

CREME RELAXANTE PARA ATIVADOR DE GUANIDINA QUON PROFESSIONAL
25351.244044/2012-46 2.3203.0218.001-4
SÃO PAULO/SP 07/2017
PROFISSIONAL 24 Meses
2020150 ALISANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)
POTE DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
T.C.I INDÚSTRIA COSMÉTICA LTDA-EPP 2.04076-6
EMULSÃO OXIDANTE 20 VOLUMES JANE ANGEL'S
25351.244378/2012-31 2.4076.0121.001-1
FRANCA/SP 07/2017
PROFISSIONAL 36 Meses
2020132 ÁGUA OXIGENADA (10 A 40 VOLUMES) (INCLUÍDAS AS CREMOSAS, EXCETO OS PR
ODUTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
EMULSAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
EMULSÃO OXIDANTE 30 VOLUMES JANE ANGEL'S
25351.244485/2012-81 2.4076.0122.001-7
FRANCA/SP 07/2017
PROFISSIONAL 36 Meses
2020132 ÁGUA OXIGENADA (10 A 40 VOLUMES) (INCLUÍDAS AS CREMOSAS, EXCETO OS PR
ODUTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
EMULSAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.150, DE 20 DE JULHO DE 2012

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011 e a Portaria GM/MS nº 537, de 29 de março de 2012, tendo em vista o disposto no inciso X do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 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, resolve:

Art. 1º Conceder a Alteração, Inclusão, Revalidação, Retificação e o Desarquivamento dos processos dos Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA**ANEXO**

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
LOCAL DE FABRICAÇÃO
MODELO(S) DO PRODUTO
CLASSE REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES)

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 8.01465-0
ANTICORPO ANTITIREOIDEANO 25351.338395/2007-46
AXSYM ANTI-TPO STANDARD CALIBRATORS / AXSYM ANTI-TPO CALIBRADORES PADRAO
FABRICANTE : ABBOTT GMBH & CO. KG. - ALEMANHA
6 frascos x 4 ml
CLASSE : II 80146501456
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
VÍRUS DE RUBÉOLA 25351.360921/2007-54
ARCHITECT RUBELLA IgM CALIBRATOR / ARCHITECT RUBÉOLA IgM CALIBRADOR
FABRICANTE : ABBOTT IRELAND DIAGNOSTICS DIVISION - IRLANDA
1 frasco de 4mL
CLASSE : III 80146501475
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
ATIVIDADE DE ISOENZIMA CREATINOQUINASE
25351.362412/2009-25
CK-MB Reagent / CK-MB Reagente
FABRICANTE : SENTINEL CH. SPA - ITÁLIA
Reagente 1: 2 X 53 mL / Reagente 2: 2 X 16 mL
CLASSE : III 80146501627
8420 - Retificação de Publicação de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro - ANVISA
AP LIMA PRODUTOS HOSPITALARES ME 8.02532-7
Cateteres 25351.398936/2007-95

TECHNIPLEX - DISPOSITIVO PARA BLOQUEIO CONTINUO DE PLEXOS
FABRICANTE : LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE VYGON - FRANÇA
DISTRIBUIDOR : TWS BROKERAGE INC. - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE VYGON - FRANÇA
5195.35; 5195.50; 5195.12; 5195.10; 5195.353; 5195.503; 5195.123; 5195.103.
