCRO - REF 002-O

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IQ0015-14 Aparelho de Medir Pressão AD-1 - Rev 1.pdf	4302460/22-9 - 15/06/2022 - 01:46

Nome Técnico	Manometro Para Pressao Arterial
Registro	10432300004
Processo	25351.015645/0142
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: UNITEC INDUSTRIA E COMERCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Handwritten signature

Handwritten symbol



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

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
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual Esfigmomanômetro Premium BR-20D_Rev13_030820.pdf	4217118/21-0 - 25/10/2021 - 04:45
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual Esfigmomanômetro Premium H200_rev08_030820.pdf	4217118/21-0 - 25/10/2021 - 04:45

Nome Técnico	Esfigmomanometro
Registro	80275310022
Processo	25351.316086/2009-75
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> 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



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	UNITEC INDUSTRIA E COMERCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	50.328.590/0001-54	Autorização	1.04.323-0
Produto	APARELHO DE PRESSAO ARTERIAL AD-2		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA NYLON FECHO VELCRO (OBESO-AG051; ADULTO-AG052; ADOLESCENTE-AG053; INFANTIL-AG-054; RECÉM-NATO-AG055)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO METAL ADULTO-AG121

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG001; ADULTO-AG002; ADOLESCENTE-AG003; INFANTIL-AG-004; RECÉM-NATO-AG005)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG071

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG101; ADULTO-AG102; ADOLESCENTE-AG103; INFANTIL-AG-104; RECÉM-NATO-AG105)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG171

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA NYLON FECHO VELCRO (OBESO-AG151; ADULTO-AG152; ADOLESCENTE-AG153; INFANTIL-AG-154; RECÉM-NATO-AG155)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO METAL ADULTO-AG221

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG201; ADULTO-AG202; ADOLESCENTE-AG203; INFANTIL-AG-204; RECÉM-NATO-AG205)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG271

« 1 2 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IQ0015-14 AD2 COR.pdf	4303003/22-1 - 15/06/2022 - 03:16

Nome Técnico	Esfigmomanometro
---------------------	------------------



Registro	10432300016
Processo	25351.048643/2008-41
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: UNITEC INDUSTRIA E COMERCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

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
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual Esfigmomanômetro Premium BR-20D_Rev13_030820.pdf	4217118/21-0 - 25/10/2021 - 04:45
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual Esfigmomanômetro Premium H200_rev08_030820.pdf	4217118/21-0 - 25/10/2021 - 04:45

Nome Técnico	Esfigmomanometro
Registro	80275310022
Processo	25351.316086/2009-75
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> 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](#)

19/07/22, 14:56

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	UNITEC INDUSTRIA E COMERCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	50.328.590/0001-54	Autorização	1.04.323-0
Produto	APARELHO DE PRESSAO ARTERIAL AD-2		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA NYLON FECHO VELCRO (OBESO-AG051; ADULTO-AG052; ADOLESCENTE-AG053; INFANTIL-AG-054; RECÉM-NATO-AG055)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO METAL ADULTO-AG121

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG001; ADULTO-AG002; ADOLESCENTE-AG003; INFANTIL-AG-004; RECÉM-NATO-AG005)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG071

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG101; ADULTO-AG102; ADOLESCENTE-AG103; INFANTIL-AG-104; RECÉM-NATO-AG105)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG171

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA NYLON FECHO VELCRO (OBESO-AG151; ADULTO-AG152; ADOLESCENTE-AG153; INFANTIL-AG-154; RECÉM-NATO-AG155)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO METAL ADULTO-AG221

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG201; ADULTO-AG202; ADOLESCENTE-AG203; INFANTIL-AG-204; RECÉM-NATO-AG205)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG271

« 1 2 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO	IQ0015-14 AD2	4303003/22-1 - 15/06/2022 -

19/07/22, 14:56

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Registro	10432300016
Processo	25351.048643/2008-41
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: UNITEC INDUSTRIA E COMERCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	UNITEC INDUSTRIA E COMERCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	50.328.590/0001-54	Autorização	1.04.323-0
Produto	APARELHO DE PRESSAO ARTERIAL AD-2		

Filtrar...

Modelo Produto Médico

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA NYLON FECHO VELCRO (OBESO-AG051; ADULTO-AG052; ADOLESCENTE-AG053; INFANTIL-AG-054; RECÉM-NATO-AG055)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO METAL ADULTO-AG121

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG001; ADULTO-AG002; ADOLESCENTE-AG003; INFANTIL-AG-004; RECÉM-NATO-AG005)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 RODÍZIOS BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG071

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG101; ADULTO-AG102; ADOLESCENTE-AG103; INFANTIL-AG-104; RECÉM-NATO-AG105)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG171

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 MESA BRAÇADEIRA NYLON FECHO VELCRO (OBESO-AG151; ADULTO-AG152; ADOLESCENTE-AG153; INFANTIL-AG-154; RECÉM-NATO-AG155)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO METAL ADULTO-AG221

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA ALGODÃO FECHO VELCRO (OBESO-AG201; ADULTO-AG202; ADOLESCENTE-AG203; INFANTIL-AG-204; RECÉM-NATO-AG205)

APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL AD-2 PAREDE BRAÇADEIRA NYLON FECHO METAL ADULTO-AG271

« 1 2 »

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IQ0015-14 AD2 COR.pdf	4303003/22-1 - 15/06/2022 - 03:16

Nome Técnico	Esfigmomanometro
---------------------	------------------



Registro	10432300016
Processo	25351.048643/2008-41
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: UNITEC INDUSTRIA E COMERCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	TRANSMAI EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	43.179.225/0001-60	Autorização	8.00.526-4
Produto	BISTURI ELETRONICO		

Modelo Produto Médico

BP-400 SPECIAL, BP-400 PLUS e BP-300 PLUS

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual do Usuário BP-400 Plus - Rev. 02.pdf	4313445/21-8 - 31/10/2021 - 06:46
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual do Usuário BP-300 Plus - Rev. 02.pdf	4313445/21-8 - 31/10/2021 - 06:46
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual do Usuário BP-400 S - Rev. 02.pdf	4313445/21-8 - 31/10/2021 - 06:46

Nome Técnico	Bisturi Eletrico
Registro	80052640014
Processo	25351.197381/2002-51
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: TRANSMAI EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	28/04/2028

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

19/07/22, 15:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária





Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 142, DE 17 DE MARÇO DE 2017

(Publicada no DOU nº 54, de 20 de março de 2017)

Dispõe sobre a regularização de produtos de higiene pessoal descartáveis destinados ao asseio corporal, que compreendem escovas e hastes para higiene bucal, fios e fitas dentais, absorventes higiênicos descartáveis, coletores menstruais e hastes flexíveis.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 07 de março de 2017, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece a definição, a classificação, os requisitos técnicos e de rotulagem e o procedimento eletrônico para a regularização de escovas e hastes para higiene bucal, fios e fitas dentais, absorventes higiênicos descartáveis, coletores menstruais e hastes flexíveis, destinados ao asseio corporal.

CAPÍTULO I DAS DISPOSIÇÕES INICIAIS

Seção I

Objetivo

Art. 2º Esta Resolução tem como objetivo atualizar e padronizar os procedimentos necessários para a regularização de produtos de higiene pessoal descartáveis.

Seção II

Abrangência

Art. 3º Esta Resolução se aplica aos produtos de higiene pessoal descartáveis, doravante denominados produtos descartáveis, que compreendem as escovas e hastes para higiene bucal, fios e fitas dentais, absorventes higiênicos descartáveis, coletores menstruais e hastes flexíveis, destinados ao asseio corporal.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

[Assinaturas manuscritas]



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



Parágrafo único. Para fins de regularização sanitária, a Anvisa deverá avaliar e poderá submeter novos produtos de higiene pessoal descartáveis a este regulamento técnico.

CAPÍTULO II
DOS REQUISITOS PARA REGULARIZAÇÃO

Art. 4º Os produtos descartáveis são isentos de registro e sua comercialização no território nacional fica condicionada ao procedimento de comunicação prévia à Anvisa pela empresa detentora do produto.

§1º A regularização sanitária dos produtos descartáveis passa a ser realizada na forma eletrônica, por meio do portal eletrônico da Anvisa.

§2º Comunicação prévia é o procedimento administrativo a ser aplicado para informar à Anvisa a intenção de comercialização de um produto isento de registro por meio de notificação.

§3º Os requisitos técnicos específicos para regularização dos produtos descartáveis, bem como a necessidade de sua apresentação à Anvisa, estão descritos na tabela constante no Anexo I desta Resolução.

§4º A publicidade da regularização de produtos descartáveis fica assegurada por meio de divulgação no portal eletrônico da Anvisa e dar-se-á ao final do procedimento de protocolo online.

§5º As orientações necessárias ao procedimento eletrônico para a regularização dos produtos descartáveis estão disponíveis no portal eletrônico da Anvisa.

§6º O titular do produto deve comunicar à Anvisa as alterações realizadas no produto, por meio de procedimento eletrônico, mantendo as informações devidamente atualizadas.

§7º A Anvisa poderá estabelecer outras formas de comunicação prévia, inclusive em formato não eletrônico, segundo interesse da administração.

Art. 5º Os documentos gerados ao final do procedimento eletrônico devem ser mantidos na empresa.

Art. 6º A empresa deverá anexar à transação o Termo de Responsabilidade, devidamente assinado pelo Responsável técnico e Representante legal da empresa, conforme Anexo II.

Art. 7º A regularização de produtos descartáveis realizada nos termos desta Resolução tem validade de 10 (dez) anos e poderá ser renovada por períodos iguais e sucessivos.

§1º A renovação da regularização do produto deverá ser realizada no primeiro semestre do último ano do decênio de validade.

§2º Será considerado caduco o processo cuja renovação não tenha sido comunicada no prazo referido no parágrafo 1º.

§3º A renovação será realizada exclusivamente por meio de manifestação de interesse da



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



Art. 8º As informações apresentadas na regularização do produto, bem como suas atualizações, são de inteira responsabilidade da empresa titular do produto, devem atender ao disposto na legislação sanitária vigente e serão objeto de controle sanitário pela Anvisa.

§1º O titular do produto deve possuir dados comprobatórios que atestem a qualidade, a segurança e a eficácia de seus produtos e a idoneidade dos respectivos dizeres de rotulagem, bem como o cumprimento dos requisitos técnicos estabelecidos na legislação vigente, os quais deverão ser apresentados aos órgãos de vigilância sanitária sempre que solicitados.

§2º O titular do produto deve garantir que o produto não constitui risco à saúde quando utilizado durante o seu período de validade, em conformidade com as instruções de uso e demais informações constantes na embalagem de venda do produto.

§3º O controle sanitário dos produtos descartáveis será realizado por meio de verificação das informações prestadas na comunicação prévia, monitoramento de mercado e inspeção do fabricante, em função do risco sanitário e do estabelecido no art. nº 41 da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999.

Art. 9º Para fabricar ou importar os produtos de que trata esta Resolução, as empresas devem possuir Autorização de Funcionamento na Anvisa para as atividades e classes de produtos que deseje comercializar e devem possuir licença junto à autoridade sanitária competente.

Art. 10. O cumprimento das Boas Práticas de Fabricação será verificado no estabelecimento fabricante e ou importador mediante inspeção realizada pela autoridade sanitária competente, de acordo com a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 25 de outubro de 2013, e suas atualizações.

Art. 11. Os produtos descartáveis que contenham ingredientes que possam migrar para a pele e ou mucosas deverão atender aos requisitos estabelecidos nas seguintes listas de substâncias de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes:

I- lista de substâncias de ação conservante permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 10 de junho de 2012, e suas atualizações;

II- lista de substâncias corantes permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 44, de 9 de agosto de 2012, e suas atualizações;

III- lista de substâncias que os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes não devem conter exceto nas condições e com as restrições estabelecidas, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 03, de 18 de janeiro de 2012, e suas atualizações;

IV- lista de filtros ultravioletas permitidos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 69, de 23 de março de 2016, e suas atualizações; e

V- lista de substâncias que não podem ser utilizadas em produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 16 de março de 2006, e suas atualizações.

Parágrafo único. Considera-se que fragrâncias e aromas são ingredientes que migram para a pele e ou mucosas.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



CAPÍTULO III

REQUISITOS SOBRE ROTULAGEM OBRIGATÓRIA GERAL PARA PRODUTOS DESCARTÁVEIS

Art.12. Os produtos descartáveis devem atender a rotulagem obrigatória geral de acordo com os itens elencados no Anexo III.

Art.13. Quando a embalagem for pequena e não permitir a inclusão de advertências e restrições de uso e ou instrução de uso, estas deverão ser veiculadas em folheto anexo.

§1º Na ocorrência da hipótese de que trata o **caput**, a embalagem deverá conter as seguintes indicações: "Advertências e restrições de uso: ver folheto anexo" e ou "Instrução de uso: ver folheto anexo".

§2º Caso o produto contenha embalagem primária e secundária, sendo uma das embalagens pequena de forma que não permita a inclusão de advertências e restrições de uso, será permitida a substituição destas informações pela descrição "Advertências e restrições de uso: ver embalagem externa" ou "Advertências e restrições de uso: ver embalagem interna".

Art. 14. No caso de produtos importados, é obrigatório que constem na rotulagem todos os dizeres de rotulagem listados no Anexo III no idioma oficial do Brasil (português), sem prejuízo de sua inscrição paralela em outros idiomas.

§1º Excetua-se do disposto no **caput** a composição do produto. Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deverá ser declarada por meio de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).

§2º Se o rótulo original não contiver a informação requerida, será aceita adequação mediante um sobre rótulo ou etiqueta que contenha a informação faltante.

CAPÍTULO IV

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE ESCOVAS PARA HIGIENE BUCAL

Seção I

Definição

Art. 15. Para efeito desta Resolução, define-se escova para higiene bucal como um instrumento mecânico, que pode ou não possuir componentes elétricos, utilizado para realizar a higiene de dentes, gengiva, língua, aparelhos ortodônticos e dentaduras.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



Seção II
Classificação

Art. 16. Para efeito desta Resolução, as escovas para higiene bucal podem ser classificadas de acordo com a finalidade de uso e ou faixa etária e ou rigidez da área encerdada:

I- quanto à finalidade de uso: manual, elétrica, unitufo, interdental, para dentadura, pós-cirúrgica, ortodôntica e especial para higiene da língua;

II- quanto à indicação da faixa etária: de uso adulto ou infantil, conforme especificado nos dizeres de rotulagem; e

III- quanto à rigidez da área encerdada: extra macia, macia, média e dura.

Seção III
Material

Art. 17. Todo o material que compõe a escova para higiene bucal deve ser atóxico e adequado para seu uso, garantindo a robustez física do produto e a saúde do usuário.

Seção IV
Embalagem e Rotulagem Específica

Art. 18. A escova para higiene bucal deverá ser embalada de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 19. Na rotulagem das escovas para higiene bucal deverão constar:

I- a indicação de substituição da escova a cada 3 (três) meses após iniciar o uso ou conforme orientação do dentista;

II - a indicação de que o produto não é perecível, em substituição a indicação do prazo de validade, ou indicação do prazo de validade, se aplicável;

III- para produtos infantis: a indicação de uso infantil, a apresentação da faixa etária a que se destinam e a indicação de que o uso deve ser supervisionado por adulto;

IV - a indicação de que o tipo de escova deve ser orientada pelo dentista;

V - a indicação quanto à rigidez da área encerdada; e

VI - cuidados de conservação e local de armazenamento após o uso.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



Seção V

Ensaio

Art. 20. Os seguintes ensaios devem ser realizados conforme disposto abaixo e mantidos na empresa à disposição da autoridade competente:

I - medida da altura/diâmetro da cerda: deverá ser realizada com instrumentos ópticos de precisão ou outros aparelhos com precisão de leitura de, no mínimo, 0,1 mm (um décimo de milímetro);

II - medida da rigidez da área encerdada: deverá ser realizada conforme a Norma ISO 22254 ("Dentistry - Manual toothbrushes - Resistance of tufted portion to deflection") ou suas atualizações;

III - tensão para remover o tufo: deverá ser realizada conforme a Norma ISO 20126 ("Dentistry - Manual toothbrushes - General Requirements and Test Methods") ou suas atualizações;

IV - ensaios para filamentos radiais: deverão ser realizados para as escovas interdetais conforme a norma ISO 16409:2006 ("Manual interdental brushes") ou suas atualizações;

V - forma da extremidade da cerda: deverá ser verificada por meio de microscópio óptico sob campo escuro com leitura máxima de ampliação de 50 (cinquenta) vezes. As pontas das cerdas devem apresentar acabamento, podendo ser lisas, plumadas, planas, arredondadas e polidas e 80% das cerdas aplicadas na escova devem apresentar acabamento mínimo aceitável; e

VI - escovas elétricas: deverão ser avaliadas conforme a norma ISO 20127 ("Dentistry - Powered toothbrushes - General Requirements and Test Methods") ou suas atualizações.