CLASSE : III 80253270010
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA 8.01179-2
Fluido Para Irrigação Endodôntica 25351.423626/2007-16
SODA CLORADA ASFER
FABRICANTE : ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL
CLASSE : II 80117920008
8033 - Revalidação de Registro de MATERIAL de Uso Médico
Materiais para Endodontia 25351.423682/2007-51
EUCALIPTOL ASFER
FABRICANTE : ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL
CLASSE : II 80117920009
8033 - Revalidação de Registro de MATERIAL de Uso Médico
AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. 1.03490-0
Meia Anti-Embolismo 25351.195068/2002-89
MEIA ANTI-EMBOLISMO T.E.D. KENDALL
FABRICANTE : COVIDIEN IIC, MANSFIELD - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : Covidien UK Ltd., anteriormente registrada como Tyco Healthcare UK Manufacturing Ltd. - REINO UNIDO
DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL S.A. DE CV - MÉXICO
DISTRIBUIDOR : KENDALL, A DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : KMS MONTEVIDEO, URUGUAY S.A. - URUGUAI
DISTRIBUIDOR : DHL-EXCEL - FRANÇA
DISTRIBUIDOR : DHL EXCEL SUPPLY CHAIN SOLUTIONS - BÉLGICA
DISTRIBUIDOR : CINCINNATI DISTRIBUTION CENTER - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : KMS COLON PANAMA S.A. - PANAMÁ
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN ITALIA - ITÁLIA
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - SHARED SERVICES - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - HEALTHCARE - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN MEDICAL PRODUCTS (SHANGHAI) MANUFACTURING LLC - CHINA
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN IIC, MANSFIELD - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN, anteriormente registrada como Kendall, a division of Tyco Healthcare Group LP - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN, anteriormente registrada como Tyco Healthcare UK Manufacturing Ltd. - REINO UNIDO
DISTRIBUIDOR : TYCO HEALTHCARE AG SWITZERLAND - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : COMERCIAL KENDALL CHILE LTDA - CHILE
DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL ARGENTINA LTD - ARGENTINA
COMPRIMENTO ATÉ A COXA - TAMANHOS (circunferência, comprimento): Pequena, curta; Média, curta; Grande, curta; Pequena, regular; Média, regular; Grande, regular; Pequena, longa; Média, longa; Grande, longa.
CLASSE : I 10349000219
8419 - Retificação de Publicação em Produtos para Saúde - ANVISA
Pinças 25351.593233/2011-57
PINÇA SILS HOOK
FABRICANTE : COVIDIEN IIC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : TYCO HEALTHCARE AG SWITZERLAND - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : KMS MONTEVIDEO, URUGUAY S.A. - URUGUAI
DISTRIBUIDOR : DHL-EXCEL - FRANÇA
DISTRIBUIDOR : DHL EXCEL SUPPLY CHAIN SOLUTIONS - BÉLGICA
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - SHARED SERVICES - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - HEALTHCARE - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : CINCINNATI DISTRIBUTION CENTER - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : KMS COLON PANAMA S.A. - PANAMÁ
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN - SHARED SERVICES - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN ITALIA - ITÁLIA
DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL S.A. DE C.V. - MÉXICO
DISTRIBUIDOR : Covidien Medical Products (Shanghai) Manufacturing L.L.C - CHINA
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN IIC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : COVIDIEN, anteriormente registrada como United States Surgical, a division of Tyco Healthcare Group LP - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : COVIDIEN, anteriormente registrada como U.S.S.C. PUERTO RICO, INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : COMERCIAL KENDALL CHILE LTDA - CHILE
DISTRIBUIDOR : MALLINCKRODT MEDICAL ARGENTINA LTD. - ARGENTINA
SILSTM Hook
SILSTM Hook Long
CLASSE : III 10349000307
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
BAXTER HOSPITALAR LTDA 8.01452-4
Equipos 25000.000896/97-27
EQUIPO PHOTO PARA MEDICAMENTO SENSIVEL A LUZ
FABRICANTE : BAXTER LIMITED - MALTA
DISTRIBUIDOR : BAXTER HEALTHCARE CORPORATION - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : II 10068390235
8035 - Revalidação de Cadastramento (Isenção) de MATERIAL de Uso Médico.
BECKMAN COULTER DO BRASIL COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS DE LABORATÓRIO LTDA 1.00331-2
TAMPÕES, SOLUÇÕES ELETROLÍTICAS, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL 25351.406350/2006-21
UNICEL DxI ACCESS IMMUNOASSAY SYSTEM WASH BUFFER II
FABRICANTE : BECKMAN COULTER INC - ESTADOS UNIDOS
1 frasco x 10 Litros; 2 cartuchos de diluente com 32,9 ml cada
CLASSE : I 10033120516
8411 - Inclusão de Novo(s) Fabricante(s) no Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, pertencente ao mesmo grupo
ANTICORPO ANTI-FATOR INTRÍNSECO 25351.177780/2007-19
ACCESS INTRINSIC FACTOR Ab
FABRICANTE : BECKMAN COULTER, INC. - ESTADOS UNIDOS
100 determinações (2 x 50)
CLASSE : II 10033120539
8615 - Revalidação Automática para Registro/Cadastro de Produtos Diagnósticos de Uso In Vitro (ASSUNTO PARA USO EXCLUSIVAMENTE INTERNO)
Revalidado a partir de 26/06/2012; Duração da Revalidação condicionada a futura decisão a ser proferida pela ANVISA, conforme conclusão da análise da Petição de Revalidação, expediente n.º 372314/11-3 de 29/11/2011 (RDC n.º 250/2004).
CALIBRADORES E PADRÕES PARA ÚNICO PARÂMETRO DE UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES - CLASSE I25351.151430/2007-14
ACCESS PROLACTIN CALIBRATORS
FABRICANTE : BECKMAN COULTER, INC. - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : BECKMAN COULTER IRELAND INC - IRLANDA
1 frasco x 4 mL (SO) + 5 frascos de 2,5 mL cada (S1, S2, S3, S4, S5)
CLASSE : I 10033120549
8440 - Revalidação de Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
SOLUÇÃO PARA AVALIAÇÃO DE DESEMPENHO DOS COMPONENTES DE EQUIPAMENTOS 25351.293748/2007-71
CYTO - COMP
FABRICANTE : BECKMAN COULTER INC. - ESTADOS UNIDOS
COMP 1(FITC/RD1):1 frasco x 0,5mL, 50 testes; COMP 2(RD1/ECD):1 frasco x 0,5mL, 50 testes; COMP 3(RD1/PC5):1 frasco x 0,5mL, 50 testes; COMP 4 (ECD/PC5):1 frasco x 0,5mL, 50 testes.
CLASSE : I 10033120558
8440 - Revalidação de Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
ANTÍGENO DE SUPERFÍCIE DE VÍRUS DA HEPATITE B (HBSAG) 25351.483811/2008-41
ACCESS HBs Ag
FABRICANTE : BECKMAN COULTER INC. - ESTADOS UNIDOS
kit para 100 determinações: 02 embalagens de 50 testes cada: R1a- 1 x 3,2mL; R1b- 1 x 3,2mL; R1c- 1 x 3,1mL.
CLASSE : IV 10033120593
8011 - Alteração do Fabricante do Registro/Cadastro de Produtos ou Família de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro.
ANTICORPO TOTAL PARA ANTÍGENO S DE VÍRUS DE HEPATITE B (ANTI-HBSAG) 25351.453750/2008-97
Access HBs Ab QC
FABRICANTE : BECKMAN COULTER INC. - ESTADOS UNIDOS
QC1 e QC2: 3,5 ml/recipiente, 3 recipientes por nível
CLASSE : IV 10033120595
8011 - Alteração do Fabricante do Registro/Cadastro de Produtos ou Família de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
ANTÍGENO DE SUPERFÍCIE DE VÍRUS DA HEPATITE B (HBSAG) 25351.483834/2008-55
ACCESS HBs Ag QC
FABRICANTE : BECKMAN COULTER INC. - ESTADOS UNIDOS
3 FRASCOS X 4ML QC1, 3 FRASCOS X 4ML QC2, 01 CARTÃO DE VALORES QC
CLASSE : IV 10033120597
8011 - Alteração do Fabricante do Registro/Cadastro de Produtos ou Família de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro

DISTRIBUIDOR : STRAUMANN VILLERET AS - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN USA - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
048.411; 048.412
CLASSE : III 80076510029
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
Instrumento Cirurgico Para Implantes Dentarios 25351.436771/2007-67
CHAVES PARA USO EM CONTRA-ANGULO DE ACO INOX
FABRICANTE : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN VILLERET SA - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN USA - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
046.410, 046.411, 046.412, 046.470, 046.471, 046.472.