Seção VI

Requisitos Microbiológicos

Art. 21. As escovas para higiene bucal, por serem compostas por materiais sintéticos e anidros, não apresentam suscetibilidade ao crescimento microbiológico, devendo sua embalagem garantir proteção contra contaminação externa.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



Art. 22. Para efeito desta Resolução, define-se haste para higiene bucal como um instrumento mecânico, que pode ou não possuir componentes elétricos e cerdas, utilizado para realizar a higiene da língua.

Seção II

Material

Art. 23. Todo o material que compõe a haste para higiene bucal deve ser atóxico e adequado para seu uso, garantindo a robustez física do produto e a saúde do usuário.

Seção III

Embalagem e Rotulagem Específica

Art. 24. A haste para higiene bucal deverá ser embalada de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 25. Na rotulagem das hastes para higiene bucal deverão constar:

I- a indicação de substituição da haste a cada 3 (três) meses após iniciar o uso ou conforme orientação do dentista;

II - a indicação de que o produto não é perecível, em substituição a indicação do prazo de validade, ou indicação do prazo de validade, se aplicável;

III- para produtos infantis: a indicação de uso infantil, a apresentação da faixa etária a que se destinam e a indicação de que o uso deve ser supervisionado por adulto; e

IV- cuidados de conservação e local de armazenamento após o uso.

Seção IV

Ensaaios

Art. 26. Os seguintes ensaios devem ser realizados para hastes para higiene bucal com cerdas e mantidos na empresa à disposição da autoridade competente:

I - medida da altura/diâmetro da cerda: deverá ser realizada com instrumentos ópticos de precisão ou outros aparelhos com precisão de leitura de, no mínimo, 0,1 mm (um décimo de milímetro);

II - medida da rigidez da área encerdada: deverá ser realizada conforme a Norma ISO 22254 ("Dentistry - Manual toothbrushes - Resistance of tufted portion to deflection") ou suas atualizações;

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



III - tensão para remover o tufo: deverá ser realizada conforme a Norma ISO 20126 ("Dentistry - Manual toothbrushes - General Requirements and Test Methods") ou suas atualizações; e

IV - forma da extremidade da cerda: deverá ser verificada por meio de microscópio óptico sob campo escuro com leitura máxima de ampliação de 50 (cinquenta) vezes. As pontas das cerdas devem apresentar acabamento, podendo ser lisas, plumadas, planas, arredondadas e polidas e 80% (oitenta por cento) das cerdas aplicadas na escova devem apresentar acabamento mínimo aceitável.

Seção V

Requisitos Microbiológicos

Art. 27. As hastes para higiene bucal, por serem compostas por materiais sintéticos e anidros, não apresentam suscetibilidade ao crescimento microbiológico, devendo sua embalagem garantir proteção contra contaminação externa.

CAPÍTULO VI

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE ABSORVENTES HIGIÊNICOS DESCARTÁVEIS DESTINADOS AO ASSEIO CORPORAL

Seção I

Definições

Art. 28. Para efeito desta Resolução são adotadas as seguintes definições:

I - produtos absorventes descartáveis de uso externo: artigos destinados ao asseio corporal, aplicados diretamente sobre a pele, com a finalidade de absorver ou reter excreções e secreções orgânicas, tais como urina, fezes, leite materno e as de natureza menstrual e intermenstrual; e

II - produtos absorventes descartáveis de uso intravaginal: artigos destinados a absorver ou reter excreções e secreções menstruais e intermenstruais, aplicados por inserção vaginal.

Parágrafo único. Estão compreendidos no grupo de produtos de que trata o inciso I os absorventes higiênicos femininos de uso externo, as fraldas para bebês, as fraldas para adultos, os absorventes higiênicos para incontinência e os absorventes de leite materno.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



Seção II
Material

Art. 29. Os produtos absorventes descartáveis deverão ser compostos de fibras de algodão hidrófilo e ou outros materiais absorventes que não contenham quaisquer ingredientes farmacologicamente ativos.

Parágrafo único. Os produtos absorventes descartáveis de uso externo podem ainda conter ingredientes como fragrâncias e inibidores de odores. Estes ingredientes não podem ser adicionados em absorventes de uso interno.

Seção III
Requisitos de Segurança

Art. 30. O titular do produto deve garantir a segurança do produto acabado por meio da avaliação dos seguintes requisitos:

I - Ficha de Informação de Segurança do Produto Químico (FISPQ) e outras informações relacionadas à segurança de cada matéria-prima utilizada;

II - para fragrâncias, laudo de inocuidade da matéria-prima emitido pelo fornecedor, garantindo sua segurança, em conformidade com os padrões estabelecidos por órgãos regulamentadores competentes, tais como a IFRA - Associação Internacional de Fragrâncias; e

III - para absorventes higiênicos intravaginais, além dos requisitos previstos nos incisos I e II, deverão ser realizados testes de citotoxicidade e irritação da mucosa vaginal no produto acabado.

Parágrafo único. Nos casos em que as informações descritas nos incisos I e II não estejam disponíveis ou sejam inconclusivas, a segurança deverá ser garantida por meio da realização dos seguintes ensaios no produto acabado:

I - irritação cutânea primária;

II - irritação cutânea repetida; e

III - sensibilização dérmica.

Art. 31. O titular do produto deverá possuir parecer técnico sobre a segurança do produto com base nos requisitos descritos no art. 30 e apresentar à Anvisa resumo que ateste a segurança de uso do produto acabado.

Seção IV
Requisitos Microbiológicos

Handwritten signatures and initials



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Art. 32. O titular do produto deve garantir os seguintes limites microbiológicos para o produto acabado:

I - produtos absorventes descartáveis de uso externo: as avaliações microbiológicas deverão responder aos seguintes limites de aceitabilidade para uma amostra de 10g (dez gramas): ausência de *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Candida albicans* e, no caso de absorventes para os seios, ausência de *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Candida albicans* e *Clostridium sp*; e

II - produtos absorventes descartáveis de uso intravaginal: as avaliações microbiológicas deverão responder aos seguintes limites de aceitabilidade para uma amostra de 10g (dez gramas): ausência de *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Clostridium sp* e *Candida albicans*.

§ 1º Para os produtos de que trata o inciso I, a contagem de microrganismos aeróbicos mesófilos não deve ultrapassar 1000 UFC (mil unidades formadoras de colônias) por grama de amostra e a contagem de fungos e leveduras não deve ultrapassar 100 UFC (cem unidades formadoras de colônia) por grama de amostra.

§ 2º Para os produtos de que trata o inciso II, a contagem de microrganismos aeróbicos mesófilos não deve ultrapassar 500 UFC (quinhentas unidades formadoras de colônia) por grama de amostra e a contagem de fungos e leveduras não deve ultrapassar a 100 UFC (cem unidades formadoras de colônia) por grama de amostra.

Seção V
Rotulagem Específica

Art. 33. Na rotulagem de produtos absorventes descartáveis de uso intravaginal deverão constar:

- I - instruções que orientem claramente a usuária sobre a Síndrome do Choque Tóxico (SCT);
- II - modo de uso;
- III - orientações quanto à necessidade de uso do tamanho adequado a cada fluxo menstrual;
- IV - descrição das características dos produtos de sua marca quanto aos tamanhos e tipo de fluxo menstrual, definidos em função da quantidade de absorção em gramas;
- V - frequência de troca do produto;
- VI - importância da higiene pessoal, especialmente de lavar as mãos antes e após a inserção de um absorvente intravaginal;
- VII - informação sobre a necessidade de utilizar somente um absorvente intravaginal de cada vez;
- VIII - orientação para a usuária se certificar de que o absorvente foi removido a cada troca do produto e quando a menstruação terminar; e



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



IX - orientação para a usuária procurar auxílio médico em caso de dificuldade para retirada total do produto.