CLASSE : II 80076510033
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
Componentes para Protese Dentaria 25351.436816/2007-01
COMPONENTES PARA MOLDAGEM E POSICIONAMENTO DE ALUMINIO/TITANIO
FABRICANTE : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN VILLERET AS - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN USA - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
048.010;
048.016
048.090;
CLASSE : II 80076510034
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
Componentes de Implante Odontologico 25351.437323/2007-81
PARAFUSOS OCLUSAIS/ BASAIS DE LIGA DE TITANIO
FABRICANTE : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN VILLERET SA - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN USA - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
049.177; 025.2908; 025.4908; 025.4902; 025.2906; 025.4906;
025.2900; 025.2900-04; 025.4900; 025.4900-04.
CLASSE : II 80076510036
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
Componentes para Protese Dentaria 25351.437505/2007-51
COMPONENTES PARA PROTESES IMPLANTO-SUPORTADAS DE LIGA DE OURO
FABRICANTE : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN VILLERET AS - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN USA - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
048.204; 048.634; 022.2701; 0224701; 023.2702; 023.4702;
023.2732; 023.2742; 023.4742; 023.4762.
CLASSE : III 80076510038
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
Componentes para Protese Dentaria 25351.437551/2007-51
COMPONENTES PARA PROTESES IMPLANTO-SUPORTADAS REMOVIVEIS DE LIGA DE OURO/LATAO
FABRICANTE : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN VILLERET AS - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : STRAUMANN USA - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : INSTITUT STRAUMANN AG - SUÍÇA
048.413
048.414
CLASSE : III 80076510039
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
SUPERDONT INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 8.01038-5
Pinos Intra-odontológicos Odontológicos 25351.177363/2002-53
SUPERPOST GLASS FIBER - PINOS DE FIBRA DE VIDRO
FABRICANTE : SUPERDONT INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : SUPERDONT INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - BRASIL
- Modelo Paralelo (4 tamanhos) - Modelo Calibra (3 tamanhos) - Modelo cônico ultra-fine sem estrias (4 tamanhos) - Modelo alta concidade (3 tamanhos) - Modelo cônico com estrias (3 tamanhos) - Modelo cônico liso (3 tamanhos) - Modelo Lightcore (3 tamanhos) - Modelo Oblong (3 tamanhos) - Modelo Lightboll (3 tamanhos).
CLASSE : II 80103850003
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
SYMBIOSIS DIAGNOSTICA LTDA 8.01052-2
TIROXINA (T4) 25351.121059/2008-47
T4 SYM
FABRICANTE : SYMBIOSIS DIAGNOSTICA LTDA - BRASIL
Embalagem com 192 TESTES; Embalagem com 96 TESTES; Embalagem com 480 TESTES; Embalagem com 960 TESTES.
CLASSE : II 80105220052
8444 - Alteração das informações do Relatório Técnico de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro - Classe II, Classe III e Classe IV
8008 - Alteração da Composição do Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
HORMÔNIO ESTIMULANTE DE TIREÓIDE (TSH) 25351.122589/2008-11
TSH SYM

FABRICANTE : SYMBIOSIS DIAGNOSTICA LTDA - BRASIL
Embalagem com 192 TESTES; Embalagem com 96 TESTES; Embalagem com 480 TESTES; Embalagem com 960 TESTES.