CAPÍTULO VII
REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE
COLETORES MENSTRUAIS

Seção I

Definição

Art. 34. Para efeito desta Resolução, define-se coletor menstrual como um dispositivo intravaginal utilizado para coletar o fluxo menstrual.

Seção II

Material

Art. 35. Todo o material que compõe o coletor menstrual deve ser atóxico e adequado para seu uso.

Parágrafo único. Os coletores menstruais devem ser isentos de ingredientes como fragrâncias e inibidores de odores.

Seção III

Requisitos de Segurança

Art. 36. O titular do produto deve garantir a segurança por meio da avaliação dos seguintes requisitos no produto acabado:

I - testes de citotoxicidade de acordo com a ISO 10993-5;

II - irritação da mucosa vaginal em humanos; e

III - sensibilização dérmica.

Parágrafo único. Os testes descritos nos incisos II e III, quando realizados em humanos, devem ter um mínimo de 30 (trinta) voluntários.

Art. 37. O titular do produto deverá possuir parecer técnico sobre a segurança do produto com base nos requisitos descritos no art. 36 e apresentar à Anvisa resumo que ateste a segurança de uso do produto acabado.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

UH
P



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



Seção IV Requisitos Microbiológicos

Art. 38. O titular do produto deve garantir na avaliação microbiológica os seguintes limites de aceitabilidade para uma amostra de 10g (dez gramas) do produto acabado: ausência de *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Clostridium sp* e *Candida albicans*.

Parágrafo único. A contagem de microrganismos aeróbios mesófilos não deve ultrapassar 500 UFC (quinhentas unidades formadoras de colônia) por grama de amostra e a contagem de fungos e leveduras não deve ultrapassar a 100 UFC (cem unidades formadoras de colônia) por grama de amostra.

Seção V Rotulagem Específica

Art. 39. Na rotulagem de produtos coletores menstruais deverão constar:

- I - instruções que orientem claramente a usuária sobre SCT (Síndrome do Choque Tóxico);
- II - modo de uso contendo a frequência de remoção do produto para descarte do conteúdo menstrual;
- III - orientações quanto à necessidade de uso do tamanho adequado a cada fluxo menstrual;
- IV - descrição das características dos produtos de sua marca quanto aos tamanhos e tipo de fluxo menstrual;
- V - tempo para descarte do coletor menstrual, com base em ensaios que determinem que o produto mantém suas propriedades, considerando as condições de uso do produto;
- VI - importância da higiene pessoal, especialmente de lavar as mãos antes e após a inserção o coletor menstrual;
- VII - orientação para a usuária se certificar de que o coletor foi removido dentro do prazo estipulado pelo fabricante;
- VIII - orientação para a usuária procurar auxílio médico em caso de dificuldade para retirada do produto;
- IX - indicação dos cuidados de conservação;
- X - indicação da embalagem adequada e local de armazenamento após o uso; e
- XI - orientação para a usuária com prolapso, retroversão ou anteflexão do útero consultar um médico antes de iniciar o uso do produto.

[Assinaturas manuscritas]



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



CAPÍTULO VIII

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE FIOS E FITAS DENTAIS

Seção I

Definição

Art. 40. Para efeito desta Resolução, definem-se fios e fitas dentais como fio ou fita, de nylon, polipropileno (PP), politetrafluoretileno (PTFE) ou outro material apropriado, podendo ser recoberto por ingredientes facilitadores de deslizamento, saborizantes e/ou outros, destinados a realizar a higiene oral entre os dentes, em aparelhos ortodônticos e/ou próteses, com o objetivo de remover resíduos de alimentos e/ou placa, evitando o acúmulo da placa bacteriana e conseqüentemente a formação de cáries e problemas de gengivas.

§ 1º É permitida a adição de flúor aos fios e fitas dentais desde que não exceda a concentração máxima permitida de 0,15% (quinze centésimos por cento).

§ 2º A regularização dos fios e fitas dentais destinados ao público infantil deve seguir a presente norma.

Seção II

Material

Art. 41. Todo material que compõe os fios e fitas dentais deve ser atóxico e adequado para seu uso.

Seção III

Embalagem e Rotulagem Específica

Art. 42. Os fios e fitas dentais deverão ser embalados de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 43. Na rotulagem dos fios e fitas dentais deverá constar:

I - instruções quanto à correta utilização do produto com a finalidade de garantir a eficácia e segurança de seu uso;

II - no caso de fio e fita dental acrescidos de flúor, indicação do composto de flúor utilizado, sua concentração em ppm (parte por milhão) e inclusão da frase "Não usar em crianças menores de 2 anos";

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



- III- indicação de que o uso em crianças deve ser supervisionado por adulto; e
- IV - indicação da espessura do fio ou fita dental.

Seção IV
Requisitos de Segurança

Art. 44. O titular do produto deve garantir a segurança do produto acabado por meio da avaliação dos seguintes requisitos:

- I - Ficha de Informação de Segurança Produto Químico (FISPQ) e outras informações relacionadas à segurança de cada matéria-prima utilizada; e
- II - para aromatizantes, laudo de inocuidade da matéria-prima emitido pelo fornecedor, garantindo sua segurança, em conformidade com os padrões estabelecidos por órgãos regulamentadores competentes, tais como a IFRA - Associação Internacional de Fragrâncias.

Seção V
Requisitos Microbiológicos

Art. 45. O titular do produto deve garantir os limites microbiológicos para o produto acabado em conformidade com o regulamento técnico específico que estabelece os parâmetros de controle microbiológico para os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovado pela Resolução nº 481, de 23 de setembro de 1999, e suas atualizações.

CAPÍTULO IX
REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE HASTES FLEXÍVEIS

Seção I
Definição

Art. 46. Para efeito desta Resolução, definem-se hastes flexíveis como artigos de higiene pessoal compostos de uma haste flexível com as extremidades cobertas com fibra de algodão hidrófilo ou outros materiais absorventes, não estéreis, utilizados principalmente para auxiliar o asseio corporal.

Handwritten signatures and initials



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



Seção II
Material

Art. 47. Todo o material que compõe as hastes flexíveis deve ser atóxico e adequado para seu uso.

Seção III
Embalagem e Rotulagem Específica

Art. 48. As hastes flexíveis deverão ser embaladas de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 49. Na rotulagem de hastes flexíveis deverá constar a indicação de que:

- I - o produto não deve ser inserido no canal do ouvido devido ao risco de perfuração do tímpano;
- II - crianças não devem usar o produto sem a supervisão de um adulto; e
- III - o produto não deve ser inserido profundamente nas narinas para evitar lesões.

Seção IV
Requisitos Microbiológicos

Art. 50. O titular do produto deve garantir os limites microbiológicos para o produto acabado em conformidade com o regulamento técnico específico que estabelece os parâmetros de controle microbiológico para os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovado pela Resolução nº 481, de 23 de setembro de 1999, e suas atualizações.

CAPÍTULO X
DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 51. Os produtos descartáveis regularizados de acordo com a Portaria nº 1.480, de 31 de dezembro de 1990, a Portaria nº 97, de 26 de Junho de 1996, a Resolução Diretoria Colegiada - RDC nº 10, de 21 de outubro de 1999 e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 7, de 10 de fevereiro de 2015, poderão ser fabricados até 24 (vinte e quatro) meses após a publicação desta Resolução e comercializados até o fim do prazo de validade.

§1º Os produtos que se encontram regularizados deverão ser cadastrados conforme procedimentos descritos no art. 4º desta Resolução, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) meses após sua publicação.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Handwritten signature and initials



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



§2º Os produtos novos já podem ser regularizados conforme procedimentos descritos no art. 4º desta Resolução a partir de sua publicação.

§3º Os produtos novos ainda poderão ser regularizados por meio do processo de comunicação prévia por carta até o prazo máximo de 180 (cento e oitenta) dias após a publicação dessa Resolução e comercializados até o fim do seu prazo de validade.

§4º Os produtos regularizados conforme o disposto no parágrafo 3º deste artigo deverão ser cadastrados conforme procedimentos descritos no art. 4º desta Resolução em até 180 (cento e oitenta) dias após sua publicação.

§5º Os produtos cadastrados conforme procedimentos descritos no art. 4º desta Resolução deverão atender a todos os requisitos estabelecidos pela mesma.

Art. 52. A autenticidade e veracidade das informações prestadas à Anvisa são de responsabilidade do titular do produto, sendo que qualquer irregularidade detectada pela Anvisa, em contrariedade ao disposto na legislação sanitária pertinente, constitui infração sanitária, nos termos da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis, e resultará no cancelamento da comunicação prévia de comercialização do produto nos termos desta Resolução.

Art. 53. Ficam revogadas a Portaria nº 1.480, de 1990, a Portaria nº 97, de 1996, e o art. 2º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 10, de 1999.

Art. 54. O art. 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 10, de 1999, passa a vigorar com a seguinte redação:

"Art. 1º As mamadeiras, chupetas, mordedores e bicos não são passíveis de registro na Agência Nacional de Vigilância Sanitária – Anvisa, estando, porém, sujeitos ao regime de vigilância sanitária para os demais efeitos da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, do Decreto nº 8077, de 14 de agosto de 2013, e legislação correlata complementar." (NR)

Art.55. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.

Handwritten signature and initials



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

ANEXO I

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DOS PRODUTOS DESCARTÁVEIS

Requisitos Obrigatórios	Na empresa à disposição da autoridade competente	Apresentar para regularização do produto	Observações
1. Nome Comercial Produto	X	X	
2. Categoria do Produto	X	X	
3. Finalidade do produto	X	X	
4. Especificações Técnicas físico-químicas de matérias primas	X (completo)		
5. Especificações Técnicas físico-químicas do produto acabado	X (completo)	X (resumo)	
6. Especificações microbiológicas de matérias-primas	X (completo)		Quando aplicável
7. Especificações microbiológicas do produto acabado	X (completo)	X (resumo)	Quando aplicável
8. Termo de Responsabilidade	X	X	
9. Dados de segurança de uso (comprovação de segurança)	X (completo)	X (resumo) Quando exigido pela norma	
10. Dados comprobatórios dos benefícios atribuídos ao produto (comprovação de eficácia)	X (completo)		Sempre que a natureza do benefício do produto justifique e sempre que

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.





Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

			conste da rotulagem.
11. Dados de estabilidade	X (completo)	X (resumo)	Metodologia e conclusões que garantem o prazo de validade declarado, quando aplicável.
12. Dados comprobatórios da vida útil do coletor menstrual após início do uso.	X (completo)	X (resumo)	Metodologia, resultados e conclusões que garantem o prazo de descarte declarado.
13. Projeto de Arte de Etiqueta ou rotulagem	X		Empresa deve inserir no sistema para efeito de fiscalização, podendo ser após a regularização do produto.
14. Processo de Fabricação	X		Segundo as Normas de Boas Práticas de Fabricação e Controle previstas na legislação.
15. Especificações técnicas do material de embalagem	X		
16. Sistema de codificação de lote	X		Informação para interpretar o sistema de codificação.
17. Registro/Autorização de empresa/Certificado	X		Conforme legislação

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.





Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

de Inscrição do Estabelecimento			vigente.
18. Composição	X	X	Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deverá ser declarada por meio de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).
19. Modo de usar	X	X	

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.





Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



ANEXO II

Termo de Responsabilidade

A empresa (descrever a razão social da empresa), devidamente autorizada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa sob o número (descrever o número de autorização de funcionamento), neste ato representado pelo seu Responsável Técnico e pelo seu Representante Legal, declara que o produto (descrever a denominação do produto e marca) atende aos regulamentos e outros dispositivos legais referentes ao controle de processo e de produto acabado e demais parâmetros técnicos relativos às Boas Práticas de Fabricação pertinentes à categoria do produto.

A empresa declara que possui dados comprobatórios que atestam a segurança e a eficácia da finalidade proposta do produto e que este não constitui risco à saúde quando utilizado em conformidade com as instruções de uso e demais medidas constantes da embalagem de venda do produto durante o seu período de validade.

A empresa assume perante a Anvisa que o produto atende aos requisitos técnicos específicos estabelecidos na legislação vigente, bem como às listas de substâncias, às normas de rotulagem e à classificação correta do produto.

Declara que a rotulagem não contém indicações e menções terapêuticas, nem denominações e indicações que induzam a erro, engano ou confusão quanto à sua procedência, origem, composição, finalidade ou segurança.

Declara estar ciente que o produto regularizado está sujeito à auditoria, monitoramento de mercado e inspeção do registro pela autoridade sanitária competente e, sendo constatada irregularidade, o produto será cancelado, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Os abaixo-assinados assumem, perante esse órgão, que a inobservância ao estabelecido na legislação vigente e suas atualizações constitui infração sanitária, ficando os infratores sujeitos às penalidades previstas em Lei.

Data	Representante Legal	Responsável Técnico
_____	_____	_____
_____	_____	_____

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.

Handwritten signatures and initials



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



ANEXO III

REQUISITOS SOBRE ROTULAGEM OBRIGATÓRIA GERAL PARA PRODUTOS
DESCARTÁVEIS

REF.	ÍTEM	Embalagem
1	Nome do produto e grupo/tipo a que pertence no caso de não estar implícito no nome.	Primária e Secundária
2	Marca	Primária e Secundária
3	Autorização de Funcionamento da Empresa – AFE	Secundária
4	Lote ou Partida	Primária e Secundária
5	Prazo de Validade (exceto nos casos que a norma dispense)	Primária e Secundária
6	Conteúdo	Secundária
7	País de origem	Secundária
8	Detentor do produto e CNPJ	Secundária
9	Domicílio do detentor do produto	Secundária
10	Instrução de uso	Primária ou Secundária
11	Advertências e Restrições de uso específicas	Primária e Secundária
12	Rotulagem Específica	Primária e Secundária
13	Composição	Secundária
14	Canal de comunicação com o consumidor	Secundária

1 - Quando não existir embalagem secundária toda a informação requerida deve figurar na Embalagem Primária.

2- Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deverá ser declarada por meio de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).

Assinaturas manuscritas




 (<https://correio.anvisa.gov.br/owa>)

[Perguntas \(perguntas-frequentes\)](#)
[Legislação \(legislacao\)](#)
[Contato \(contato\)](#)
[Serviços \(servicos\)](#)
[Imprensa \(area-de-imprensa\)](#)

MENU

Regularização de Produtos - Produtos para a Saúde

Produtos Não Regulados pela GGTPS/Anvisa

Atualizado em 01/10/2020

CATEGORIA 1: PRODUTOS UTILIZADOS NA AVALIAÇÃO, ELABORAÇÃO, FABRICAÇÃO OU PREPARAÇÃO

1. Amalgamador odontológico
2. Equipamento para confecção de próteses
3. Equipamento para elaboração de lentes para óculos
4. Fracionador, dosador ou misturador de soluções ou medicamentos
5. Leitora de código de barras
6. Máquina para fabricação de comprimidos
7. Material de uso exclusivo em laboratório para confecção de próteses que não entrem em contato com paciente.
8. Medidor para avaliação de lentes (fensômetro) ou de armações de óculos
9. Seladora de embalagens de produtos para saúde

CATEGORIA 2: PRODUTOS PARA APOIO DE ATIVIDADE LABORATORIAL GERAL

1. Afiador de navalhas para micrótomo
2. Agitador de soluções
3. Agitador para laboratório, exceto sangue e seus derivados
4. Água destilada
5. Alça de platina para microbiologia
6. Analisador de água
7. Analisador de dissolução de comprimidos e cápsulas
8. Analisador de tamanho de partículas
9. Aparelho de Karl Fisher, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
10. Aparelho para análise de alimentos
11. Aparelho para determinação da friabilidade de amostras
12. Aparelho para eletroforese, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
13. Aparelho para teste pirogênico em cobaias
14. Aparelho para tratamento de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
15. Aquecedor para laboratório
16. Artigo de plástico ou vidro sem reagente para laboratório, exceto coletores de amostra biológica ou recipientes de coleta (IVD)
17. Autoclave, exceto para esterilização de produtos médicos
18. Balança para laboratório
19. Banho histológico
20. Banho maria, exceto para implantes e bolsas de sangue.
21. Calorímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
22. Câmara anaeróbica
23. Capela de fluxo laminar, exceto indicada para uso laboratorial em saúde (ex: capela para manipulação de órgãos e tecidos para transplante).
 - 23.1 Capela ou cabine para preparação de insumos, medicamentos ou quimioterápicos
24. Centrífuga, exceto indicada para uso em laboratório clínico (IVD)
 - 24.1 Centrífuga, exceto indicada para uso em bancos de sangue
25. Chuveiro e lava-olhos de emergência



26. Colorímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
27. Condutivímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
28. Contador de colônias ou células, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
29. Contador de partículas atômicas, exceto indicado para uso em saúde
30. Corador de lâminas para microscopia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
31. Corante ou solução para preparo de amostras ou substâncias, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD).
32. Criostato, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
33. Cromatógrafo, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
34. Cronômetro p/ medição de tempo de reações
35. Densitômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
36. Digestor
37. Diluidor de amostras
38. Dispensador Automático (p/ enchimento de frascos e tubos)
39. Dispensador/removedor de parafina para histologia
40. Dispositivo para abertura ou vedação de artigos
41. Equipamento para gerenciamento de amostras
42. Equipamento de proteção individual para uso exclusivo em laboratórios.
43. Espectrofotômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
44. Espectrômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
45. Estufa, exceto para esterilização de produtos médicos e produtos para embelezamento ou estética
46. Evaporador centrífugo a vácuo
47. Fermentador de culturas
48. Filtro para soluções
49. Forno mufla
50. Fotômetro de chama
51. Homogeneizador de soluções, exceto para sangue e seus derivados
52. Impressora de cassetes e lâminas de vidro.
53. Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
54. Indicador de velocidade de sedimentação de soluções
55. Indicador físico, químico ou biológico
56. Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras desinfectoras de produtos médicos.
 - 56.1 Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras de microplacas e lavadoras para ensaios imunológicos (IVD)
57. Leitora de fluorescência, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
58. Lenço para assepsia da pele
59. Liofilizador
60. Luxímetro
61. Medidor de O₂ dissolvido em amostras
62. Medidor de pH, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
63. Medidor do ponto de fusão
64. Microscópio, exceto indicado para procedimento médico ou odontológico
65. Micrótomo para histologia, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
66. Mobiliário para laboratório
67. Moinho de amostras sólidas
68. Monitor de crescimento bacteriano, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
69. Montadores automáticos de lâminas e lamínulas
70. Navalhas para micrótomos e criostatos
71. Osmômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
72. Pipeta automática
73. Pipeta ou micropipeta manual, capilares ou microcuvetas (sem reagentes)
74. Placa aquecida/refrigerada para histologia
75. Porta algodão
76. Porta papeleta
77. Processador de DNA, exceto indicado para laboratório clínico (IVD)
78. Processadora de tecidos para histologia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
79. Produto para teste de soluções de aplicação não diagnóstica
80. Radiômetro, exceto para uso em aparelhos de fototerapia
81. Recipiente para descarte de resíduos orgânicos (lixo)
82. Refratômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
83. Seladora de embalagem de artigos para laboratórios
84. Suporte para artigos de laboratório
85. Temporizador
86. Titulador
87. Viscosímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

CATEGORIA 3: PRODUTOS UTILIZADOS PARA APOIO OU INFRA-ESTRUTURA HOSPITALAR

1. Almofadas para cadeiras de rodas, exceto para prevenção de úlceras
2. Almotolia
3. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 3. 1. Condicionadores de ar
 3. 2. Purificador de ar



- 3.3. Esterilizador de ar
- 3.4. Umidificador de ar
4. Babador de uso odontológico
5. Balde
6. Bandejas / Caixas / Estojos, inclusive para esterilização (Etiquetas para identificação de caixas/racks)
7. Barreira para separação de ambientes
 - 7.1. Biombo
8. Bomba a vácuo
9. Caldeira
10. Caneta para marcação cirúrgica
11. Capa para colchão, poltronas e travesseiros
12. Capa para Equipamentos
13. Central de ar comprimido
14. Central de gases medicinais
15. Central de vácuo
16. Comadre/ cuba rim/ papagaio/ escarradeira
17. Compressor de ar
18. Concentrador de O2, exceto de uso pessoal
19. Cortador de isopor para confecção de moldes
20. Dispositivo destruidor e inutilizador de produto médico / contador (agulhas, bisturis entre outros)
21. Dispositivo para abertura de frasco ampola
22. Dispositivo para abertura de produtos médicos
23. Embalagem para esterilização de produtos médicos
24. Embalagens para transporte e armazenamento de órgãos
25. Equipamento para acondicionamento ou transporte de produtos
 - 25.1. Carro de emergência (transporte de medicamentos, equipamentos e instrumentais para procedimentos médicos), exceto quando possuir painel com conexões elétricas, hidráulicas ou de gases para produtos médicos.
26. Equipamentos para Lavanderia
27. Escada para paciente, exceto indicada para terapia
28. Escova para limpeza de produtos em geral
29. Escova para limpeza e assepsia cirúrgica sem antimicrobiano
30. Esterilizador de resíduos hospitalares, exceto para uso no local de procedimento em saúde
31. Fogão para preparação de alimentos
32. Gel para absorção de resíduos orgânicos
33. Geladeira e Freezer de uso geral (exceto para armazenamento de vacinas, bolsas de sangue, tecidos e órgãos)
34. Gerador de vapor
35. Gesso para confecção de modelo odontológico
36. Hamper (recipiente para acondicionamento de roupa hospitalar) e saco para hamper
37. Incinerador de resíduos hospitalares
38. Indicador físico, químico ou biológico
39. Lacs, tapetes, suportes, escovas para limpeza de instrumentais
40. Lona /dispositivo/campo para transferência de paciente
41. Mesa, cadeira ou outro suporte sem indicação para apoio a procedimento médico ou odontológico.
 - 41.1. Mocho Odontológico ou cirúrgico.
 - 41.2. Cadeiras de espera
 - 41.3. Móveis para consultório/clínicas (mesas, cadeiras, armários e outros suportes).
 - 41.4. Mesa de Mayo (suporte de instrumental cirúrgico)
 - 41.5. Mesa de cabeceira Mesa para
 - 41.6. Necrópsia
42. Negatoscópio
43. Papel higiênico / papel toalha
44. Pia hospitalar
45. Produto para coleta ou inutilização de materiais perfurocortantes
46. Protetor auricular de ruídos
47. Pulseiras de identificação de pacientes (incluindo pulseiras mãe-filho) e de classificação de risco, placas e outros produtos para tal finalidade
48. Purificador de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
49. Recipiente não fixado ao corpo para coleta de resíduos orgânicos
50. Recipiente para coleta ou acondicionamento de produtos em geral
51. Registrador de temperatura ou umidade ambiental (termohidrógrafo)
52. Rêgua endodôntica para medição de limas
53. Restritores utilizados na contenção do paciente
54. Roupa de cama, incluindo de uso hospitalar descartável
55. Saco para coleta de resíduos hospitalares
56. Sacos para óbito/ sacos para cadáver
57. Saltos ortopédicos
58. Secador de ar medicinal
59. Seladora de embalagens de produtos médicos
60. Sistema de comunicação hospitalar
61. Sistema de sinalização hospitalar
62. Dispensário Eletrônico utilizados para acondicionamento de medicamentos e materiais hospitalares



CATEGORIA 4: PRODUTOS PARA DIDÁTICA OU TREINAMENTO MÉDICO

1. Manequim para treinamento médico
2. Modelo de Órgão para ensino
3. Simulador de funções fisiológicas para ensino

CATEGORIA 5: PRODUTOS PARA PREVENÇÃO DA SAÚDE COLETIVA

1. Armadilha para desinfestação
2. Bomba para dedetização
3. Instrumento para eliminação de parasitas e insetos.
4. Recipiente para acondicionamento de cadáveres.

CATEGORIA 6: PRODUTOS PARA CONDICIONAMENTO FÍSICO OU PRÁTICA ESPORTIVA

1. Barra para ginástica
2. Bola
3. Cadeira de rodas e bicicletas para portadores de necessidades especiais para uso em prática desportiva e competições.
4. Cronômetro
 - 4.1 Relógio para treinamento
5. Dardo
6. Dilatador nasal adesivo
7. Disco
8. Equipamentos passivos para condicionamento físico
 - 8.1 Bicicleta ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
 - 8.2 Halteres
 - 8.3 Estações de Musculação
 - 8.4 Remadores
 - 8.5 Aparelho para abdominais
 - 8.6 Esteira ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
9. Mesa ou cadeira para massagem
10. Equipamentos exclusivos para academias de ginástica ou uso domiciliar. (Exceto eletroestimuladores musculares e câmaras de bronzeamento)
11. Podômetro (contador de passos/distância percorrida)
12. Protetor não ortopédico de partes do corpo
13. Tablado (exceto para fisioterapia)
14. Vara para salto

CATEGORIA 7: PRODUTOS DE USO PESSOAL OU DOMÉSTICO

1. Absorvente higiênico
2. Alicates e tesoura para cortar unhas
3. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 - 3.1. Condicionadores de ar
 - 3.2. Purificador de ar
 - 3.3. Esterilizador de ar
 - 3.4. Umidificador de ar
4. Balanças
5. Barbeador
6. Bengala ou outro suporte de uso não ortopédico
7. Brincos para perfuração
8. Chupeta
9. Coletor menstrual
10. Escova odontológica
11. Escova para cabelos
12. Esponja para limpeza de pele
13. Fio dental
14. Lâmina descartável, exceto indicada para procedimento em saúde
15. Lente para ampliar escalas
16. Limpeza de língua



24. Papel higiênico/papel toalha
25. Passador de fio dental
26. Piercing
27. Pipetas e frascos de vidro para coleta, armazenamento e pasteurização de leite humano
28. Produto destinado à limpeza de lentes de óculos
29. Produto para estimulação sexual
30. Produtos eróticos sem indicação de uso em saúde
31. Prótese mamária externa e sutiã para suporte da prótese
32. Protetor de mamilo
33. Purificador de água
34. Sauna
35. Secador e escova de cabelos
36. Top maternal, Sling

CATEGORIA 8: PRODUTOS DE USO GERAL UTILIZADOS COMO PARTES OU ACESSÓRIOS DE PRODUTOS PARA SAÚDE

1. Câmera fotográfica de uso geral
2. Equipamento de informática de uso geral
3. Filme fotográfico comum de uso geral
4. Fixador ou revelador de filmes
5. Gravador de imagens, exceto os indicados para registro de sinais ou imagens médicas
6. Impressora, exceto as indicadas para registro de sinais ou imagens médicas
7. Monitor de vídeo, exceto as indicadas para exibição de imagens médicas
8. Óleo lubrificante
9. Papel termo-sensível, incluindo indicado para registro de sinais ou imagens médicas

CATEGORIA 9: PARTES E ACESSÓRIOS PARA PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS PRODUTOS PARA SAÚDE

CATEGORIA 10: ALGUNS PRODUTOS UTILIZADOS EM LABORATÓRIOS

1. Vidraria, material e instrumental de uso geral para laboratório (pipetas, ponteiros, provetas, tubos de ensaio, lâminas, lâminas, câmaras para contagem de células, placas de petri, etc)
2. Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro
3. Meios de cultura e produtos não destinados ao diagnóstico humano (pesquisa científica, uso veterinário, controle de água, controle ambiental, controle de medicamentos ou de alimentos, análise industrial, dentre outros)
4. Meios de cultura em forma de pós desidratados e suplementos para enriquecimento de meios e demais produtos não acabados que necessitam de processamento e controles executados pelo usuário
5. Indicadores biológicos
6. Reagentes e materiais de referência destinados especificamente à avaliação de qualidade em testes de proficiência ou de comparação interlaboratorial
7. Reagentes ou conjuntos de reagentes montados no próprio serviço para serem utilizados exclusivamente na mesma instituição, seguindo protocolos de trabalho definidos, sendo proibida sua comercialização ou doação
8. Reagentes laboratoriais que não sejam destinados ao diagnóstico em amostra humana
9. Produtos destinados exclusivamente a testes de controle de dopagem esportiva, cujo resultado não seja utilizado para a finalidade de tratamento ou saúde
10. Produtos de uso exclusivo em pesquisa, incluindo os importados e rotulados como RUO – Research Use Only
11. Geradores de gás e indicadores de anaerobiose
12. Reagentes comercializados como insumos para fabricação de produtos para diagnóstico in vitro e produtos em fase intermediária de produção
13. Produtos destinados exclusivamente à medicina legal (perícia e investigação policial).
14. Produtos utilizados exclusivamente por técnicos do fornecedor de instrumentos para diagnóstico in vitro em procedimentos de limpeza e manutenção e que não são comercializados ou disponibilizados ao mercado, como placas de calibração, padrão para calibração de um ensaio específico, soluções de limpeza e manutenção, etc.
15. Estreptavidina
16. Cassete plástico para histologia
17. Fixadores celulares

[Voltar para o topo!](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA		
CNPJ	95.433.397/0001-11	Autorização	8.00.702-1
Produto	ELETROCARDIÓGRAFO DIGITAL 12 CANAIS BIONET		

Modelo Produto Médico

CARDIO7

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Eletrocardiógrafo Digital 12 Canais_Cardio 7.pdf	3636406/21-3 - 14/09/2021 - 03:27

Nome Técnico	Eletrocardiografo
Registro	80070219019
Processo	25351.240279/2014-83
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: BIONET CO., LTD. - CORÉIA DO SUL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA		
CNPJ	50.208.271/0001-05	Autorização	1.03.321-7
Produto	Inalador Nebulizador Medicate MD 400 Bi-Power		

Modelo Produto Médico

MD400BP

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MANUAL _MD400BP_rev01_2021- finalizado.pdf	0141501/22-7 - 11/01/2022 - 10:32

Nome Técnico	Aparelho Para Nebulizacao de Medicamentos
Registro	10332179006
Processo	25351.273406/2017-59
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel
Exportar para PDF
Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ACCUMED PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	06.105.362/0001-23	Autorização	8.02.753-1
Produto	NEBULIZADOR G-TECH		

Modelo Produto Médico

NEBCOM IV

NEBCOM V

NEBDESK IV

NEBDESK V

NEBDOG

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MANUAL NEBDESKIV_REV06_290920.pdf	4178857/21-5 - 22/10/2021 - 06:39
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual_NEBDOG_REV07_290920.pdf	4178857/21-5 - 22/10/2021 - 06:39
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MANUAL NEBCOM V_REV06_290920.pdf	4178857/21-5 - 22/10/2021 - 06:39
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MANUAL NEBCOM IV_REV06_300920.pdf	4178857/21-5 - 22/10/2021 - 06:39

Nome Técnico	Nebulizador
Registro	80275310055
Processo	25351.320641/2013-88
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: FOSHAN CITY SHUNDE TOPLIFE ELECTRONIC TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO

19/07/22, 15:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Vencimento do Registro	VIGENTE
<div style="text-align: right;">Exportar para Excel Exportar para PDF Voltar</div>	



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA		
CNPJ	95.433.397/0001-11	Autorização	8.00.702-1
Produto	LANTERNA DE EXAMES CLÍNICOS MD		

Modelo Produto Médico

TL-904

TL-911A

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Lanterna Clínica
Registro	80070210068
Situação	Cancelado em 07/01/2019
Processo	25351.608355/2013-49
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: NINGBO TENGLONG OUTDOOR IMPLEMENT CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Data de Publicação	14/07/2014

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA		
CNPJ	50.208.271/0001-05	Autorização	1.03.321-7
Produto	LARINGOSCOPIO DIASYST		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual de Instruções Laringoscopia.pdf	4209305/21-9 - 25/10/2021 - 09:40

Nome Técnico	Laringoscopia
Registro	10332170016
Processo	25351.059191/2006-61
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	06.207.441/0001-45	Autorização	8.04.351-4
Produto	LARINGOSCÓPIO PROTEC		

Modelo Produto Médico

Adulto e Infantil

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	008057_Laringoscópio Protec.pdf	4250911/21-7 - 27/10/2021 - 01:16

Nome Técnico	Laringoscópio
Registro	80435140009
Processo	25351.543872/2008-74
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA		
CNPJ	50.208.271/0001-05	Autorização	1.03.321-7
Produto	LARINGOSCOPIO DIASYST		

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual de Instruções Laringoscopia.pdf	4209305/21-9 - 25/10/2021 - 09:40

Nome Técnico	Laringoscopia
Registro	10332170016
Processo	25351.059191/2006-61
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DORJA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	PHARMATEX COMERCIAL DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	07.946.202/0001-70	Autorização	8.04.409-6
Produto	RESSUSCITADOR MANUAL FARMATEX		

Modelo Produto Médico

Neonato - Pediátrico - Adulto Pequeno - Adulto

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Ressuscitador Cardio-Pulmonar
Registro	80440960008
Processo	25351.512435/2011-03
Fabricante Legal	• FABRICANTE: LAKHANI MEDICARE PVT.LTD - ÍNDIA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

114.
⊗



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	PHARMATEX COMERCIAL DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	07.946.202/0001-70	Autorização	8.04.409-6
Produto	RESSUSCITADOR MANUAL FARMATEX		

Modelo Produto Médico

Neonato - Pediátrico - Adulto Pequeno - Adulto

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Ressuscitador Cardio-Pulmonar
Registro	80440960008
Processo	25351.512435/2011-03
Fabricante Legal	• FABRICANTE: LAKHANI MEDICARE PVT.LTD - ÍNDIA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	PHARMATEX COMERCIAL DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	07.946.202/0001-70	Autorização	8.04.409-6
Produto	RESSUSCITADOR MANUAL FARMATEX		

Modelo Produto Médico

Neonato - Pediátrico - Adulto Pequeno - Adulto

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Ressuscitador Cardio-Pulmonar
Registro	80440960008
Processo	25351.512435/2011-03
Fabricante Legal	• FABRICANTE: LAKHANI MEDICARE PVT.LTD - ÍNDIA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	SOCINTER SUL COMERCIO INTERNACIONAL LTDA		
CNPJ	39.323.886/0001-40	Autorização	8.00.119-9
Produto	ON CALL SISTEMA DE MONITORAMENTO DE GLICOSE NO SANGUE		

Modelo Produto Médico

ON CALL EZ

ON CALL Plus

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Instrumento autoteste para glicose
Registro	80011990003
Processo	25351.576568/2009-48
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ACON BIOTECH CO., LTDA - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Vencimento do Registro	23/06/2025

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	CONTROLLER COMÉRCIO E SERVIÇOS LTDA		
CNPJ	78.515.210/0001-00	Autorização	1.04.101-3
Produto	ÓCULOS DE PROTEÇÃO LUMAX		

Modelo Produto Médico

FIT OVER.

FRONTAL E LATERAL;

FRONTAL;

MAXX 30;

SPORTY;

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual de Instruções - óculos de proteção.pdf	0771735/21-9 - 26/02/2021 - 02:28

Nome Técnico	Protecao Plumbifera Para Raios X
Registro	10410130035
Processo	25351.503452/2017-46
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: UNIRAY MEDICAL LLP - ÍNDIA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA		
CNPJ	95.433.397/0001-11	Autorização	8.00.702-1
Produto	OFTALMOSCÓPIO MD		

Modelo Produto Médico

OMNI 3000

MARK II

VISIO 2000

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Oftalmoscópio MARK II MD.PDF	3782730/21-6 - 24/09/2021 - 06:09
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Oftalmoscópio OMNI 3000 MD.pdf	3782730/21-6 - 24/09/2021 - 06:09
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Oftalmoscópio VISIO 2000 MD.pdf	3782730/21-6 - 24/09/2021 - 06:09

Nome Técnico	Oftalmoscopio
Registro	80070210078
Processo	25351.558033/2015-27
Fabricante Legal	• FABRICANTE: MEDICAL DEVICES (PVT) LTD. - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel
Exportar para PDF
Voltar

19/07/22, 15:07

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA		
CNPJ	95.433.397/0001-11	Autorização	8.00.702-1
Produto	OTOSCÓPIO MD		

Modelo Produto Médico

OTOSCOPIO OMNI 3000

OTOSCOPIO MARK II

OTOSCOPIO VISIO 2000

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Otoscópio MARK II MD.PDF	3782499/21-2 - 24/09/2021 - 05:44
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Otoscópio OMNI 3000 MD LED.PDF	3782499/21-2 - 24/09/2021 - 05:44
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Otoscópio Visio 2000 MD Xenon.pdf	3782499/21-2 - 24/09/2021 - 05:44
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Otoscópio OMNI 3000 MD Xenon.PDF	3782499/21-2 - 24/09/2021 - 05:44
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Otoscópio Visio 2000 MD LED.pdf	3782499/21-2 - 24/09/2021 - 05:44

Nome Técnico	Otoscopio
Registro	80070210012
Processo	25351.742530/2009-66
Fabricante Legal	• FABRICANTE: MEDICAL DEVICES (PVT) LTD. - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MEDMAX COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS E SIMILARES EIRELI- ME		
CNPJ	07.760.277/0001-61	Autorização	8.02.989-7
Produto	OXIMETRO DE DEDO		

Modelo Produto Médico

OXIMETRO DE DEDO H802

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	OXÍMETRO DE DEDO H802.pdf	4287767/21-7 - 29/10/2021 - 03:09

Nome Técnico	Oxímetro de Pulso
Registro	80298979008
Situação	Cancelado em 04/07/2022
Processo	25351.518998/2020-05
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: T AHIA HK ELECTRONICS CO.,L TD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Data de Publicação	18/06/2020

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	06.207.441/0001-45	Autorização	8.04.351-4
Produto	REANIMADOR MANUAL (AMBÚ) PROTEC		

Modelo Produto Médico

Neonatal / Infantil / Adulto

Tipos: Silicone / Silicone Básico/ Silicone Premium

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	008058_Reanimador Manual (Ambú) Protec.pdf	4250955/21-4 - 27/10/2021 - 01:27

Nome Técnico	Ressuscitador Cardio-Pulmonar
Registro	80435140013
Processo	25351.538927/2008-24
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	06.207.441/0001-45	Autorização	8.04.351-4
Produto	REANIMADOR MANUAL (AMBÚ) PROTEC		

Modelo Produto Médico

Neonatal / Infantil / Adulto

Tipos: Silicone / Silicone Básico/ Silicone Premium

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	008058_Reanimador Manual (Ambú) Protec.pdf	4250955/21-4 - 27/10/2021 - 01:27

Nome Técnico	Ressuscitador Cardio-Pulmonar
Registro	80435140013
Processo	25351.538927/2008-24
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	06.207.441/0001-45	Autorização	8.04.351-4
Produto	REANIMADOR MANUAL (AMBÚ) PROTEC		

Modelo Produto Médico

Neonatal / Infantil / Adulto

Tipos: Silicone / Silicone Básico/ Silicone Premium

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	008058_Reanimador Manual (Ambú) Protec.pdf	4250955/21-4 - 27/10/2021 - 01:27

Nome Técnico	Ressuscitador Cardio-Pulmonar
Registro	80435140013
Processo	25351.538927/2008-24
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ACCUMED PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	06.105.362/0001-23	Autorização	8.02.753-1
Produto	TERMÔMETRO CLÍNICO DIGITAL G-TECH		

Modelo Produto Médico

TH1027

TH150; TH400.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IM_TH1027_REV05_060820.pdf	4288285/21-6 - 29/10/2021 - 03:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IM_TH150_REV05_060820.pdf	4288285/21-6 - 29/10/2021 - 03:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IM_TH400_REV06_060820.pdf	4288285/21-6 - 29/10/2021 - 03:30

Nome Técnico	Termometro Digital
Registro	80275310040
Processo	25351.175128/2010-91
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: JOYTECH HEALTHCARE CO. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
<input type="button" value="Exportar para Excel"/> <input type="button" value="Exportar para PDF"/> <input type="button" value="Voltar"/>	