CLASSE : II 80105220054
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
SYSMEX DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 8.00154-9
CORANTES CITOLÓGICOS 25351.228976/2007-71
UF II SEARCH-BAC
FABRICANTE : SYSMEX DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
FABRICANTE : SYSMEX CORPORATION - JAPÃO
2 sachets X 25 mL
CLASSE : I 80015490055
8411 - Inclusão de Novo(s) Fabricante(s) no Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, pertencente ao mesmo grupo
CONTROLES MULTIPARÂMETROS DE UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES - CLASSE I25351.229065/2007-61
UF II CONTROL
FABRICANTE : SYSMEX CORPORATION - JAPÃO
UF II Control H - 1 frasco de 47mL / UF II Control L - 1 frasco de 47mL
CLASSE : I 80015490056
8440 - Revalidação de Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
CONTROLES MULTIPARÂMETROS DE UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES - CLASSE II25351.336215/2007-91
FAMÍLIA E-CHECK - SYSMEX
FABRICANTE : STRECK - EUA PARA SYSMEX CORPORATION - JAPÃO
E-CHECK (XS) Níveis 2 e 3
E-CHECK (XS) Nível 1
XN CHECK nível 1, nível 2, nível 3
XN CHECK BF nível 1, nível 2
E-CHECK Nível 1, Nível 2, Nível 3
CLASSE : II 80015490061
8320 - Alteração de Registro de Família de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro por inclusão de produto
SOLUÇÃO DE LISE PARA HEMATOLOGIA 25351.220594/2008-80
STROMATOLYSER-NR
FABRICANTE : SYSMEX REAGENTS AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : SYSMEX DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
FABRICANTE : SYSMEX CORPORATION - JAPÃO
STROMATOLYSER-NR (KIT): 1 garrafa de 1000 mL (Stromatolyser-NR Lysing Reagent) + 1 bolsa de 12 mL (Stromatolyser-NR Dye); STROMATOLYSER-NR (L): 1 frasco de 3600 mL; STROMATOLYSER-NR (S): 3 bolsas de 43 mL.
CLASSE : I 80015490064
8411 - Inclusão de Novo(s) Fabricante(s) no Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, pertencente ao mesmo grupo
TELLUS COMERCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA 8.00234-5
Fio de Sutura 25351.604298/2007-57
FIOS DE SUTURAS FIBERWIRE COM AGULHA
FABRICANTE : ARTHREX INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : ARTHREX INC - ESTADOS UNIDOS
AR-7211; AR-7213; AR-7219; AR-7200; AR-7202; AR-7204; AR-7205; AR-7205T; AR-7206; AR-7207; AR-7208; AR-7214; AR-7231; AR-7234; AR-7234T; AR-7220; AR-7223; AR-7223SM; AR-7224; AR-7232-01; AR-7232-02; AR-7232-03; AR-7242; AR-7225; AR-7227-01; AR-7227-02; AR-7228; AR-7229-12; AR-7229-20; AR-7230-01; AR-7230-02; AR-7248; AR-7249-12; AR-7249-20; AR-7250; AR-7251; AR-7252; AR-7253.
CLASSE : III 80023450072
8032 - Revalidação de Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
TOF COMERCIAL LTDA 8.00125-9
Processadora de Tiras 25351.344767/2007-73
ANALISADOR QUIMICO DE URINA iChem 100
FABRICANTE : IRIS DIAGNOSTICS (UMA DIVISÃO DA INTERNATIONAL REMOTE IMAGING SYSTEMS, INC.) - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : IRIS DIAGNOSTICS (UMA DIVISÃO DA INTERNATIONAL REMOTE IMAGING SYSTEMS, INC.) - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : I 80012590166
8060 - Revalidação de Registro de EQUIPAMENTO de Médio e Pequeno Porte
ULTRADENT DO BRASIL PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA 8.02799-1
Material P/Desinfecção e Obtenção Canal Radicular 25351.317118/2006-19
ENDOREZ CIMENTO ENDODONTICO RESINOSO UDMA DE DUPLA POLIMERIZACAO

FABRICANTE : ULTRADENT PRODUCTS INC. - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : ULTRADENT PRODUCTS INC. - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : II 80279910028
8033 - Revalidação de Registro de MATERIAL de Uso Médico
VENTURA BIOMÉDICA LTDA 1.01750-6
Sistema de Drenagem 25351.005511/2007-43
CONJUNTO DE CATETER DE DRENAGEM EXTERNA LOMBAR
FABRICANTE : VENTURA BIOMÉDICA LTDA - BRASIL
CLASSE : IV 10175060019
8301 - REVALIDAÇÃO AUTOMÁTICA PARA REGISTRO/CA-
DASTRO DE PRODUTOS PARA SAÚDE - (DE USO EXCLUSIVAMENTE INTERNO)
Revalidado a partir de 03/07/2012; Duração da Revalidação condicionada a futura decisão a ser proferida pela ANVISA, conforme conclusão da análise da Petição de Revalidação, expediente n.º 0028390/12-8 de 12/01/2012 (RDC n.º 250/2004).
VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA 8.01025-1
Laminas Descartáveis 25351.566893/2007-87
LAMINAS ESTEREIS SUREPASS
FABRICANTE : SURGICAL INSTRUMENT SYSTEMS LTD. - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : SURGICAL INSTRUMENT SYSTEMS LTD. - SUÍÇA
CLASSE : II 80102510447
8035 - Revalidação de Cadastramento (Isenção) de MATERIAL de Uso Médico.
IMUNOHISTOQUÍMICA - MARCADORES DE LINFOMAS E LEUCEMIAS 25351.331257/2010-29
Família Reagente Marcador de linfoma e leucemias - VR Medical
FABRICANTE : DAKO DENMARK A/S - DINAMARCA
M7308; A0452; IR503; IS503; IR602; IS602; IR604; IS604; IR621; IS621; IR641; IS641; IR649; IS649; IR751; IS751; IR800; IR800; M0701; M0751; M0755; M7050; M7195; M7306; M7310; IR506; IS506; IR511; IS511; IR512; IS512; IR632; IS632; IR652; IS652; IR653; IS653; IR753; IS753; IR640; IS640; IR650; IS650; IR613; IS613; IR640; IS640; IR643; IS643; IR650; IS650; IR656; IS656; IR753; IS753; IR507 - IR507 (IR50761); IR510 - IR510 (IR51061); IR513 - IR513 (IR51361); IR517 - IR517 (IR51761); IR614 - IR614 (IR61461); IR636 - IR636 (IR63661); IR642 - IR642 (IR64261); IR644 - IR644 (IR64461); IR647 - IR647 (IR64761); IR648 - IR648 (IR64861); IR651 - IR651 (IR65161); IR608 - IR608 (IR60861); IR623 - IR623 (IR62361); IR625 - IR625 (IR62561); IS507 - IS507 (IR50730); IS510 - IS510 (IR51030); IS513 - IS513 (IR51330); IS517 - IS517 (IR51730); IS614 - IS614 (IR61430); IS636 - IS636 (IR63630); IS644 - IS644 (IR64430); IS642 - IS642 (IR64230); IS647 - IS647 (IR64730); IS648 - IS648 (IR64830); IS651 - IS651 (IR65130); IS608 - IS608 (IR60830); IS623 - IS623 (IR62330); IS625 - IS625 (IR62530)
CLASSE : III 80102510898
8320 - Alteração de Registro de Família de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro por inclusão de produto
3M DO BRASIL LTDA 8.02849-3
Material de Moldagem Odontologico 25351.218389/2002-69
FAMÍLIA DE MATERIAL DE MOLDAGEM A BASE DE SILI-
CONADE ADICAO
FABRICANTE : 3M - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : 3M DO BRASIL LTDA - BRASIL
FABRICANTE : 3M DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR : 3M DO BRASIL LTDA - BRASIL
3M ESPE Express Material de Moldagem; 3M ESPE Express Garant Material de Moldagem; 3M ESPE Express Penta; 3M ESPE Imprint II Garant; 3M ESPE Pasta Fluida de Média Viscosidade Presa Regular; 3M ESPE Express Pasta Fluida de Baixa Viscosidade de Presa Rápida; 3M ESPE Express Penta Quick Presa Rápida
CLASSE : I 10002070160
8044 - Inclusão/Alteração do Fabricante/Distribuidor de MATERIAL DE USO MÉDICO Importado
Gesso Sintético 25351.328124/2007-82
SCOTCHCAST 3M
FABRICANTE : 3M POLAND - POLÔNIA
FABRICANTE : 3M DO BRASIL LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : 3M POLAND - POLÔNIA
Gesso Sintético Scotchcast Plus 3M; Gesso Scotchcast Soft 3M; Scotchcast Longuettes 3M.
CLASSE : I 80284930204
80012 - Revalidação de Cadastro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico