



<b>Área</b>
8 - CORRELATOS
<b>Registro</b>
80163570004
<b>Produto</b>
SONDA RETAL
<b>Nome Técnico</b>
Sondas
<b>Autorização</b>
<b>Processo</b>
25351.042794/2003-81
<b>Validade/Situação</b>
<input checked="" type="checkbox"/> VIGENTE <input type="checkbox"/> Prazo de validade
» conforme visto em 14/06/2024
<b>Apresentação/Modelo</b>
Sonda Retal 26FR Sonda Retal 28FR Sonda Retal 30FR Sonda Retal 32FR Sonda Retal 34FR Sonda Retal 04FR Sonda Retal 06FR Sonda Retal 08FR Sonda Retal 10FR Sonda Retal 12FR Sonda Retal 14FR Sonda Retal 16FR Sonda Retal 18FR Sonda Retal 20FR Sonda Retal 22FR Sonda Retal 24FR
<b>Classificação de Risco</b>
I - BAIXO RISCO
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>
MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA (05.150.338/0001-43)
<b>Origem</b>
FABRICANTE - MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL
<b>Última Atualização</b>
14/06/2024

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

Fis. nº 1674

Rubrica

Instruções de Uso / Arquivos

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro. Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreo
T14926495	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	4. Instruções de Uso REV02 - SONDA RETAL.pdf	24/08/2021 16:32	3336668212	25351.042794/2003-81	14/06/2024

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	11/08/2003	Registro de Famílias de Artigos de Uso Médico de Equipamentos Nacionais de Médio e Pequeno Porte para diagnóstico ou terapia, Artigos, materiais e demais produtos.	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
3336668212	24/08/2021	MATERIAL - Disponibilização de Instruções de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
2860081219	22/07/2021	MATERIAL ? Alteração de notificação ? Implementação imediata	Publicado deferimento
325934130	26/04/2013	Revalidação de Cadastro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico	Publicado deferimento
945011084	16/10/2008	MATERIAL ? Certificado de registro ou notificação?	Certificado emitido
552741084	16/06/2008	MATERIAL - Revalidação de Registro de Família	Publicado deferimento
356504061	13/07/2006	MATERIAL ? Certificado de registro ou notificação?	Certificado emitido

Diário Oficial da União

281

# Registro ANVISA nº 80286009007 - SONDA URETRAL

Fls. nº 1675

*[Assinatura]*  
Rubrica

<b>Área</b>	
8 - CORRELATOS	
<b>Registro</b>	
80286009007	
<b>Produto</b>	
SONDA URETRAL	
<b>Nome Técnico</b>	
Sondas	
<b>Autorização</b>	
<b>Processo</b>	
25351.001205/2011-21	
<b>Validade/Situação</b>	
<input checked="" type="checkbox"/> VIGENTE <input type="checkbox"/> EXPIRADO <input type="checkbox"/> SUSPENSO	
» conforme visto em 14/06/2024	
<b>Apresentação/Modelo</b>	
SONDA URETRAL 04, SONDA URETRAL 06, SONDA URETRAL 08, SONDA URETRAL 10, SONDA URETRAL 12, SONDA URETRAL 14, SONDA URETRAL 16, SONDA URETRAL 18, SONDA URETRAL 20, SONDA URETRAL 22, SONDA URETRAL 24.	
<b>Classificação de Risco</b>	
II - MEDIO RISCO	
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>	
BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA (06.143.681/0001-23)	
<b>Origem</b>	
FABRICANTE - BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL	
<b>Última Atualização</b>	
14/06/2024	

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

Fis. nº 1676

*[Assinatura]*  
Rubrica

Instruções de Uso / Arquivos

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro. Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreo
T15216447	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024
T15216448	IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	03/01/2011	MATERIAL ? Notifica??o de Dispositivo M?dico Classe II	Foi publicado o deferimento do processo ou da peti??o.
3960519214	07/10/2021	MATERIAL - Disponibiliza??o de Instru??es de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo

Diário Oficial da União

## Registro ANVISA nº 80286009007 - SONDA URETRAL

Fls. nº 3677

Rubrica

<b>Área</b>
8 - CORRELATOS
<b>Registro</b>
80286009007
<b>Produto</b>
SONDA URETRAL
<b>Nome Técnico</b>
Sondas
<b>Autorização</b>
<b>Processo</b>
25351.001205/2011-21
<b>Validade/Situação</b>
<b>VIGENTE</b> <small>Publicado de ofício</small>
» conforme visto em 14/06/2024
<b>Apresentação/Modelo</b>
SONDA URETRAL 04, SONDA URETRAL 06, SONDA URETRAL 08, SONDA URETRAL 10, SONDA URETRAL 12, SONDA URETRAL 14, SONDA URETRAL 16, SONDA URETRAL 18, SONDA URETRAL 20, SONDA URETRAL 22, SONDA URETRAL 24.
<b>Classificação de Risco</b>
II - MEDIO RISCO
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>
BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA (06.143.681/0001-23)
<b>Origem</b>
FABRICANTE - BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
<b>Última Atualização</b>
14/06/2024

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

## Instruções de Uso / Arquivos

  
 Rubrica

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro.  
 Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreio
T15216447	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024
T15216448	IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024

## Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	03/01/2011	MATERIAL ? Notifica??o de Dispositivo M?dico Classe II	Foi publicado o deferimento do processo ou da peti??o.
3960519214	07/10/2021	MATERIAL - Disponibiliza??o de Instru??es de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo

## Diário Oficial da União

## Registro ANVISA nº 80286009007 - SONDA URETRAL

Fis. nº 1679

  
Rubrica

<b>Área</b>	
8 - CORRELATOS	
<b>Registro</b>	
80286009007	
<b>Produto</b>	
SONDA URETRAL	
<b>Nome Técnico</b>	
Sondas	
<b>Autorização</b>	
<b>Processo</b>	
25351.001205/2011-21	
<b>Validade/Situação</b>	
<input checked="" type="checkbox"/> VIGENTE <input type="checkbox"/> Publicação deferimento	
» conforme visto em 14/06/2024	
<b>Apresentação/Modelo</b>	
SONDA URETRAL 04, SONDA URETRAL 06, SONDA URETRAL 08, SONDA URETRAL 10, SONDA URETRAL 12, SONDA URETRAL 14, SONDA URETRAL 16, SONDA URETRAL 18, SONDA URETRAL 20, SONDA URETRAL 22, SONDA URETRAL 24.	
<b>Classificação de Risco</b>	
II - MEDIO RISCO	
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>	
BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA (06.143.681/0001-23)	
<b>Origem</b>	
FABRICANTE - BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL	
<b>Última Atualização</b>	
14/06/2024	

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

Instruções de Uso / Arquivos

Fls. nº 1680

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro. Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Rubrica

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreo
T15216447	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024
T15216448	IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	03/01/2011	MATERIAL ? Notifica??o de Dispositivo M?dico Classe II	Foi publicado o deferimento do processo ou da peti??o.
3960519214	07/10/2021	MATERIAL - Disponibiliza??o de Instru??es de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo

Diário Oficial da União

# Registro ANVISA nº 80286009007 - SONDA URETRAL

Fis. nº 1681

  
Rubrica

<b>Área</b>	8 - CORRELATOS
<b>Registro</b>	80286009007
<b>Produto</b>	SONDA URETRAL
<b>Nome Técnico</b>	Sondas
<b>Autorização</b>	
<b>Processo</b>	25351.001205/2011-21
<b>Validade/Situação</b>	<b>VIGENTE</b> Publicado definitivamente » conforme visto em 14/06/2024
<b>Apresentação/Modelo</b>	SONDA URETRAL 04, SONDA URETRAL 06, SONDA URETRAL 08, SONDA URETRAL 10, SONDA URETRAL 12, SONDA URETRAL 14, SONDA URETRAL 16, SONDA URETRAL 18, SONDA URETRAL 20, SONDA URETRAL 22, SONDA URETRAL 24.
<b>Classificação de Risco</b>	II - MEDIO RISCO
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>	BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA (06.143.681/0001-23)
<b>Origem</b>	FABRICANTE - BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
<b>Última Atualização</b>	14/06/2024

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

Fis. nº 1689

Rubrica

Instruções de Uso / Arquivos

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro.  
Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreio
T15216447	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024
T15216448	IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	03/01/2011	MATERIAL ? Notifica??o de Dispositivo M?dico Classe II	Foi publicado o deferimento do processo ou da peti??o.
3960519214	07/10/2021	MATERIAL - Disponibiliza??o de Instru??es de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo

Diário Oficial da União

291

# Registro ANVISA nº 80286009007 - SONDA URETRAL

Fls. nº 1683

  
Rubrica

<b>Área</b>	
8 - CORRELATOS	
<b>Registro</b>	
80286009007	
<b>Produto</b>	
SONDA URETRAL	
<b>Nome Técnico</b>	
Sondas	
<b>Autorização</b>	
<b>Processo</b>	
25351.001205/2011-21	
<b>Validade/Situação</b>	
<b>VIGENTE</b> Publicação do registro	
» conforme visto em 14/06/2024	
<b>Apresentação/Modelo</b>	
SONDA URETRAL 04, SONDA URETRAL 06, SONDA URETRAL 08, SONDA URETRAL 10, SONDA URETRAL 12, SONDA URETRAL 14, SONDA URETRAL 16, SONDA URETRAL 18, SONDA URETRAL 20, SONDA URETRAL 22, SONDA URETRAL 24.	
<b>Classificação de Risco</b>	
II - MEDIO RISCO	
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>	
BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA (06.143.681/0001-23)	
<b>Origem</b>	
FABRICANTE - BIOSANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL	
<b>Última Atualização</b>	
14/06/2024	

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

Instruções de Uso / Arquivos



A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro. Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreio
T15216447	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024
T15216448	IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Sonda Uretral.pdf	07/10/2021 14:31	3960519214	25351.001205/2011-21	14/06/2024

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	03/01/2011	MATERIAL ? Notifica??o de Dispositivo M?dico Classe II	Foi publicado o deferimento do processo ou da peti??o.
3960519214	07/10/2021	MATERIAL - Disponibiliza??o de Instru??es de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo

Diário Oficial da União

## Registro ANVISA nº 10330660036 - Torneira 3 vias Descarpack

Fls. nº 1685

RSL  
Rubrica

<b>Área</b>
8 - CORRELATOS
<b>Registro</b>
10330660036
<b>Produto</b>
Torneira 3 vias Descarpack
<b>Nome Técnico</b>
Torneiras
<b>Autorização</b>
<b>Processo</b>
25351.293980/2010-14
<b>Validade/Situação</b>
<b>VIGENTE</b> Publicação em 15/06/2024
* conforme visto em 15/06/2024
<b>Apresentação/Modelo</b>
0381101 - Torneira 3 vias Descarpack - Luer Slip; 0381201 - Torneira 3 vias Descarpack - Luer Lock
<b>Classificação de Risco</b>
I - BAIXO RISCO
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>
DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA (01.057.428/0001-33)
<b>Origem</b>
FABRICANTE - POLY MEDICURE LIMITED - ÍNDIA
<b>Última Atualização</b>
15/06/2024

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

Instruções de Uso / Arquivos

Fis. nº 1686

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro.  
Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Rubrica  
Último Rastreo

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreo
T20222285	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - Torneira Trã's Vias I - rev01.pdf	28/06/2023 12:07	663196230	25351.293980/2010-14	14/06/2024

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	13/05/2010	MATERIAL - Cadastro de Fam?lias de Material de Uso M?dico	Foi publicado o deferimento do processo ou da peti??o.
663196230	28/06/2023	MATERIAL - Disponibiliza??o de Instru??es de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
332334236	03/04/2023	MATERIAL ? Altera??o de notifica??o ? Implementa??o imediata	Publicado deferimento
4755426226	28/09/2022	MATERIAL ? Altera??o de notifica??o ? Implementa??o imediata	Publicado deferimento
4211954225	26/05/2022	MATERIAL ? Altera??o de notifica??o ? Implementa??o imediata	Publicado deferimento
1835162215	12/05/2021	MATERIAL - Disponibiliza??o de Instru??es de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
4276763206	03/12/2020	MATERIAL ? Altera??o de notifica??o ? Implementa??o imediata	Publicado deferimento
3622695205	19/10/2020	MATERIAL ? Altera??o de notifica??o ? Implementa??o imediata	N?o anu?do
148199151	19/02/2015	Revalida??o de Cadastramento ( Isen??o ) de MATERIAL de Uso M?dico.	Publicado deferimento por decurso de prazo

Diário Oficial da União

294

Fis. nº 2687

Rubrica

## Registro ANVISA nº 10182420010 - Tubo de Látex - Látex BR

<b>Área</b>
8 - CORRELATOS
<b>Registro</b>
10182420010
<b>Produto</b>
Tubo de Látex - Látex BR
<b>Nome Técnico</b>
Tubos
<b>Autorização</b>
<b>Processo</b>
25351.159724/2004-41
<b>Validade/Situação</b>
<b>VIGENTE</b> Publicado Definitivo
= conforme visto em 13/06/2024
<b>Apresentação/Modelo</b>
Tubo de Látex Látex BR - 15 M - Referência 200; Tubo de Látex Látex BR - 15 M - Referência 201; Tubo de Látex Látex BR - 15 M - Referência 202; Tubo de Látex Látex BR - 15 M - Referência 203; Tubo de Látex Látex BR - 15 M - Referência 204; Tubo de Látex Látex BR - 15 M - Referência 205; Tubo de Látex Látex BR - 15 M - Referência 206; Tubo de Látex Látex BR - 15 M - Referência 210.
<b>Classificação de Risco</b>
II - MEDIO RISCO
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>
Indústria Frontinense de Látex S/A (32.407.538/0001-01) -
<b>Origem</b>
FABRICANTE - INDUSTRIA FRONTINENSE DE LATEX S/A - BRASIL
<b>Última Atualização</b>
13/06/2024

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

Fls. nº 1688

  
 Rubrica

## Instruções de Uso / Arquivos

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro. Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreo
T16364247	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - TUBO-DE-LATEX.PDF	04/04/2022 17:36	1525318225	25351.159724/2004-41	13/06/2024

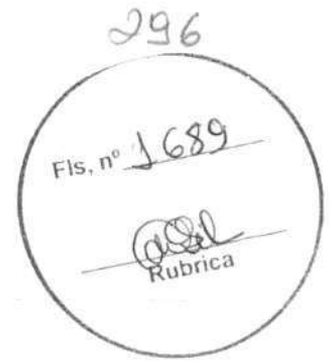
## Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	23/08/2004	MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
1525318225	04/04/2022	MATERIAL - Disponibilização de Instruções de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
59295181	25/01/2018	MATERIAL ? Alteração de informações em cadastro	Publicado deferimento
775711175	03/05/2017	MATERIAL ? Alteração de informações em cadastro	Publicado indeferimento
775716176	03/05/2017	MATERIAL ? Alteração de informações em cadastro	Publicado indeferimento
819192141	02/10/2014	Revalidação de Cadastro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico	Publicado deferimento
256166092	27/11/2009	Revalidação de Cadastro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico	Publicado deferimento

## Diário Oficial da União

Registro ANVISA nº 82503100001 - Vaselina

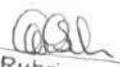


<b>Área</b>
8 - CORRELATOS
<b>Registro</b>
82503100001
<b>Produto</b>
Vaselina
<b>Nome Técnico</b>
Isolantes Odontologicos
<b>Autorização</b>
<b>Processo</b>
25351.315551/2023-11
<b>Validade/Situação</b>
<input checked="" type="checkbox"/> VIGENTE <input type="checkbox"/> Publicado de ofício
* conforme visto em 17/06/2024
<b>Apresentação/Modelo</b>
Vaselina Líquida Imodonto 10ml, 12ml, 15ml, 20 ml, 30 ml, 45 ml, 50ml, 100ml, 120ml, 250ml, 500ml, 1L, 5L e 10LEmbalagem de vidro e embalagem de polietileno de alta densidade (PEAD) Vaselina Sólida Imodonto 3g, 5g, 15g, 14g, 20g, 25g, 28g, 35g, 50g, 60g, 80g, 90g, 100g, 120g, 180g, 190g, 200g, 220g, 225g, 250g, 400g, 420g, 450g, 500g, 750g, 800g, 900g, 1kg, 2kg, 2,250Kg, 2,500kg, 5kg, 10Kg e 50kgEmbalagem de vidro e embalagem de polietileno de alta densidade (PEAD)
<b>Classificação de Risco</b>
I - BAIXO RISCO
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>
TCL QUIMICA INDUSTRIA DE MATERIAIS ODONTOLOGICOS, COMERCIO, IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA (34.741.612/0001-57)
<b>Origem</b>
FABRICANTE - TCL QUIMICA INDUSTRIA DE MATERIAIS ODONTOLOGICOS, COMERCIO, IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA - BRASIL
<b>Última Atualização</b>
17/06/2024

Este registro é válido.  
Registro não atualizado na data de hoje!

Instruções de Uso / Arquivos

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro. Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Fls. nº 1690  
  
 Rubrica

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreo
T19939445	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso Vaseline.pdf	30/05/2023 11:47	549108238	25351.315551/2023-11	17/06/2024

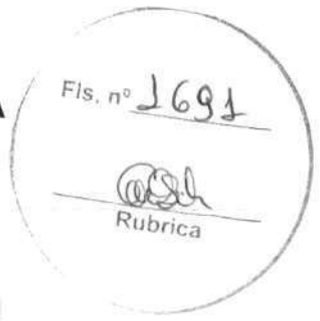
Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	19/05/2023	MATERIAL ? Notifica??o de Dispositivo M?dico Classe I	Foi publicado o deferimento do processo ou da peti??o.
549108238	30/05/2023	MATERIAL - Disponibiliza??o de Instru??es de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
543848230	29/05/2023	MATERIAL - Retifica??o ? Corre??o pela ANVISA	Publicado deferimento

Diário Oficial da União

Registro ANVISA nº 110360016 - VASELINA SOLIDA



<b>Área</b>	
	1 - MEDICAMENTOS
<b>Registro</b>	
	110360016
<b>Produto</b>	
	VASELINA SOLIDA
<b>Classe Terapêutica</b>	
	EMOLIENTES E PROTETORES DA PELE E MUCOSAS
<b>Autorização</b>	
	1010360
<b>Processo</b>	
	25000.021904/99-11
<b>Validade/Situação</b>	
	Publicação deferimento
	» conforme visto em 08/06/2024
<b>Princípio Ativo</b>	
<b>Categoria Regulatória</b>	
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>	
	Hemafarma Com. e Ind. farm. Ltda (30.332.829/0001-52)
<b>Origem</b>	
	HEMAFARMA COM E IND FARMACEUTICA LTDA - 30332829000152 - BRASIL - RJ - SÃO GONÇALO -
<b>Última Atualização</b>	
	08/06/2024

Este registro está vencido!  
 Consulte registros similares, contate o detentor ou pesquise novamente pelo detentor, fabricante ou modelo de um produto relacionado para verificar sua substituição.  
 Registro não atualizado na data de hoje!

Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração	Hospitalar	Ativa
0	FR PLAS X 50 G	IMPLANTE OSSEO		NÃO



Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	12/05/1999	Cadastro de produtos isentos de registro	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
25035673	18/11/2016	Cancelamento do Registro	Publicado deferimento
311164044	05/10/2004	Renovação de Cadastro de Produto Isento de Registro	Publicado deferimento
999169775	13/05/1999	Cadastro de produtos isentos de registro	Publicado deferimento

Diário Oficial da União

## Registro ANVISA nº 10132590022 - VICRYL

Fls. nº 1693

  
 Rubrica

<b>Área</b>	
8 - CORRELATOS	
<b>Registro</b>	
10132590022	
<b>Produto</b>	
VICRYL	
<b>Nome Técnico</b>	
Fios e Fitas Cirurgicos	
<b>Autorização</b>	
<b>Processo</b>	
25001.003829/86	
<b>Validade/Situação</b>	
24/05/2024 <b>Publicação de Registro</b>	
» conforme visto em 17/06/2024	
<b>Apresentação/Modelo</b>	
VICRYL* e QUALTRUS POLYGLACTIN 910 SUTURE nas combinações de fio(s) e agulha(s) dentro dos seguintes limites: Diâmetro do fio (U.S.P.): 12-0 a 5; Diâmetro do fio (métrico): 0,01 a 7; Comprimento do fio: 2 a 366 cm; Curvatura da agulha: 1/2 de círculo, 1/4 de círculo, 3/8 de círculo, 5/8 de círculo, 1/6 de círculo, reta ou composta; Comprimento da agulha: 2 a 254 mm;	
<b>Classificação de Risco</b>	
IV - MÁXIMO RISCO	
<b>Nome da Empresa/Detentor</b>	
JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA (54.516.661/0001-01)	
<b>Origem</b>	
FABRICANTE - JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA - BRASIL FABRICANTE - ETHICON LLC - GUAYNABO - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) FABRICANTE - ETHICON LLC - SAN LORENZO - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) FABRICANTE - JOHNSON & JOHNSON INTERNATIONAL C/O EUROPEAN LOGISTICS CENTRE - BÉLGICA FABRICANTE - ETHICON INC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA	
<b>Última Atualização</b>	
17/06/2024	

Este registro é válido.  
 Registro não atualizado na data de hoje!

Fls. nº 1694

Rubrica

## Instruções de Uso / Arquivos

A lista abaixo apresenta as instruções de uso e outros arquivos rastreados para este registro.  
Atenção para a data de atualização dos arquivos. Clique no nome do arquivos para fazer o download.

Código	Tipo	Arquivo	Expedição	Expediente	Processo	Último Rastreio
T18419917	INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10132590022 - IFU.pdf	19/12/2022 09:04	5066674225	25001.003829/86	17/06/2024

## Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	15/05/1986	Registro de Equipamento de Grande Porte Nacional para diagnóstico ou terapia, tais como medicina nuclear, tomografia computadorizada, ressonância magnética e cineangiografia entre outros.	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
1221004239	07/11/2023	MATERIAL - Revalidação de Registro de Família	Distribuído para a área responsável
1037278232	29/09/2023	MATERIAL - Alteração de registro - Implementação imediata - Alteração/inclusão/exclusão de fabricante legal, sem alteração no processo fabril; e/ou exclusão de unidade fabril	Publicado deferimento
5066674225	19/12/2022	MATERIAL - Disponibilização de Instruções de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
8452057211	23/12/2021	MATERIAL - Disponibilização de Instruções de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
6598386216	14/12/2021	MATERIAL - Alteração de registro - Implementação imediata - Alteração/inclusão/exclusão de fabricante legal, sem alteração no processo fabril; e/ou exclusão de unidade fabril	Publicado deferimento
614846218	15/02/2021	MATERIAL - Certidão de registro ou notificação para exportação	Petição encerrada
1969792205	21/06/2020	MATERIAL - Disponibilização de Instruções de Uso no Portal da Anvisa	Aditado ao processo
944698142	21/10/2014	MATERIAL - Retificação - Correção pela ANVISA	Publicado deferimento
909945130	30/10/2013	MATERIAL - Alteração/inclusão de Distribuidor/Fabricante do produto	Publicado deferimento
584544131	19/07/2013	MATERIAL - Revalidação de Registro de Família	Publicado deferimento
886157129	31/10/2012	MATERIAL - Certidão de registro ou notificação para exportação	Certificado emitido
974878114	10/11/2011	MATERIAL - Retificação - Correção pela ANVISA	Publicado deferimento
966221119	08/11/2011	MATERIAL - Certidão de registro ou notificação para exportação	Certificado emitido
866612111	05/10/2011	MATERIAL - Certidão de registro ou notificação para exportação	Certificado emitido
646679116	28/07/2011	MATERIAL - Retificação - Correção pela ANVISA	Publicado deferimento
714871102	29/11/2010	MATERIAL - Aditamento	Aditado ao processo
548491100	07/07/2010	MATERIAL - Alteração por acréscimo de material em registro de família	Publicado deferimento
256556101	01/04/2010	MATERIAL - Alteração/inclusão de Distribuidor/Fabricante do produto	Publicado deferimento
882104096	18/11/2009	MATERIAL - Alteração por acréscimo de material em registro de família	Publicado deferimento
883408093	18/11/2009	MATERIAL - Alteração/inclusão/Exclusão de apresentação comercial em registro.	Publicado deferimento

750848094	02/10/2009	MATERIAL ? Certid?o de registro ou notifica??o para exporta?	Certificado emitido
750869097	02/10/2009	MATERIAL ? Certificado de registro ou notifica?	Certificado emitido
940741083	15/10/2008	MATERIAL - Revalida??o de Registro de Fam?lia	Publicado deferimento
847218081	12/09/2008	MATERIAL ? Certid?o de registro ou notifica??o para exporta?	Certificado emitido
719404088	01/08/2008	MATERIAL ? Certid?o de registro ou notifica??o para exporta?	Certificado emitido
102127083	28/01/2008	MATERIAL ? Certificado de registro ou notifica?	Certificado emitido
59051087	14/01/2008	MATERIAL ? Certid?o de registro ou notifica??o para exporta?	Certificado emitido
453992073	30/07/2007	MATERIAL - Retifica??o ? Corre??o pela ANVISA	Aditado ao processo
142481075	14/03/2007	MATERIAL - Altera??o de fabricante em registro - Inclus?o / Substitui??o / Exclus?o de fabricante ou unidade fabril, ou altera??o dos endere?os.	Publicado deferimento
573447069	30/10/2006	MATERIAL ? Certificado de registro ou notifica?	Certificado emitido
559265068	23/10/2006	MATERIAL ? Certid?o de registro ou notifica??o para exporta?	Certificado emitido
302990065	19/06/2006	MATERIAL - Altera??o/Inclus?o/Exclus?o de apresenta??o comercial em registro.	Publicado deferimento
304033060	19/06/2006	MATERIAL ? Altera??o do nome comercial e/ou denomina??o do c?digo/modelo comercial do produto em registro	Publicado deferimento
304070064	19/06/2006	MATERIAL - Altera??o de fabricante em registro - Inclus?o / Substitui??o / Exclus?o de fabricante ou unidade fabril, ou altera??o dos endere?os.	Publicado deferimento
158752068	06/04/2006	MATERIAL ? Certid?o de registro ou notifica??o para exporta?	Certificado emitido
208499046	21/07/2004	MATERIAL ? Certificado de registro ou notifica?	Peti??o encerrada
179864042	24/06/2004	MATERIAL ? Certid?o de registro ou notifica??o para exporta?	Peti??o encerrada
155544048	02/06/2004	EQUIPAMENTO ? Certid?o de registro ou notifica??o para exporta?	Certificado emitido
241214034	21/11/2003	Revalida??o de Registro de Material de Uso M?dico ou Equipamentos de M?dio e Pequeno Porte para diagn?stico ou terapia, artigos, materiais e produtos para sa?de.	Publicado deferimento

## Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	54.516.661/0002-84
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.12.458-0
Nome do Dispositivo Médico	CATGUT SIMPLES
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fios e Fitas Cirurgicos
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81245800006
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351026303202217
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 54516661000284 - Endereço: RODOVIA PRESIDENTE DUTRA, KM 154 JARDIM DAS INDUSTRIAS 12240908
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	14/02/2022
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	24/05/2034

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	LAB-0017815 v5 BRRM73324 - SJC.pdf	4201494225 - 24/05/2022 13:52:14

Modelo Produto Médico
Modelos: CATGUT SIMPLES QUALTRUS* PLAIN CATGUT SUTURE Combinação de fio(s) e agulha(s) dentro dos seguintes limites: Diâmetro do fio (U.S.P.): 9-0 a 4 Diâmetro do fio (métrico): 0,4 a 8 Comprimento do fio: 2 a 366 cm Curvatura da agulha: 1/2 de círculo, 1/4 de círculo, 3/8 de círculo, 5/8 de círculo, 1/6 de círculo, reta ou composta Comprimento da agulha: 2 a 254 mm

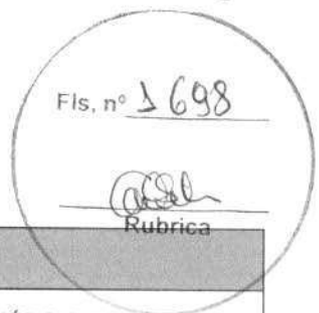
## Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.459-0
Nome do Dispositivo Médico	SEDA
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fio de Sutura
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10132590027
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	2500100381886
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 54516661000101 - Endereço: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHKE, Nº 2041, ANDARES 8º E 9º COMPLEXO JK. BLOCO B VILA NOVA CONCEIÇÃO 04543011, FABRICANTE: JOHNSON & JOHNSON INTERNATIONAL C/O EUROPEAN LOGISTICS CENTRE - BÉLGICA - BÉLGICA - CNPJ / Código Único: C006961 - Endereço: LEONARDO DA VINCILAN 15, 1831 DIEGEM, BÉLGICA, FABRICANTE: ETHICON, LLC - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) - CNPJ / Código Único: C004649 - Endereço: RD 183 KM 8.3 - INDUSTRIAL AREA HATO - SAN LORENZO 00754, FABRICANTE: ETHICON, INC. - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CNPJ / Código Único: C011581 - Endereço: US HIGHWAY 22 WEST, SOMERVILLE, NJ 08876, FABRICANTE: ETHICON, LLC - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) - CNPJ / Código Único: C010532 - Endereço: 475 C STREET, LOS FRAILES INDUSTRIAL PARK, SUITE 401, 00969
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	24/05/1994
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	24/05/2034

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	10132590027 - ROT.pdf	1969795204 - 21/06/2020 08:54:09
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10132590027 - IFU.pdf	1969795204 - 21/06/2020 08:54:09

Modelo Produto Médico
Diâmetro do fio (U.S.P.): 12-0 a 10
Diâmetro do fio (métrico): 0,01 a 12
Comprimento do fio: 1/2, 1/4, 3/8, 5/8, 1/6 de círculo, reta ou composta
Comprimento da agulha: 2 a 254 mm.



### Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	54.516.661/0002-84
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.12.458-0
Nome do Dispositivo Médico	CATGUT SIMPLES
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fios e Fitas Cirurgicos
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81245800006
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351026303202217
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 54516661000284 - Endereço: RODOVIA PRESIDENTE DUTRA, KM 154 JARDIM DAS INDUSTRIAS 12240908
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	14/02/2022
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	24/05/2034

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	LAB-0017815 v5 BRRM73324 - SJC.pdf	4201494225 - 24/05/2022 13:52:14

Modelo Produto Médico
Modelos: CATGUT SIMPLES QUALTRUS* PLAIN CATGUT SUTURE Combinação de fio(s) e agulha(s) dentro dos seguintes limites: Diâmetro do fio (U.S.P.): 9-0 a 4 Diâmetro do fio (métrico): 0,4 a 8 Comprimento do fio: 2 a 366 cm Curvatura da agulha: 1/2 de círculo, 1/4 de círculo, 3/8 de círculo, 5/8 de círculo, 1/6 de círculo, reta ou composta Comprimento da agulha: 2 a 254 mm

**CONTRATO SOCIAL POR TRANSFORMAÇÃO DE EMPRESÁRIO  
PARA SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA  
R DA SILVA E SILVA  
CNPJ: 44.646.603/0001-30**

Pelo presente instrumento particular de alteração, **RAYLSON DA SILVA E SILVA**, brasileiro, solteiro, empresário, nascido em 30/04/1991, na cidade Bacabal-MA, portador do CPF nº 602.430.453-60, residente e domiciliado na cidade de Presidente Dutra - MA, na Rua Piaui s/nº, Santa Maria, CEP: 65.760-000, Presidente Dutra-MA, com CNPJ sob nº **44.646.603/0001-30**, inscrita na Junta comercial do Maranhão sob o NIRE Nº **21102413671**, em 22/12/2021. Fazendo o uso do que permite o § 3º do art. 968 da Lei 10.406/2002, com redação alterada pelo art. 10 da Lei complementar nº 128/2008, ora transforma seu registro de **Empresário em Sociedade Limitada**, uma vez que admitiu os sócios sr. **ELAILSON FREITAS SANTOS**, brasileiro, casado sob regime comunhão parcial de bens, empresário, nascido em 10/07/1980, natural da cidade de Presidente Dutra - MA, portador da CNH nº 01155969215 DETRAN-MA, emitido em 17/06/2020, e CPF: nº 846.782.163-91, residente e domiciliado na Rod BR 135 s/nº, KM 327, Povoado Palma, Presidente Dutra - MA, CEP: 65.760-000; sr. **DEYVID DOS SANTOS FERREIRA**, brasileiro, casado sob regime comunhão parcial de bens, empresário, nascido em 20/04/1983, natural da cidade de Dom Pedro - MA, portador da CNH nº 04911032427 DETRAN-MA, emitido em 07/01/2020, e CPF: nº 957.616.403-68, residente e domiciliado na Rua Valdemar nº 306, Centro, Dom Pedro - MA, CEP: 65.765-000; sr. **FLAVIO ROGERIO BUENO**, brasileiro, casado sob regime comunhão parcial de bens, empresário, nascido em 24/07/1974, natural da cidade de Volta Redonda - RJ, portador da CNH nº 04881436687 DETRAN-MA, emitido em 09/08/2019, e CPF: nº 776.175.683-04, residente e domiciliado na Rua Riachuelo n 45, João Paulo, São Luis - MA, CEP: 65.040-060; sr. **LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**, brasileiro, casado sob regime comunhão parcial de bens, empresário, nascido em 11/11/1982, natural da cidade de Gonçalves Dias - MA, portador da CNH nº 04106078303 DETRAN-MA, emitido em 20/04/2017, e CPF: nº 655.051.823-72, residente e domiciliado na Av. Nieva Moreira nº 300, Cond. Grand Park Arvores, Torre Pinheiro, Apt 906, São Luis - MA, CEP: 65.071-383, passando a constituir o tipo jurídico **SOCIEDADE LIMITADA**, a qual se regerá, doravante, pelo presente **CONTRATO SOCIAL** ao qual se obrigam mutuamente todos os sócios:

**CLÁUSULA PRIMEIRA** - A Sociedade girará sob o nome empresarial **DELTA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**, e será regida por este contrato social e pela Lei nº 10.406, de 10 de janeiro de 2002(Código Civil de 2002).

**CLÁUSULA SEGUNDA** - A Sociedade terá sua sede na Rua Prefeito Nelson Sereno nº 150 Letra A, Centro, Presidente Dutra-MA, CEP: 65.760-000.

**CLÁUSULA TERCEIRA** - Retira-se da sociedade o sr. **RAYLSON DA SILVA E SILVA**, acima qualificado, cedendo e transferindo suas 150.000(Cento e Cinquenta Mil) quotas de capital no valor de R\$ 1,00(Um Real) cada uma, totalizando R\$ 150.000,00 (Cento e Cinquenta Mil Reais) em moeda corrente nacional, neste ato vende e transfere, para os sócios sr. **DEYVID DOS SANTOS FERREIRA; ELAILSON FREITAS SANTOS; FLAVIO ROGERIO BUENO e LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA** acima qualificados, totalizando sua participação, dando o cedente a cessionária, ampla, geral, plena e irrevogável quitação declarando estar quite e nada mais tendo a reclamar seja a que título for, nem em juízo ou fora dele.

**CLAUSULA QUARTA** - Fica elevado o capital social R\$ 150.000,00(Cento e Cinquenta Mil Reais) divididos em 50.000(Cinquenta Mil) quotas com valor nominal de R\$ 1,00(Um Real) cada, provenientes da firma individual e passará para R\$ 400.000,00(Quatrocentos Mil Reais), divididos em 400.000(Quatrocentas Mil) quotas com valor nominal de R\$ 1,00(Um Real) cada, sendo que R\$ 250.000,00(Duzentos e Cinquenta Mil Reais), que estão complementando o Capital integralizado neste ato em moeda corrente do país, distribuído da seguinte forma

**CONTRATO SOCIAL POR TRANSFORMAÇÃO DE EMPRESÁRIO  
PARA SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA  
R DA SILVA E SILVA  
CNPJ: 44.646.603/0001-30**

**CLAUSULA QUINTA** - O Capital social era de R\$ 150.000,00(Cento e Cinquenta Mil Reais) divididos em 50.000(Cinquenta Mil) quotas com valor nominal de R\$ 1,00(Um Real) cada, provenientes da firma individual e passará para R\$ 400.000,00(Quatrocentos Mil Reais), divididos em 400.000(Quatrocentas Mil) quotas com valor nominal de R\$ 1,00(Um Real) cada, sendo que R\$ 250.000,00(Duzentos e Cinquenta Mil Reais), que estão complementando o Capital integralizado neste ato em moeda corrente do país, distribuído da seguinte forma.

NOME	QUOTAS	R\$	%
DEYVID DOS SANTOS FERREIRA	100.000	100.000,00	25
ELAILSON FREITAS SANTOS	100.000	100.000,00	25
LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA	100.000	100.000,00	25
FLAVIO ROGERIO BUENO	100.000	100.000,00	25
<b>TOTAL</b>	<b>400.000</b>	<b>400.000,00</b>	<b>100</b>

**CLÁUSULA SEXTA** – O objeto social será:

- 47.71-7/01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas;
- 47.61-0/03 - Comércio varejista de artigos de papelaria;
- 47.63-6/01 - Comércio varejista de brinquedos e artigos recreativos;
- 47.71-7/03 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos homeopáticos;
- 47.72-5/00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal;
- 47.73-3/00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos;
- 47.89-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários;
- 85.99-6/04 - Treinamento em desenvolvimento profissional e gerencial;

**CLÁUSULA SETIMA** - As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas, vendidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento do outro sócio, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente.

**CLÁUSULA OITAVA** - A sociedade iniciou suas atividades em 22 de Dezembro 2021 e seu prazo de duração é indeterminado.

**CLÁUSULA NONA** - A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social. (art. 1.052, CC/2002)

**CLÁUSULA DECIMA** - A administração da sociedade caberá ao Sócio Administrador **Sr. DEYVID DOS SANTOS FERREIRA**, com os poderes e atribuições para o uso do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização do outro sócio. (artigos 997, VI; 1.013, 1.015, 1064, CC/2002)

**CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA** - Ao término da cada exercício social, em 31 de dezembro, o administrador prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apurados. (art. 1.065, CC/2002)

**CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA** - Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, os sócios deliberarão sobre as contas e designarão administradores quando for o caso. (arts. 1.071 e 1.072, § 2º e art. 1.078, CC/2002)

**CONTRATO SOCIAL POR TRANSFORMAÇÃO DE EMPRESÁRIO  
PARA SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA  
R DA SILVA E SILVA**

**CNPJ: 44.646.603/0001-30**

**CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA** - A sociedade poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

**CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA** - Os sócios poderão, de comum acordo, fixar uma retirada mensal, a título de "pro labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes.

**CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA** - Falecendo ou interditado qualquer sócio, a sociedade continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz.

**CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA** - Não sendo possível ou inexistindo interesse de qualquer dos herdeiros, sucessores ou incapaz ou dos sócios remanescentes, o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

**CLÁUSULA DÉCIMA SETIMA** - O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a seu sócio. (art. 1.028 e art. 1.031, CC/2002).

**CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA** - O Administrador declara, sob as penas da lei, que não está impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade. (art. 1.011, § 1º, CC/2002)

**CLÁUSULA DECIMA NONA** - Os sócios declaram que a sociedade se enquadra como EPP-EMPRESA DE PEQUENO PORTE, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, e que não se enquadra em qualquer das hipóteses de exclusão relacionadas no § 4º do art. 3º da mencionada lei. (art. 3º, I, LC nº 123, de 2006).

**CLÁUSULA VIGESIMA** - Fica eleito o foro da Comarca de Presidente Dutra, Estado do Maranhão, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste aditivo social.

E por estarem assim justos e contratados assinam o presente instrumento em 01 (uma) única via de igual forma e teor e consistência.

Presidente Dutra(MA), 19 de Abril de 2022.

\_\_\_\_\_  
**DEYVID DOS SANTOS FERREIRA**  
Sócio Administrador

\_\_\_\_\_  
**ELAILSON FREITAS SANTOS**  
Sócio Quotista

\_\_\_\_\_  
**LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**  
Sócio Quotista

\_\_\_\_\_  
**FLAVIO ROGERIO BUENO**  
Sócio Quotista

\_\_\_\_\_  
**JOSE LUIS VIEIRA LIMA**  
Sócio Retirante



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração



Página 4 de 4

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
60243045360	RAYLSON DA SILVA E SILVA
65505182372	LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA
77617568304	FLAVIO ROGERIO BUENO
84678216391	ELAILSON FREITAS SANTOS
95761640368	DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

**JUCEMA**

CERTIFICO O REGISTRO EM 20/04/2022 11:51 SOB Nº 21201233913.  
PROTOCOLO: 220451095 DE 20/04/2022.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12204961641. CNPJ DA SEDE: 44646603000130.  
NIRE: 21201233913. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 19/04/2022.  
DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

LARISSA ROCHA DA SILVA  
SECRETÁRIA-GERAL

**ADITIVO Nº 1**  
**DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**  
**CNPJ: 44.646.603/0001-30**

**DEYVID DOS SANTOS FERREIRA**, brasileiro, casado sob regime comunhão parcial de bens, empresário, nascido em 20/04/1983, natural da cidade de Dom Pedro - MA, portador da CNH nº 04911032427 DETRAN-MA, emitido em 07/01/2020, e CPF: nº 957.616.403-68, residente e domiciliado na Rua Valdemar nº 306, Centro, Dom Pedro - MA, CEP: 65.765-000.

**ELAILSON FREITAS SANTOS**, brasileiro, casado sob regime comunhão parcial de bens, empresário, nascido em 10/07/1980, natural da cidade de Presidente Dutra - MA, portador da CNH nº 01155969215 DETRAN-MA, emitido em 17/06/2020, e CPF: nº 846.782.163-91, residente e domiciliado na Rod BR 135 s/nº, KM 327, Povoado Palma, Presidente Dutra - MA, CEP: 65.760-000.

**FLÁVIO ROGÉRIO BUENO**, brasileiro, casado sob regime comunhão parcial de bens, empresário, nascido em 24/07/1974, natural da cidade de Volta Redonda - RJ, portador da CNH nº 04881436687 DETRAN-MA, emitido em 09/08/2019, e CPF: nº 776.175.683-04, residente e domiciliado na Rua Riachuelo n 45, João Paulo, São Luis - MA, CEP: 65.040-060.

**LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**, brasileiro, casado sob regime comunhão parcial de bens, empresário, nascido em 11/11/1982, natural da cidade de Gonçalves Dias - MA, portador da CNH nº 04106078303 DETRAN-MA, emitido em 20/04/2017, e CPF: nº 655.051.823-72, residente e domiciliado na Av. Neiva Moreira nº 300, Cond. Grand Park Arvores, Apt 906, Bairro: Calhau, São Luis - MA, CEP: 65.071-383, Únicos sócios da empresa **DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**, com sede na Rua Prefeito Nelson Sereno, Nº 150 Letra A, Bairro: Centro, CEP: 65.760-000 Presidente Dutra-MA, registrada na Junta Comercial do Maranhão em 19/04/2022 sob o NIRE 21201233913 e no CNPJ sob o número 44.646.603/0001-30: vem por este instrumento particular alterar seu contrato social de acordo com as cláusulas seguintes:

**CLÁUSULA I** - Neste ato retira-se da sociedade o sócio **ELAILSON FREITAS SANTOS** no qual transfere por venda o total de suas quotas no total de 100.000 (Cem Mil) quotas no valor total de R\$ 100.000,00 (Cem Mil Reais), para o sócio **LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**.

**PARAGRAFO ÚNICO** - O sócio retirante **ELAILSON FREITAS SANTOS** declara ter recebido todos os seus direitos em espécie corrente do país, dando assim pleno, geral e irrevogável quitação, das quotas ora vendidas.

**CLÁUSULA II** - Neste ato retira-se da sociedade o sócio **FLÁVIO ROGÉRIO BUENO** no qual transfere por venda o total de suas quotas no total de 100.000 (Cem Mil) quotas no valor total de R\$ 100.000,00 (Cem Mil Reais), para o sócio **LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**.

**PARAGRAFO ÚNICO** - O sócio retirante **FLÁVIO ROGÉRIO BUENO** declara ter recebido todos os seus direitos em espécie corrente do país, dando assim pleno, geral e irrevogável quitação, das quotas ora vendidas.

**CLÁUSULA III** – Devido às alterações, o capital social permanece inalterado no valor de R\$ 400.000,00 (Quatrocentos Mil Reais), dividido em 400.000 (Quatrocentos Mil) quotas de valor nominal R\$ 1,00 (Um real) cada, totalmente integralizado, em moeda corrente do país, distribuído da seguinte forma:

SÓCIOS	PARTICIPAÇÃO	QUOTAS	VALOR
LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA	75%	300.000	R\$ 300.000,00
DEYVID DOS SANTOS	25%	100.000	R\$ 100.000,00
FERREIRA	100%	400.000	R\$ 400.000,00
<b>TOTAL</b>			

(art. 997, III, C/2002) (art. 1.055, CC/2002).

Tendo em vista as inúmeras alterações contratuais ocorridas, decidem os sócios consolidar as cláusulas como segue:

**CONSOLIDAÇÃO CONTRATUAL  
DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**

**CLÁUSULA I** - A sociedade empresarial gira sob a denominação de **DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**.

**PARÁGRAFO ÚNICO:** A empresa tem como nome fantasia **MIX + FARMA**.

**CLÁUSULA II** – A sede da empresa e na **Rua Prefeito Nelson Sereno, Nº 150 Letra A, Bairro: Centro, CEP: 65.760-000 Presidente Dutra-MA**.

**CLÁUSULA III** - A sociedade iniciou suas atividades em 21/12/2021, com prazo de duração indeterminado.

**CLÁUSULA IV** - A sociedade explora as seguintes atividades:

47.71-7/01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas;

47.61-0/03 - Comércio varejista de artigos de papelaria;

47.63-6/01 - Comércio varejista de brinquedos e artigos recreativos;

47.71-7/03 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos homeopáticos;

47.72-5/00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal;

47.73-3/00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos;

47.89-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários;

85.99-6/04 - Treinamento em desenvolvimento profissional e gerencial.

**CLÁUSULA V** - O Capital Social é de R\$ 400.000 (Quatrocentos Mil Reais), dividido em 400.000 (Quatrocentos Mil) quotas de valor nominal R\$ 1,00 (Um real) cada, totalmente integralizado, em moeda corrente do país, distribuído da seguinte forma:

SÓCIOS	PARTICIPAÇÃO	QUOTAS	VALOR
LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA	75%	300.000	R\$ 300.000,00
DEYVID DOS SANTOS	25%	100.000	R\$ 100.000,00
FERREIRA	100%	400.000	R\$ 400.000,00
<b>TOTAL</b>			

(art. 997, III, C/2002) (art. 1.055, CC/2002).

**CLÁUSULA VI** - A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social. (art. 1.052, CC/2002).

**CLÁUSULA VII** - As cotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento do outro sócio, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço direito de preferência para a sua aquisição se posta à venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente.

**CLÁUSULA VIII**- A sociedade poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

**CLÁUSULA IX** - A administração da sociedade será exercida pelos administradores **DEYVID DOS SANTOS FERREIRA E LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**, podendo para todos efeitos legais assinarem em conjunto ou isoladamente, ficando com os poderes e atribuições gerais, representar a sociedade em juízo ou fora dele, ativa ou passivamente, perante terceiros, quaisquer repartições públicas, autoridades federais, estaduais ou municipais, bem como autarquias, sociedades de economia mista e entidades paraestatais, assinar quaisquer documentos, mesmo quando importem em responsabilidade ou obrigação da sociedade, inclusive escrituras, títulos de dívidas, cambiais, cheques, ordens de pagamentos e outros, autorizado o uso do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens da sociedade. (**artigos 997, VI; 1.013. 1.015, 1064, CC/2002**).

**CLÁUSULA X** - Os Administradores declaram, sob as penas da lei, de que não estão impedidos de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade. (**art. 1.011, § 1º, CC/2002**).

**CLÁUSULA XI** - Os administradores poderão constituir procurador para representar a sociedade, desde que, do instrumento de mandato, constem especificamente discriminados, os atos que o procurador poderá praticar e o prazo de vigência do mandato que, somente no caso de mandato para representação judicial poderá ser outorgado por prazo indeterminado.

**CLÁUSULA XII** - Ao término de cada exercício social, em 31 de dezembro, a administradora prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apurados. (art. 1.065, CC/2002)

**CLÁUSULA XIII**- Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, os sócios deliberarão sobre as contas e designarão administrador(es) quando for o caso. (arts. 1.071 e 1.072, § 2º e art. 1.078, CC/2002).

**CLÁUSULA XIV** - Os sócios poderão, de comum acordo, fixar uma retirada mensal, a título de "pro labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes.

**CLÁUSULA XV** - Falecendo ou interditado qualquer sócio, a sociedade continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou do(s) sócio(s) remanescente(s), o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

**PARÁGRAFO ÚNICO** - O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a seu sócio. (**art. 1.028 e art. 1.031, CC/2002**)

**CLÁUSULA XVI-** Fica eleito o foro da comarca de Presidente Dutra-MA com renúncia aos demais em caráter irrevogável, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

E por acharem justos e contratados assinam digitalmente a presente alteração em uma única via, e em seguida será levada para registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Piauí, para produzir seus efeitos legais e jurídicos.

Presidente Dutra (MA), 20 de Agosto de 2022.

---

**FLÁVIO ROGÉRIO BUENO**  
Sócio - Retirante

---

**DEYVID DOS SANTOS FERREIRA**  
Sócio - Administrador

---

**LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**  
Sócio - Administrador

---

**ELAILSON FREITAS SANTOS**  
Sócio - Retirante



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração



## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
65505182372	LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA
77617568304	FLAVIO ROGERIO BUENO
84678216391	ELAILSON FREITAS SANTOS
95761640368	DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

**JUCEMA**

CERTIFICO O REGISTRO EM 21/08/2022 10:36 SOB N° 20221019316.  
PROTOCOLO: 221019316 DE 19/08/2022.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12210970460. CNEJ DA SEDE: 44646603000130.  
NIRE: 21201233913, COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 20/08/2022.  
DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA

Fls. nº 1708  
Rubrica

# CNH Digital

Departamento Nacional de Trânsito

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL**  
MINISTÉRIO DA INFRAESTRUTURA  
DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO  
CARTEIRA NACIONAL DE HABILITAÇÃO

**MA**

**NOME**  
LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA

**DOC. IDENTIDADE/ÓRG. EMISSOR/UF**  
0964292990 GEJUSP1 MA

**CPF**  
655.051.823-72

**DATA NASCIMENTO**  
11/11/1982

**FILIAÇÃO**  
VALDECI FAUSTINO DE SOUSA  
LINDALVA OLIVEIRA DE SOUSA

**PERMISSÃO** **ACC** **CRZ. HAB.**  
AB

**Nº REGISTRO**  
04106078303

**VALIDADE**  
07/04/2032

**1ª HABILITAÇÃO**  
25/05/2007

**OBSERVAÇÕES**

*Leonildo oliveira de souza*

**ASSINATURA DO PORTADOR**

**LOCAL**  
SAO LUIS, MA

**DATA EMISSÃO**  
09/04/2022

**ASSINADO DIGITALMENTE**  
DEPARTAMENTO ESTADUAL DE TRÂNSITO

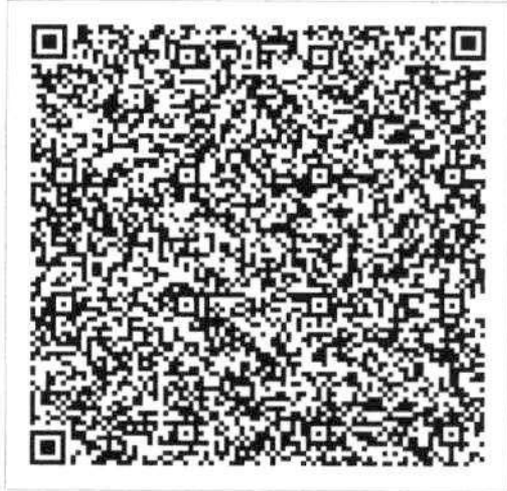
62015247581  
MA046948856

**MARANHÃO**

**DENATRAN** **CONTRAN**

**VÁLIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL**  
2368736343

## QR-CODE



Documento assinado com certificado digital em conformidade com a Medida Provisória nº 2200-2/2001. Sua validade poderá ser confirmada por meio do programa Assinador Serpro.

As orientações para instalar o Assinador Serpro e realizar a validação do documento digital estão disponíveis em: < <http://www.serpro.gov.br/assinador-digital> >, opção Validar Assinatura.

**SERPRO / DENATRAN**



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
 MINISTÉRIO DA INFRAESTRUTURA  
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO  
 CARTEIRA NACIONAL DE HABILITAÇÃO

MA

NOME  
 DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

DOC. IDENTIDADE/ÓRG. EMISSOR/UF  
 1169210993 GEJUSPC MA

CPF  
 957.616.403-68

DATA NASCIMENTO  
 20/04/1983

FILIAÇÃO  
 RENEIR GONCALVES FERREIRA

TERESINHA DOS SANTOS FERREI  
 BA

PERMISSÃO  
 ACC  
 CAT. HAB.  
 AB

Nº REGISTRO  
 04911032427

VALIDADE  
 07/01/2025

1ª HABILITAÇÃO  
 30/03/2010

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL  
 1990842729

OBSERVAÇÕES

Assinado digitalmente por DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

ASSINATURA DO PORTADOR

LOCAL  
 SÃO LUIS, MA

DATA EMISSÃO  
 07/01/2020

ASSINADO DIGITALMENTE  
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO

13481143059  
 MA041919319

MARANHÃO

DENATRAN CONTRAN

Fls. nº 1709

QR-CODE



Rubrica

Documento assinado com certificado digital em conformidade com a Medida Provisória nº 2200-2/2001. Sua validade poderá ser confirmada por meio do programa Assinador Serpro.

As orientações para instalar o Assinador Serpro e realizar a validação do documento digital estão disponíveis em: <https://www.serpro.gov.br/assinador-digital>.

SERPRO / SENATRAN



## Consulta Quadro de Sócios e Administradores - QSA

**CNPJ:**

44.646.603/0001-30

**NOME EMPRESARIAL:**

DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

**CAPITAL SOCIAL:**

R\$400.000,00 (Quatrocentos mil reais)

O Quadro de Sócios e Administradores(QSA) constante da base de dados do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ) é o seguinte:

**Nome/Nome Empresarial:**

DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

**Qualificação:**

49-Sócio-Administrador

**Nome/Nome Empresarial:**

LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA

**Qualificação:**

49-Sócio-Administrador

Para informações relativas à participação no QSA, acessar o e-CAC com certificado digital ou comparecer a uma unidade da RFB.

Emitido no dia 13/06/2024 às 17:42 (data e hora de Brasília).

FIS, nº 2733

  
 Rubrica
EMPRESA | GOVERNO DO  
FÁCIL MARANHÃO
 Governo do Estado do Maranhão  
 Secretaria de Estado de Indústria e comércio - SEINC  
 Junta Comercial do Estado do Maranhão
EMPRESA | GOVERNO DO  
FÁCIL MARANHÃO

## CERTIDÃO ESPECÍFICA

### Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

 Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados  
 nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

<b>Certificamos que DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA          encontra-se registrada nesta Junta Comercial, como segue:</b>		<b>Protocolo:</b> MAC2403480859	
<b>NIRE 21201233913          CNPJ 44.646.603/0001-30</b>		<b>Situação          ATIVA          Status</b>	
<b>Endereço Completo Rua PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150, LETRA A, CENTRO - Presidente Dutra/MA - CEP 65760-000</b>			
<b>Arquivamentos Posteriores</b>			
<b>Ato</b>	<b>Número</b>	<b>Data</b>	<b>Descrição</b>
223 002	20240447689 20240391586	17/06/2024 26/03/2024	BALANCO ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
223 002 002	20230758932 20221019316 20221019316	18/07/2023 21/08/2022 21/08/2022	BALANCO CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20220451095	20/04/2022	REENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA COMO EMPRESA DE PEQUENO PORTE
002 002 080 080	21201233913 21201233913 20211513865 21102413671	20/04/2022 20/04/2022 21/12/2021 21/12/2021	ALTERACAO DE DADOS E DE NOME EMPRESARIAL TRANSFORMACAO ENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA INSCRIÇÃO

 Esta certidão foi emitida automaticamente em 05/07/2024, às 16:38:41 (horário de Brasília).  
 Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.empresafacil.ma.gov.br>, com o código QGGNNAGX.


MAC2403480859

 CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
 Secretário(a) Geral



Governo do Estado do Maranhão  
 Secretaria de Estado de Indústria e comércio - SEINC  
 Junta Comercial do Estado do Maranhão



## CERTIDÃO SIMPLIFICADA

### Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados  
 nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

<b>Nome Empresarial:</b> DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA <b>NIRE :</b> 21201233913 <b>Natureza Jurídica:</b> Sociedade Empresária Limitada			<b>Protocolo:</b> MAC2403480785		
<b>NIRE (Sede)</b> 21201233913	<b>CNPJ</b> 44.646.603/0001-30	<b>Data de Ato Constitutivo</b> 21/12/2021	<b>Início de Atividade</b> 21/12/2021		
<b>Endereço Completo</b> Rua PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150, LETRA A, CENTRO - Presidente Dutra/MA - CEP 65760-000					
<b>Objeto Social</b> COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS, SEM MANIPULACAO DE FORMULAS COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DE PAPELARIA COMERCIO VAREJISTA DE BRINQUEDOS E ARTIGOS RECREATIVOS COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS HOMEOPATICOS COMERCIO VAREJISTA DE COSMETICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MEDICOS E ORTOPEDICOS COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITARIOS TREINAMENTO EM DESENVOLVIMENTO PROFISSIONAL E GERENCIAL IMPRESSAO DE MATERIAL PARA USO PUBLICITARIO IMPRESSAO DE MATERIAL PARA OUTROS USOS MANUTENCAO E REPARACAO DE APARELHOS ELETROMEDICOS E ELETROTERAPEUTICOS E EQUIPAMENTOS DE IRRADIAÇÃO COMERCIO A VAREJO DE AUTOMOVEIS, CAMIONETAS E UTILITARIOS NOVOS REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMERCIO DE MEDICAMENTOS, COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMERCIO DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS ODONTO-MEDICO-HOSPITALARES COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTICIOS EM GERAL COMERCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DE CAMA, MESA E BANHO COMERCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DE ARMARINHO COMERCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DO VESTUARIO E ACESSORIOS, EXCETO PROFISSIONAIS E DE SEGURANCA COMERCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSORIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANCA DO TRABALHO COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO VETERINARIO COMERCIO ATACADISTA DE PROTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLOGICOS COMERCIO ATACADISTA DE COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL COMERCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DE ESCRITORIO E DE PAPELARIA COMERCIO ATACADISTA DE LIVROS, JORNAIS E OUTRAS PUBLICACOES COMERCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS ELETRICOS DE USO PESSOAL E DOMESTICO COMERCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRONICOS DE USO PESSOAL E DOMESTICO COMERCIO ATACADISTA DE MOVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA COMERCIO ATACADISTA DE FILMES, CDS, DVDS, FITAS E DISCOS COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVACAO DOMICILIAR COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVACAO DOMICILIAR, COM ATIVIDADE DE FRACIONAMENTO E ACONDICIONAMENTO ASSOCIADA COMERCIO ATACADISTA DE OUTROS EQUIPAMENTOS E ARTIGOS DE USO PESSOAL E DOMESTICO NAO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE COMERCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMATICA COMERCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMATICA COMERCIO ATACADISTA DE COMPONENTES ELETRONICOS E EQUIPAMENTOS DE TELEFONIA E COMUNICACAO COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MEDICO-HOSPITALAR PARTES E PECAS COMERCIO ATACADISTA DE OUTRAS MAQUINAS E EQUIPAMENTOS NAO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE PARTES E PECAS COMERCIO ATACADISTA DE MATERIAL ELETRICO COMERCIO ATACADISTA DE OUTROS PRODUTOS QUIMICOS E PETROQUIMICOS NAO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE COMERCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINANCA DE PRODUTOS ALIMENTICIOS COMERCIO VAREJISTA DE MATERIAIS DE CONSTRUCAO EM GERAL COMERCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMATICA COMERCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE ELETRODOMESTICOS E EQUIPAMENTOS DE AUDIO E VIDEO COMERCIO VAREJISTA DE MOVEIS COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DE ARMARINHO COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DE CAMA, MESA E BANHO COMERCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE INSTRUMENTOS MUSICAIS E ACESSORIOS COMERCIO VAREJISTA DE LIVROS COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS ESPORTIVOS COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DO VESTUARIO E ACESSORIOS.					
<b>Capital Social</b> R\$ 400.000,00 (quatrocentos mil reais)		<b>Porte</b> ME (Microempresa)		<b>Prazo de Duração</b> Indeterminado	
<b>Capital Integralizado</b> R\$ 400.000,00 (quatrocentos mil reais)					
<b>Dados do Sócio</b>					
<b>Nome</b> LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA	<b>CPF/CNPJ</b> 655.051.823-72	<b>Participação no capital</b> R\$ 300.000,00	<b>Espécie de sócio</b> Sócio	<b>Administrador</b> S	<b>Término do mandato</b> Indeterminado
<b>Nome</b> DEYVID DOS SANTOS FERREIRA	<b>CPF/CNPJ</b> 957.616.403-68	<b>Participação no capital</b> R\$ 100.000,00	<b>Espécie de sócio</b> Sócio	<b>Administrador</b> S	<b>Término do mandato</b> Indeterminado
<b>Dados do Administrador</b>					
<b>Nome</b>		<b>CPF</b>		<b>Término do mandato</b>	



## CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Continuação

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA			Protocolo: MAC2403480785
NIRE : 21201233913			
Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada			
LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA	655.051.823-72	Indeterminado	
Nome	CPF	Termínio do mandato	
DEYVID DOS SANTOS FERREIRA	957.616.403-68	Indeterminado	
Último Arquivamento			Situação
Data	Número	Ato/eventos	ATIVA
17/05/2024	20240447689	223 / 223 - BALANCO	Status
			XXXXX

Esta certidão foi emitida automaticamente em 05/07/2024, às 16:37:45 (horário de Brasília).  
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.empresafacil.ma.gov.br>, com o código F5JXR18.

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
Secretário(a) Geral



**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL**  
**CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA**

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 44.646.603/0001-30 MATRIZ	<b>COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL</b>	DATA DE ABERTURA 21/12/2021
NOME EMPRESARIAL DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) DROGARIA MIX POPULAR	PORTE EPP	
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 47.71-7-01 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos, sem manipulação de fórmulas		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 18.13-0-01 - Impressão de material para uso publicitário 18.13-0-99 - Impressão de material para outros usos 33.12-1-03 - Manutenção e reparação de aparelhos eletromédicos e eletroterapêuticos e equipamentos de irradiação 45.11-1-01 - Comércio a varejo de automóveis, camionetas e utilitários novos 46.18-4-01 - Representantes comerciais e agentes do comércio de medicamentos, cosméticos e produtos de perfumaria 46.18-4-02 - Representantes comerciais e agentes do comércio de instrumentos e materiais odonto-médico-hospitalares 46.39-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral 46.41-9-02 - Comércio atacadista de artigos de cama, mesa e banho 46.41-9-03 - Comércio atacadista de artigos de armarinho 46.42-7-01 - Comércio atacadista de artigos do vestuário e acessórios, exceto profissionais e de segurança 46.42-7-02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano 46.44-3-02 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso veterinário 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos 46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria 46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal 46.47-8-01 - Comércio atacadista de artigos de escritório e de papelaria 46.47-8-02 - Comércio atacadista de livros, jornais e outras publicações		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO R PREFEITO NELSON SERENO	NÚMERO 150	COMPLEMENTO LETRA A
CEP 65.760-000	BAIRRO/DISTRITO CENTRO	MUNICÍPIO PRESIDENTE DUTRA
		UF MA
ENDEREÇO ELETRÔNICO DESF100@HOTMAIL.COM	TELEFONE (99) 9128-4839/ (99) 9153-1133	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 21/12/2021	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 13/06/2024 às 17:40:45 (data e hora de Brasília).

Página: 1/3



## REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

## CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 44.646.603/0001-30 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 21/12/2021
NOME EMPRESARIAL DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.49-4-01 - Comércio atacadista de equipamentos elétricos de uso pessoal e doméstico 46.49-4-02 - Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico 46.49-4-04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria 46.49-4-07 - Comércio atacadista de filmes, CDs, DVDs, fitas e discos 46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar 46.49-4-09 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada 46.49-4-99 - Comércio atacadista de outros equipamentos e artigos de uso pessoal e doméstico não especificados anteriormente 46.51-6-01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática 46.51-6-02 - Comércio atacadista de suprimentos para informática 46.52-4-00 - Comércio atacadista de componentes eletrônicos e equipamentos de telefonia e comunicação 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças 46.69-9-99 - Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças 46.73-7-00 - Comércio atacadista de material elétrico 46.84-2-99 - Comércio atacadista de outros produtos químicos e petroquímicos não especificados anteriormente 46.91-5-00 - Comércio atacadista de mercadorias em geral, com predominância de produtos alimentícios 47.44-0-99 - Comércio varejista de materiais de construção em geral 47.51-2-01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática 47.53-9-00 - Comércio varejista especializado de eletrodomésticos e equipamentos de áudio e vídeo 47.54-7-01 - Comércio varejista de móveis 47.55-5-02 - Comercio varejista de artigos de armarinho		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO R PREFEITO NELSON SERENO	NÚMERO 150	COMPLEMENTO LETRA A
CEP 65.760-000	BAIRRO/DISTRITO CENTRO	MUNICÍPIO PRESIDENTE DUTRA
UF MA	ENDEREÇO ELETRÔNICO DESF100@HOTMAIL.COM	
TELEFONE (99) 9128-4839/ (99) 9153-1133		
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 21/12/2021	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 13/06/2024 às 17:40:45 (data e hora de Brasília).

Página: 2/3



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

Fls. nº 1716  
  
Rubrica

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 44.646.603/0001-30 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 21/12/2021
---	---	--------------------------------

NOME EMPRESARIAL  
DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS  
47.55-5-03 - Comércio varejista de artigos de cama, mesa e banho  
47.56-3-00 - Comércio varejista especializado de instrumentos musicais e acessórios  
47.61-0-01 - Comércio varejista de livros  
47.61-0-03 - Comércio varejista de artigos de papelaria  
47.63-6-01 - Comércio varejista de brinquedos e artigos recreativos  
47.63-6-02 - Comércio varejista de artigos esportivos  
47.71-7-03 - Comércio varejista de produtos farmacêuticos homeopáticos  
47.72-5-00 - Comércio varejista de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal  
47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos  
47.81-4-00 - Comércio varejista de artigos do vestuário e acessórios  
47.89-0-05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários  
85.99-6-04 - Treinamento em desenvolvimento profissional e gerencial

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA  
206-2 - Sociedade Empresária Limitada

LOGRADOURO R PREFEITO NELSON SERENO	NÚMERO 150	COMPLEMENTO LETRA A
--	---------------	------------------------

CEP 65.760-000	BAIRRO/DISTRITO CENTRO	MUNICÍPIO PRESIDENTE DUTRA	UF MA
-------------------	---------------------------	-------------------------------	----------

ENDEREÇO ELETRÔNICO DESF100@HOTMAIL.COM	TELEFONE (99) 9128-4839/ (99) 9153-1133
--	--

ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR)  
\*\*\*\*\*

SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 21/12/2021
-----------------------------	--

MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL

SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****
----------------------------	------------------------------------

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 13/06/2024 às 17:40:45 (data e hora de Brasília).

Página: 3/3

Fls, nº 1717

  
Rúbrica



MINISTÉRIO DA FAZENDA  
Secretaria da Receita Federal do Brasil  
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS  
FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA  
CNPJ: 44.646.603/0001-30

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que:

1. constam débitos administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) com exigibilidade suspensa nos termos do art. 151 da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 - Código Tributário Nacional (CTN), ou objeto de decisão judicial que determina sua desconsideração para fins de certificação da regularidade fiscal, ou ainda não vencidos; e
2. não constam inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) na Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Conforme disposto nos arts. 205 e 206 do CTN, este documento tem os mesmos efeitos da certidão negativa.

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.  
Emitida às 14:32:00 do dia 12/08/2024 <hora e data de Brasília>.

Válida até 08/02/2025.

Código de controle da certidão: **B203.AE6A.0A15.0C1C**

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

Fls. n° 2738

  
Rubrica



MINISTÉRIO DA FAZENDA  
Secretaria da Receita Federal do Brasil  
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA  
ATIVA DA UNIÃO**

Nome: LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA  
CPF: 655.051.823-72

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão se refere à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.  
Emitida às 10:41:15 do dia 08/08/2024 <hora e data de Brasília>.  
Válida até 04/02/2025.

Código de controle da certidão: **0E2E.7725.1728.3D90**  
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

Fis. nº 1739

  
Rubrica



MINISTÉRIO DA FAZENDA  
Secretaria da Receita Federal do Brasil  
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA  
ATIVA DA UNIÃO**

Nome: DEYVID DOS SANTOS FERREIRA  
CPF: 957.616.403-68

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão se refere à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.  
Emitida às 18:11:38 do dia 13/06/2024 <hora e data de Brasília>.  
Válida até 10/12/2024.

Código de controle da certidão: 27CB.A749.A17D.6E12  
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



Voltar

Imprimir



### Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

**Inscrição:** 44.646.603/0001-30  
**Razão Social:** DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA  
**Endereço:** RUA PREFEITO NELSON SERENO 150 LETRA A / CENTRO / PRESIDENTE DUTRA / MA / 65760-000

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

**Validade:** 31/07/2024 a 29/08/2024

**Certificação Número:** 2024073104155785318080

Informação obtida em 08/08/2024 11:07:57

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:  
**[www.caixa.gov.br](http://www.caixa.gov.br)**



PODER JUDICIÁRIO  
JUSTIÇA DO TRABALHO

### CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: DEYVID DOS SANTOS FERREIRA  
CPF: 957.616.403-68  
Certidão nº: 41511425/2024  
Expedição: 13/06/2024, às 19:09:08  
Validade: 10/12/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **DEYVID DOS SANTOS FERREIRA**, inscrito(a) no CPF sob o nº **957.616.403-68**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

#### INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.



PODER JUDICIÁRIO  
JUSTIÇA DO TRABALHO

### CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA  
CPF: 655.051.823-72  
Certidão nº: 41511368/2024  
Expedição: 13/06/2024, às 19:08:37  
Validade: 10/12/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**, inscrito(a) no CPF sob o nº **655.051.823-72**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

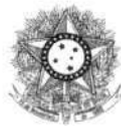
No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

#### INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.

PODER JUDICIÁRIO  
JUSTIÇA DO TRABALHO**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS**

Nome: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA (MATRIZ E FILIAIS)  
CNPJ: 44.646.603/0001-30  
Certidão nº: 41498467/2024  
Expedição: 13/06/2024, às 17:43:53  
Validade: 10/12/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **44.646.603/0001-30**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas. Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

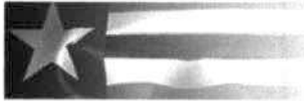
No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

**INFORMAÇÃO IMPORTANTE**

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.



Resultado da Consulta SINTEGRA/ICMS

IDENTIFICAÇÃO

CGC: 44.646.603/0001-30 Inscrição Estadual: 12.737380-2

Razão Social: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

Regime Apuração: SIMPLES NACIONAL

ENDEREÇO

Logradouro: RUA PREFEITO NELSON SERENO

Número: 150 Complemento: LETRA A

Bairro: CENTRO

Município: PRESIDENTE DUTRA UF: MA

CEP: 65760000 DDD: Telefone: 981482078

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

CNAE 4771701 - COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS, SEM  
Principal: MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS

CNAEs Secundários	
Código	Descrição CNAE
4642701	COMÉRCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS, EXCETO PROFISSIONAIS E DE SEGURANÇA
4642702	COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO
4644301	COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO
4644302	COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO VETERINÁRIO
4645101	COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS
4645102	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA
4645103	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS
4646001	COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA
4646002	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL
4647801	COMÉRCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DE ESCRITÓRIO E DE PAPELARIA
8599604	TREINAMENTO EM DESENVOLVIMENTO PROFISSIONAL E GERENCIAL
4647802	COMÉRCIO ATACADISTA DE LIVROS, JORNAIS E OUTRAS PUBLICAÇÕES
4649401	COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS ELÉTRICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO
4649402	COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO
4649404	COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA
4649407	COMÉRCIO ATACADISTA DE FILMES, CDS, DVDS, FITAS E DISCOS
4649408	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR
4649409	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR, COM ATIVIDADE DE FRACIONAMENTO E ACONDICIONAMENTO ASSOCIADA
4649499	COMÉRCIO ATACADISTA DE OUTROS EQUIPAMENTOS E ARTIGOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE
4651601	COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA
4651602	COMÉRCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMÁTICA
3312103	MANUTENÇÃO E REPARAÇÃO DE APARELHOS ELETROMÉDICOS E ELETRÓTERAPÊUTICOS E EQUIPAMENTOS DE IRRADIAÇÃO
4652400	COMÉRCIO ATACADISTA DE COMPONENTES ELETRÔNICOS E EQUIPAMENTOS DE TELEFONIA E COMUNICAÇÃO
4664800	COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS
4669999	COMÉRCIO ATACADISTA DE OUTRAS MÁQUINAS E EQUIPAMENTOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE; PARTES E PEÇAS
4673700	COMÉRCIO ATACADISTA DE MATERIAL ELÉTRICO
4684299	COMÉRCIO ATACADISTA DE OUTROS PRODUTOS QUÍMICOS E PETROQUÍMICOS NÃO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE
4691500	COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINÂNCIA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS
4744099	COMÉRCIO VAREJISTA DE MATERIAIS DE CONSTRUÇÃO EM GERAL
4751201	COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA
4753900	COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE ELETRODOMÉSTICOS E EQUIPAMENTOS DE ÁUDIO E VÍDEO
4754701	COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS
4511101	COMÉRCIO A VAREJO DE AUTOMÓVEIS, CAMIONETAS E UTILITÁRIOS NOVOS

Fls. nº 1725

  
Rubrica**CNAEs Secundários**

Código	Descrição CNAE
4755502	COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DE ARMARINHO
4755503	COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DE CAMA, MESA E BANHO
4756300	COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE INSTRUMENTOS MUSICAIS E ACESSÓRIOS
4761001	COMÉRCIO VAREJISTA DE LIVROS
4761003	COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DE PAPELARIA
4763601	COMÉRCIO VAREJISTA DE BRINQUEDOS E ARTIGOS RECREATIVOS
4763602	COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS ESPORTIVOS
4771703	COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS HOMEOPÁTICOS
4772500	COMÉRCIO VAREJISTA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL
4773300	COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS
4618401	REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS, COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA
4781400	COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DO VESTUÁRIO E ACESSÓRIOS
4789005	COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITÁRIOS
1813001	IMPRESSÃO DE MATERIAL PARA USO PUBLICITÁRIO
1813099	IMPRESSÃO DE MATERIAL PARA OUTROS USOS
4618402	REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMÉRCIO DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS ODONTO-MÉDICO-HOSPITALARES
4639701	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS EM GERAL
4641902	COMÉRCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DE CAMA, MESA E BANHO
4641903	COMÉRCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DE ARMARINHO

**Situação Cadastral Vigente:** HABILITADO**Data desta Situação Cadastral:** 20/03/2024**OBRIGAÇÕES**

01/12/2008 - (4644301), 01/09/2009 - (4691500-4511101-4639701),  
01/04/2010 - (4649401-4651602-4652400-4646001-4684299-4649408-  
NFe a partir 4649402-4651601-4649499), 01/07/2010 - (4673700-1813099-4664800-  
de 4669999-4646002-4645101-4649407-4647801), 01/10/2010 - (4642701-  
(CNAE's): 4645103-4645102-4641902-4644302-1813001-4649409-4649404-  
4618402-4642702-4618401-4641903), 01/12/2010 - (4647802),  
17/02/2022 - (Devido emissão voluntária),

EDF a partir de: 01/05/2022,

CTE a partir de:

Observação: Os dados acima estão baseados em informações fornecidas pelo próprio contribuinte cadastrado. Não valem como certidão de sua efetiva existência de fato e de direito, não são oponíveis à Fazenda e nem excluem a responsabilidade tributária derivada de operações com ele ajustadas.

**Data da Consulta:** 13/06/2024**Número da Consulta:**[Nova Consulta](#) [Imprimir](#)

Fls. nº 1726

  
Rubrica



**PREFEITURA DE PRESIDENTE DUTRA**  
SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA  
Avenida Adir Leda, S/N, Bairro Tarumã  
Centro Administrativo Ciro Evangelista  
CNPJ: 06.138.366/0001-08

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS – CND**  
**Número: 00001467942024**  
**Data de expedição: 15/07/2024 10:51:15**

A Prefeitura do Município de Presidente Dutra - MA, por intermédio do departamento de arrecadação, CERTIFICA que o contribuinte **DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** que possui o CNPJ **44.646.603/0001-30** abaixo qualificado, encontra-se em situação regular perante a FAZENDA PÚBLICA MUNICIPAL, não constando débitos referentes a Tributos municipais, inscritos ou não em Dívida Ativa, até a presente data.

Reserva-se o direito de a Fazenda Pública Municipal cobrar dívidas posteriormente comprovadas, hipótese prevista no Código Tributário Municipal.

**DADOS DA EMPRESA:**

**CNPJ:** 44.646.603/0001-30

**Razão Social:** DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

**Endereço:** RUA PREFEITO NELSON SERENO - SEDE PRESIDENTE DUTRA

**Número:** 150

**Bairro:** CENTRO

**Município:** PRESIDENTE DUTRA

**Estado:** MA

**Regime tributário:**  
NORMAL

**Data de início de atividade:**  
21/12/2021

**Código de validação:** 2B0453B0A2E101F2F990AA4057E63D64

**Data de validade da certidão:** 13/10/2024

**Finalidade:** REGULARIDADE FISCAL



**PREFEITURA DE PRESIDENTE DUTRA**  
SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA  
Avenida Adir Leda, S/N, Bairro Tarumã  
Centro Administrativo Ciro Evangelista  
CNPJ: 06.138.366/0001-08



**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÍVIDA ATIVA - CNDA**

**Número:** 00001472532024

**Data de expedição:** 23/07/2024 14:59:49

A Prefeitura do Município de Presidente Dutra - MA, por intermédio do departamento de arrecadação, CERTIFICA que o contribuinte **DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** que possui o CNPJ **44.646.603/0001-30** abaixo qualificado, encontra-se em situação regular perante a FAZENDA PÚBLICA MUNICIPAL, não constando débitos referentes a Tributos municipais, inscritos em Dívida Ativa, até a presente data.

Reserva-se o direito de a Fazenda Pública Municipal cobrar dívidas posteriormente comprovadas, hipótese prevista no Código Tributário Municipal.

**DADOS DA EMPRESA:**

**CNPJ:** 44.646.603/0001-30

**Razão Social:** DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

**Endereço:** RUA PREFEITO NELSON SERENO - SEDE PRESIDENTE DUTRA

**Número:** 150

**Bairro:** CENTRO

**Município:** PRESIDENTE DUTRA

**Estado:** MA

**Regime tributário:**  
NORMAL

**Data de início de atividade:**  
21/12/2021

**Código de validação:** A7BDEF17711B3D22BD0A4F8029CED552

**Data de validade da certidão:** 21/10/2024

**Finalidade:** REGULARIDADE FISCAL



**GOVERNO DO ESTADO DO MARANHÃO  
SECRETARIA DE ESTADO DA FAZENDA**

**CERTIDÃO POSITIVA DE DÍVIDA ATIVA COM EFEITO DE NEGATIVA**

**Nº Certidão:** 047407/24      **Data da** 13/06/2024 18:22:07  
**Inscrição Estadual:** 127373802      **CPF/CNPJ:** 44646603000130  
**Razão Social:** DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA  
**Endereço:** RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150 LETRA A CEP: 65760000 - CENTRO  
**Telefone:** (99)981482078      **Município:** PRESIDENTE DUTRA      **UF:** MA

Certificamos que, após a realização das consultas procedidas no sistema desta Secretaria e na forma do disposto do artigo 156 da lei nº 2.231 de 29/12/1962, substanciado pelos, 240 a 242, da lei nº 7.799, de 19/12/2002, bem como prescreve no artigo 206 da lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 (Código Tributário Nacional), constam em nome do sujeito passivo acima identificado débitos inscritos na Dívida Ativa com exigibilidade suspensa, conforme indicado acima.

**DESCRIÇÃO DOS DÉBITOS**

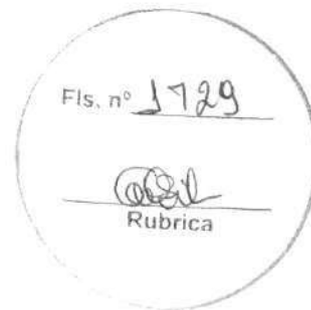
TIPO	DOCUMENTO	DATA EMISSÃO	SITUAÇÃO
AUTO DE INFRACAO	912363001069	21/07/2023	PARCELADO

**Validade da Certidão:** 120 (cento e vinte) dias: 11/09/2024.

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada no endereço:  
<http://portal.sefaz.ma.gov.br/>, clicando no item "Certidões" e em seguida em "Validação de Certidão Negativa de Dívida Ativa".

**CERTIDÃO EMITIDA GRATUITAMENTE.**

**Data Impressão:** 13/06/2024 18:22:07



**GOVERNO DO ESTADO DO MARANHÃO  
SECRETARIA DE ESTADO DA FAZENDA**

**CERTIDÃO POSITIVA DE DÉBITOS COM EFEITO DE NEGATIVA**

**Nº Certidão:** 230165/24

**Data da**

21/06/2024 10:07:27

**Inscrição Estadual:** 127373802

**CPF/CNPJ:** 44646603000130

**Razão Social:** DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

**Endereço:** RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150 LETRA A CEP: 65760000 - CENTRO

**Telefone:** (99)981482078

**Município:** PRESIDENTE DUTRA

**UF:** MA

Certificamos que, após a realização das consultas procedidas no sistema desta Secretaria, substanciado pelo art. 240 a 242, da lei nº 7.799, de 19/12/2002 e disposto no artigo 205 da lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 (Código Tributário Nacional), constam crédito tributário, não vencidos ou com exigibilidade suspensa, conforme indicados, em desfavor do sujeito passivo acima identificado. Ressalvado, todavia, à Fazenda Pública Estadual o direito da cobrança de dívidas que venham a ser apuradas e não alcançadas pela decadência.

DESCRIÇÃO DOS DÉBITOS			
TIPO	DOCUMENTO	DATA EMISSÃO	SITUAÇÃO
AUTO DE INFRACAO	912363001069	21/07/2023	PARCELADO

**Validade da Certidão: 90 (noventa) dias: 19/09/2024.**

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada no endereço:

<http://portal.sefaz.ma.gov.br/>, clicando no item "Certidões" e em seguida em "Validação de Certidão Negativa de Débito".

**CERTIDÃO EMITIDA GRATUITAMENTE.**

**Data Impressão:** 08/08/2024 10:44:19



PREFEITURA MUNICIPAL DE PRESIDENTE DUTRA  
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE  
CENTRO DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE  
SETOR DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Rúbrica

## ALVARÁ DE AUTORIZAÇÃO SANITÁRIA

Nº 080/2024

O Departamento VIGILÂNCIA SANITÁRIA MUNICIPAL, concede ALVARÁ DE AUTORIZAÇÃO SANITÁRIA a empresa abaixo referida para o exercício de 2024, após prévia inspeção de suas instalações físicas, que no presente momento oferecem condições satisfatórias de higiene e salubridade, em conformidade com o artigo 069 da Lei Complementar Estadual Nº. 039/98.

RAZÃO SOCIAL: <b>DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA.</b>	CNPJ: 44.646.603/0001-30
NOME DE FANTASIA: <b>DROGARIA MIX POPULAR</b>	
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL: 4771-7/01-COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS SEM MANIPULAÇÃO DE FORMULAS.	
ENDEREÇO: RUA: PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150 LETRA A, CENTRO, PRESIDENTE DUTRA-MA.	
RESPONSÁVEL TÉCNICO: MARCELO ALVES PINTO LIMA	DOCUMENTO CRF Nº 9516/MA

Presidente Dutra - MA, 04 de Março de 2024.

Carmem Cristina de Moura  
Coord. Vig. Sanitária e Zoonoses  
CRM 07574/MA  
Portaria 121/2021  
Coordenador Visa

Michelli Fernandes de Sousa Leites  
Secretário Municipal de Saúde.

### ATENÇÃO

- 1 - O presente alvará deverá ser afixado em local visível ao público;
- 2 - Este documento poderá ser cassado a qualquer momento se constatado irregularidades no estabelecimento;
- 3 - Este documento terá validade até 31/12/2024, devendo ser renovado anualmente.

Rúbrica



**PREFEITURA MUNICIPAL DE PRESIDENTE DUTRA**  
SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

**2024**

**ALVARÁ DE LICENÇA E FUNCIONAMENTO**

FINALIDADE: FUNCIONAMENTO DE ESTABELECIMENTO

INSCRIÇÃO MUNICIPAL	CPF/CNPJ	NÚMERO DE CONTROLE
248531	44.646.603/0001-30	8792024537013
<b>RAZÃO SOCIAL</b>		
DELFI PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA		
<b>NOME FANTASIA</b>		
DROGARIA MIX POPULAR		
<b>LOCALIZAÇÃO</b>		
		INSCRIÇÃO IMOBILIÁRIA 1130234
R PREFEITO NELSON SERENO N° 150 LETRA A , CENTRO		
65760000 -PRESIDENTE DUTRA-MA		

**CNAE Principal e Secundários**

- 477170100 - COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS, SEM MANIPULACAO DE FORMULAS
- 476100300 - COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS DE PAPELARIA
- 477170300 - COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS HOMEOPATICOS
- 477250000 - COMERCIO VAREJISTA DE COSMETICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL
- 478900500 - COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITARIOS

**RESTRIÇÕES**

Este contribuinte está autorizado a desenvolver as atividades acima elencadas e firma compromisso, sob as penas da lei, de que conhece e atende os requisitos legais exigidos para funcionamento e exercício das atividades econômicas constantes do objeto social, no que respeita ao uso e ocupação do solo, as atividades domiciliares e restrições ao uso de espaços públicos, acessibilidade e de segurança sanitária, ambiental e de prevenção contra incêndios e pânico. O contribuinte reconhece que o não atendimento a estes requisitos acarretará a suspensão e a cassação subsequente do Alvará de Funcionamento, nos termos da legislação vigente.

Horário de Funcionamento:

NOTA: ESTE ALVARÁ DEVE SER AFIXADO EM LOCAL VISÍVEL E ACESSÍVEL À FISCALIZAÇÃO.

EMITIDO EM: 09/02/2024  
VALIDADE: 31/12/2024

CÓDIGO DE AUTENTICIDADE:  
FB525925FC8EC60A587237C68B608DFD



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO  
Corregedoria Geral da Justiça  
1ª Vara da Comarca de Presidente Dutra



CERTJUDONE-1VPD - 2172024  
Código de validação: 70D399F243

Número da guia: 24108701001891421.

### CERTIDÃO ÚNICA DE DISTRIBUIÇÃO PARA FINS GERAIS

Usando da faculdade que me confere a lei, CERTIFICO, a requerimento verbal de parte interessada, que consultando o sistema informatizado de andamento processual – ThemisPG, Jurisconsult, Processo Judicial Eletrônico, referente às Varas Cíveis, Comércio, Fazenda Pública, Execução Fiscal, Família, Falência e/ou Concordata, Recuperação Judicial ou Extrajudicial, Insolvência Civil, sucessão, Inventário, Interdição, Tutela, Curatela e Ausência, a partir do dia 1º de janeiro de 2007 até a presente data, constatei **NÃO EXISTIR** distribuição de **AÇÕES DE FALÊNCIA E/OU RECUPERAÇÃO JUDICIAL** contra:

**DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA (NOME FANTASIA: DROGARIA MIX POPULAR)**, inscrita no CNPJ nº 44.646.603/0001-30, estabelecida na Rua Prefeito Nelson Sereno, nº 150, Letra A, Centro, Presidente Dutra/MA.

CERTIFICO, finalmente, que esta Secretaria onde funciona a Distribuição é a única existente no Termo Judiciário de Presidente Dutra-MA. Dada e passada a presente certidão na Distribuição na Secretaria Judicial da 1ª Vara, aos 20 dias de agosto do ano de dois mil e vinte e quatro (2024). Eu,           , Servidor do Judiciário, consultei e digitei a presente certidão que segue devidamente assinada. Eu, Francisca Maria Celestina Barros, a meu cargo, conferi e subscrevi. O referido é verdade e dou fé.

**Observações:**

- a) A informação de NOME, CPF, CNPJ e FILIAÇÃO acima é de responsabilidade do solicitante da Certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e destinatário;
- b) A validade desta certidão é de 60 (sessenta) dias a partir da data de sua emissão, (Art. 198 do Código de Normas da Corregedoria Geral de Justiça do Estado do Maranhão)
- c) Esta certidão é válida apenas para maiores de 18 anos;
- d) Nos feitos criminais não constam processos das Varas de Execuções Criminais e Penas Alternativas, da Infância e Juventude, de Cartas Precatórias e da Justiça Militar. Também, só constam processos nos quais foram oferecidas denúncia e não constam processos arquivados ou baixados definitivamente.

ESTA CERTIDÃO ABRANGE SOMENTE AS VARAS COMUNS DO TERMO JUDICIÁRIO DE PRESIDENTE DUTRA-MA.

FRANCISCA MARIA CELESTINA BARROS  
Secretária Judicial de Entrância Intermediária  
1ª Vara da Comarca de Presidente Dutra  
Matrícula 193987

Documento assinado. PRESIDENTE DUTRA, 21/08/2024 08:35 (FRANCISCA MARIA CELESTINA BARROS)



CERTJUDONE-1VPD - 2172024 / Código: 70D399F243  
Valide o documento em [www.tjma.jus.br/validadoc.php](http://www.tjma.jus.br/validadoc.php)

1

Antes de imprimir pense em sua responsabilidade com o meio ambiente.  
#ConsumoConsciente

Fls. nº 1733

  
 Rubrica

Página 1 de 4

**Balanco Patrimonial Encerrado em 31/12/2022**

Pág.: 1 de 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150, Letra A, Bairro: CENTRO, Cidade: Presidente Dutra, Estado: MA, CEP: 65760-000, Telefone:  
 NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

VAGTON  
 Fortes Contábil 6.186.1.2

Conta	Descrição	31/12/2022
1	***Ativo***	660.510,61 D
1.01	Ativo Circulante	660.510,61 D
1.01.01	Disponibilidade	591.987,61 D
1.01.01.01	Caixa	46.660,09 D
1.01.01.01.01	Caixa Geral	46.660,09 D
1.01.03	Clientes	68.523,00 D
1.01.03.01	Clientes Nacionais	68.523,00 D
1.01.03.01.01	Duplicatas a Receber	68.523,00 D
1.01.15	Estoque	364.813,52 D
1.01.15.01	Estoques em Estabelecimento Próprios	364.813,52 D
1.01.15.01.01	Estoque de Mercadoria	364.813,52 D
1.07	Ativo não Circulante	180.514,00 D
1.07.04	Imobilizado	180.514,00 D
1.07.04.01.01.0003	Equipamentos, Máquinas e Instalações Industriais	62.478,00 D
1.07.04.01.01.0005	Móveis, Utensílios e Instalações Comerciais	38.036,00 D
1.07.04.01.01.0004	Veículos	80.000,00 D
Total Ativo		660.510,61 D
2	***Passivo***	660.510,61 C
2.01	Passivo Circulante	35.688,63 C
2.01.01	Obrigações de Curto Prazo	35.688,63 C
2.01.01.01	Fornecedores	30.369,00 C
2.01.01.03.03	Obrigações Fiscais	5.319,63 C
2.01.01.03.03.0005	Tributos Federais a Recolher	5.319,63 C
2.07	Patrimônio Líquido	624.821,98 C
2.07.01	Capital Realizado	400.000,00 C
2.07.01.01	Capital Social	400.000,00 C
2.07.07.01.01	Lucros Acumulados	224.821,98 C
2.07.07.01.01.0001	Lucros Acumulados e/ou Saldo à Disposição da Assembléia	224.821,98 C
Total Passivo		660.510,61 C

Data de Encerramento: 31/12/2022.

Valor de Ativo e Passivo: R\$ 660510,61 (Quatrocentos e Noventa Mil, Quinhentos e Quarenta e Sete Reais e Setenta e Dois Centavos)

Presidente Dutra/Ma, 31 de Dezembro de 2022

Deyvid dos Santos Ferreira  
 Sócio Administrador  
 CPF 957.616.403-68

FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA  
 Tem em Contabilidade  
 CRC MA 7944/O-7

**Demonstração do Resultado do Exercício**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150, Letra A, Bairro: CENTRO, Cidade: Presidente Dutra, Estado: MA, CEP: 65760-000, Telefone:

NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Pág.: 1 de 1

VAGTON

Fortes Contábil 6.186.1.2

Conta	Descrição	01/01/2022
		a
		31/12/2022
(+) 010	Receita Bruta Operacional	1.397.827,00
010.01	Faturamento Prod. Merc. E Serviços	1.397.827,00
010.01.02	Venda de Mercadorias	1.397.827,00
(=) 030	Receita Líquida	1.334.924,78
(-) 040	Custo Mercad./Serv./Produtos Vendidos	1.024.555,78
040.02	Custo das Mercadorias Revendidas	1.024.555,78
(=) 060	Lucro Bruto	310.369,00
(-) 070	Despesas Operacionais	85.547,02
070.01	Despesas Administrativas	21.386,75
070.03	Despesas Tributárias	62.902,22
070.04	Resultado Financeiro	1.258,04
070.04	Despesas Financeiras	1.258,04
(=) 110	Res. Antes das Participações e Contrib.	224.821,98
(=) 150	Res. Antes Imp,Renda e Contrib. Social	224.821,98
(=) 200	Resultado Líquido do Exercício	224.821,98

Presidente Dutra/Ma, 31 de Dezembro de 2022

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA  
Tem em Contabilidade  
CRC MA 7944/O-7

**Análise pelos índices do Balanço**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150, Letra A, Bairro: CENTRO, Cidade: Presidente Dutra, Estado: MA, CEP: 65760-000, Telefone  
 NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Pág.: 1 de 1  
 VAGTON  
 Fortes Contábil 6.186.1.2

Fis. nº 1735

  
 Rubrica

Nome/Valores/Resultado		
1) INDICE DE LIQUIDEZ GERAL (ILG) ≥	1,0	
<hr/> ATIVO CIRCULANTE + REALIZAVEL A LONGO PRAZO PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE		
660.510,61 17.261,63	=	38,26
2) INDICE DE ENDIVIDAMENTO GERAL ≤	1,0	
<hr/> PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE ATIVO TOTAL		
17.261,63 660.510,61	=	0,02
3) INDICE DE LIQUIDEZ CORRENTE ≥	1,0	
<hr/> ATIVO CIRCULANTE PASSIVO CIRCULANTE		
660.510,61 35.688,63	=	18,5
4) INDICE DE SOLVENCIA GERAL ≥	1,0	
<hr/> ATIVO PASSIVO CIRCULANTE+PASSIVO NÃO CIRCULANTE		
660.510,61 624.821,98	=	1,05

Presidente Dutra/Ma, 31 de Dezembro de 2022

Deyvid dos Santos Ferreira  
 Sócio Administrador  
 CPF 957.616.403-68

FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA  
 Tem em Contabilidade  
 CRC MA 7944/O-7



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Fls. nº 1736

Rubrica

Página 4 de 4

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
77212916315	FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA
95761640368	DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

**JUCEMA**

CERTIFICO O REGISTRO EM 18/07/2023 09:00 SOB Nº 20230758932.  
PROTOCOLO: 230758932 DE 17/07/2023.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12310597212. CNPJ DA SEDE: 44646603000130.  
NIRE: 21201233913. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 18/07/2023.  
DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

S. n° 1737

Rubrica

## T E R M O D E A B E R T U R A

Contém o presente livro 19 folhas, eletronicamente numeradas de 01 a 19 em uma via, todas elas já escrituradas e servirá como Diário n° 001, referente ao período 01/01/2022 a 31/12/2022, com encerramento do exercício social em 31/12/2022, da firma: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA, estabelecida na Rua Prefeito Nelson Sereno, 150, letra A, bairro Centro, CEP 65.760-000, cidade Presidente Dutra, estado MA, inscrita no CNPJ 44.646.603/0001-30 e registrada na JUCEMA sob o n° 21201233913, arquivada em 21/12/2021.

Presidente Dutra - MA 1 de janeiro de 2022

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio/Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em Contabilidade  
CRC 7944/O-7

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

VAGTON

Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
03/01/2022	3.01.01.07.01.0003	Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados					
		Pg.funacionários ref. Dezembro/2021	0001	001	2883	6.060,00	
03/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.funacionários ref. Dezembro/2021	0001	001	2883		6.060,00
04/01/2022	3.01.01.07.01.0012	INSS - Previdência Social					
		Pg.INSS ref. Dezembro/2021	0001	001	2884	454,50	
04/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.INSS ref. Dezembro/2021	0001	001	2884		454,50
05/01/2022	3.01.01.07.01.0013	FGTS					
		Pg.FGTS ref. Dezembro/2021	0001	001	2885	484,80	
05/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.FGTS ref. Dezembro/2021	0001	001	2885		484,80
10/01/2022	3.01.01.07.01.0043	Férias					
		Pg.férias ref. Funcionario	0001	001	2886	2.896,00	
10/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.férias ref. Funcionario	0001	001	2886		2.896,00
10/01/2022	3.01.01.07.01.0052	Fardamento					
		Pg.fardamento nf 10121	0001	001	2887	220,00	
10/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.fardamento nf 10121	0001	001	2887		220,00
12/01/2022	1.01.03.01.01.0001	Cientes Diversos					
		Vr.vendas ref.	0001	001	3096	46.398,00	
12/01/2022	3.01.01.01.01.0006	Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno					
		Vr.vendas ref.	0001	001	3096		46.398,00
17/01/2022	3.01.01.07.01.0050	Telefones					
		Pg.consumo telefone ref. Dez/2021	0001	001	2889	220,00	
17/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.consumo telefone ref. Dez/2021	0001	001	2889		220,00
17/01/2022	3.01.01.07.01.0048	Energia Elétrica					
		Pg.consumo de energia ref. Dez/2021	0001	001	2890	658,30	
17/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.consumo de energia ref. Dez/2021	0001	001	2890		658,30
19/01/2022	3.01.01.07.01.0066	Materiais de Expediente					
		Pg.material de expediente	0001	001	2891	56,00	
19/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.material de expediente	0001	001	2891		56,00
20/01/2022	3.01.01.01.03.0007	Simples					
		Pg.simples ref.	0001	001	3097	12.145,00	
20/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.simples ref.	0001	001	3097		12.145,00
24/01/2022	3.01.01.07.01.0068	Assessoria Contábil					
		Pg.assessoria contabil ref. Dez/2021	0001	001	2892	500,00	
24/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.assessoria contabil ref. Dez/2021	0001	001	2892		500,00
26/01/2022	3.01.01.07.01.0055	Pró-labores					
		Pg.pró-labore ref. Dez/2021	0001	001	2893	1.212,00	
26/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.pró-labore ref. Dez/2021	0001	001	2893		1.212,00
28/01/2022	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	3121	45.330,00	
28/01/2022	3.01.01.01.01.0004	Receita da Venda no Merc Interno de Prod de Fabric Própria					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	3121		45.330,00
31/01/2022	3.01.01.07.03.0009	IPVA					
		Pg.IPVA ref. Veic	0001	001	2895	2.360,00	

Fis. nº 1739

  
 Rubrica
Página 3 de 20  
Pag. 3 de 13

## Livro Diário Nº. 1

 Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

 VAGTON  
 Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
31/01/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.IPVA ref. Veic	0001	001	2895		2.360,00
31/01/2022	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota	Pg.ICMS ref. Dez/2021	0001	001	2897	1.123,00	
31/01/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.ICMS ref. Dez/2021	0001	001	2897		1.123,00
31/01/2022	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Dez/2021	0001	001	2898	100,00	
31/01/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Dez/2021	0001	001	2898		100,00
31/01/2022	1.01.15.01.01.0001 - Mercadorias Para Revenda	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2901	78.360,00	
31/01/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2901		78.360,00
<b>Totais do mês de Janeiro:</b>						<b>198.577,60</b>	<b>198.577,60</b>
01/02/2022	3.01.01.07.01.0066 - Materiais de Expediente	Pg.material de expediente	0001	001	2903	189,00	
01/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.material de expediente	0001	001	2903		189,00
04/02/2022	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Jan/2022	0001	001	2905	6.060,00	
04/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Jan/2022	0001	001	2905		6.060,00
04/02/2022	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref. Jan/2022	0001	001	2906	1.212,00	
04/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref. Jan/2022	0001	001	2906		1.212,00
07/02/2022	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Jan/2022	0001	001	2907	484,80	
07/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Jan/2022	0001	001	2907		484,80
10/02/2022	2.01.01.01.01.0001 - Fomecedores Diversos	Pg.duplicata no. 987	0001	001	2910	45.330,00	
10/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no. 987	0001	001	2910		45.330,00
14/02/2022	3.01.01.07.01.0052 - Fardamento	Pg.fardamento nf	0001	001	2911	700,00	
14/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.fardamento nf	0001	001	2911		700,00
14/02/2022	3.01.01.07.01.0048 - Energia Elétrica	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2912	589,00	
14/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2912		589,00
18/02/2022	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil	Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	2913	500,00	
18/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	2913		500,00
21/02/2022	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref.	0001	001	2915	100,00	
21/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref.	0001	001	2915		100,00
21/02/2022	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	3099	8.440,00	
21/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						

Fis. nº 5740

  
 Rubrica

Página 4 de 20

Pag. 4 de 13

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

VAGTON  
 Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Pg.simples ref.	0001	001	3099		8.440,00
25/02/2022	1.01.15.01.01.0001 - Mercadorias Para Revenda						
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2917	35.021,00	
25/02/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2917		35.021,00
<b>Totais do mês de Fevereiro:</b>						<b>98.625,80</b>	<b>98.625,80</b>
03/03/2022	3.01.01.07.01.0050 - Telefones						
		Pg.consumo telefone ref. Fev/2022	0001	001	2921	485,00	
03/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.consumo telefone ref. Fev/2022	0001	001	2921		485,00
04/03/2022	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados						
		Pg.funcionários ref. Fev/2022	0001	001	2922	7.050,00	
04/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.funcionários ref. Fev/2022	0001	001	2922		7.050,00
04/03/2022	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores						
		Pg.pró-labore ref. Fev/2022	0001	001	2923	1.212,00	
04/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.pró-labore ref. Fev/2022	0001	001	2923		1.212,00
07/03/2022	3.01.01.07.01.0013 - FGTS						
		Pg.FGTS ref. Fev/2022	0001	001	2924	484,80	
07/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.FGTS ref. Fev/2022	0001	001	2924		484,80
07/03/2022	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social						
		Pg.INSS ref. Fev/2022	0001	001	2925	454,50	
07/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.INSS ref. Fev/2022	0001	001	2925		454,50
09/03/2022	1.01.03.01.01.0001 - Clientes Diversos						
		Vr.vendas ref.	0001	001	3100	78.946,00	
09/03/2022	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno						
		Vr.vendas ref.	0001	001	3100		78.946,00
11/03/2022	3.01.01.07.01.0050 - Telefones						
		Pg.consumo telefone ref. Fev/2022	0001	001	2927	120,00	
11/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.consumo telefone ref. Fev/2022	0001	001	2927		120,00
14/03/2022	1.01.15.01.01.0001 - Mercadorias Para Revenda						
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2928	42.789,00	
14/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2928		42.789,00
21/03/2022	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil						
		Pg.assessoria contabil ref. Fev/2022	0001	001	2930	500,00	
21/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.assessoria contabil ref. Fev/2022	0001	001	2930		500,00
21/03/2022	3.01.01.01.03.0007 - Simples						
		Pg.simples ref.	0001	001	3101	5.360,00	
21/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.simples ref.	0001	001	3101		5.360,00
25/03/2022	3.01.01.07.01.0066 - Materiais de Expediente						
		Pg.material de expediente	0001	001	2932	25,00	
25/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.material de expediente	0001	001	2932		25,00
25/03/2022	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota						
		Pg.ICMS ref.	0001	001	2933	1.236,00	
25/03/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.ICMS ref.	0001	001	2933		1.236,00

Fis. nº

1741

  
 Rubrica

Página 5 de 20

Pag. 5 de 19

VAGTON

Fortes Contábil 7.198,1

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
28/03/2022	3.01.01.07.01.0048	- Energia Elétrica					
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2934	569,00	
28/03/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2934		569,00
30/03/2022	3.01.01.07.01.0043	- Férias					
		Pg.férias ref.	0001	001	2935	2.021,00	
30/03/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.férias ref.	0001	001	2935		2.021,00
<b>Totais do mês de Março:</b>						<b>141.252,30</b>	<b>141.252,30</b>
05/04/2022	3.01.01.07.01.0003	- Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados					
		Pg.funcionários ref. Ref Mar/2022	0001	001	2940	6.060,00	
05/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.funcionários ref. Ref Mar/2022	0001	001	2940		6.060,00
07/04/2022	3.01.01.07.01.0013	- FGTS					
		Pg.FGTS ref. Mar/2022	0001	001	2941	484,80	
07/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.FGTS ref. Mar/2022	0001	001	2941		484,80
07/04/2022	3.01.01.07.01.0012	- INSS - Previdência Social					
		Pg.INSS ref. Mar/2022	0001	001	2942	815,00	
07/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.INSS ref. Mar/2022	0001	001	2942		815,00
07/04/2022	3.01.01.07.01.0050	- Telefones					
		Pg.consumo telefone ref.	0001	001	2943	365,00	
07/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.consumo telefone ref.	0001	001	2943		365,00
12/04/2022	1.01.03.01.01.0001	- Clientes Diversos					
		Vr.vendas ref.	0001	001	3102	72.631,00	
12/04/2022	3.01.01.01.01.0006	- Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno					
		Vr.vendas ref.	0001	001	3102		72.631,00
15/04/2022	3.01.01.07.01.0055	- Pró-labores					
		Pg.pró-labore ref. Mar/2022	0001	001	2945	2.224,00	
15/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.pró-labore ref. Mar/2022	0001	001	2945		2.224,00
18/04/2022	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota					
		Pg.ICMS ref. Mar/2022	0001	001	2946	369,28	
18/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.ICMS ref. Mar/2022	0001	001	2946		369,28
20/04/2022	3.01.01.07.01.0072	- Internet					
		Pg.internet ref. Mar/2022	0001	001	2947	100,00	
20/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.internet ref. Mar/2022	0001	001	2947		100,00
20/04/2022	2.01.01.01.01.0001	- Fornecedores Diversos					
		Pg.duplicata no.	0001	001	2950	15.369,00	
20/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.duplicata no.	0001	001	2950		15.369,00
20/04/2022	3.01.01.01.03.0007	- Simples					
		Pg.simples ref.	0001	001	3103	30.258,00	
20/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.simples ref.	0001	001	3103		30.258,00
28/04/2022	2.01.01.01.01.0001	- Fornecedores Diversos					
		Pg.duplicata no.	0001	001	2951	18.330,00	
28/04/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.duplicata no.	0001	001	2951		18.330,00
<b>Totais do mês de Abril:</b>						<b>147.006,08</b>	<b>147.006,08</b>

segunda-feira, 24 de abril de 2023

17:11:02

Continua...

Fis. nº 1742

  
 Rubrica

Página 6 de 20

Pag. 0 de 19

VAGTON

Fortes Contábil 7.198.1

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
03/05/2022	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos	Pg.duplicata no. 3632	0001	001	2954	10.330,00	
03/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no. 3632	0001	001	2954		10.330,00
03/05/2022	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil	Pg.assessoria contabil ref. Abr/2022	0001	001	2955	1.000,00	
03/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.assessoria contabil ref. Abr/2022	0001	001	2955		1.000,00
05/05/2022	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Abr/2022	0001	001	2956	6.060,00	
05/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Abr/2022	0001	001	2956		6.060,00
06/05/2022	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Abr/2022	0001	001	2957	565,00	
06/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Abr/2022	0001	001	2957		565,00
06/05/2022	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Abr/2022	0001	001	2958	815,00	
06/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Abr/2022	0001	001	2958		815,00
09/05/2022	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos	Pg.duplicata no. 0321	0001	001	2959	15.330,00	
09/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no. 0321	0001	001	2959		15.330,00
12/05/2022	1.01.03.01.01.0001 - Clientes Diversos	Vr.vendas ref.	0001	001	3104	78.693,00	
12/05/2022	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno	Vr.vendas ref.	0001	001	3104		78.693,00
16/05/2022	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref. Abr/2022	0001	001	2961	458,30	
16/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref. Abr/2022	0001	001	2961		458,30
18/05/2022	3.01.01.07.01.0066 - Materiais de Expediente	Pg.material de expediente	0001	001	2962	102,00	
18/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.material de expediente	0001	001	2962		102,00
20/05/2022	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota	Pg.ICMS ref. Abr/2022	0001	001	2964	756,38	
20/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.ICMS ref. Abr/2022	0001	001	2964		756,38
20/05/2022	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	3105	5.483,00	
20/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	3105		5.483,00
23/05/2022	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref. Abr/2022	0001	001	2965	2.224,00	
23/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref. Abr/2022	0001	001	2965		2.224,00
27/05/2022	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Abr/2022	0001	001	2970	1.000,00	
27/05/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Abr/2022	0001	001	2970		1.000,00
<b>Totais do mês de Maio:</b>						<b>122.816,68</b>	<b>122.816,68</b>
01/06/2022	3.01.01.07.02.0006 - Manutenção de Veículos						

Fls. nº 1743

  
 Rubrica

Página 7 de 20

Pag. 7 de 19

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

VAGTON

Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Pg.desp.com veículos ref.	0001	001	2971	569,00	
01/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.desp.com veículos ref.	0001	001	2971		569,00
03/06/2022	3.01.01.07.01.0067 - Taxas e Emolumentos						
		Pg.taxa ref.	0001	001	2972	89,00	
03/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.taxa ref.	0001	001	2972		89,00
06/06/2022	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados						
		Pg.funcionários ref. Maio/2022	0001	001	2973	6.060,00	
06/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.funcionários ref. Maio/2022	0001	001	2973		6.060,00
07/06/2022	3.01.01.07.01.0013 - FGTS						
		Pg.FGTS ref. Mai/2022	0001	001	2974	484,80	
07/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.FGTS ref. Mai/2022	0001	001	2974		484,80
07/06/2022	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social						
		Pg.INSS ref. Mar/2022	0001	001	2975	454,50	
07/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.INSS ref. Mar/2022	0001	001	2975		454,50
14/06/2022	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos						
		Pg.duplicata no. 4123	0001	001	2977	7.330,00	
14/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.duplicata no. 4123	0001	001	2977		7.330,00
20/06/2022	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota						
		Pg.ICMS ref. Mai/2022	0001	001	2980	1.029,30	
20/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.ICMS ref. Mai/2022	0001	001	2980		1.029,30
20/06/2022	3.01.01.01.03.0007 - Simples						
		Pg.simples ref.	0001	001	3106	5.369,00	
20/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.simples ref.	0001	001	3106		5.369,00
20/06/2022	1.01.03.01.01.0001 - Clientes Diversos						
		Vr.vendas ref.	0001	001	3107	72.569,00	
20/06/2022	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno						
		Vr.vendas ref.	0001	001	3107		72.569,00
22/06/2022	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil						
		Pg.assessoria contabil ref. Mai/2022	0001	001	2982	500,00	
22/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.assessoria contabil ref. Mai/2022	0001	001	2982		500,00
27/06/2022	3.01.01.07.01.0050 - Telefones						
		Pg.consumo telefone ref. Mai/2022	0001	001	2983	440,00	
27/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.consumo telefone ref. Mai/2022	0001	001	2983		440,00
27/06/2022	3.01.01.07.01.0072 - Internet						
		Pg.internet ref. Mai/2022	0001	001	2984	100,00	
27/06/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.internet ref. Mai/2022	0001	001	2984		100,00
		<b>Totais do mês de Junho:</b>				<b>94.994,60</b>	<b>94.994,60</b>
01/07/2022	3.01.01.07.03.0009 - IPVA						
		Pg.IPVA ref.	0001	001	2987	987,00	
01/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.IPVA ref.	0001	001	2987		987,00
04/07/2022	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos						
		Pg.duplicata no. 726931	0001	001	2988	12.369,00	

segunda-feira, 24 de abril de 2023

17:11:02

Continua...

Fls. n° 1744

Rubrica

Página 8 de 20

Pag. 0 de 13

VAGTON

Fortes Contábil 7.198.1

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
04/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no. 726931	0001	001	2988		12.369,00
05/07/2022	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Jun/2022	0001	001	2989	6.060,00	
05/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Jun/2022	0001	001	2989		6.060,00
07/07/2022	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Jun/2022	0001	001	2990	484,80	
07/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Jun/2022	0001	001	2990		484,80
07/07/2022	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Jun/2022	0001	001	2991	454,50	
07/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Jun/2022	0001	001	2991		454,50
11/07/2022	3.01.01.07.01.0071 - Despesas C/ Cartório	Pg.desp.cartório ref.	0001	001	2992	65,00	
11/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.cartório ref.	0001	001	2992		65,00
13/07/2022	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref.	0001	001	2993	569,00	
13/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref.	0001	001	2993		569,00
15/07/2022	3.01.01.07.01.0052 - Fardamento	Pg.fardamento nf 562	0001	001	2995	150,00	
15/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.fardamento nf 562	0001	001	2995		150,00
15/07/2022	1.01.03.01.01.0001 - Clientes Diversos	Vr.vendas ref.	0001	001	3109	59.360,00	
15/07/2022	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno	Vr.vendas ref.	0001	001	3109		59.360,00
18/07/2022	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref.	0001	001	2998	321,00	
18/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref.	0001	001	2998		321,00
20/07/2022	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Alíquota	Pg.ICMS ref. Jun/2022	0001	001	3000	698,00	
20/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.ICMS ref. Jun/2022	0001	001	3000		698,00
20/07/2022	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	3108	6.330,00	
20/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	3108		6.330,00
25/07/2022	3.01.01.07.01.0066 - Materiais de Expediente	Pg.material de expediente	0001	001	3001	127,00	
25/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.material de expediente	0001	001	3001		127,00
25/07/2022	3.01.01.07.01.0048 - Energia Elétrica	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	3002	568,00	
25/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	3002		568,00
27/07/2022	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref. Jun/2022	0001	001	3003	1.212,00	
27/07/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref. Jun/2022	0001	001	3003		1.212,00

segunda-feira, 24 de abril de 2023

17:11:02

Continua...

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

VAGTON  
 Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
<b>Totais do mês de Julho:</b>						<b>89.755,30</b>	<b>89.755,30</b>
01/08/2022	3.01.01.07.02.0006	- Manutenção de Veículos Pg.desp.com veiculos ref.	0001	001	3006	489,00	
01/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.desp.com veiculos ref.	0001	001	3006		489,00
02/08/2022	3.01.01.07.01.0068	- Assessoria Contábil Pg.assessoria contabil ref. Jul/2022	0001	001	3007	500,00	
02/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.assessoria contabil ref. Jul/2022	0001	001	3007		500,00
03/08/2022	2.01.01.01.01.0001	- Fornecedores Diversos Pg.duplicata no.	0001	001	3009	9.871,00	
03/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.duplicata no.	0001	001	3009		9.871,00
03/08/2022	3.01.01.07.01.0072	- Internet Pg.internet ref.	0001	001	3010	100,00	
03/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.internet ref.	0001	001	3010		100,00
05/08/2022	3.01.01.07.01.0003	- Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados Pg.funcionários ref. Ref Jul/2022	0001	001	3012	6.060,00	
05/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.funcionários ref. Ref Jul/2022	0001	001	3012		6.060,00
05/08/2022	3.01.01.07.01.0012	- INSS - Previdência Social Pg.INSS ref. Jul/2022	0001	001	3013	454,50	
05/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.INSS ref. Jul/2022	0001	001	3013		454,50
05/08/2022	3.01.01.07.01.0013	- FGTS Pg.FGTS ref. Jul/2022	0001	001	3014	484,80	
05/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.FGTS ref. Jul/2022	0001	001	3014		484,80
11/08/2022	3.01.01.07.01.0050	- Telefones Pg.consumo telefone ref.	0001	001	3016	447,00	
11/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.consumo telefone ref.	0001	001	3016		447,00
15/08/2022	3.01.01.07.01.0055	- Pró-labores Pg.pró-labore ref. Jul/2022	0001	001	3017	2.224,00	
15/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.pró-labore ref. Jul/2022	0001	001	3017		2.224,00
17/08/2022	2.01.01.01.01.0001	- Fornecedores Diversos Pg.duplicata no. 12456	0001	001	3018	18.021,00	
17/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.duplicata no. 12456	0001	001	3018		18.021,00
17/08/2022	1.01.03.01.01.0001	- Clientes Diversos Vr.vendas ref.	0001	001	3019	6.987,00	
17/08/2022	3.01.01.01.01.0005	- Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno Vr.vendas ref.	0001	001	3019		6.987,00
19/08/2022	3.01.01.07.01.0067	- Taxas e Emolumentos Pg.taxa ref. DIVERSOS	0001	001	3020	12,60	
19/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.taxa ref. DIVERSOS	0001	001	3020		12,60
22/08/2022	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota Pg.ICMS ref. Jul/2022	0001	001	3021	869,30	
22/08/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.ICMS ref. Jul/2022	0001	001	3021		869,30
22/08/2022	3.01.01.01.03.0007	- Simples					

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

VAGTON  
 Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Pg.simples ref.	0001	001	3114	4.880,00	
22/08/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						4.880,00
		Pg.simples ref.	0001	001	3114		
22/08/2022	1.01.03.01.01.0001 - Clientes Diversos						
		Vr.vendas ref.	0001	001	3115	77.398,90	
22/08/2022	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno						
		Vr.vendas ref.	0001	001	3115		77.398,90
24/08/2022	3.01.01.07.01.0071 - Despesas C/ Cartório						
		Pg.desp.cartório ref.	0001	001	3023	154,00	
24/08/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.desp.cartório ref.	0001	001	3023		154,00
<b>Totais do mês de Agosto:</b>						<b>128.953,10</b>	<b>128.953,10</b>
01/09/2022	1.01.15.01.01.0001 - Mercadorias Para Revenda						
		Pg.aquisição de mercadorias 1283	0001	001	3026	10.223,00	
01/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.aquisição de mercadorias 1283	0001	001	3026		10.223,00
05/09/2022	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados						
		Pg.funcionários ref. Ago/2022	0001	001	3027	6.060,00	
05/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.funcionários ref. Ago/2022	0001	001	3027		6.060,00
06/09/2022	3.01.01.07.01.0043 - Férias						
		Pg.férias ref.	0001	001	3028	2.330,00	
06/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.férias ref.	0001	001	3028		2.330,00
07/09/2022	3.01.01.07.01.0013 - FGTS						
		Pg.FGTS ref. Ago/2022	0001	001	3029	484,80	
07/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.FGTS ref. Ago/2022	0001	001	3029		484,80
07/09/2022	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social						
		Pg.INSS ref.	0001	001	3031	454,50	
07/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.INSS ref.	0001	001	3031		454,50
09/09/2022	3.01.01.07.03.0009 - IPVA						
		Pg.IPVA ref.	0001	001	3032	856,00	
09/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.IPVA ref.	0001	001	3032		856,00
12/09/2022	3.01.01.07.01.0067 - Taxas e Emolumentos						
		Pg.taxa ref. Ago/2022	0001	001	3035	89,30	
12/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.taxa ref. Ago/2022	0001	001	3035		89,30
14/09/2022	3.01.01.07.01.0072 - Internet						
		Pg.internet ref.	0001	001	3036	100,00	
14/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.internet ref.	0001	001	3036		100,00
19/09/2022	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota						
		Pg.ICMS ref. 87898	0001	001	3039	863,00	
19/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.ICMS ref. 87898	0001	001	3039		863,00
20/09/2022	3.01.01.01.03.0007 - Simples						
		Pg.simples ref.	0001	001	3119	6.330,00	
20/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.simples ref.	0001	001	3119		6.330,00
23/09/2022	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores						
		Pg.pró-labore ref.	0001	001	3041	2.224,00	



**Livro Diário Nº. 1**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

Página 11 de 20  
Pag. 11 de 19  
VAGTON  
Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
23/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref.	0001	001	3041		2.224,00
26/09/2022	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Ago/2022	0001	001	3042	100,00	
26/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Ago/2022	0001	001	3042		100,00
29/09/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Rec.venda à vista nf 8765	0001	001	3043	16.912,00	
29/09/2022	3.01.01.01.01.0005 - Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno	Rec.venda à vista nf 8765	0001	001	3043		16.912,00
29/09/2022	1.01.03.01.01.0001 - Clientes Diversos	Vr.vendas ref.	0001	001	3118	71.387,00	
29/09/2022	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno	Vr.vendas ref.	0001	001	3118		71.387,00
<b>Totais do mês de Setembro:</b>						<b>118.413,60</b>	<b>118.413,60</b>
05/10/2022	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Set/2022	0001	001	3047	6.060,00	
05/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Set/2022	0001	001	3047		6.060,00
07/10/2022	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Set/2022	0001	001	3048	484,80	
07/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Set/2022	0001	001	3048		484,80
07/10/2022	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Set/2022	0001	001	3049	454,50	
07/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Set/2022	0001	001	3049		454,50
10/10/2022	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Set/2022	0001	001	3050	100,00	
10/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Set/2022	0001	001	3050		100,00
12/10/2022	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos	Pg.duplicata no. 5478	0001	001	3051	15.632,00	
12/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no. 5478	0001	001	3051		15.632,00
17/10/2022	3.01.01.07.01.0071 - Despesas C/Cartório	Pg.desp.cartório ref.	0001	001	3053	569,00	
17/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.cartório ref.	0001	001	3053		569,00
19/10/2022	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref.	0001	001	3059	1.212,00	
19/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref.	0001	001	3059		1.212,00
20/10/2022	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref. Set/2022	0001	001	3054	701,00	
20/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref. Set/2022	0001	001	3054		701,00
20/10/2022	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	3116	16.220,00	
20/10/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	3116		16.220,00
20/10/2022	1.01.03.01.01.0001 - Clientes Diversos	Vr.vendas ref.	0001	001	3117	75.362,00	
20/10/2022	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno						



**Livro Diário Nº. 1**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

VAGTON  
 Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Vr.vendas ref.	0001	001	3117		75.362,00
24/10/2022	1.01.15.01.01.0001	- Mercadorias Para Revenda					
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	3055	9.872,00	
24/10/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	3055		9.872,00
26/10/2022	3.01.01.07.02.0006	- Manutenção de Veiculos					
		Pg.desp.com veiculos ref.	0001	001	3056	361,00	
26/10/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.desp.com veiculos ref.	0001	001	3056		361,00
<b>Totais do mês de Outubro:</b>						<b>127.028,30</b>	<b>127.028,30</b>
03/11/2022	2.01.01.01.01.0001	- Fomecedores Diversos					
		Pg.duplicata no. 123612	0001	001	3063	8.369,00	
03/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.duplicata no. 123612	0001	001	3063		8.369,00
04/11/2022	3.01.01.07.01.0003	- Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados					
		Pg.funcionários ref. Out/2022	0001	001	3064	6.060,00	
04/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.funcionários ref. Out/2022	0001	001	3064		6.060,00
07/11/2022	3.01.01.07.01.0013	- FGTS					
		Pg.FGTS ref. Out/2022	0001	001	3065	484,80	
07/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.FGTS ref. Out/2022	0001	001	3065		484,80
07/11/2022	3.01.01.07.01.0012	- INSS - Previdência Social					
		Pg.INSS ref. Set/2022	0001	001	3066	454,50	
07/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.INSS ref. Set/2022	0001	001	3066		454,50
10/11/2022	3.01.01.07.01.0050	- Telefones					
		Pg.consumo telefone ref. Out/2022	0001	001	3067	569,00	
10/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.consumo telefone ref. Out/2022	0001	001	3067		569,00
17/11/2022	3.01.01.07.03.0009	- IPVA					
		Pg.IPVA ref.	0001	001	3069	745,00	
17/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.IPVA ref.	0001	001	3069		745,00
21/11/2022	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota					
		Pg.ICMS ref. Out/2022	0001	001	3070	669,00	
21/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.ICMS ref. Out/2022	0001	001	3070		669,00
21/11/2022	3.01.01.01.03.0007	- Simples					
		Pg.simples ref.	0001	001	3112	5.244,00	
21/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.simples ref.	0001	001	3112		5.244,00
21/11/2022	1.01.03.01.01.0001	- Clientes Diversos					
		Vr.vendas ref.	0001	001	3113	82.780,75	
21/11/2022	3.01.01.01.01.0006	- Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno					
		Vr.vendas ref.	0001	001	3113		82.780,75
25/11/2022	3.01.01.07.01.0071	- Despesas C/ Cartório					
		Pg.desp.cartório ref.	0001	001	3072	65,00	
25/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.desp.cartório ref.	0001	001	3072		65,00
25/11/2022	3.01.01.07.01.0067	- Taxas e Emolumentos					
		Pg.taxa ref.	0001	001	3073	365,00	
25/11/2022	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.taxa ref.	0001	001	3073		365,00

Fls. nº 1749

Rubrica

Página 13 de 20

Pag. 13 de 13

## Livro Diário Nº. 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2022 a 31/12/2022

VAGTON  
 Fortes Contábil 7.198.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
28/11/2022	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil	Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	3074	500,00	
28/11/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	3074		500,00
28/11/2022	3.01.01.07.01.0066 - Materiais de Expediente	Pg.material de expediente	0001	001	3075	242,00	
28/11/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.material de expediente	0001	001	3075		242,00
<b>Totais do mês de Novembro:</b>						<b>106.548,05</b>	<b>106.548,05</b>
01/12/2022	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref. Nov/2022	0001	001	3078	561,00	
01/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref. Nov/2022	0001	001	3078		561,00
02/12/2022	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Nov/2022	0001	001	3079	100,00	
02/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Nov/2022	0001	001	3079		100,00
05/12/2022	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Nov/2022	0001	001	3080	6.060,00	
05/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Nov/2022	0001	001	3080		6.060,00
07/12/2022	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Nov/2022	0001	001	3081	484,80	
07/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Nov/2022	0001	001	3081		484,80
07/12/2022	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Nov/2022	0001	001	3082	454,50	
07/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Nov/2022	0001	001	3082		454,50
15/12/2022	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref. Nov/2022	0001	001	3093	2.224,00	
15/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref. Nov/2022	0001	001	3093		2.224,00
19/12/2022	1.01.15.01.01.0001 - Mercadorias Para Revenda	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	3087	12.369,00	
19/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	3087		12.369,00
19/12/2022	1.01.03.01.01.0001 - Clientes Diversos	Vr.vendas ref.	0001	001	3110	80.068,60	
19/12/2022	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno	Vr.vendas ref.	0001	001	3110		80.068,60
20/12/2022	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota	Pg.ICMS ref. Nov/2022	0001	001	3088	880,00	
20/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.ICMS ref. Nov/2022	0001	001	3088		880,00
20/12/2022	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	3111	5.880,00	
20/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	3111		5.880,00
23/12/2022	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil	Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	3089	500,00	
23/12/2022	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	3089		500,00
<b>Totais do mês de Dezembro:</b>						<b>109.581,90</b>	<b>109.581,90</b>



### Balanco Patrimonial Encerrado em 31/12/2022

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150, Letra A, Bairro: CENTRO, Cidade: Presidente Dutra, Estado: MA, CEP: 65760-000, Telefone  
NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Pág.: 1 de 1

VAGTON  
Fortes Contábil 6.186.1.2

Conta	Descrição	31/12/2022
1	***Ativo***	660.510,61 D
1.01	Ativo Circulante	660.510,61 D
1.01.01	Disponibilidade	591.987,61 D
1.01.01.01	Caixa	46.660,09 D
1.01.01.01.01	Caixa Geral	46.660,09 D
1.01.03	Clientes	68.523,00 D
1.01.03.01	Clientes Nacionais	68.523,00 D
1.01.03.01.01	Duplicatas a Receber	68.523,00 D
1.01.15	Estoque	364.813,52 D
1.01.15.01	Estoque em Estabelecimento Próprios	364.813,52 D
1.01.15.01.01	Estoque de Mercadoria	364.813,52 D
1.07	Ativo não Circulante	180.514,00 D
1.07.04	Imobilizado	180.514,00 D
1.07.04.01.01.0003	Equipamentos, Máquinas e Instalações Industriais	62.478,00 D
1.07.04.01.01.0005	Móveis, Utensílios e Instalações Comerciais	38.036,00 D
1.07.04.01.01.0004	Veículos	80.000,00 D
Total Ativo		660.510,61 D
2	***Passivo***	660.510,61 C
2.01	Passivo Circulante	35.688,63 C
2.01.01	Obrigações de Curto Prazo	35.688,63 C
2.01.01.01	Fornecedores	30.369,00 C
2.01.01.03.03	Obrigações Fiscais	5.319,63 C
2.01.01.03.03.0005	Tributos Federais a Recolher	5.319,63 C
2.07	Patrimônio Líquido	624.821,98 C
2.07.01	Capital Realizado	400.000,00 C
2.07.01.01	Capital Social	400.000,00 C
2.07.07.01.01	Lucros Acumulados	224.821,98 C
2.07.07.01.01.0001	Lucros Acumulados e/ou Saldo à Disposição da Assembléia	224.821,98 C
Total Passivo		660.510,61 C

Data de Encerramento: 31/12/2022

Valor de Ativo e Passivo: R\$ 660510,61 (Quatrocentos e Noventa Mil, Quinhentos e Quarenta e Sete Reais e Setenta e Dois Centavos)

Presidente Dutra/Ma, 31 de Dezembro de 2022

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA  
Tem em Contabilidade  
CRC MA 7944/O-7

FIS. n° 1751

  
 Rubrica
Página 15 de 20  
Pag. 15 de 18**Demonstração do Resultado do Exercício**

Pág.: 1 de 1

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

VAGTON

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Fórtes Contábil 6.186.1.2

Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150, Letra A, Bairro: CENTRO, Cidade: Presidente Dutra, Estado: MA, CEP: 65760-000, Telefone

NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Conta	Descrição	01/01/2022
		a 31/12/2022
(+) 010	Receita Bruta Operacional	1.397.827,00
010.01	Faturamento Prod. Merc. E Serviços	1.397.827,00
010.01.02	Venda de Mercadorias	1.397.827,00
(=) 030	Receita Líquida	1.334.924,78
(-) 040	Custo Mercad./Serv./Produtos Vendidos	1.024.555,78
040.02	Custo das Mercadorias Revendidas	1.024.555,78
(=) 060	Lucro Bruto	310.369,00
(-) 070	Despesas Operacionais	85.547,02
070.01	Despesas Administrativas	21.386,75
070.03	Despesas Tributárias	62.902,22
070.04	Resultado Financeiro	1.258,04
070.04	Despesas Financeiras	1.258,04
(=) 110	Res. Antes das Participações e Contrib.	224.821,98
(=) 150	Res. Antes Imp.Renda e Contnb. Social	224.821,98
(=) 200	Resultado Líquido do Exercício	224.821,98

Presidente Dutra/MA, 31 de Dezembro de 2022

Deyvid dos Santos Ferreira  
 Sócio Administrador  
 CPF.957.616.403-68

FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA  
 Tem em Contabilidade  
 CRC MA 7944/O-7

Fis. nº 5752

  
 Rubrica
Página 16 de 20  
Pag. 10 de 13**Análise pelos índices do Balanço**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150, Letra A, Bairro: CENTRO, Cidade: Presidente Dutra, Estado: MA, CEP: 65760-000, Telefone

NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Pág.: 1 de 1

VAGTON

Fortes Contábil 6.186.1.2

## Nome/Valores/Resultado

## 1) INDICE DE LIQUIDEZ GERAL (ILG) ≥

1,0

$$\frac{\text{ATIVO CIRCULANTE + REALIZAVEL A LONGO PRAZO}}{\text{PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE}}$$

$$\frac{660.510,61}{17.261,63} = 38,26$$

## 2) INDICE DE ENDIVIDAMENTO GERAL ≤

1,0

$$\frac{\text{PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE}}{\text{ATIVO TOTAL}}$$

$$\frac{17.261,63}{660.510,61} = 0,02$$

## 3) INDICE DE LIQUIDEZ CORRENTE ≥

1,0

$$\frac{\text{ATIVO CIRCULANTE}}{\text{PASSIVO CIRCULANTE}}$$

$$\frac{660.510,61}{35.688,63} = 18,5$$

## 4) INDICE DE SOLVENCIA GERAL ≥

1,0

$$\frac{\text{ATIVO}}{\text{PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE}}$$

$$\frac{660.510,61}{624.821,98} = 1,05$$

Presidente Dutra/Ma, 31 de Dezembro de 2022

Deyvid dos Santos Ferreira  
 Sócio Administrador  
 CPF 957.616.403-68

FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA  
 Tem em Contabilidade  
 CRC MA 7944/O-7



#### NOTAS EXPLICATIVA

##### NOTA 1 - CONTEXTO OPERACIONAL

**DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** é uma sociedade empresarial limitada que tem como atividade econômica na área de comércio de produtos farmacêuticos. Foi fundada por Deyvid dos Santos Ferreira em 21 de Dezembro de 2021 com o objetivo principal de oferecer prestação de serviços especializada em sua área para setores públicos e privados.

##### NOTA 2 - FORMALIDADE DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL

**DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** mantém um sistema de escrituração uniforme dos seus atos e fatos administrativos.

Os registros contábeis contêm identificação dos lançamentos relacionados ao respectivo documento de origem, em elementos que comprovem ou evidenciem fatos e a prática de atos administrativos.

As demonstrações contábeis, incluindo as notas explicativas, elaboradas por disposições legais e estatutárias, serão transcritas no "Diário" da **DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**. A documentação contábil da **DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** é composta por todos os documentos, livros, papéis, registros e outras peças, que apoiam ou compõem a escrituração contábil.

A documentação contábil é hábil, revestida das características intrínsecas ou extrínsecas essenciais, definidas na legislação, na técnica-contábil ou aceitas pelos "usos e costumes". **DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** mantém em boa ordem a documentação contábil.

##### NOTA 3 - PRINCIPAIS PRÁTICAS CONTÁBEIS ADOTADAS

a) Caixa e Equivalentes de Caixa: Apresentação Demonstrações Contábeis, os valores contabilizados neste subgrupo representam moeda em caixa e depósitos à vista em conta bancária, bem como os recursos que possuem as mesmas características de liquidez de caixa e de disponibilidade imediata.

b) Aplicações de Liquidez Imediata: As aplicações financeiras estão demonstradas pelos valores originais aplicados.

c) Ativos circulantes e não circulantes. - Contas a Receber de Clientes: - As contas a receber de clientes são registradas pelo valor faturado.

d) Créditos Tributários e Previdenciários: Registra o valor dos créditos relativos à recuperação de impostos ou recuperação de encargos a serem futuramente compensados.

e) Outros Créditos: Registra o valor a receber originários de depósitos judiciais.

f) Imobilizado: Os ativos imobilizados são registrados pelo custo de aquisição ou construção, deduzido da depreciação calculada pelo método linear. Qualquer outro tipo de gasto é reconhecido no resultado como despesa quando incorrido.

g) Passivo Circulante e Não Circulante: Os passivos circulantes e não circulantes são demonstrados pelos valores conhecidos ou calculáveis acrescidos, quando aplicável, dos correspondentes encargos incorridos até a data do balanço patrimonial. Quando aplicável, os passivos circulantes e não circulantes são registrados com base em taxas de juros que refletem o prazo, a moeda e o risco de cada transação. - Provisões - Uma provisão é reconhecida em decorrência de um evento passado que originou um passivo, sendo provável que um recurso econômico possa ser requerido para saldar a obrigação. As provisões são registradas quando julgadas prováveis e com base nas melhores estimativas do risco envolvido.

h) Prazos: Os ativos realizáveis e os passivos exigíveis até o encerramento do exercício seguinte são classificados como circulantes.

i) Obrigações Fiscais e Tributárias: São registrados nessa rubrica os tributos a pagar pela entidade, sejam eles tributos próprios ou retidos na fonte

j) Obrigações Previdenciárias e Trabalhistas: São registradas nessa rubrica os encargos sobre folha de pagamento a pagar, bem como, os encargos retidos a pagar.



- k) Fornecedores a pagar: São registradas nessa conta contábil os valores a pagar a fornecedores de bens ou serviços.  
l) As Despesas e as Receitas: Estão apropriadas obedecendo ao regime de competência.

#### NOTA 4 - ATIVO NÃO-CIRCULANTE

Os ativos Imobilizados e Intangíveis são contabilizados pelo custo de aquisição ou construção, deduzidos da depreciação do período, originando o valor líquido contábil.

#### NOTA 5 - OBRIGAÇÕES A CURTO PRAZO (PASSIVO CIRCULANTE)

Este grupo está composto pelo seu valor nominal, original e representa o saldo credor de fornecedores em geral, obrigações fiscais-empregatícias, tributárias e outras obrigações, bem como as provisões sociais.

#### NOTA 6 - PATRIMÔNIO LÍQUIDO

O patrimônio líquido é apresentado em valores atualizados e compreende o Patrimônio Social, acrescido do resultado do exercício período, os ajustes de avaliação patrimonial considerados, enquanto não computados no resultado do exercício em obediência ao regime de competência.

#### NOTA 7 - RESULTADO

Por fim, O resultado foi apurado segundo o Regime de Competência. As receitas de prestação de serviços são mensuradas pelo valor justo (acordado em contrato - valores recebidos ou a receber) e reconhecidas quando for provável que benefícios econômicos futuros fluam para a **DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** e assim possam ser confiavelmente mensurados.

A elaboração das demonstrações contábeis de acordo com as práticas contábeis adotadas no Brasil requer que a Administração da **DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** use de julgamento na determinação e no registro de estimativas contábeis. Ativos e passivos sujeitos a essas estimativas e premissas incluem o valor residual do Ativo imobilizado, Provisão para Devedores Duvidosos, Provisão para Desvalorização de Estoques, Provisão para Contingências e Ativos e Passivos relacionados a benefícios a empregados. A liquidação das transações envolvendo essas estimativas poderá resultar em valores diferentes dos estimados, em razão de imprecisões inerentes ao processo da sua determinação. **DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** revisa as estimativas e as premissas pelo menos anualmente.

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA  
Téc em Contabilidade  
CRC MA 7944/O-7



## T E R M O D E E N C E R R A M E N T O

Contém o presente livro 19 folhas, eletronicamente numeradas de 01 a 19 em uma via, todas elas já escrituradas e serviu como Diário nº 001, referente ao período 01/01/2022 a 31/12/2022, com encerramento do exercício social em 31/12/2022, da firma: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA, estabelecida na Rua Prefeito Nelson Sereno, 150, letra A, bairro Centro, CEP 65.760-000, cidade Presidente Dutra, estado MA, inscrita no CNPJ 44.646.603/0001-30 e registrada na JUCEMA sob o nº 21201233913, arquivada em 21/12/2021.

Presidente Dutra - Ma 31 de dezembro de 2022

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio/Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em Contabilidade  
CRC 7944/O-7



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Fis. nº 1756

Rubrica

Página 20 de 20

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
77212916315	FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA
95761640368	DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

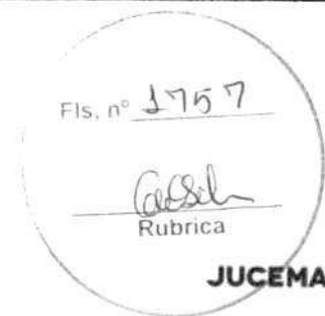
CERTIFICO A AUTENTICAÇÃO EM 24/07/2023 13:45 SOB Nº 20230758975.  
PROTOCOLO: 230758975 DE 07/06/2023. NIRE: 21201233913.  
DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

**JUCEMA**

NATALIA AMORIM MORAIS  
RESPONSÁVEL PELA AUTENTICAÇÃO  
SÃO LUÍS, 24/07/2023  
empresafacil.ma.gov.br



Ministério da Indústria e Comércio Exterior e Serviços  
Secretaria Especial da Micro e Pequena Empresa  
Departamento de Registro Empresarial e Integração



### TERMO DE AUTENTICAÇÃO - LIVRO DIGITAL

Declaro exatos os Termos de Abertura e de Encerramento do Livro Digital com características abaixo, conferido e autenticado por NATALIA AMORIM MORAIS, sob a autenticidade nº 12310910492 em 24/07/2023, protocolo 230758975. Para validação de Autenticação dos Termos, deverá ser acessado o Portal de Serviços / verificação de documentos do Empreendedor (<http://www.empresafacil.ma.gov.br>) e informar o código de verificação.

Identificação de Empresa	
Nome Empresarial:	DELFI PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
Número de Registro:	21201233913
CNPJ:	44646603000130
Município:	Presidente Dutra

Identificação de Livro Digital	
Tipo de Livro:	DIÁRIO
Número de Ordem:	1
Período de Escrituração:	01/01/2022 - 31/12/2022

Assinante(s)	Nome	CRC/OAB
77212916315	FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA	MA7944
95761640368	DEYVID DOS SANTOS FERREIRA	

CERTIFICO A AUTENTICAÇÃO EM 24/07/2023 13:45 SOB Nº 20230758975.  
PROTOCOLO: 230758975 DE 07/06/2023. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
12310910492. NIRE: 21201233913.  
DELFI PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

**JUCEMA**

NATALIA AMORIM MORAIS  
RESPONSÁVEL PELA AUTENTICAÇÃO  
SÃO LUÍS, 24/07/2023  
[empresafacil.ma.gov.br](http://empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

**Balço Patrimonial Encerrado em 31/12/2023**

Pág.: 1 de 3

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

VAGTON

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Fortes Contábil 6.186.1.2

Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150, LETRA A, Bairro: CENTRO, Cidade: PRESIDENTE DUTRA, Estado: MA, CEP: 65760

NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Conta	Descrição	31/12/2023
1	***Ativo***	756.136,50 D
1.01	Ativo Circulante	437.503,50 D
1.01.01	Disponibilidade	562.663,40 D
1.01.01.01	Caixa	65.183,28 D
1.01.01.01.01	Caixa Geral	65.183,28 D
1.01.03	Clientes	50.862,25 D
1.01.03.01	Clientes Nacionais	50.862,25 D
1.01.03.01.01	Duplicatas a Receber	193.473,10 D
1.01.15	Estoque	127.984,87 D
1.01.15.01	Estoque em Estabelecimento Próprios	127.984,87 D
1.01.15.01.01	Estoque de Mercadorias	127.984,87 D
1.07	Ativo não Circulante	318.633,00 D
1.07.04	Imobilizado	318.633,00 D
1.07.04.01.01.0003	Equipamentos, Máquinas e Instalações Industriais	60.264,00 D
1.07.04.01.01.0005	Móveis, Utensílios e Instalações Comerciais	38.369,00 D
1.07.04.01.01.0004	Veículos	220.000,00 D
Total Ativo		756.136,50 D
2	***Passivo***	756.136,50 C
2.01	Passivo Circulante	55.729,00 C
2.01.04	Empréstimos e Financiamentos	15.360,00 C
2.01.01.01	Fornecedores	40.369,00 C
2.01.01.03.03	Obrigações Fiscais	8.772,40 C
2.01.01.03.03.0005	Tributos Federais a Recolher	8.772,40 C
2.07	Patrimônio Líquido	691.635,10 C
2.07.01	Capital Realizado	400.000,00 C
2.07.01.01	Capital Social	400.000,00 C
2.07.07.01.01	Lucros Acumulados	291.635,10 C
2.07.07.01.01.0001	Lucros Acumulados e/ou Saldo à Disposição da Assembleia	291.635,10 C
Total Passivo		756.136,50 C

Data de Encerramento: 31/12/2023

Valor do Ativo e Passivo: R\$ 756.136,50 (setecentos e cinquenta e seis mil, cento e trinta e seis reais e cinquenta centavos)

Presidente Dutra/Ma, 31 de dezembro de 2023

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em Contabilidade  
CRC MA 7944/O-7

**Demonstração do Resultado do Exercício**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150, LETRA A, Bairro: CENTRO, Cidade: PRESIDENTE DUTRA, Estado: MA, CEP: 65760

NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Pág. 2 de 3

VAGTON

Fortes Contábil 6.186.1.2

Conta	Descrição	01/01/2023
		a
		31/12/2023
(+) 010	Receita Bruta Operacional	2.394.248,31
010.01	Faturamento Prod. Merc. e Serviços	2.394.248,31
010.01.02	Vendas de Mercadorias	2.394.248,31
(=) 030	Receita Líquida	2.286.507,13
(-) 040	Custo Mercad./Serv./Produtos Vendidos	1.824.162,13
040.02	Custo das Mercadorias Revendidas	1.824.162,13
(=) 060	Lucro Bruto	462.345,00
(-) 070	Despesas Operacionais	170.709,90
070.01	Despesas Administrativas	65.362,98
070.03	Despesas Com Terceiros	21.548,23
070.04	Despesas Financeiras	83.798,69
(=) 110	Res. Antes das Participações e Contrib.	291.635,10
(=) 150	Res. Antes Imp. Renda e Contrib. Social	291.635,10
(=) 200	Resultado Líquido do Exercício	291.635,10

Data de Encerramento: 31/12/2023

Reconhecemos com exatidão da presente Demonstração de Lucros e Perdas Apresentado um Lucro Líquido de:  
R\$ 291.635,10 (duzentos e novante e um mil, seiscentos e trinta e cinco reais e dez centavos)

Presidente Dutra/Ma, 31 de dezembro de 2023

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em Contabilidade  
CRC MA 7944/O-7

**Análise pelos Índices do Balanço**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150, LETRA A, Bairro: CENTRO, Cidade: PRESIDENTE DUTRA, Estado: MA, CEP: 6576

NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Fortes Contábil 6.186.1.2

1) INDICE DE LIQUIDEZ GERAL (ILG) ≥ 1,00

ATIVO CIRCULANTE + REALIZAVEL A LONGO PRAZO		
-----		
PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE(OBRIGAÇÕES A LP)		
-----		
437.503,50	=	6,78
64.501,40		

2) INDICE DE ENDIVIDAMENTO GERAL ≤ 1,00

PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE(OBRIGAÇÕES A LP)		
-----		
ATIVO TOTAL		
-----		
64.501,40	=	0,08
756.136,50		

3) SOLVENCIA GERAL ≥ 1,0

ATIVO		
-----		
PASSIVO CIRCULANTE+PASSIVO NÃO CIRCULANTE(OBRIGAÇÕES A LP)		
-----		
756.136,50	=	11,72
64.501,40		

4) INDICE DE LIQUIDEZ CORRENTE ≥ 1,0

ATIVO CIRCULANTE		
-----		
PASSIVO CIRCULANTE		
-----		
116.045,53	=	2,08
55.729,00		

Presidente Dutra/Ma, 31 de dezembro de 2023

Deyvid dos Santos Ferreira  
 Sócio Administrador  
 CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
 Tec em Contabilidade  
 CRC MA 7944/O-7



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Fls, nº 1761

  
Rubrica

Página 4 de 4

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
77212916315	FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA
95761640368	DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

**JUCEMA**

CERTIFICO O REGISTRO EM 17/06/2024 11:14 SOB Nº 20240447689.  
PROTOCOLO: 240447689 DE 17/06/2024.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12408423903. CNPJ DA SEDE: 44646603000130.  
NIRE: 21201233913. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 17/06/2024.  
DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

Fis. nº 5762

  
Rubrica

Página 1 de 21  
Pag. 1 de 21

## TERMO DE ABERTURA

Contém o presente livro 20 folhas, eletronicamente numeradas de 01 a 20 em uma via, todas elas já escrituradas e servirá como Diário nº 002, referente ao período 01/01/2023 a 31/12/2023, com encerramento do exercício social em 31/12/2023, da firma: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA, estabelecida na Rua Prefeito Nelson Sereno, nº 150, letra A, bairro Centro, CEP 65.760-000, cidade Presidente Dutra, estado MA, inscrita no CNPJ 44.646.603/0001-30 e registrada na JUCEMA sob o nº 21201233913, arquivada em 21/12/2021.

Presidente Dutra/MA 01 de janeiro de 2023

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em contabilidade  
CRC 7944/O-7



**Livro Diário Nº. 2**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

VAGTON  
Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
02/01/2023	3.01.01.07.01.0003	Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados					
		Pg.funacionários ref. Dezembro/2022	0001	001	1	2.424,00	
02/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.funacionários ref. Dezembro/2022	0001	001	1		2.424,00
02/01/2023	3.01.01.07.01.0050	Telefones					
		Pg.consumo telefone ref. Dez/2022	0001	001	2	1.040,00	
02/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.consumo telefone ref. Dez/2022	0001	001	2		1.040,00
04/01/2023	3.01.01.07.01.0012	INSS - Previdência Social					
		Pg.INSS ref. Dezembro/2022	0001	001	1	198,00	
04/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.INSS ref. Dezembro/2022	0001	001	1		198,00
04/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	4	202.412,00	
04/01/2023	3.01.01.01.01.0005	Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	4		202.412,00
05/01/2023	3.01.01.07.01.0013	FGTS					
		Pg.FGTS ref. Dezembro/2022	0001	001	1	193,92	
05/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.FGTS ref. Dezembro/2022	0001	001	1		193,92
09/01/2023	3.01.01.07.01.0043	Férias					
		Pg.férias ref. Funcionario	0001	001	1	1.760,00	
09/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.férias ref. Funcionario	0001	001	1		1.760,00
09/01/2023	3.01.01.07.01.0052	Fardamento					
		Pg.fardamento nf 10121	0001	001	2	1.850,00	
09/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.fardamento nf 10121	0001	001	2		1.850,00
13/01/2023	3.01.01.07.01.0050	Telefones					
		Pg.consumo telefone ref. Dez/2022	0001	001	1	220,00	
13/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.consumo telefone ref. Dez/2022	0001	001	1		220,00
16/01/2023	3.01.01.07.01.0048	Energia Elétrica					
		Pg.consumo de energia ref. Dez/2022	0001	001	2	1.045,10	
16/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.consumo de energia ref. Dez/2022	0001	001	2		1.045,10
19/01/2023	3.01.01.07.01.0066	Materiais de Expediente					
		Pg.material de expediente	0001	001	1	124,00	
19/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.material de expediente	0001	001	1		124,00
20/01/2023	3.01.01.01.03.0007	Simples					
		Pg.simples ref.	0001	001	1	7.441,00	
20/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.simples ref.	0001	001	1		7.441,00
24/01/2023	3.01.01.07.01.0068	Assessoria Contábil					
		Pg.assessoria contabil ref. Dez/2022	0001	001	1	300,00	
24/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.assessoria contabil ref. Dez/2022	0001	001	1		300,00
26/01/2023	3.01.01.07.01.0055	Pró-labores					
		Pg.pró-labore ref. Dez/2022	0001	001	1	1.212,00	
26/01/2023	1.01.01.01.01.0001	Caixa					
		Pg.pró-labore ref. Dez/2022	0001	001	1		1.212,00
27/01/2023	3.01.01.07.01.0062	Softwares					
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1	300,00	



**Livro Diário Nº. 2**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

pag. 3 de 20  
 VAGTON  
 Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
27/01/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1		300,00
27/01/2023	3.01.01.07.03.0009 - IPVA	Pg.IPVA ref. Veic	0001	001	2	3.021,00	
27/01/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.IPVA ref. Veic	0001	001	2		3.021,00
30/01/2023	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota	Pg.ICMS ref. Dez/2022	0001	001	1	369,00	
30/01/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.ICMS ref. Dez/2022	0001	001	1		369,00
31/01/2023	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Dez/2022	0001	001	1	100,00	
31/01/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Dez/2022	0001	001	1		100,00
31/01/2023	1.01.15.01.01.0001 - Mercadorias Para Revenda	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2	98.369,00	
31/01/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2		98.369,00
<b>Totais do mês de Janeiro:</b>						<b>322.379,02</b>	<b>322.379,02</b>
01/02/2023	3.01.01.07.01.0066 - Materiais de Expediente	Pg.material de expediente	0001	001	3131	144,00	
01/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.material de expediente	0001	001	3131		144,00
03/02/2023	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Jan/2023	0001	001	1	2.640,00	
03/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Jan/2023	0001	001	1		2.640,00
03/02/2023	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref. Jan/2023	0001	001	2	1.320,00	
03/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref. Jan/2023	0001	001	2		1.320,00
07/02/2023	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Jan/2023	0001	001	1	211,20	
07/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Jan/2023	0001	001	1		211,20
07/02/2023	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref.	0001	001	2	198,00	
07/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref.	0001	001	2		198,00
07/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Rec.venda à vista nf	0001	001	3	204.436,12	
07/02/2023	3.01.01.01.01.0005 - Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno	Rec.venda à vista nf	0001	001	3		204.436,12
10/02/2023	2.01.01.01.01.0001 - Fomecedores Diversos	Pg.duplicata no.	0001	001	1	58.990,21	
10/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no.	0001	001	1		58.990,21
14/02/2023	3.01.01.07.01.0052 - Fardamento	Pg.fardamento nf	0001	001	1	700,00	
14/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.fardamento nf	0001	001	1		700,00
14/02/2023	3.01.01.07.01.0048 - Energia Elétrica	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2	1.369,00	
14/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						

## Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

VAGTON  
 Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
20/02/2023	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2		1.369,00
20/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	1	500,00	
21/02/2023	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	1		500,00
21/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref.	0001	001	1	100,00	
21/02/2023	3.01.01.07.01.0062 - Softwares	Pg.internet ref.	0001	001	1		100,00
21/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.com softwares nf	0001	001	2	300,00	
21/02/2023	3.01.01.07.01.0062 - Softwares	Pg.desp.com softwares nf	0001	001	2		300,00
23/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	4	8.096,48	
23/02/2023	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	4		8.096,48
27/02/2023	1.01.15.01.01.0001 - Mercadorias Para Revenda	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	1	98.369,00	
27/02/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	1		98.369,00
<b>Totais do mês de Fevereiro:</b>						<b>377.374,01</b>	<b>377.374,01</b>
06/03/2023	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref. Fev/2023	0001	001	1	1.320,00	
06/03/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref. Fev/2023	0001	001	1		1.320,00
06/03/2023	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref.	0001	001	4	2.640,00	
06/03/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref.	0001	001	4		2.640,00
07/03/2023	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Fev/2023	0001	001	1	211,20	
07/03/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Fev/2023	0001	001	1		211,20
07/03/2023	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Fev/2023	0001	001	2	198,00	
07/03/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Fev/2023	0001	001	2		198,00
09/03/2023	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref. Fev/2023	0001	001	1	569,00	
09/03/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref. Fev/2023	0001	001	1		569,00
14/03/2023	1.01.15.01.01.0001 - Mercadorias Para Revenda	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	1	178.669,00	
14/03/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	1		178.669,00
17/03/2023	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil	Pg.assessoria contabil ref. Fev/2023	0001	001	1	500,00	
17/03/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.assessoria contabil ref. Fev/2023	0001	001	1		500,00
21/03/2023	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	4	8.177,44	
21/03/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	4		8.177,44

Fls. nº 1766

Rubrica

Página 5 de 21

Pag. 3 de 20

## Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

VAGTON

Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
24/03/2023	3.01.01.07.01.0066	- Materiais de Expediente					
		Pg.material de expediente	0001	001	1	130,00	
24/03/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.material de expediente	0001	001	1		130,00
24/03/2023	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota					
		Pg.ICMS ref.	0001	001	2	446,23	
24/03/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.ICMS ref.	0001	001	2		446,23
24/03/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	3	210.569,20	
24/03/2023	3.01.01.01.01.0005	- Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	3		210.569,20
28/03/2023	3.01.01.07.01.0048	- Energia Elétrica					
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1	1.024,00	
28/03/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1		1.024,00
31/03/2023	3.01.01.07.01.0062	- Softwares					
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1	300,00	
31/03/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1		300,00
<b>Totais do mês de Março:</b>						<b>404.754,07</b>	<b>404.754,07</b>
04/04/2023	3.01.01.07.01.0003	- Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados					
		Pg.funcionários ref. Ref Mar/2023	0001	001	3099	2.640,00	
04/04/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.funcionários ref. Ref Mar/2023	0001	001	3099		2.640,00
05/04/2023	3.01.01.07.01.0013	- FGTS					
		Pg.FGTS ref. Mar/2023	0001	001	1	211,20	
05/04/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.FGTS ref. Mar/2023	0001	001	1		211,20
05/04/2023	3.01.01.07.01.0012	- INSS - Previdência Social					
		Pg.INSS ref. Mar/2023	0001	001	2	198,00	
05/04/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.INSS ref. Mar/2023	0001	001	2		198,00
07/04/2023	3.01.01.07.01.0050	- Telefones					
		Pg.consumo telefone ref.	0001	001	1	365,00	
07/04/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.consumo telefone ref.	0001	001	1		365,00
14/04/2023	3.01.01.07.01.0055	- Pró-labores					
		Pg.pró-labore ref. Mar/2023	0001	001	1	1.320,00	
14/04/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.pró-labore ref. Mar/2023	0001	001	1		1.320,00
17/04/2023	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota					
		Pg.ICMS ref. Mar/2023	0001	001	1	446,23	
17/04/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.ICMS ref. Mar/2023	0001	001	1		446,23
20/04/2023	3.01.01.07.01.0072	- Internet					
		Pg.internet ref. Mar/2023	0001	001	1	100,00	
20/04/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.internet ref. Mar/2023	0001	001	1		100,00
20/04/2023	3.01.01.01.03.0007	- Simples					
		Pg.simples ref.	0001	001	2	8.422,77	
20/04/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.simples ref.	0001	001	2		8.422,77
24/04/2023	2.01.01.01.01.0001	- Fornecedores Diversos					

terça-feira, 4 de junho de 2024

18:17:18

Continua...

Fls. nº 1767

Rubrica

Página 6 de 21

Pag. 00020

## Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

VAGTON  
 Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Pg.duplicata no.	0001	001	1	102.369,00	
24/04/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.duplicata no.	0001	001	1		102.369,00
28/04/2023	3.01.01.07.01.0048 - Energia Elétrica						
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1	905,78	
28/04/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1		905,78
28/04/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Rec.venda à vista nf	0001	001	2	204.252,13	
28/04/2023	3.01.01.01.01.0005 - Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno						
		Rec.venda à vista nf	0001	001	2		204.252,13
		<b>Totais do mês de Abril:</b>				<b>321.230,11</b>	<b>321.230,11</b>
03/05/2023	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos						
		Pg.duplicata no.	0001	001	1	105.369,00	
03/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.duplicata no.	0001	001	1		105.369,00
03/05/2023	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil						
		Pg.assessoria contabil ref. Abr/2023	0001	001	2	300,00	
03/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.assessoria contabil ref. Abr/2023	0001	001	2		300,00
05/05/2023	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados						
		Pg.funcionários ref. Abr/2023	0001	001	1	2.640,00	
05/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.funcionários ref. Abr/2023	0001	001	1		2.640,00
05/05/2023	3.01.01.07.01.0013 - FGTS						
		Pg.FGTS ref. Abr/2023	0001	001	2	211,20	
05/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.FGTS ref. Abr/2023	0001	001	2		211,20
05/05/2023	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social						
		Pg.INSS ref. Abr/2023	0001	001	3	198,00	
05/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.INSS ref. Abr/2023	0001	001	3		198,00
10/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Rec.venda à vista nf	0001	001	1	206.294,65	
10/05/2023	3.01.01.01.01.0005 - Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno						
		Rec.venda à vista nf	0001	001	1		206.294,65
18/05/2023	3.01.01.07.01.0066 - Materiais de Expediente						
		Pg.material de expediente	0001	001	1	180,00	
18/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.material de expediente	0001	001	1		180,00
22/05/2023	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota						
		Pg.ICMS ref. Abr/2023	0001	001	1	890,23	
22/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.ICMS ref. Abr/2023	0001	001	1		890,23
22/05/2023	3.01.01.01.03.0007 - Simples						
		Pg.simples ref.	0001	001	4	8.170,09	
22/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.simples ref.	0001	001	4		8.170,09
25/05/2023	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores						
		Pg.pró-labore ref. Abr/2023	0001	001	1	1.320,00	
25/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.pró-labore ref. Abr/2023	0001	001	1		1.320,00
31/05/2023	3.01.01.07.01.0072 - Internet						
		Pg.internet ref. Abr/2023	0001	001	1	100,00	

Fls. nº 1768

  
 Rubrica

Página 7 de 21

Pag. 1 de 20

VAGTON

Fortes Contábil 7.212.1

## Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
31/05/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Abr/2023	0001	001	1		100,00
<b>Totais do mês de Maio:</b>						<b>325.673,17</b>	<b>325.673,17</b>
01/06/2023	3.01.01.07.02.0006 - Manutenção de Veículos	Pg.desp.com veículos ref.	0001	001	1	4.852,00	
01/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.com veículos ref.	0001	001	1		4.852,00
02/06/2023	3.01.01.07.01.0067 - Taxas e Emolumentos	Pg.taxa ref.	0001	001	1	58,00	
02/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.taxa ref.	0001	001	1		58,00
05/06/2023	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Maio/2023	0001	001	1	2.640,00	
05/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Maio/2023	0001	001	1		2.640,00
05/06/2023	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Maio/2023	0001	001	2	211,20	
05/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Maio/2023	0001	001	2		211,20
09/06/2023	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Maio/2023	0001	001	1	198,00	
09/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Maio/2023	0001	001	1		198,00
14/06/2023	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos	Pg.duplicata no.	0001	001	1	185.369,00	
14/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no.	0001	001	1		185.369,00
14/06/2023	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota	Pg.ICMS ref. Maio/2023	0001	001	2	437,17	
14/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.ICMS ref. Maio/2023	0001	001	2		437,17
15/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Rec.venda à vista nf	0001	001	1	200.105,81	
15/06/2023	3.01.01.01.01.0005 - Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno	Rec.venda à vista nf	0001	001	1		200.105,81
19/06/2023	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil	Pg.assessoria contabil ref. Maio/2023	0001	001	1	500,00	
19/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.assessoria contabil ref. Maio/2023	0001	001	1		500,00
22/06/2023	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref. Maio/2023	0001	001	1	440,00	
22/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref. Maio/2023	0001	001	1		440,00
22/06/2023	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	4	8.251,79	
22/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	4		8.251,79
27/06/2023	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Maio/2023	0001	001	1	100,00	
27/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Maio/2023	0001	001	1		100,00
30/06/2023	3.01.01.07.01.0048 - Energia Elétrica	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1	905,00	
30/06/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						

terça-feira, 4 de junho de 2024

18:17:18

Continua...

## Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

VAGTON

Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1		905,00
<b>Totais do mês de Junho:</b>						<b>404.067,97</b>	<b>404.067,97</b>
03/07/2023	3.01.01.07.03.0009 - IPVA	Pg.IPVA ref.	0001	001	1	2.051,00	
03/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.IPVA ref.	0001	001	1		2.051,00
05/07/2023	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Jun/2023	0001	001	1	2.640,00	
05/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Jun/2023	0001	001	1		2.640,00
07/07/2023	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Jun/2023	0001	001	1	211,20	
07/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Jun/2023	0001	001	1		211,20
07/07/2023	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Jun/2023	0001	001	2	198,00	
07/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Jun/2023	0001	001	2		198,00
10/07/2023	3.01.01.07.01.0071 - Despesas C/Cartório	Pg.desp.cartório ref.	0001	001	2	448,00	
10/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.cartório ref.	0001	001	2		448,00
10/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Rec.receita de serviços nf	0001	001	3	32.123,00	
10/07/2023	3.01.01.01.01.0006 - Receita da Prestação de Serviços - Mercado Interno	Rec.receita de serviços nf	0001	001	3		32.123,00
12/07/2023	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref.	0001	001	1	603,00	
12/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref.	0001	001	1		603,00
14/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Rec.venda à vista nf	0001	001	1	206.108,98	
14/07/2023	3.01.01.01.01.0005 - Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno	Rec.venda à vista nf	0001	001	1		206.108,98
17/07/2023	3.01.01.07.01.0052 - Fardamento	Pg.fardamento nf 562	0001	001	1	150,00	
17/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.fardamento nf 562	0001	001	1		150,00
17/07/2023	3.01.01.07.03.0004 - ICMS - Diferencial de Aliquota	Pg.ICMS ref. Jun/2023	0001	001	2	424,06	
17/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.ICMS ref. Jun/2023	0001	001	2		424,06
20/07/2023	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	4	8.004,23	
20/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	4		8.004,23
24/07/2023	3.01.01.07.01.0066 - Materiais de Expediente	Pg.material de expediente	0001	001	1	127,00	
24/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.material de expediente	0001	001	1		127,00
27/07/2023	3.01.01.07.01.0048 - Energia Elétrica	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1	604,00	
27/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1		604,00

Fls. nº 1770

  
 Rubrica
Página 9 de 21  
Pag. 9 de 20

## Livro Diário Nº. 2

 Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
 Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
 Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

 VAGTON  
 Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
31/07/2023	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref. Jun/2023	0001	001	1	1.320,00	
31/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref. Jun/2023	0001	001	1		1.320,00
31/07/2023	3.01.01.07.01.0062 - Softwares	Pg.desp.com softwares nf	0001	001	2	320,00	
31/07/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.com softwares nf	0001	001	2		320,00
<b>Totais do mês de Julho:</b>						<b>255.332,47</b>	<b>255.332,47</b>
01/08/2023	3.01.01.07.02.0006 - Manutenção de Veículos	Pg.desp.com veículos ref.	0001	001	1	905,00	
01/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.com veículos ref.	0001	001	1		905,00
02/08/2023	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil	Pg.assessoria contabil ref. Jul/2023	0001	001	1	500,00	
02/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.assessoria contabil ref. Jul/2023	0001	001	1		500,00
04/08/2023	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos	Pg.duplicata no.	0001	001	1	119.134,00	
04/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no.	0001	001	1		119.134,00
04/08/2023	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref.	0001	001	2	100,00	
04/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref.	0001	001	2		100,00
07/08/2023	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Ref Jul/2023	0001	001	1	2.640,00	
07/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Ref Jul/2023	0001	001	1		2.640,00
07/08/2023	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Jul/2023	0001	001	2	198,00	
07/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Jul/2023	0001	001	2		198,00
08/08/2023	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Jul/2023	0001	001	1	211,20	
08/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Jul/2023	0001	001	1		211,20
11/08/2023	3.01.01.07.01.0048 - Energia Elétrica	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1	802,00	
11/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	1		802,00
11/08/2023	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref.	0001	001	2	447,00	
11/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref.	0001	001	2		447,00
15/08/2023	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref. Jul/2023	0001	001	1	1.320,00	
15/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref. Jul/2023	0001	001	1		1.320,00
17/08/2023	2.01.01.01.01.0001 - Fornecedores Diversos	Pg.duplicata no.	0001	001	1	35.789,00	
17/08/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no.	0001	001	1		35.789,00

Fis. nº 1772

Rubrica

Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Rec.venda à vista nf	0001	001	2	187.559,18	
17/08/2023	3.01.01.01.01.0005	- Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	2		187.559,18
21/08/2023	3.01.01.07.01.0067	- Taxas e Emolumentos					
		Pg.taxa ref. DIVERSOS	0001	001	1	256,00	
21/08/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.taxa ref. DIVERSOS	0001	001	1		256,00
21/08/2023	3.01.01.01.03.0007	- Simples					
		Pg.simples ref.	0001	001	2	8.244,36	
21/08/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.simples ref.	0001	001	2		8.244,36
23/08/2023	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota					
		Pg.ICMS ref. Jul/2023	0001	001	1	567,00	
23/08/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.ICMS ref. Jul/2023	0001	001	1		567,00
28/08/2023	3.01.01.07.01.0071	- Despesas C/ Cartório					
		Pg.desp.cartório ref.	0001	001	1	164,00	
28/08/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.desp.cartório ref.	0001	001	1		164,00
30/08/2023	3.01.01.07.01.0062	- Softwares					
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1	300,00	
30/08/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1		300,00
<b>Totais do mês de Agosto:</b>						<b>359.136,74</b>	<b>359.136,74</b>
01/09/2023	1.01.15.01.01.0001	- Mercadorias Para Revenda					
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	1	39.662,00	
01/09/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	1		39.662,00
05/09/2023	3.01.01.07.01.0003	- Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados					
		Pg.funcionários ref. Ago/2023	0001	001	1	2.640,00	
05/09/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.funcionários ref. Ago/2023	0001	001	1		2.640,00
06/09/2023	3.01.01.07.01.0013	- FGTS					
		Pg.FGTS ref. Ago/2023	0001	001	1	211,20	
06/09/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.FGTS ref. Ago/2023	0001	001	1		211,20
06/09/2023	3.01.01.07.01.0012	- INSS - Previdência Social					
		Pg.INSS ref.	0001	001	2	198,00	
06/09/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.INSS ref.	0001	001	2		198,00
11/09/2023	3.01.01.07.01.0067	- Taxas e Emolumentos					
		Pg.taxa ref. Ago/2023	0001	001	1	89,30	
11/09/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.taxa ref. Ago/2023	0001	001	1		89,30
14/09/2023	3.01.01.07.01.0072	- Internet					
		Pg.internet ref.	0001	001	1	100,00	
14/09/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.internet ref.	0001	001	1		100,00
15/09/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	1	193.185,95	
15/09/2023	3.01.01.01.01.0005	- Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	1		193.185,95
18/09/2023	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota					
		Pg.ICMS ref. 87898	0001	001	1	397,47	

## Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

VAGTON

Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
18/09/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.ICMS ref. 87898	0001	001	1		397,47
20/09/2023	3.01.01.01.03.0007 - Simples	Pg.simples ref.	0001	001	3	7.502,37	
20/09/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.simples ref.	0001	001	3		7.502,37
25/09/2023	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref.	0001	001	1	1.320,00	
25/09/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.pró-labore ref.	0001	001	1		1.320,00
29/09/2023	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Ago/2023	0001	001	1	100,00	
29/09/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Ago/2023	0001	001	1		100,00
<b>Totais do mês de Setembro:</b>						<b>245.406,29</b>	<b>245.406,29</b>
03/10/2023	3.01.01.07.01.0003 - Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados	Pg.funcionários ref. Set/2023	0001	001	1	2.640,00	
03/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.funcionários ref. Set/2023	0001	001	1		2.640,00
06/10/2023	3.01.01.07.01.0013 - FGTS	Pg.FGTS ref. Set/2023	0001	001	1	211,20	
06/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.FGTS ref. Set/2023	0001	001	1		211,20
06/10/2023	3.01.01.07.01.0012 - INSS - Previdência Social	Pg.INSS ref. Set/2023	0001	001	2	198,00	
06/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.INSS ref. Set/2023	0001	001	2		198,00
09/10/2023	3.01.01.07.01.0072 - Internet	Pg.internet ref. Set/2023	0001	001	1	100,00	
09/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.internet ref. Set/2023	0001	001	1		100,00
09/10/2023	2.01.01.01.01.0001 - Fomecedores Diversos	Pg.duplicata no.	0001	001	2	54.863,00	
09/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.duplicata no.	0001	001	2		54.863,00
10/10/2023	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref. Abr/2022	0001	001	1	458,30	
10/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref. Abr/2022	0001	001	1		458,30
11/10/2023	3.01.01.07.01.0071 - Despesas C/ Cartório	Pg.desp.cartório ref.	0001	001	1	569,00	
11/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.desp.cartório ref.	0001	001	1		569,00
11/10/2023	3.01.01.07.01.0048 - Energia Elétrica	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2	780,00	
11/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2		780,00
13/10/2023	3.01.01.07.01.0050 - Telefones	Pg.consumo telefone ref. Set/2023	0001	001	1	701,00	
13/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa	Pg.consumo telefone ref. Set/2023	0001	001	1		701,00
16/10/2023	3.01.01.07.01.0055 - Pró-labores	Pg.pró-labore ref.	0001	001	1	1.320,00	
16/10/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						

## Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

VAGTON

Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Pg.pró-labore ref.	0001	001	1		1.320,00
20/10/2023	3.01.01.01.03.0007	- Simples					
		Pg.simples ref.	0001	001	4	7.727,44	
20/10/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.simples ref.	0001	001	4		7.727,44
24/10/2023	1.01.15.01.01.0001	- Mercadorias Para Revenda					
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	1	48.369,00	
24/10/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	1		48.369,00
24/10/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	2	195.117,81	
24/10/2023	3.01.01.01.01.0005	- Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	2		195.117,81
31/10/2023	3.01.01.07.01.0062	- Softwares					
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1	300,00	
31/10/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1		300,00
<b>Totais do mês de Outubro:</b>						<b>313.354,75</b>	<b>313.354,75</b>
03/11/2023	3.01.01.07.01.0003	- Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados					
		Pg.funcionários ref. Out/2023	0001	001	1	2.640,00	
03/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.funcionários ref. Out/2023	0001	001	1		2.640,00
06/11/2023	3.01.01.07.01.0013	- FGTS					
		Pg.FGTS ref. Out/2023	0001	001	1	211,20	
06/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.FGTS ref. Out/2023	0001	001	1		211,20
07/11/2023	3.01.01.07.01.0012	- INSS - Previdência Social					
		Pg.INSS ref. Out/2023	0001	001	1	198,00	
07/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.INSS ref. Out/2023	0001	001	1		198,00
10/11/2023	3.01.01.07.01.0050	- Telefones					
		Pg.consumo telefone ref. Out/2023	0001	001	1	330,00	
10/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.consumo telefone ref. Out/2023	0001	001	1		330,00
10/11/2023	3.01.01.07.01.0048	- Energia Elétrica					
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2	809,00	
10/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2		809,00
14/11/2023	2.01.01.01.01.0001	- Fornecedores Diversos					
		Pg.duplicata no.	0001	001	1	156.789,00	
14/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.duplicata no.	0001	001	1		156.789,00
17/11/2023	3.01.01.07.03.0009	- IPVA					
		Pg.IPVA ref.	0001	001	1	987,00	
17/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.IPVA ref.	0001	001	1		987,00
17/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	2	189.264,28	
17/11/2023	3.01.01.01.01.0005	- Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno					
		Rec.venda à vista nf	0001	001	2		189.264,28
21/11/2023	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota					
		Pg.ICMS ref. Out/2023	0001	001	1	2.024,00	
21/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa					
		Pg.ICMS ref. Out/2023	0001	001	1		2.024,00

## Livro Diário Nº. 2

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

VAGTON

Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
21/11/2023	3.01.01.01.03.0007	- Simples Pg.simples ref.	0001	001	3	3.830,39	
21/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.simples ref.	0001	001	3		3.830,39
24/11/2023	3.01.01.07.01.0071	- Despesas C/Cartório Pg.desp.cartório ref.	0001	001	1	65,00	
24/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.desp.cartório ref.	0001	001	1		65,00
27/11/2023	3.01.01.07.01.0067	- Taxas e Emolumentos Pg.taxa ref.	0001	001	1	365,00	
27/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.taxa ref.	0001	001	1		365,00
29/11/2023	3.01.01.07.01.0068	- Assessoria Contábil Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	1	500,00	
29/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	1		500,00
30/11/2023	3.01.01.07.01.0066	- Materiais de Expediente Pg.material de expediente	0001	001	1	200,00	
30/11/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.material de expediente	0001	001	1		200,00
<b>Totais do mês de Novembro:</b>						<b>358.212,87</b>	<b>358.212,87</b>
01/12/2023	3.01.01.07.01.0050	- Telefones Pg.consumo telefone ref. Nov/2023	0001	001	1	200,20	
01/12/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.consumo telefone ref. Nov/2023	0001	001	1		200,20
04/12/2023	3.01.01.07.01.0072	- Internet Pg.internet ref. Nov/2023	0001	001	1	100,00	
04/12/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.internet ref. Nov/2023	0001	001	1		100,00
05/12/2023	3.01.01.07.01.0003	- Ordenados, Salários, Gratif e Outras Remuner a Empregados Pg.funcionários ref. Nov/2023	0001	001	1	2.640,00	
05/12/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.funcionários ref. Nov/2023	0001	001	1		2.640,00
07/12/2023	3.01.01.07.01.0013	- FGTS Pg.FGTS ref. Nov/2023	0001	001	1	211,20	
07/12/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.FGTS ref. Nov/2023	0001	001	1		211,20
07/12/2023	3.01.01.07.01.0012	- INSS - Previdência Social Pg.INSS ref. Nov/2023	0001	001	2	198,00	
07/12/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.INSS ref. Nov/2023	0001	001	2		198,00
11/12/2023	3.01.01.07.01.0055	- Pró-labores Pg.pró-labore ref. Nov/2023	0001	001	1	1.320,00	
11/12/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.pró-labore ref. Nov/2023	0001	001	1		1.320,00
11/12/2023	1.01.15.01.01.0001	- Mercadorias Para Revenda Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2	153.125,00	
11/12/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.aquisição de mercadorias	0001	001	2		153.125,00
14/12/2023	3.01.01.07.01.0048	- Energia Elétrica Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2	1.456,00	
14/12/2023	1.01.01.01.01.0001	- Caixa Pg.consumo de energia ref.	0001	001	2		1.456,00
15/12/2023	3.01.01.07.03.0004	- ICMS - Diferencial de Aliquota					



**Livro Diário Nº. 2**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
Período: 01/01/2023 a 31/12/2023

Página 14 de 21  
Pag. 14 de 20  
VAGTON  
Fortes Contábil 7.212.1

Data	Conta	Histórico	Estab	Centro	Chave	Débito	Crédito
		Pg.ICMS ref. Nov/2023	0001	001	1	401,08	
15/12/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.ICMS ref. Nov/2023	0001	001	1		401,08
20/12/2023	3.01.01.01.03.0007 - Simples						
		Pg.simples ref.	0001	001	1	5.570,57	
20/12/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.simples ref.	0001	001	1		5.570,57
22/12/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Rec.venda à vista nf	0001	001	4	194.942,20	
22/12/2023	3.01.01.01.01.0005 - Receita da Revenda de Mercadorias no Mercado Interno						
		Rec.venda à vista nf	0001	001	4		194.942,20
27/12/2023	3.01.01.07.01.0062 - Softwares						
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1	369,00	
27/12/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.desp.com softwares nf	0001	001	1		369,00
28/12/2023	3.01.01.07.01.0068 - Assessoria Contábil						
		Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	1	500,00	
28/12/2023	1.01.01.01.01.0001 - Caixa						
		Pg.assessoria contabil ref.	0001	001	1		500,00
<b>Totais do mês de Dezembro:</b>						<b>361.033,25</b>	<b>361.033,25</b>



### Balço Patrimonial Encerrado em 31/12/2023

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150, LETRA A, Bairro: CENTRO, Cidade: PRESIDENTE DUTRA, Estado: MA, CEP: 65760  
NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Pág.: 1 de 3

VAGTON

Fortes Contábil 6.186.1.2

Conta	Descrição	31/12/2023
1	***Ativo***	756.136,50 D
1.01	Ativo Circulante	437.503,50 D
1.01.01	Disponibilidade	562.663,40 D
1.01.01.01	Caixa	65.183,28 D
1.01.01.01.01	Caixa Geral	65.183,28 D
1.01.03	Clientes	50.862,25 D
1.01.03.01	Clientes Nacionais	50.862,25 D
1.01.03.01.01	Duplicatas a Receber	193.473,10 D
1.01.15	Estoque	127.984,87 D
1.01.15.01	Estoque em Estabelecimento Próprios	127.984,87 D
1.01.15.01.01	Estoque de Mercadorias	127.984,87 D
1.07	Ativo não Circulante	318.633,00 D
1.07.04	Imobilizado	318.633,00 D
1.07.04.01.01.0003	Equipamentos, Máquinas e Instalações Industriais	60.264,00 D
1.07.04.01.01.0005	Móveis, Utensílios e Instalações Comerciais	38.369,00 D
1.07.04.01.01.0004	Veículos	220.000,00 D
Total Ativo		756.136,50 D
2	***Passivo***	756.136,50 C
2.01	Passivo Circulante	55.729,00 C
2.01.04	Empréstimos e Financiamentos	15.360,00 C
2.01.01.01	Fornecedores	40.369,00 C
2.01.01.03.03	Obrigações Fiscais	8.772,40 C
2.01.01.03.03.0005	Tributos Federais a Recolher	8.772,40 C
2.07	Patrimônio Líquido	691.635,10 C
2.07.01	Capital Realizado	400.000,00 C
2.07.01.01	Capital Social	400.000,00 C
2.07.01.01.01	Lucros Acumulados	291.635,10 C
2.07.01.01.01.0001	Lucros Acumulados e/ou Saldo à Disposição da Assembléia	291.635,10 C
Total Passivo		756.136,50 C

Data de Encerramento: 31/12/2023

Valor do Ativo e Passivo: R\$ 756.136,50 (setecentos e cinquenta e seis mil, cento e trinta e seis reais e cinquenta centavos)

Presidente Dutra/Ma, 31 de dezembro de 2023

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em Contabilidade  
CRC MA 7944/O-7

Fis. nº 1777

  
 Rubrica
Página 16 de 21  
Pag. 10 de 20**Demonstração do Resultado do Exercício**

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA

Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30

Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150, LETRA A, Bairro: CENTRO, Cidade: PRESIDENTE DUTRA, Estado: MA, CEP: 65760

NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

Pág.: 2 de 3

VAGTON

Fortes Contábil 6.186.1.2

Conta	Descrição	01/01/2023
		a
		31/12/2023
(+) 010	Receita Bruta Operacional	2.394.248,31
010.01	Faturamento Prod. Merc. e Serviços	2.394.248,31
010.01.02	Vendas de Mercadorias	2.394.248,31
(=) 030	Receita Líquida	2.286.507,13
(-) 040	Custo Mercad./Serv./Produtos Vendidos	1.824.162,13
040.02	Custo das Mercadorias Revendidas	1.824.162,13
(=) 060	Lucro Bruto	462.345,00
(-) 070	Despesas Operacionais	170.709,90
070.01	Despesas Administrativas	65.362,98
070.03	Despesas Com Terceiros	21.548,23
070.04	Despesas Financeiras	83.798,69
(=) 110	Res. Antes das Participações e Contrib.	291.635,10
(=) 150	Res. Antes Imp. Renda e Contrib. Social	291.635,10
(=) 200	Resultado Líquido do Exercício	291.635,10

Data de Encerramento: 31/12/2023

Valor do Ativo e Passivo: R\$ 291.635,10 (duzentos e novante e um mil, seiscentos e trinta e cinco reais e dez centavos)

Presidente Dutra/Ma, 31 de dezembro de 2023

 Deyvid dos Santos Ferreira  
 Sócio Administrador  
 CPF 957.616.403-68

 Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
 Tec em Contabilidade  
 CRC MA 7944/O-7



### Análise pelos Índices do Balanço

Licenciado para: FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE S. LIMA  
Empresa: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.646.603/0001-30  
Endereço: RUA PREFEITO NELSON SERENO, Nº 150, LETRA A, Bairro: CENTRO, Cidade: PRESIDENTE DUTRA, Estado: MA, CEP: 6576  
NIRE: 21201233913 - Data 21/12/2021

1) INDICE DE LIQUIDEZ GERAL (ILG) ≥ 1,00

ATIVO CIRCULANTE + REALIZAVEL A LONGO PRAZO		
-----		
PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE(OBRIGAÇÕES A LP)		
-----		
437.503,50	=	6,78
64.501,40		

2) INDICE DE ENDIVIDAMENTO GERAL ≤ 1,00

PASSIVO CIRCULANTE + PASSIVO NÃO CIRCULANTE(OBRIGAÇÕES A LP)		
-----		
ATIVO TOTAL		
-----		
64.501,40	=	0,08
756.136,50		

3) SOLVENCIA GERAL ≥ 1,0

ATIVO		
-----		
PASSIVO CIRCULANTE+PASSIVO NÃO CIRCULANTE(OBRIGAÇÕES A LP)		
-----		
756.136,50	=	11,72
64.501,40		

4) INDICE DE LIQUIDEZ CORRENTE ≥ 1,0

ATIVO CIRCULANTE		
-----		
PASSIVO CIRCULANTE		
-----		
116.045,53	=	2,08
55.729,00		

Presidente Dutra/Ma, 31 de dezembro de 2023

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em Contabilidade  
CRC MA 7944/O-7

**NOTAS EXPLICATIVA****NOTA 1 - CONTEXTO OPERACIONAL**

A **DELTA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** é uma empresa individual que tem como atividade econômica na área de PRODUTOS FARMACEUTICOS entre outras do segmento. Foi fundada por DEYVID DOS SANTOS FERREIRA em 21 de dezembro de 2021 com o objetivo principal de oferecer prestação de serviços especializada em sua área para setores públicos e privados.

**NOTA 2 - FORMALIDADE DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL**

A **DELTA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** mantém um sistema de escrituração uniforme dos seus atos e fatos administrativos.

Os registros contábeis contêm identificação dos lançamentos relacionados ao respectivo documento de origem, em elementos que comprovem ou evidenciem fatos e a prática de atos administrativos.

As demonstrações contábeis, incluindo as notas explicativas, elaboradas por disposições legais e estatutárias, serão transcritas no "Diário" da **DELTA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**, e posteriormente registrado na JUCEMA - Junta Comercial do Estado do Maranhão.

A documentação contábil da **DELTA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** é composta por todos os documentos, livros, papéis, registros e outras peças, que apoiam ou compõem a escrituração contábil.

A documentação contábil é hábil, revestida das características intrínsecas ou extrínsecas essenciais, definidas na legislação, na técnica-contábil ou aceitas pelos "usos e costumes". A **DELTA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA** manteve em boa ordem a documentação contábil.

**NOTA 3 - PRINCIPAIS PRÁTICAS CONTÁBEIS ADOPTADAS**

a) Caixa e Equivalentes de Caixa: Apresentação Demonstrações Contábeis, os valores contabilizados neste subgrupo representam moeda em caixa e depósitos à vista em conta bancária, bem como os recursos que possuem as mesmas características de liquidez de caixa e de disponibilidade imediata.

b) Aplicações de Liquidez Imediata: As aplicações financeiras estão demonstradas pelos valores originais aplicados.

c) Ativos circulantes e não circulantes. - Contas a Receber de Clientes: - As contas a receber de clientes são registradas pelo valor faturado.

d) Créditos Tributários e Previdenciários: Registra o valor dos créditos relativos à recuperação de impostos ou recuperação de encargos a serem futuramente compensados.

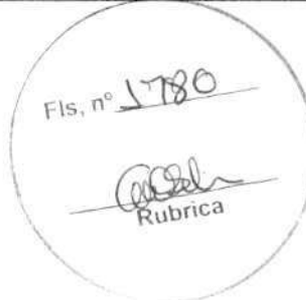
e) Outros Créditos: Registra o valor a receber originários de depósitos judiciais.

f) Imobilizado: Os ativos imobilizados são registrados pelo custo de aquisição ou construção, deduzido da depreciação calculada pelo método linear. Qualquer outro tipo de gasto é reconhecido no resultado como despesa quando incorrido.

g) Passivo Circulante e Não Circulante: Os passivos circulantes e não circulantes são demonstrados pelos valores conhecidos ou calculáveis acrescidos, quando aplicável, dos correspondentes encargos incorridos até a data do balanço patrimonial. Quando aplicável, os passivos circulantes e não circulantes são registrados com base em taxas de juros que refletem o prazo, a moeda e o risco de cada transação. - Provisões - Uma provisão é reconhecida em decorrência de um evento passado que originou um passivo, sendo provável que um recurso econômico possa ser requerido para saldar a obrigação. As provisões são registradas quando julgadas prováveis e com base nas melhores estimativas do risco envolvido.

h) Prazos: Os ativos realizáveis e os passivos exigíveis até o encerramento do exercício seguinte são classificados como circulantes.

i) Obrigações Fiscais e Tributárias: São registrados nessa rubrica os tributos a pagar pela entidade, sejam eles tributos próprios ou retidos na fonte



- j) Obrigações Previdenciárias e Trabalhistas: São registradas nessa rubrica os encargos sobre folha de pagamento a pagar, bem como, os encargos retidos a pagar.
- k) Fornecedores a pagar: São registradas nessa conta contábil os valores a pagar a fornecedores de bens ou serviços.
- l) As Despesas e as Receitas: Estão apropriadas obedecendo ao regime de competência.

#### NOTA 4 - ATIVO NÃO-CIRCULANTE

Os ativos Imobilizados e Intangíveis são contabilizados pelo custo de aquisição ou construção, deduzidos da depreciação do período, originando o valor líquido contábil.

#### NOTA 5 - OBRIGAÇÕES A CURTO PRAZO (PASSIVO CIRCULANTE)

Este grupo está composto pelo seu valor nominal, original e representa o saldo credor de fornecedores em geral, obrigações fiscais-empregatícias, tributárias e outras obrigações, bem como as provisões sociais.

#### NOTA 6 - PATRIMÔNIO LÍQUIDO

O patrimônio líquido é apresentado em valores atualizados e compreende o Patrimônio Social, acrescido do resultado do exercício período, os ajustes de avaliação patrimonial considerados, enquanto não computados no resultado do exercício em obediência ao regime de competência.

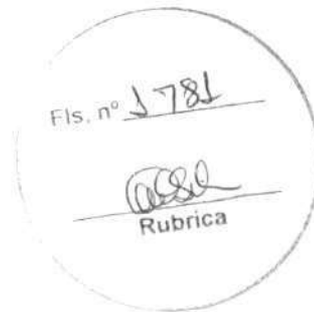
#### NOTA 7 - RESULTADO

Por fim, O resultado foi apurado segundo o Regime de Competência. As receitas de prestação de serviços são mensuradas pelo valor justo (acordado em contrato - valores recebidos ou a receber) e reconhecidas quando for provável que benefícios econômicos futuros fluam para a DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA e assim possam ser confiavelmente mensurados.

A elaboração das demonstrações contábeis de acordo com as práticas contábeis adotadas no Brasil requer que a Administração da DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA use de julgamento na determinação e no registro de estimativas contábeis. Ativos e passivos sujeitos a essas estimativas e premissas incluem o valor residual do Ativo imobilizado, Provisão para Devedores Duvidosos, Provisão para Desvalorização de Estoques, Provisão para Contingências e Ativos e Passivos relacionados a benefícios a empregados. A liquidação das transações envolvendo essas estimativas poderá resultar em valores diferentes dos estimados, em razão de imprecisões inerentes ao processo da sua determinação. DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA revisa as estimativas e as premissas pelo menos anualmente.

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em contabilidade  
CRC 7944/O-7



## TERMO DE ENCERRAMENTO

Contém o presente livro 20 folhas, eletronicamente numeradas de 01 a 20 em uma via, todas elas já escrituradas e serviu como Diário nº 002, referente ao período 01/01/2023 a 31/12/2023, com encerramento do exercício social em 31/12/2023, da firma: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA, estabelecida na Rua Prefeito Nelson Sereno, nº 150, letra A, bairro Centro, CEP 65.760-000, cidade Presidente Dutra, estado MA, inscrita no CNPJ 44.646.603/0001-30 e registrada na JUCEMA sob o nº 21201233913, arquivada em 21/12/2021..

Presidente Dutra/MA 31 de dezembro de 2023

Deyvid dos Santos Ferreira  
Sócio Administrador  
CPF 957.616.403-68

Francisco Vagton Rodrigues de Sousa Lima  
Tec em contabilidade  
CRC 7944/O-7



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Fls. nº 1782

Rubrica

Página 21 de 21

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
77212916315	FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA
95761640368	DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

CERTIFICO A AUTENTICAÇÃO EM 17/06/2024 09:00 SOB Nº 20240743369.  
PROTOCOLO: 240743369 DE 03/06/2024. NIRE: 21201233913.  
DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

**JUCEMA**

ANSELMO DIAS CARNEIRO LOPES FILHO  
RESPONSÁVEL PELA AUTENTICAÇÃO  
SÃO LUÍS, 17/06/2024  
empresafacil.ma.gov.br



Ministério da Indústria e Comércio Exterior e Serviços  
Secretaria Especial da Micro e Pequena Empresa  
Departamento de Registro Empresarial e Integração

Fls, nº 1783

  
Rubrica

JUCEMA

### TERMO DE AUTENTICAÇÃO - LIVRO DIGITAL

Declaro exatos os Termos de Abertura e de Encerramento do Livro Digital com características abaixo, conferido e autenticado por ANSELMO DIAS CARNEIRO LOPES FILHO, sob a autenticidade nº 12408408157 em 17/06/2024, protocolo 240743369. Para validação de Autenticação dos Termos, deverá ser acessado o Portal de Serviços / verificação de documentos do Empreendedor (<http://www.empresafacil.ma.gov.br>) e informar o código de verificação.

Identificação de Empresa	
Nome Empresarial:	DELTA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
Número de Registro:	21201233913
CNPJ:	44646603000130
Município:	Presidente Dutra

Identificação de Livro Digital	
Tipo de Livro:	DIÁRIO
Número de Ordem:	2
Período de Escrituração:	01/01/2023 - 31/12/2023

Assinante(s)	Nome	CRC/OAB
77212916315	FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA	MA007944
95761640368	DEYVID DOS SANTOS FERREIRA	

JUCEMA

CERTIFICO A AUTENTICAÇÃO EM 17/06/2024 09:00 SOB Nº 20240743369.  
PROTOCOLO: 240743369 DE 03/06/2024. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
12408408157. NIRE: 21201233913.  
DELTA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

ANSELMO DIAS CARNEIRO LOPES FILHO  
RESPONSÁVEL PELA AUTENTICAÇÃO  
SÃO LUÍS, 17/06/2024  
[empresafacil.ma.gov.br](http://empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

Fls. nº 1784

*ASL*

Rubrica



**CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO MARANHÃO  
CERTIDÃO DE HABILITAÇÃO PROFISSIONAL**

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO MARANHÃO** certifica que o(a) profissional identificado(a) no presente documento encontra-se habilitado para o exercício da profissão contábil.

**IDENTIFICAÇÃO DO REGISTRO**

NOME..... : FRANCISCO VAGTON RODRIGUES DE SOUSA LIMA  
REGISTRO..... : MA-007944/O-7  
CATEGORIA..... : TÉCNICO EM CONTABILIDADE  
CPF..... : \*\*\*.129.163-\*\*

A falsificação deste documento constitui-se em crime previsto no Código Penal Brasileiro, sujeitando o autor à respectiva ação penal.

Emissão: MARANHÃO, 21/08/2024 as 11:47:12.

Válido até: 19/11/2024.

Código de Controle: 27172.

Para verificar a autenticidade deste documento consulte o site do CRCMA.



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO  
Corregedoria Geral da Justiça  
Vara Única da Comarca de Dom Pedro

Fls. nº 1785

*ASL*  
Rubrica

CERTJUDONE-VNDP - 1122024  
Código de validação: 44175C7EC7

Número da guia: 24052801001833409.

## CERTIDÃO ÚNICA DE DISTRIBUIÇÃO PARA FINS GERAIS

USANDO da faculdade que me confere a Lei, CERTIFICO, a requerimento de pessoa interessada, que, dando busca nos arquivos dos feitos referentes às Varas Cíveis, Comércio, Fazenda Pública, Família, Insolvência Civil, Sucessão, Inventário, Interdição, Tutela, Curatela, Ausência, e Criminal nos últimos 10 (dez) anos, perante o Sistema Pje (Processo Judicial eletrônico) e SEEU constatei **NÃO EXISTIR** distribuição de **AÇÕES CÍVEIS** ou **CRIMINAIS**, em desfavor de **DEYVID DOS SANTOS FERREIRA**, CPF nº 957.616.403-68, nascido em 20/04/1983, filho de Remir Gonçalves Ferreira e Teresinha dos Santos Ferreira, com endereço na Rua Valdemar Leal, nº 306, Centro, Dom Pedro/MA, CEP 65.765-000.

CERTIFICO, finalmente, que esta Secretaria de Distribuição é a única existente nesta Comarca de Dom Pedro/MA, sendo o município de Gonçalves Dias/MA, termo judiciário desta. O referido é verdade e dou fé.

Dada e passada a presente certidão na Secretaria de Distribuição a meu cargo, no Fórum "Advogado João Batista Ericeira". Eu, Gilvan Gomes de Sousa, Auxiliar Judiciário, mat. 138396, consultei e digitei. E eu, Antonio Edilson Lima Sousa, Secretária Judicial Substituto, assino<sup>1</sup>.

Dom Pedro/MA, 26 de junho de 2024.

ANTONIO EDILSON LIMA SOUSA  
Secretário Judicial Substituto  
Vara Única da Comarca de Dom Pedro  
Matrícula 137448

**1OBSERVAÇÃO:** O CNPJ/CPF constante nesta certidão foi informado pelo solicitante. Sua titularidade deverá ser conferida pelo interessado ou destinatário. Válida por 60 dias, conforme Art. 198 do Código de Normas CGJ/MA. Esta Certidão é emitida em uma única via, sem rasuras e mediante assinatura do servidor. ESTA CERTIDÃO ABRANGE A VARA ÚNICA DA COMARCA DE DOM PEDRO – MA.

Documento assinado: DOM PEDRO, 26/06/2024 16:46 (ANTONIO EDILSON LIMA SOUSA)



CERTJUDONE-VNDP - 1122024 / Código: 44175C7EC7  
Valide o documento em [www.tjma.jus.br/validadoc.php](http://www.tjma.jus.br/validadoc.php)

1

Antes de imprimir pense em sua responsabilidade com o meio ambiente.  
#ConsumoConsciente

Fls. nº 1786

  
Rubrica



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO  
Corregedoria Geral da Justiça  
Vara Única da Comarca de Dom Pedro

Documento assinado. DOM PEDRO, 28/06/2024 09:47 (VIRGÍNIA MARIA ROSA PRASERES DE MIRANDA)



CERTJUDONE-VNDP - 1172024 / Código: 8C6C4F2500  
Valide o documento em [www.tjma.jus.br/validadoc.php](http://www.tjma.jus.br/validadoc.php)

2

Antes de imprimir pense em sua responsabilidade com o meio ambiente.  
#ConsumoConsciente



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO  
Corregedoria Geral da Justiça  
Vara Única da Comarca de Dom Pedro

CERTJUDONE-VNDP - 1172024  
Código de validação: 8C6C4F2500

Número da guia: 24052801001833481.

## CERTIDÃO ÚNICA DE DISTRIBUIÇÃO PARA FINS GERAIS

USANDO da faculdade que me confere a Lei, CERTIFICO, a requerimento de pessoa interessada, que, dando busca nos arquivos dos feitos referentes às Varas Cíveis, Comércio, Fazenda Pública, Família, Insolvência Civil, Sucessão, Inventário, Interdição, Tutela, Curatela, Ausência, e Criminal nos últimos 10 (dez) anos, perante o Sistema Pje (Processo Judicial eletrônico) e SEEU constatei **NÃO EXISTIR** distribuição de **AÇÕES CÍVEIS** ou **CRIMINAIS**, em desfavor de **LEONILDO OLIVEIRA DE SOUSA**, CPF nº 655.051.823-72, nascido em 11/11/1982, filho de Valdecir Faustino de Sousa e Lindalva Oliveira de Sousa, com endereço na Rua Amaral Peixoto, s/n, Ceasa II, Dom Pedro/MA, CEP 65.765-000.

CERTIFICO, finalmente, que esta Secretaria de Distribuição é a única existente nesta Comarca de Dom Pedro/MA, sendo o município de Gonçalves Dias/MA, termo judiciário desta. O referido é verdade e dou fé.

Dada e passada a presente certidão na Secretaria de Distribuição a meu cargo, no Fórum "Advogado João Batista Ericeira". Eu, Gilvan Gomes de Sousa, Auxiliar Judiciário, mat. 138396, consultei e digitei. E eu, Virgínia Maria Rosa Praseres de Miranda, Secretária Judicial, assino<sup>1</sup>.

Dom Pedro/MA, 28 de junho de 2024.

VIRGÍNIA MARIA ROSA PRASERES DE MIRANDA  
Secretária Judicial de Entrância Inicial  
Vara Única da Comarca de Dom Pedro  
Matrícula 208108

1OBSERVAÇÃO: O CNPJ/CPF constante nesta certidão foi informado pelo solicitante. Sua titularidade deverá ser conferida pelo interessado ou destinatário. Válida por 60 dias, conforme Art. 198 do Código de Normas CGJ/MA. Esta Certidão é emitida em uma única via, sem rasuras e mediante assinatura do servidor. ESTA CERTIDÃO ABRANGE A VARA ÚNICA DA COMARCA DE DOM PEDRO – MA.



CERTJUDONE-VNDP - 1172024 / Código: 8C6C4F2500  
Valide o documento em [www.tjma.jus.br/validadoc.php](http://www.tjma.jus.br/validadoc.php)

1

Antes de imprimir pense em sua responsabilidade com o meio ambiente.  
#ConsumoConsciente



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

<b>Razão Social</b> DEL F PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	<b>CNPJ</b> 44.646.603/0001-30
<b>Nome Fantasia</b> drogaria mix popular	
<b>Endereço na Internet</b>	<b>SAC</b>
<b>Endereço Completo</b> R PREFEITO NELSON SERENO, 150 LETRA A - CENTRO CEP: 65.760-000	<b>Cidade/UF</b> PRESIDENTE DUTRA/MA
<b>Responsável Técnico</b> MARCELO ALVES PINTO LIMA	<b>Responsável Legal</b> DEYVID DOS SANTOS FERREIRA

Dados do Cadastro

<b>Cadastro Nº</b> 7.92167-4	<b>Data do Cadastro</b> 11/08/2022	<b>Situação</b> <input type="button" value="Ativa"/>
<b>Nº do Processo</b> <u>25351.181655/2022-34</u>	<b>Cadastro</b> 1 - Medicamento	
<b>Atividades / Classes</b>		
<b>Comércio</b>		
<ul style="list-style-type: none"><li>• Produtos de Higiene</li><li>• Cosméticos</li><li>• Produtos para saúde (dispositivos médicos)</li><li>• Alimentos permitidos</li><li>• Perfumes</li></ul>		
<b>Dispensação de medicamentos não sujeitos ao controle especial</b>		
<ul style="list-style-type: none"><li>• -</li></ul>		



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

Publicado em 11/08/2022 | Edição: 152 | Seção 1 | Página 104

Orgão: Ministério da Saúde/Agência Nacional de Vigilância Sanitária/4ª Diretoria/Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária/Coordenação de Autorização de Funcionamento de Empresas

## RESOLUÇÃO-RE Nº 2.595, DE 10 DE AGOSTO DE 2022

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 144, aliado ao art. 203, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve:

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

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

UP DRUGSTORE DROGARIA E PERFUMARIA LTDA / 41.884.679/0002-97  
25351.178222/2022-00 / 7921262

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4399248220

M A PAIVA SILVA & CIA LTDA / 42.317.647/0001-91

25351.202972/2022-00 / 7921981

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4432383222

OMNIVITA MANIPULAÇÃO INTEGRATIVA LTDA / 04.462.192/0003-70

25351.191679/2022-00 / 7922206

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4418842221

CIA LATINO AMERICANA DE MEDICAMENTOS / 84.683.481/0697-03

25351.191686/2022-01 / 7922271

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4418863223

S.C.A COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 45.254.081/0001-94

25351.222327/2022-03 / 3115267

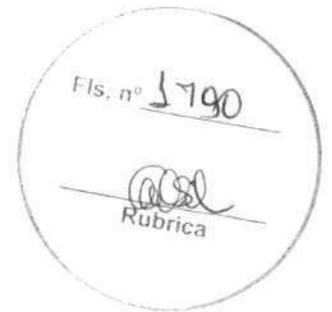
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4466730229

PEROLA IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA HOSPITALAR EIRELI / 30.888.187/0001-72

25351.222380/2022-04 / 3115253

740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4466783225

MIRAMED LTDA / 39.617.665/0001-84



-----  
FACIAL SHOP COMERCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 42.115.013/0001-56  
25351.239736/2022-31 / 4047987

723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -  
DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4483327224

-----  
MATEx LAB LATAM COMERCIALIZAÇÃO DE PRODUTOS PARA MEDICINA ESTÉTICA LTDA /  
43.727.436/0001-90

25351.240157/2022-31 / 4048016

722 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -  
IMPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4483549227

-----  
FPB LOANDA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 47.015.141/0001-41

25351.220932/2022-31 / 7922086

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4465222224

-----  
A. FERREIRA EAVA BALBINO FARMACIA LTDA / 44.609.103/0001-29

25351.223066/2022-31 / 8253009

860 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - VAREJISTA / 4467008225

-----  
DROGARIA MEGA POPULAR NP LTDA / 42.089.263/0001-69

25351.191664/2022-33 / 7922055

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4418793229

-----  
RADMILA L. DA SILVA / 31.201.282/0001-19

25351.178218/2022-33 / 7921228

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4399236226

-----  
Gold Logística em transportes Ltda / 04.297.919/0001-40

25351.246744/2022-33 / 1278231

701 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS -  
TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4490695225

-----  
**DEL F PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA / 44.646.603/0001-30**

**25351.181655/2022-34 / 7921674**

**733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4407169228**

-----  
Cristina Valli Oliveira Ltda / 46.334.709/0001-24

25351.191671/2022-35 / 7922163

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4418816221

-----  
IRIS LIZ SOARES DE QUEIROZ / 43.333.799/0001-40



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL  
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA  
CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO MARANHÃO - CRF-MA

# CERTIDÃO DE REGULARIDADE 2024



CADASTRO NO CRF SOB O Nº <b>3926</b>		CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO <b>8F42BA8032A6B3D3F2FAD0457753D076</b>	
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL <b>DELFI PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</b>			
NOME FANTASIA <b>DROGARIA MIX POPULAR</b>			
TIPO DE ESTABELECIMENTO <b>FARMÁCIA SEM MANIPULAÇÃO - PROP. LEIGO</b>		NATUREZA DE ATIVIDADE <b>FARMACIA</b>	
ENDEREÇO <b>RUA PREFEITO NELSON SERENO 150 LETRA A</b>			CNPJ <b>44.646.603/0001-30</b>
LOCALIDADE <b>CENTRO</b>		CIDADE - UF <b>PRESIDENTE DUTRA-MA</b>	

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO						
Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
*****	08:00 às 12:00	*****				
*****	14:00 às 18:00	*****				

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS						
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			SITUAÇÃO
F	9516	MARCELO ALVES PINTO LIMA	DIRETOR TÉCNICO			CONTRATADO
Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	*****
*****	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	*****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO MARANHÃO - CRF-MA  
São Luis, 29 de Fevereiro de 2024

*Dr. Luiz Fernando Ramos Ferreira*  
DR. LUIZ FERNANDO RAMOS FERREIRA  
Diretor Presidente do CRF/MA  
CRF-MA 1341

**ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIxada EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO**

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõe os artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º e 23, alínea "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.  
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessando e encaminhando por respectivo CRF para as devidas alterações.  
- A autenticidade e/ou validade jurídica dessa CERTIDÃO poderá ser comprovada acessando o site institucional e digitando o código de autenticidade ou mesmo através de leitor de QR-Code.

Fis. nº 1799  
Rubrica

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL**  
GOVERNO FEDERAL  
Estado do Maranhão  
Secretaria de Segurança Pública



Nome / Name  
**MARCELO ALVES PINTO LIMA**

Nome Social / Social Name

Registro Geral - CPF / Personal Number  
**023.278.233-40**

Sexo / Sex  
**M**

Data de Nascimento / Date of Birth  
**17/02/1998**

Nacionalidade / Nationality  
**BRA**

Naturalidade / Place of Birth  
**PRESIDENTE DUTRA/MA**

Validade / Expiry  
**12/03/2034**

Assinatura de Titular / Cardholder's Signature  
*Marcelo Alves Pinto Lima*

Filiação / Filiation  
**TATIANA ALVES PINTO LIMA**  
**FRANCISCO BEZERRA LIMA**

Órgão Expedidor / Card Issuer  
**SSP/MA**

Local / Place of Issue  
**PRESIDENTE DUTRA**

Emissão / Issue  
**12/03/2024**

Assinatura do Expedidor / Card Issuer Signature  
*Fabio Sergio Moraes Castro*  
Diretor do Instituto de Identificação

A10001955756

P-020

Valid

**CARTEIRA DE IDENTIDADE**

**LEI Nº 7.116 DE 29 DE AGOSTO DE 1983**

Scanned with CamScanner

Fls. nº 1793

*abd*  
Rubrica

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

ESTADO DO MARANHÃO  
SECRETARIA DE ESTADO DA SEGURANÇA PÚBLICA  
DEPARTAMENTO DE POLÍCIA CIVIL  
INSTITUTO DE REGISTRO E IDENTIFICAÇÃO

MAI92/021904

MARCELO ALVES PINTO LIMA

ASSINATURA DO TITULAR

CARTEIRA DE IDENTIDADE



VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO GERAL 047240472013-1 DATA DE Expedição 23/01/2013

NOME MARCELO ALVES PINTO LIMA

FILIAÇÃO FRANCISCO BEZERRA LIMA E TATIANA ALVES PINTO LIMA

NACIONALIDADE PRESIDENTE DUTRA - MA

DOC. GARCIA NASC. N. 43092 FLS. 147 LIV. 75 DATA DE NASCIMENTO 17/02/1998

CNPJ 023278233-40 SÃO LUIZ MA P-20

ASSINATURA DO DIRETOR

LEI Nº 7.116 DE 23/09/83

VIA-01

Fis. nº 1794

*CSL*  
Rubrica



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA  
CÉDULA DE IDENTIDADE



NOME  
DR. MARCELO ALVES PINTO LIMA

CRF/UF  
9516 / MA

CATEGORIA PROFISSIONAL  
FARMACÊUTICO

DATA DE NASCIMENTO  
17/02/1998

NATALIDADE/UF  
PRESIDENTE DUTRA / MA

NACIONALIDADE  
BRASILEIRA



*Marcelo Alves Pinto Lima*

ASSINATURA DO PORTADOR

Scanned with CamScanner

Fis. nº 1795

Rubrica

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO MARANHÃO

NOME DA MÃE  
TATIANA ALVES PINTO LIMA

CPF  
023.278.233-40

LOCAL  
BRASÍLIA

DATA DE EXPEDIÇÃO  
25/09/2023



*Elizângela Araújo Pestana Motta*

ELIZANGELA ARAUJO PESTANA  
MOTTA  
PRESIDENTE DO CRF / MA



VÁLIDA COMO PROVA DE IDENTIDADE, PARA QUALQUER  
EFEITO, DE ACORDO COM A LEI Nº 6.206/75.

Scanned with CamScanner



CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO MARANHÃO  
Rua Faveiros, Quadra B, nº 7 - São Francisco, CEP: 65076-140 - São Luis/MA  
Atendimento ao público: Segunda à sexta das 9h às 17h  
email: protocolo@crfma.org.br | Whatsapp: (98) 99129-7749 / (98) 99195-8542

Declaração de Inscrição Profissional

Fis. nº 1796

  
Rubrica



## Declaração

DECLARO, para todos os fins que se fizerem necessários que o(a) Farmacêutico(a)

**MARCELO ALVES PINTO LIMA**

Nacionalidade Brasileira, CPF - 023.278.233-40 e RG 0472404720131 SESP-MA, acha-se inscrito(a) neste CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO MARANHÃO CRF-MA, no Quadro de Farmacêuticos, sob o número de Inscrição Definitiva 9516, tendo efetuado sua inscrição em 18/09/2023.

DECLARAMOS, também, que o(a) referido(a) profissional está em dia com a tesouraria do CRF-MA, ressalvadas as parcelas a vencer, e não existe Processo Ético até o presente momento, em conformidade com o art. 30 da lei nº 3.820/60, estando apto(a) a exercer a profissão farmacêutica em todo Território Nacional.

Por ser verdade, firmo a presente DECLARAÇÃO, a fim de que surta seus efeitos.

Esta Certidão tem validade de 30 (trinta) dias a contar da sua emissão.

São Luis, 8 de Março de 2024.



Farm. DR. LUIZ FERNANDO RAMOS FERREIRA  
Presidente CRF-MA

Leia o QRCode ao lado para validar o documento ou acesso o endereço  
<https://crfma-emcasa.cisantec.com.br/crf-em-casa/consulta/impressoes/inicial.jsf> e digite o Código de Autenticação  
Código de Autenticação: 3E3D-DDD4-B28A-87C8



República Federativa do Brasil



ASSOCIAÇÃO TERESINENSE DE ENSINO - ATE  
CENTRO UNIVERSITÁRIO SANTO AGOSTINHO



*A Pró-Reitora de Ensino do Centro Universitário Santo Agostinho, no uso de suas atribuições e tendo em vista a conclusão do curso de Farmácia na data de 28 de junho de 2023 e colação de grau na data de 12 de julho de 2023, confere o título de Bacharel em Farmácia a **MARCELO ALVES PINTO LIMA**, de nacionalidade Brasileira, nascido em Presidente Dutra-MA, no dia 17 de fevereiro de 1998, cédula de identidade nº 0472404720131 - SESP-MA e lhe outorga o presente Diploma a fim de que possa gozar de todos os direitos e prerrogativas legais.*

*Teresina-PI, 24 de julho de 2023*

Validação em: [www.unifsa.com.br/validar-diploma](http://www.unifsa.com.br/validar-diploma) com o código: 1131.1131.10810f01f49a5050d843b798c4ff7e5b9b

Rubrica

FIS. nº 1194

**Emitido por Centro Universitário Santo Agostinho**

CNPJ: 34.965.491/0001-27

Credenciamento: Portaria de nº 1499, publicada no DOU 28 de novembro de 2017.

**Curso de Farmácia**

**Título:** Bacharel

Autorização: Portaria nº 34 de 17 de janeiro de 2008.

Reconhecimento: Portaria nº 215 de 06 de novembro de 2012.

Renovação de Reconhecimento: Portaria nº 949 de 31 de agosto de 2021.

**Registrado por Centro Universitário Santo Agostinho**

Diploma registrado sob nº 7, Livro 3, fis. 18, em 24 de julho de 2023, por delegação de competência do Ministério da Educação, nos termos da Lei nº 9.394, de 20 de dezembro de 1996, e do Decreto nº 9.235, de 15 de dezembro de 2017.

Processo nº 8343/23

Teresina(PI), 24 de julho de 2023.

**APOSTILA DE SEGURANÇA**  
Marcelo Alves Pinto Lima  
CPF: 023.278.233-40  
RG: 0472404720131/MA  
Natural Presidente Dutra - MA  
Data de Conclusão: 28/06/2023  
Registro Acadêmico: 11801195





**ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA**

Atesto para os devidos fins, que a empresa **DELFI PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA (DROGARIA MIX POPULAR)**, pessoa jurídica de direito privado, inscrito no CNPJ/MF nº. 44.646.603/0001-30 sediada na Rua Prefeito Nelson Sereno nº 150, CEP: 65.760-000 – Bairro: Centro – Presidente Dutra/MA, é nossa fornecedora de produtos **Materiais Médico Hospitalares** (segue planilha abaixo).

Atestamos que a referida empresa cumpriu sempre e pontualmente com as obrigações assumidas, no tocante aos serviços solicitados, pelo que declaramos estar apta a cumprir com objeto contratado, nada tendo que a desabone

Materiais Hospitalares			
ITEM	ESPECIFICAÇÕES	UND	QTD
1	Agulha Descartável 13x4,5	UND	500
2	Agulha Descartável 40x12	UND	500
3	Algodão Hidrófilo 250g Rolo	UND	100
4	Atadura De Crepe 10cm X 3m, 13 Fios, Algodão, Não Estéril,	DUZIA	30
5	Cateter Jelco 14	ROLO	10
6	Catgut Cromado 0 C/Agulha	UND	50
7	Coletor Plast Desc Universal 80ml	UND	50
8	Fita Hospitalar 16mm X 50m	ROLO	02
9	Luva Cirúrgica Estéril 7,0 Par	PAR	100
10	Luva De Procedimento Pequena	PAR	100
11	Papel Toalha	PCT	45
12	Seringa De 03ml C/Agulha 25x07	UND	200
13	Seringa De 03ml, Sem Agulha	UND	200
14	Seringa De 05ml C/Agulha 25x07	UND	250
15	Seringa De 05ml, Sem Agulha -	UND	150
16	Seringa De 10ml C/Agulha 25x7	UND	120
17	Sonda Endotraqueal 8.0 C/Balão	UND	50
18	Sonda Folley 2v Nº 10 C/Balão	UND	50
19	Sonda Gástrica De Levine Nº 18	UND	100
20	Sonda Gástrica De Levine Nº 8	UND	100
21	Sonda Nasogástrica Curta Nº 10	UND	100
22	Sonda Nasogástrica Longa Nº 10	UND	100
23	FIO CATGUT SIMPLES 1-0 C/AGULHA	UND	600

Castanhal/PA, 30 de julho de 2024

Atenciosamente,

ELTON DE ALMEIDA Assinado de forma digital  
DOS por ELTON DE ALMEIDA  
SANTOS:0199599025 DOS SANTOS:01995990256  
6 Dados: 2024.07.30 11:30:04  
-03'00'

**Elton de Almeida dos Santos**

Sócio Proprietário

CPF: 019.959.902- 56 e RG: 6596219 SSP/PA

ALVALLE COMERCIO DE ARTIGOS MEDICOS LTDA

CNPJ 32.424.372/0001-31

AV. JANJÃO, 97 ESTRELA- CASTANHAL/PA CEP:68.742-225



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

**Certificado de Registro Cadastral - CRC**

(Emissão conforme art. 17 da Instrução Normativa nº 03, de 26 abril de 2018)

CNPJ: 44.646.603/0001-30  
Razão Social: DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

Atividade Econômica Principal:

4771-7/01 - COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SEM  
MANIPULAÇÃO DE FÓRMULAS

Endereço:

RUA PREFEITO NELSON SERENO, 150 - LETRA A - CENTRO - 65.760-000 - Presidente  
Dutra / Maranhão

Observações:

A veracidade das informações poderá ser verificada no endereço <https://comprasnet.gov.br>.  
Este certificado não substitui os documentos exigidos em lei.

Emitido em: 08/08/2024 16:10

1 de 1



TRIBUNAL DE CONTAS DA UNIÃO



## Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica

Este relatório tem por objetivo apresentar os resultados consolidados de consultas eletrônicas realizadas diretamente nos bancos de dados dos respectivos cadastros. A responsabilidade pela veracidade do resultado da consulta é do Órgão gestor de cada cadastro consultado. A informação relativa à razão social da Pessoa Jurídica é extraída do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica, mantido pela Receita Federal do Brasil.

Consulta realizada em: 08/08/2024 11:11:10

### Informações da Pessoa Jurídica:

Razão Social: **DELFI PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**  
CNPJ: **44.646.603/0001-30**

### Resultados da Consulta Eletrônica:

Órgão Gestor: **TCU**  
Cadastro: **Licitantes Inidôneos**  
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: **CNJ**  
Cadastro: **CNIA - Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade**  
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: **Portal da Transparência**  
Cadastro: **Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas**  
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: **Portal da Transparência**  
Cadastro: **CNEP - Cadastro Nacional de Empresas Punidas**  
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Obs: A consulta consolidada de pessoa jurídica visa atender aos princípios de simplificação e racionalização de serviços públicos digitais. Fundamento legal: Lei nº 12.965, de 23 de abril de 2014, Lei nº 13.460, de 26 de junho de 2017, Lei nº 13.726, de 8 de outubro de 2018, Decreto nº 8.638 de 15, de janeiro de 2016.



TRIBUNAL DE CONTAS DA UNIÃO

CERTIDÃO NEGATIVA DE  
CONTAS JULGADAS IRREGULARES

Nome completo: **DELFI PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**  
CPF/CNPJ: **44.646.603/0001-30**

O Tribunal de Contas da União CERTIFICA, para os devidos fins e a pedido do interessado, que, na presente data, em consulta aos sistemas informatizados do TCU, considerados os julgados do Tribunal e o cadastro de responsáveis por contas julgadas irregulares, **NÃO CONSTA** nenhuma CONTA JULGADA IRREGULAR em nome do (a) requerente acima identificado(a).

A consulta para emissão desta certidão considerou os processos nos quais o Tribunal se manifestou em decisão definitiva do Tribunal pelo julgamento de contas irregulares desde a data do respectivo acórdão condenatório. Foram excluídos os lançamentos relativos a processos em tramitação que ainda não foram objeto de deliberação deste Tribunal, os arquivados por decisão terminativa e aqueles cujas condenações foram tornadas insubsistentes por decisão judicial ou por decisão definitiva em recurso neste Tribunal, transitadas em julgado.

Certidão emitida às 16:22:52 do dia 08/08/2024, com validade de trinta dias a contar da emissão.

A veracidade das informações aqui prestadas podem ser confirmadas no site <http://contasirregulares.tcu.gov.br>, na opção "Verificar certidão emitida".

Código de controle da certidão: HH1D080824162252

Atenção: qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

Fls. nº 1803

  
Rubrica

## Improbidade Administrativa e Inelegibilidade

### Certidão Negativa

Certifico que nesta data (08/08/2024 às 16:22) **NÃO CONSTA** no Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade registros de condenação com trânsito em julgado ou sanção ativa quanto ao CNPJ nº 44.646.603/0001-30.

A condenação por atos de improbidade administrativa não implica automático e necessário reconhecimento da inelegibilidade do condenado.

Para consultas sobre inelegibilidade acesse portal do TSE em <http://divulgacandcontas.tse.jus.br/>

Esta certidão é expedida gratuitamente. Sua autenticidade pode ser por meio do número de controle 66B5.1ADE.5AEC.B926 no seguinte endereço: [https://www.cnj.jus.br/improbidade\\_adm/autenticar\\_certidao.php](https://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/autenticar_certidao.php)



**TJDFT**

Poder Judiciário da União  
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO DISTRITO FEDERAL E DOS TERRITÓRIOS



**CERTIDÃO NEGATIVA DE DISTRIBUIÇÃO (AÇÕES DE FALÊNCIAS E RECUPERAÇÕES JUDICIAIS)  
1ª e 2ª Instâncias**

**CERTIFICAMOS que**, após consulta aos registros eletrônicos de distribuição de ações de falências e recuperações judiciais disponíveis até 08/08/2024, **NADA CONSTA** contra o nome por extenso e CPF/CNPJ de:

**DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**  
44.646.603/0001-30

**OBSERVAÇÕES:**

- Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário.
- A certidão será emitida de acordo com as informações inseridas no banco de dados. Em caso de exibição de processos com dados desatualizados, o interessado deverá requerer a atualização junto ao juízo ou órgão julgador.
- A certidão será negativa quando não for possível a individualização dos processos por carência de dados do Poder Judiciário. (artigo 8º, § 2º da Resolução 121/CNJ).
- A certidão cível contempla ações cíveis, execuções fiscais, execuções e insolvências civis, falências, recuperações judiciais, recuperações extrajudiciais, inventários, interdições, tutelas e curatelas. A certidão criminal compreende os processos criminais, os processos criminais militares e as execuções penais. Demais informações sobre o conteúdo das certidões, consultar em [www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Tipos de Certidão.
- A certidão cível atende ao disposto no inciso II do artigo 31 da Lei 8.666/1993.
- Medida prevista no artigo 26 do Código Penal, sentença não transitada em julgado.

**A autenticidade deverá ser confirmada no site do TJDFT ([www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br)), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Validar Certidão - autenticar, informando-se o número do selo digital de segurança impresso.**

Emitida gratuitamente pela internet em: 08/08/2024

Selo digital de segurança: **2024.CTD.D4GF.U9GD.3BKS.4BQ0.ZM7Y**

\*\*\* VÁLIDA POR 30 (TRINTA) DIAS \*\*\*



**DECLARAÇÃO DE CONHECIMENTO DE TODAS AS INFORMAÇÕES PARA CUMPRIMENTO DAS OBRIGAÇÕES**

PREGÃO ELETRÔNICO – SRP Nº 018/2024  
Processo Administrativo Nº 2024.0423.001/2024  
A Prefeitura Municipal de Dom Pedro – MA

Prezado Senhores,

A empresa **DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**, com sede na Rua Prefeito Nelson Sereno – Nº 150º – Bairro – Centro – Presidente Dutra/MA Cep:65760-000 **CNPJ: 44.646.603/0001-30**, DECLARA que recebeu os documentos relacionados no edital e tomou conhecimento de todas as informações necessárias, inclusive, das condições locais, para o fiel cumprimento das obrigações deste certame de licitação, tendo por objetivo o fornecimento de materiais médico hospitalares para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde do município de Dom Pedro/MA

Atenciosamente,

Presidente Dutra/MA, 23 de agosto de 2024

**DEYVID DOS  
SANTOS  
FERREIRA:  
95761640368**

Assinado digitalmente por DEYVID DOS SANTOS  
FERREIRA 95761640368  
DN: C=BR, O=CP-Brasil, OU=Secretaria da Receita  
Federal do Brasil - RFB, OU=RFB e-CPF A1, OU=(EM  
BRAND), OU=23035197000108, OU=Presencial,  
CN=DEYVID DOS SANTOS FERREIRA 95761640368  
Razão: Eu sou o autor deste documento  
Localização: sua localização de assinatura aqui  
Data: 2024.08.23 11:43:17-03'00'  
Foxit PDF Reader Versão: 11.2.1

**DEL F PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**  
CNPJ:44.646.603/0001-30  
Deyvid Dos Santos Ferreira  
SÓCIO PROPRIETÁRIO  
RG: 1169210993 GEJUSPC MA E CPF:957.616.403-68

CNPJ: 44.646.603/0001-30 – Insc. Estadual:12.737.380-2  
Endereço: Rua Prefeito Nelson Sereno – Nº 150º – Bairro – Centro  
Presidente Dutra/MA– Cep:65760-000  
Telefone – (99) 99128-4839 – E-mail: desf100@hotmail.com

(<https://samples.eu.org>)

Início (<https://samples.eu.org>) > Fornecedores Sancionados

## Fornecedores Sancionados

---

Consulte aqui informações referentes às empresas e/ou pessoas físicas que possuem alguma penação e/ou suspensão no Registro Cadastral. 



## Fornecedores Sancionados

Opções de Pesquisa

Selecione uma modalidade de consulta:

- Por CNPJ/CPF
- Por Razão Social
- Por Tipo de Sanção

Informe um Objeto para a pesquisa:

44646603000130

**Acesso ao Portal de  
Transparência do Governo  
Federal**

[Acesso ao cadastro de empresas  
inidôneas e suspensas do Governo  
Federal - CEIS](#)

Pesquisar    Limpar

Nenhum registro encontrado



**POLÍTICA DE GESTÃO DE COMPLIANCE**

DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

DATA: 21/12/2023

**REVISÃO E APROVAÇÃO**

Revisão	Data	Descrição das atualizações
00	21/12/23	Criação e implementação do documento.

Elaboração	Revisão	Aprovação
<b>Deyvid Ferreira</b> Diretor Executivo Administrativo e Financeiro	N/A	<b>Leonildo Oliveira</b> Diretor Presidente (CEO)

**ÍNDICE**

1. OBJETIVO GERAL.....	2
2. APLICAÇÃO.....	2
3. DEFINIÇÕES.....	2
4. REGRAS.....	2
4.1. ÁREA RESPONSÁVEL PELO PROGRAMA DE INTEGRIDADE.....	2
4.2. ESTRUTURA DE REPORTE.....	3
4.3. GARANTIAS.....	3
4.4. ATRIBUIÇÕES.....	3

## POLÍTICA DE GESTÃO DE COMPLIANCE

DELF PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

DATA: 21/12/2023

<b>5. REVISÃO E ALTERAÇÕES</b> .....	4
<b>6. REQUISITOS E RECURSOS</b> .....	4
<b>7. ANEXOS</b> .....	4
<b>8. REGISTROS</b> .....	4
<b>9. REFERÊNCIAS</b> .....	4

### 1. OBJETIVO GERAL

Este documento tem por objetivo estabelecer os princípios e regras que norteiam a atuação da área de Compliance da **DELFF**, suas principais competências e atribuições, e as garantias conferidas aos seus membros, considerando o ordenamento jurídico aplicável, notadamente a Legislação Anticorrupção, as políticas e diretrizes internas sobre o tema, e as melhores práticas de mercado.

### 2. APLICAÇÃO

Cabe aos colaboradores desta empresa, o dever de cumprir e fazer cumprir as normas nele estabelecidas, bem como suas aplicações aos parceiros de negócios, diretos e indiretos.

### 3. DEFINIÇÕES

Os termos previstos ao longo deste documento terão seus significados definidos no Glossário de Compliance criado pela **DELFF**.

### 4. REGRAS

#### 4.1. Área responsável pelo programa de integridade

A **DELFF** possui uma área responsável pelo seu Programa de Integridade, a denominada área de Compliance, a qual é formada pelos seguintes cargos:

- um cargo de Direção;
- um cargo de Gerência Financeiro;
- um cargo de Gerente de Venda.

## POLÍTICA DE GESTÃO DE COMPLIANCE

DELFI PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

DATA: 21/12/2023

### 4.2. ESTRUTURA DE REPORTE

A área de compliance da **DELFI** possui estrutura de reporte que possibilita acesso imediato a Administração e à Presidência da Empresa, através dos canais de comunicação e controle interno.

### 4.3. GARANTIAS

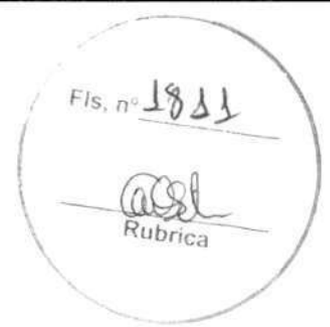
- Livre acesso aos documentos, sistemas e pessoas na condução de investigações e averiguações;
- Independência e autonomia na condução de seus trabalhos; e
- Não retaliação em função das investigações e decisões tomadas.

### 4.4. ATRIBUIÇÕES

A área de Compliance da **DELFI** tem como atribuições principais garantir a observância à legislação vigente, notadamente a Lei Anticorrupção (Lei nº 12.846/2013), a Lei de Licitações (Lei nº 14.133/2021), a Lei de Defesa da Concorrência (Lei nº 12.529/2011), bem como às Políticas da **DELFI**.

Para a devida condução da Política de Compliance da **DELFI**, faz-se necessário o atendimento às seguintes atribuições:

- Elaboração e revisão de políticas, diretrizes e procedimentos de integridade, bem como submissão destes para aprovação pelo órgão pertinente, quando necessário;
- Elaboração e revisão anual da análise de riscos de integridade junto com a área de Riscos da **DELFI**;
- Elaboração e coordenação das principais ações relacionadas ao Plano Anual de Treinamentos, bem como a divulgação desta Política a todos os funcionários, incluindo os novos contratados e parceiros de negócios;
- Participação nas diligências relacionadas a contratações e monitoramento contínuo de Terceiros;
- Participação nas diligências relacionadas à realização de patrocínios e doações;
- Participação nas diligências prévias no contexto de parcerias, aquisições e outras operações societárias;
- Resposta a consultas relacionadas ao oferecimento ou recebimento de brindes, presentes e hospitalidades, conforme o caso;
- Condução de investigações internas de relatos no caso de temas afetos à área de Compliance, e aplicação de medidas disciplinares, conforme parâmetros definidos em comissão multidisciplinar organizacional;
- Gestão dos canais de denúncias e garantia do anonimato e da não-retaliação ao denunciante.



## POLÍTICA DE GESTÃO DE COMPLIANCE

**DELFT PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA**

**DATA: 21/12/2023**

Ao longo do monitoramento contínuo desta Política, caberá à ao representante legal desta organização elaborar relatório de monitoramento, com indicadores qualitativos e quantitativos, e apresentá-lo anualmente sempre que solicitado por órgãos competentes pertinentes. A depender dos resultados apresentados no relatório, a área adotará medidas de aperfeiçoamento do Programa de Integridade e dos seus respectivos controles.

### **5. REVISÃO E ALTERAÇÕES**

Este procedimento deve ser revisado anualmente ou quando necessário, sendo de competência da área Jurídica e diretoria executiva da empresa, para a aprovação de quaisquer alterações propostas.

### **6. REQUISITOS E RECURSOS**

*Não aplicável*

### **7. ANEXOS**

*Não aplicável*

### **8. REGISTROS**

*Não aplicável*

### **9. REFERÊNCIAS**

Lei nº 12.846/2013 – Anticorrupção;

Lei nº 14.133/2021 – Licitações;

Lei nº 12.529/2011 – Defesa de concorrência.

PREFEITURA MUNICIPAL DE DOM PEDRO-MA  
 COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO – CPL  
 PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 2024.0423.0001/2024  
 PREGÃO ELETRÔNICO Nº 018/2024  
 ABERTURA: 22 DE AGOSTO DE 2024  
 HORÁRIO: 08:30

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO DA LICITAÇÃO: REGISTRO DE PREÇOS PARA CONTRATAÇÃO DE EMPRESA ESPECIALIZADA PARA FORNECIMENTO DE MATERIAIS MÉDICO HOSPITALARES PARA ATENDER AS NECESSIDADES DA SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DO MUNICÍPIO DE DOM PEDRO/MA.

GR DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL INSCRITA NO CNPJ Nº 04.528.673/0001-70 COM INSC. MUN. Nº 45.9955-1 E INSC. EST.: 122021932, NIRE Nº 21101226141, SITUADA NA RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES, Nº 71, PARQUE PIAUÍ, NA CIDADE DE TIMON-MA, TEL.: (99) 3118-8269, POR INTERMÉDIO DE SEU REPRESENTANTE LEGAL SR GILBERTO ROCHA DE ABREU, PORTADOR DA CI Nº 768.482 SSP/PI E DO CPF Nº 306.054.743-20, RESIDENTE E DOMICILIADO NA, RUA ADEMAR NAPOLEÃO, Nº 5854, GURUPI, NA CIDADE DE TERESINA – PI, VEM ATRAVÉS DESTA APRESENTAR PROPOSTA DE PREÇOS, PARA O PREGÃO ELETRÔNICO Nº 018/2024 PELA PREFEITURA MUNICIPAL DE DOM PEDRO-MA, NO QUAL SUBMETEMOS NOSSOS PREÇOS ABAIXO:

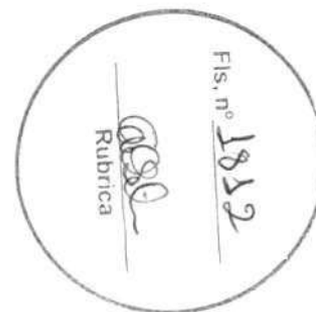
PROPOSTA AJUSTADA

ITEM	DESCRIÇÃO	UND.	QUANT.	V. UNIT.	V.EXTENSÃO	V. TOTAL	V. EXTENSO	MODELO	MARCA/FABRICANTE	REGISTRO	VALIDADE DO REGISTRO	VALIDA DE DO PRODUTO	ACONDICIONAMENTO	PRAZO DE ENTREGA	PROCEDECIA
1	Abaixador De Língua, Madeira	PACOTE	200	R\$ 13,33	treze reais e trinta e três centavos	R\$ 2.666,00	dois mil, seiscentos e sessenta e seis reais	PACOTE	THEOTO/THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO - BRASIL	80002369003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
2	Absorvente Hospitalar P/Incontinência	PACOTE	50	R\$ 27,29	vinte e sete reais e vinte e nove centavos	R\$ 1.364,50	mil trezentos e sessenta e quatro reais e cinquenta centavos	PACOTE	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL	8003400009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



20

3	Ag. Anestésica Peridural Procure 16g	UND	100	R\$ 14,92	quatorze reais e noventa e dois centavos	R\$ 1.492,00	mil quatrocentos e noventa e dois reais	UND	LABOR IMPORT/LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA	10369460146	19/12/2025	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
5	Água Destilada 5.000 MI (Deionizada)	GALÃO	50	R\$ 22,93	vinte e dois reais e noventa e três centavos	R\$ 1.146,50	mil cento e quarenta e seis reais e cinquenta centavos	GALÃO	FORTSAN/FORTSANDO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA	ISENTO	ISENTO	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
7	Agulha De Raqui Nº 22g (Anestésica Espinhal)	UND	200	R\$ 7,28	sete reais e vinte e oito centavos	R\$ 1.456,00	mil quatrocentos e cinquenta e seis reais	UND	LABOR IMPORT/LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA	10369460118	22/02/2026	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
8	Agulha De Raqui Nº 23g (Anestésica Espinhal)	UND	200	R\$ 8,60	oito reais e sessenta centavos	R\$ 1.720,00	mil setecentos e vinte reais	UND	LABOR IMPORT/LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA	10369460118	22/02/2026	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
10	Agulha De Raqui Nº 27g (Anestésica Espinhal)	UND	200	R\$ 8,58	oito reais e cinquenta e oito centavos	R\$ 1.716,00	mil setecentos e dezesseis reais	UND	LABOR IMPORT/LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA	10369460118	22/02/2026	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
11	Agulha Descartável 13x4,5	UND	15.000	R\$ 0,08	oito centavos de real	R\$ 1.200,00	mil e duzentos reais	UND	TKL/ZHEJIANG KANGKANG MEDICAL-DEVICES CO. LTD. - CHINA	80288090042	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
15	Agulha Descartável 30x07	UND	15.000	R\$ 0,05	cinco centavos de real	R\$ 750,00	setecentos e cinquenta reais	UND	TKL/ZHEJIANG KANGKANG MEDICAL-DEVICES CO. LTD. - CHINA	80288090042	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
16	Agulha Descartável 30x08	UND	15.000	R\$ 0,05	cinco centavos de real	R\$ 750,00	setecentos e cinquenta reais	UND	TKL/ZHEJIANG KANGKANG MEDICAL-DEVICES CO. LTD. - CHINA	80288090042	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
17	Agulha Descartável 40x12	UND	15.000	R\$ 0,08	oito centavos de real	R\$ 1.200,00	mil e duzentos reais	UND	TKL/ZHEJIANG KANGKANG MEDICAL-DEVICES CO. LTD. - CHINA	80288090042	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

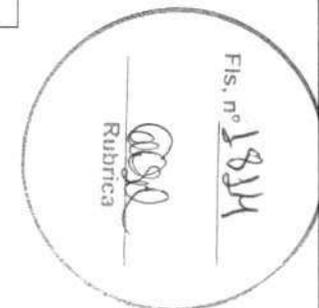
Fis. nº 1813  
 Rubrica

19	Alcool Absoluto 99,5 Fra 1.000ml	LITRO	600	R\$ 11,34	onze reais e trinta e quatro centavos	R\$ 6.804,00	seis mil, oitocentos e quatro reais	LITRO	ITAJÁ/JALLES MACHADO S/A - BRASIL	ISENTO	ISENTO	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
21	Alcool Hidratado 92,8% Fra 1000ml	LITRO	300	R\$ 9,98	nove reais e noventa e oito centavos	R\$ 2.994,00	dois mil, novecentos e noventa e quatro reais	LITRO	ITAJÁ/JALLES MACHADO S/A - BRASIL	ISENTO	ISENTO	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
22	Alcool Iodado 1% Fra 1000 ml	LITRO	150	R\$ 22,39	vinete e dois reais e trinta e nove centavos	R\$ 3.358,50	três mil, trezentos e cinquenta e oito reais e cinquenta centavos	LITRO	VICPHARMA/VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	ISENTO	ISENTO	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
23	Algodão Cirurgico 0 S/Agulha	Caixa	864	R\$ 52,00	cinquenta e dois reais	R\$ 44.928,00	quarenta e quatro mil, novecentos e vinte e oito reais	Caixa	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	102434100 16	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
29	Algodão Cirurgico 3-0 C/Agulha	CAIXA	864	R\$ 62,50	sessenta e dois reais e cinquenta centavos	R\$ 54.000,00	cinquenta e quatro mil reais	CAIXA	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	102434100 16	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
30	Algodão Hidrófilo 250g Rolo	PACOTE	400	R\$ 16,42	dezesesseis reais e quarenta e dois centavos	R\$ 6.568,00	seis mil, quinhentos e sessenta e oito reais	PACOTE	NATHY/ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA	814000900 01	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



32	Algodão Ortopedico 10cmx1m	PACOTE	200	R\$ 18,22	dezoito reais e vinte e dois centavos	R\$ 3.644,00	três mil, seiscentos e quarenta e quatro reais	PACOTE	POLAR FIX/POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	800340004 4	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
34	Algodão Ortopedico 20cmx1m	PACOTE	200	R\$ 23,92	vinte e três reais e noventa e dois centavos	R\$ 4.784,00	quatro mil, setecentos e oitenta e quatro reais	PACOTE	POLAR FIX/POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	800340004 4	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL AO ABRIGO DE CALOR, UMIDADE E LUZ.	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
36	Almotolia Plast (Âmbar/Transp.), Cap. 500ml Bico Reto	UND	350	R\$ 7,19	sete reais e dezenove centavos	R\$ 2.516,50	dois mil, quinhentos e dezesseis reais e cinquenta centavos	UND	JPROLAB/J.PROLAB IND COM PRODUTOS LABORATORIOS LTDA - BRASIL	800979100 01	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
38	Ap. De Barbear 02 Laminas (Tricotomia)	UND	350	R\$ 4,19	quatro reais e dezenove centavos	R\$ 1.466,50	mil quatrocentos e sessenta e seis reais e cinquenta centavos	UND	KOLPLAST/KOLPLAST CI LTDA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
41	Atadura De Crepe 12cm X 3m, 09 Fios, Algodão, Não Estéril	DÚZIA	1.800	R\$ 8,78	oito reais e setenta e oito centavos	R\$ 15.804,00	quinze mil, oitocentos e quatro reais	DÚZIA	CLEAN/SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA	810469500 01	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
43	Atadura De Crepe 15cm X 3m, 09 Fios, Algodão, Não Estéril	DÚZIA	1.800	R\$ 10,50	dez reais e cinquenta centavos	R\$ 18.900,00	dezoito mil e novecentos reais	DÚZIA	CLEAN/SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA	810469500 01	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
44	Atadura De Crepe 20cm X 3m, 09 Fios, Algodão, Não Estéril	DÚZIA	1.800	R\$ 11,49	onze reais e quarenta e nove centavos	R\$ 20.682,00	vinte mil, seiscentos e oitenta e dois reais	DÚZIA	CLEAN/SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA	810469500 01	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

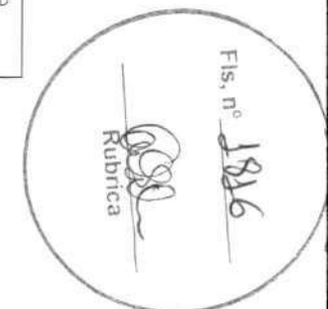


45	Atadura De Gesso 10cmx3,0m	UND	500	R\$ 3,90	três reais e noventa centavos	R\$ 1.950,00	mil novecentos e cinquenta reais	UND	POLARFIX/POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL	8003400048	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
47	Atadura De Gesso 15cmx3,0m	UND	500	R\$ 4,49	quatro reais e quarenta e nove centavos	R\$ 2.245,00	dois mil, duzentos e quarenta e cinco reais	UND	POLARFIX/POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL	8003400048	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
48	Atadura De Gesso 20cmx4,0m	UND	500	R\$ 4,92	quatro reais e noventa e dois centavos	R\$ 2.460,00	dois mil, quatrocentos e sessenta reais	UND	POLARFIX/POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL	8003400048	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
52	Cateter Jelco 14	UND	2.450	R\$ 0,60	sessenta centavos de real	R\$ 1.470,00	mil quatrocentos e setenta reais	UND	TKL/LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA	80288090079	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
53	Cateter Jelco 16	UND	2.450	R\$ 0,70	setenta centavos de real	R\$ 1.715,00	mil setecentos e quinze reais	UND	TKL/LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA	80288090079	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
54	Cateter Jelco 18	UND	60.000	R\$ 0,72	setenta e dois centavos de real	R\$ 43.200,00	quarenta e três mil e duzentos reais	UND	TKL/LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA	80288090079	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
55	Cateter Jelco 20	UND	60.000	R\$ 0,65	sessenta e cinco centavos de real	R\$ 39.000,00	trinta e nove mil reais	UND	TKL/LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA	80288090079	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
57	[COTA RESERVADA ME/EPP] - Cateter Jelco 22	UND	25.000	R\$ 0,79	setenta e nove centavos de real	R\$ 19.750,00	dezenove mil, setecentos e cinquenta reais	UND	TKL/LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA	80288090079	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



59	Cateter P/Oxigenio Tipo Tipo Óculos Adulto	UND	5.000	R\$ 2,92	dois reais e noventa e dois centavos	R\$ 14.600,00	quatorze mil e seiscentos reais	UND	SOLIDOR/BONREE MEDICAL CO. LTD. - CHINA	10369460213	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
60	Catgut Cromado 0 C/Agulha	UND	1.680	R\$ 6,27	seis reais e vinte e sete centavos	R\$ 10.533,60	dez mil, quinhentos e trinta e três reais e sessenta centavos	UND	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410020	09/02/2025	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
61	Catgut Cromado 1-0 C/Agulha	UND	1.680	R\$ 5,28	cinco reais e vinte e oito centavos	R\$ 8.870,40	oito mil, oitocentos e setenta reais e quarenta centavos	UND	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410020	09/02/2025	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
63	Catgut Cromado 3-0 C/Agulha	UND	1.680	R\$ 6,27	seis reais e vinte e sete centavos	R\$ 10.533,60	dez mil, quinhentos e trinta e três reais e sessenta centavos	UND	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410020	09/02/2025	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
65	Clamp Umbilical (Prendedor Umbilical)	UND	2.800	R\$ 0,57	cinquenta e sete centavos de real	R\$ 1.596,00	mil quinhentos e noventa e seis reais	UND	KOLPLAST/KOLPLAST CI LTDA	10237610197	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
66	Cobertura Para Óbito - Tamanho M	UND	80	R\$ 16,60	dezesseis reais e sessenta centavos	R\$ 1.328,00	mil trezentos e vinte e oito reais	UND	FIBRA/FIBRA INDUSTRIAL	ISENTO	ISENTO	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

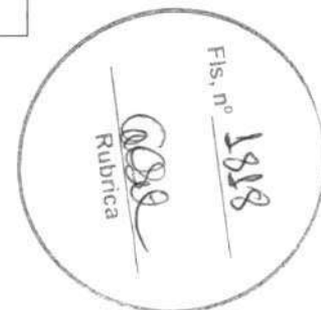


68	Colar Cervical Para Resgate 4 X 1	UND	30	R\$ 78,00	setenta e oito reais	R\$ 2.340,00	dois mil, trezentos e quarenta reais	UND	ORTOFEX/ORTOFEX INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE APARELHOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS LTDA	81094800010	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
71	Coletor De Material Perfuro Cortante 03 Litros	UND	140	R\$ 6,60	seis reais e sessenta centavos	R\$ 924,00	novecientos e vinte e quatro reais	UND	DESCARBOX/DESCARBOX INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
73	Coletor De Material Perfuro Cortante 13 Litros	UND	600	R\$ 8,67	oito reais e sessenta e sete centavos	R\$ 5.202,00	cinco mil, duzentos e dois reais	UND	DESCARBOX/DESCARBOX INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
74	Coletor De Material Perfuro Cortante 20 Litros	UND	600	R\$ 15,33	quinze reais e trinta e três centavos	R\$ 9.198,00	nove mil, cento e noventa e oito reais	UND	DESCARBOX/DESCARBOX INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
75	Coletor De Urina Infantil Feminino	PACOTE	240	R\$ 0,92	noventa e dois centavos de real	R\$ 220,80	duzentos e vinte e oitenta centavos	PACOTE	CRAL/SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO. LTD - CHINA	10379860178	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
79	Coletor Urina, Desc, Sistema Fechado, 2.000ml Tipo Bolsa	UND	6.000	R\$ 7,91	sete reais e noventa e um centavos	R\$ 47.460,00	quarenta e sete mil, quatrocentos e sessenta reais	UND	LABOR IMPORT/YANGZHOU MEDLINE INDUSTRY CO., LTD - CHINA	10369460122	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
80	Haste flexível com pontas de algodão - cx 75 unidades	Caixa	200	R\$ 2,43	dois reais e quarenta e três centavos	R\$ 486,00	quatrocentos e oitenta e seis reais	Caixa	POLAR FIX/POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
81	Dispos.P/Incontinência Urinária Masc. Nr. 06 Gde. C/ Extensã	UND	100	R\$ 3,43	três reais e quarenta e três centavos	R\$ 343,00	trezentos e quarenta e três reais	UND	BIOMED/ BIOMED. PRODUTOS MEDICOS LTDA	10195860019	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

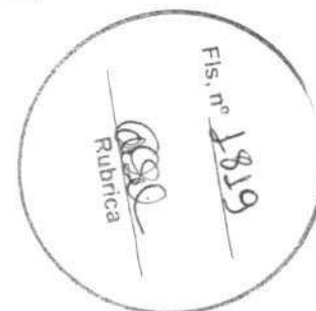


83	Dispositivo Urinario Nº 04 S/Extensao	UND	100	R\$ 2,97	dois reais e noventa e sete centavos	R\$ 297,00	duzentos e noventa e sete reais	UND	BIOMED/ BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA	101958600 19	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
84	Dispositivo Urinario Nº 05 S/Extensao	UND	100	R\$ 3,36	três reais e trinta e seis centavos	R\$ 336,00	trezentos e trinta e seis reais	UND	BIOMED/ BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA	101958600 19	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
86	Dreno De Penrose Nº 02,	PACOTE	40	R\$ 8,12	oito reais e doze centavos	R\$ 324,80	trezentos e vinte e quatro reais e oitenta centavos	PACOTE	WALTEX/CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA	102296500 42	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
87	Dreno De Penrose Nº 03,	PACOTE	40	R\$ 7,90	sete reais e noventa centavos	R\$ 316,00	trezentos e dezesseis reais	PACOTE	WALTEX/CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA	102296500 42	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
88	Eletrodo P/Ecg Desc Adulto/Infantil	PACOTE	200	R\$ 0,53	cinquenta e três centavos de real	R\$ 106,00	cento e seis reais	PACOTE	MAXICOR/SHANGHAI INTCO ELECTRODE MANUFACTURING CO. LTD. - CHINA	102998000 26	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
90	Equipo Nutrição Enteral 2 Vias	UND	280	R\$ 3,87	três reais e oitenta e sete centavos	R\$ 1.083,60	mil e oitenta e três reais e sessenta centavos	UND	DESCARPACK/JIAXING JIUHAI MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA	103306602 63	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
91	Equipo P/Nutrição Enteral	UND	1.120	R\$ 3,31	três reais e trinta e um centavos	R\$ 3.707,20	três mil, setecentos e sete reais e vinte centavos	UND	DESCARPACK/JIAXING JIUHAI MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA	103306602 63	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
92	Equipo P/Soro Macrogotas C/ Injetor Lateral	UND	12.000	R\$ 1,34	um real e trinta e quatro centavos	R\$ 16.080,00	dezesseis mil e oitenta reais	UND	LABOR IMPORT/SHANDONG WEIGAO GROUP MEDICAL POLYMER CO. LTD. - CHINA	103694600 65	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

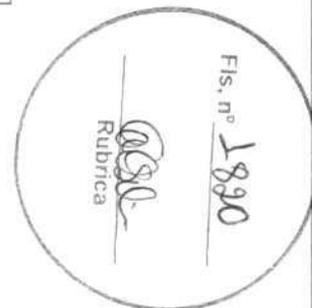


94	Equipo P/Transferência Sangue Câmara Dupla	UND	300	R\$ 14,05	quatorze reais e cinco centavos	R\$ 4.215,00	quatro mil, duzentos e quinze reais	UND	LAMEDID/ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA	10369460174	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
95	Escova Ginecológica Desc Não Estéril	PACOTE	140	R\$ 0,51	cinquenta e um centavos de real	R\$ 71,40	setenta e um reais e quarenta centavos	PACOTE	CRAL/JIANGSU RONGYE TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA	10379860193	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
96	Escova P/Assepsia Das Mãos C/Pvpi	UND	840	R\$ 4,40	quatro reais e quarenta centavos	R\$ 3.696,00	três mil, seiscentos e noventa e seis reais	UND	RIOQUIMICA/RIOQUIMICA S.A	ISENTO	ISENTO	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
98	Espatula De Ayres Pct	PACOTE	350	R\$ 17,10	dezesseis reais e dez centavos	R\$ 5.985,00	cinco mil, novecentos e oitenta e cinco reais	PACOTE	THEOTO/THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO	80002369002	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
99	Especulo Vaginal Desc Grande Não Estéril	UND	800	R\$ 2,93	dois reais e noventa e três centavos	R\$ 2.344,00	dois mil, trezentos e quarenta e quatro reais	UND	KOLPLAST/KOLPLAST CI LTDA	10237610072	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
100	Especulo Vaginal Desc Médio Não Estéril	UND	1.000	R\$ 2,80	dois reais e oitenta centavos	R\$ 2.800,00	dois mil e oitocentos reais	UND	KOLPLAST/KOLPLAST CI LTDA	10237610072	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
101	Especulo Vaginal Desc Pequeno Não Estéril	UND	1.000	R\$ 2,94	dois reais e noventa e quatro centavos	R\$ 2.940,00	dois mil, novecentos e quarenta reais	UND	KOLPLAST/KOLPLAST CI LTDA	10237610072	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
112	Fita Cirúrgica Microporosa C/Carretel 50x10mm	ROLO	36	R\$ 12,85	doze reais e cinco centavos	R\$ 462,60	quatrocentos e sessenta e dois reais e sessenta centavos	ROLO	CRAL/CHANGZHOU HUALIAN HEALTH DRESSING CO. LTD. - CHINA	10379860122	VIGENTE	24 MESES	ARMAZENADO AO ABRIGO DA LUZ E DO CALOR, MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR 50°C	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

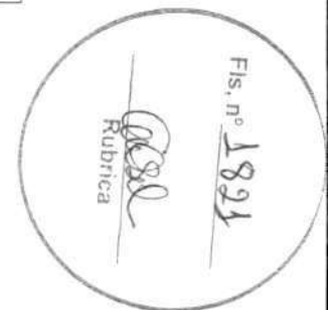


115	Fita P/Autoclave, 19mm X 30m	ROLO	700	R\$ 8,83	oito reais e oitenta e três centavos	R\$ 6.181,00	seis mil, cento e oitenta e um reais	ROLO	POLAR FIX/POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
116	Fita P/Glicemia Caixa C/50 Tiras	Caixa	1.200	R\$ 40,90	quarenta reais e noventa centavos	R\$ 49.080,00	quarenta e nove mil e oitenta reais	Caixa	ON CALL PLUS/ACON BIOTECH CO. LTD - CHINA	800119900 02	05/04/20 25	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
119	Fixador P/ Citologia 100 MI	UND	100	R\$ 11,95	onze reais e noventa e cinco centavos	R\$ 1.195,00	mil cento e noventa e cinco reais	UND	KOLPLAST/KOLPLAST C I.S.A. - BRASIL	102376101 42	VIGENTE	24 MESES	ARMAZENADO AO ABRIGO DA LUZ E DO CALOR, MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR 50ºC	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
122	Fralda Desc Adulto Grande Pct C/08 Unid	PACOTE	600	R\$ 22,40	vinte e dois reais e quarenta centavos	R\$ 13.440,00	treze mil, quatrocent os e quarenta reais	PACOTE	NATHYFRAL/ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
123	Fralda Desc Adulto Médio Pct C/08 Unid	PACOTE	600	R\$ 16,50	dezesseis reais e cinquenta centavos	R\$ 9.900,00	nove mil e novecentos reais	PACOTE	NATHYFRAL/ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
125	Fralda Desc Infantil Médio Pct C/08 Unid	PACOTE	600	R\$ 19,45	dezenove reais e quarenta e cinco centavos	R\$ 11.670,00	onze mil, seiscentos e setenta reais	PACOTE	TOM E JERRY/CCM INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DESCARTÁVEIS S/A	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
127	Fralda Desc Infantil RN Pct C/12 Unid	PACOTE	300	R\$ 20,35	vinte reais e trinta e cinco centavos	R\$ 6.105,00	seis mil, cento e cinco reais	PACOTE	TOM E JERRY/CCM INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DESCARTÁVEIS S/A	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

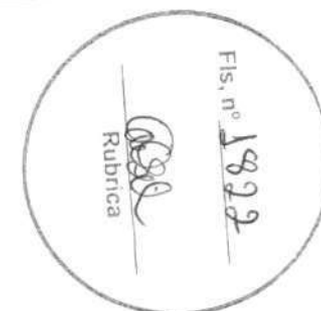


129	Frasco P/ Nutrição Enteral 500 Ml	FRASCO	250	R\$ 1,95	um real e noventa e cinco centavos	R\$ 487,50	quatrocentos e oitenta e sete reais e cinquenta centavos	FRASCO	EQUIPLEX/EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	80134410003	VIGENTE	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
132	Gaze Hidrófila 13 Fios 7,5 X 7,5cm - pct 10 unidades	PACOTE	12.000	R\$ 2,19	dois reais e dezenove centavos	R\$ 26.280,00	vinte e seis mil, duzentos e oitenta reais	PACOTE	CLEAN/SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTÉIS HOSPITALARES LTDA	81046950003	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
133	Gaze Hidrófila 9 Fios 7,5 X 7,5cm - pct 10 unidades	PACOTE	12.000	R\$ 1,64	um real e sessenta e quatro centavos	R\$ 19.680,00	dezenove mil, seiscentos e oitenta reais	PACOTE	CLEAN/SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTÉIS HOSPITALARES LTDA	81046950003	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
134	Gaze Em Rolo 91cmx91m 13 Fios (Queijo)	PACOTE	500	R\$ 53,23	cinquenta e três reais e vinte e três centavos	R\$ 26.615,00	vinte e seis mil, seiscentos e quinze reais	PACOTE	CLEAN/SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTÉIS HOSPITALARES LTDA	81046950004	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
135	Gel P/Eletrocardiograma 1000g - Ecg	LITRO	24	R\$ 9,35	nove reais e trinta e cinco centavos	R\$ 224,40	duzentos e vinte e quatro reais e quarenta centavos	LITRO	FORTSAN/FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA	80241050008	VIGENTE	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
136	Gel P/Ultrassom 1000g	LITRO	24	R\$ 18,95	dezoito reais e noventa e cinco centavos	R\$ 454,80	quatrocentos e cinquenta e quatro reais e oitenta centavos	LITRO	FORTSAN/FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA	80241050007	VIGENTE	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



137	Gel P/Ultrassom 5000g	GALÃO	20	R\$ 49,25	quarenta e nove reais e vinte e cinco centavos	R\$ 985,00	novocentos e oitenta e cinco reais	GALÃO	FORTSAN/FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA	80241050007	VIGENTE	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
139	Glutaraldeido 2% 32 Dias 5.000ml	GALÃO	40	R\$ 86,70	oitenta e seis reais e setenta centavos	R\$ 3.468,00	três mil, quatrocentos e sessenta e oito reais	GALÃO	RIOQUÍMICA/RIOQUÍMICA S.A	313290377	31/01/2029	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
140	Hipoclorito De Sódio 1% 1.000 MI	UND	84	R\$ 8,45	oito reais e quarenta e cinco centavos	R\$ 709,80	setecentos e nove reais e oitenta centavos	UND	ASFER/ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL	332040003	30/11/2025	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
143	Kit Papanicolaou Tam. "G" Não Esteril	KIT	1.500	R\$ 4,70	quatro reais e setenta centavos	R\$ 7.050,00	sete mil e cinquenta reais	KIT	KOLPLAST/KOLPLAST CI LTDA	10237610011	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
151	Luva Cirúrgica Estéril 7,5 par	Par	5.000	R\$ 1,04	um real e quatro centavos	R\$ 5.200,00	cinco mil e duzentos reais	Par	MEDIX/TG MEDICAL - MALÁSIA	80495510009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
152	Luva Cirúrgica Estéril 8,0 par	Par	4.000	R\$ 1,04	um real e quatro centavos	R\$ 4.160,00	quatro mil, cento e sessenta reais	Par	MEDIX/TG MEDICAL - MALÁSIA	80495510009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
155	[COTA RESERVADA ME/EPP] - Luva De Procedimento Grande	CX0100U ND	500	R\$ 29,89	vinte e nove reais e oitenta e nove centavos	R\$ 14.945,00	quatorze mil, novecentos e quarenta e cinco reais	CX0100U ND	MEDIX/SRI TRANG GLOVES (THAILAND) CO., LTD	80495510025	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO
157	[COTA RESERVADA ME/EPP] - Luva De Procedimento Media	CX0100U ND	1.000	R\$ 29,89	vinte e nove reais e oitenta e nove centavos	R\$ 29.890,00	vinte e nove mil, oitocentos e noventa reais	CX0100U ND	MEDIX/SRI TRANG GLOVES (THAILAND) CO., LTD	80495510025	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTADO

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

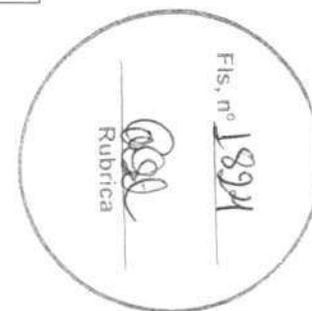


158	[COTA AMPLA CONCORRÊNCIA] - Luva De Procedimento Pequena	CX0100U ND	2.250	R\$ 29,89	vinte e nove reais e oitenta e nove centavos	R\$ 67.252,50	sessenta e sete mil, duzentos e cinquenta e dois reais e cinquenta centavos	CX0100U ND	MEDIX/SRI TRANG GLOVES (THAILAND) CO., LTD	804955100 25	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
159	[COTA RESERVADA ME/EPP] - Luva De Procedimento Pequena	CX0100U ND	750	R\$ 29,89	vinte e nove reais e oitenta e nove centavos	R\$ 22.417,50	vinte e dois mil, quatrocent os e dezesse te reais e cinquenta centavos	CX0100U ND	MEDIX/SRI TRANG GLOVES (THAILAND) CO., LTD	804955100 25	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
160	Mascara De Venturi Adulta	UND	20	R\$ 21,39	vinte e um reais e trinta e nove centavos	R\$ 427,80	quatrocent os e vinte e sete reais e oitenta centavos	UND	MD/COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA	800702190 31	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
162	Mascara Desc. Tripla com elástico - PCTou CX C/50 Unid	CX	3.000	R\$ 11,49	onze reais e quarenta e nove centavos	R\$ 34.470,00	trinta e quatro mil, quatrocent os e setenta reais	CX	MEDIX/ANHUI GUOHONG INDUSTRIAL & TRADING CO., LTD - CHINA	804955100 61	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
168	Mononylon 2-0 C/Aguilha,	UND	1.680	R\$ 2,40	dois reais e quarenta centavos	R\$ 4.032,00	quatro mil e trinta e dois reais	UND	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	102434100 31	26/10/20 24	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
169	Mononylon 3-0 C/Aguilha,	UND	1.680	R\$ 2,40	dois reais e quarenta centavos	R\$ 4.032,00	quatro mil e trinta e dois reais	UND	PROCARE/LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA	103694601 41	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



172	Papel Grau Cirúrgico Rolo 120 Mm X 100 M	ROLO	36	R\$ 82,00	oitenta e dois reais	R\$ 2.952,00	dois mil, novecentos e cinquenta e dois reais	ROLO	HARBO/ANQING KANGMINGNA PACKAGINH CO LTD - CHINA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
173	Papel Grau Cirúrgico Rolo 150 Mm X 100 M	ROLO	36	R\$ 94,50	noventa e quatro reais e cinquenta centavos	R\$ 3.402,00	três mil, quatrocentos e dois reais	ROLO	HARBO/ANQING KANGMINGNA PACKAGINH CO LTD - CHINA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
174	Papel Grau Cirúrgico Rolo 200 Mm X 100 M	ROLO	36	R\$ 97,00	noventa e sete reais	R\$ 3.492,00	três mil, quatrocentos e noventa e dois reais	ROLO	HARBO/ANQING KANGMINGNA PACKAGINH CO LTD - CHINA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
175	Papel Grau Cirúrgico Rolo 250 Mm X 100 M	ROLO	36	R\$ 97,00	noventa e sete reais	R\$ 3.492,00	três mil, quatrocentos e noventa e dois reais	ROLO	HARBO/ANQING KANGMINGNA PACKAGINH CO LTD - CHINA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
176	Papel Grau Cirúrgico Rolo 300 Mm X 100 M	ROLO	36	R\$ 102,00	cento e dois reais	R\$ 3.672,00	três mil, seiscentos e setenta e dois reais	ROLO	HARBO/ANQING KANGMINGNA PACKAGINH CO LTD - CHINA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
179	Papel Lençol 70cm X50m Natural	ROLO	280	R\$ 13,80	treze reais e oitenta centavos	R\$ 3.864,00	três mil, oitocentos e sessenta e quatro reais	ROLO	DESCARBOX/DESCARBOX INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	ISENTO	ISENTO	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
182	Polipropileno O C/Agulha	UND	624	R\$ 6,90	seis reais e noventa centavos	R\$ 4.305,60	quatro mil, trezentos e cinco reais e sessenta centavos	UND	SHALON/SHALON FIOS CIRÚRGICOS LTDA - BRASIL	102434100 14	28/05/20 34	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

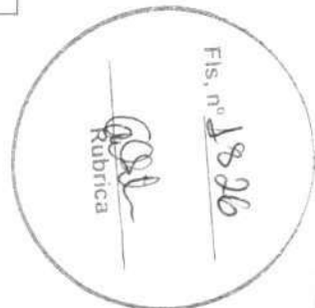


183	Polipropileno 2-0 C/Agulha	UND	624	R\$ 8,45	oito reais e quarenta e cinco centavos	R\$ 5.272,80	cinco mil, duzentos e setenta e dois reais e oitenta centavos	UND	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410014	28/05/2034	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
184	Polipropileno 3-0 C/Agulha	UND	624	R\$ 7,90	sete reais e noventa centavos	R\$ 4.929,60	quatro mil, novecentos e vinte e nove reais e sessenta centavos	UND	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410014	28/05/2034	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
188	Preservativo Não Lubrificado	UND	15.000	R\$ 0,35	trinta e cinco centavos de real	R\$ 5.250,00	cinco mil, duzentos e cinquenta reais	UND	BLOWTEX/SURETEX PROPHYLACTICS (INDIA) PVT LTD. - INDIA	10164710067	31/08/2025	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
191	revelador manual 38 litros	UND	60	R\$ 350,00	trezentos e cinquenta reais	R\$ 21.000,00	vinte e um mil reais	UND	IBF/IBF - INDÚSTRIA BRASILEIRA DE FILMES S/A	ISENTO	ISENTO	24 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
192	Sapatilha Desc Branca - propê	CX0100U ND	500	R\$ 14,90	quatorze reais e noventa centavos	R\$ 7.450,00	sete mil, quatrocentos e cinquenta reais	CX0100U ND	KASMED/KASMED IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA ME	81359800020	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
193	Scalp 19g	UND	3.850	R\$ 0,39	trinta e nove centavos de real	R\$ 1.501,50	mil quinhentos e um reais e cinquenta centavos	UND	LABOR IMPORT/ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA	10369460168	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
194	Scalp 21g	UND	7.000	R\$ 0,39	trinta e nove centavos de real	R\$ 2.730,00	dois mil, setecentos e trinta reais	UND	LABOR IMPORT/ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA	10369460168	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



195	Scalp 23g	UND	30.000	R\$ 0,39	trinta e nove centavos de real	R\$ 11.700,00	onze mil e setecentos reais	UND	LABOR IMPORT/ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA	10369460168	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
197	Scalp 27g	UND	4.550	R\$ 0,42	quarenta e dois centavos de real	R\$ 1.911,00	mil novecentos e onze reais	UND	LABOR IMPORT/ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA	10369460168	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
198	Seringa De 01ml C/Agulha 13x4,5	UND	70.000	R\$ 0,28	vinte e oito centavos de real	R\$ 19.600,00	dezenove mil e seiscentos reais	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
199	Seringa De 01ml, Sem Agulha	UND	70.000	R\$ 0,20	vinte centavos de real	R\$ 14.000,00	quatorze mil reais	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
200	Seringa De 03ml C/Agulha 25x07	UND	70.000	R\$ 0,29	vinte e nove centavos de real	R\$ 20.300,00	vinte mil e trezentos reais	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
203	Seringa De 05ml, Sem Agulha -	UND	110.000	R\$ 0,21	vinte e um centavos de real	R\$ 23.100,00	vinte e três mil e cem reais	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
204	Seringa De 10ml C/Agulha 25x7	UND	58.334	R\$ 0,47	quarenta e sete centavos de real	R\$ 27.416,98	vinte e sete mil, quatrocentos e dezesseis reais e noventa e oito centavos	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
205	Seringa De 10ml, Sem Agulha -	UND	150.000	R\$ 0,30	trinta centavos de real	R\$ 45.000,00	quarenta e cinco mil reais	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
206	Seringa De 20ml C/Agulha 20x07	UND	46.666	R\$ 0,58	cinquenta e oito centavos de real	R\$ 27.066,28	vinte e sete mil e sessenta e seis reais e dois centavos	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



					centavos de real		vinte e oito centavos								
207	Seringa De 20ml, Sem Agulha	UND	150,000	R\$ 0,44	quarenta e quatro centavos de real	R\$ 66.000,00	sessenta e seis mil reais	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
208	Seringa De 60ml, Sem Agulha	UND	420	R\$ 1,57	um real e cinquenta e sete centavos	R\$ 659,40	seiscentos e cinquenta e nove reais e quarenta centavos	UND	SR/SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL	80026180029	VIGENTE	60 MESES	ARMAZENAR O PRODUTO EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
209	Sonda Endotraqueal 3.0 C/Balão	UND	150	R\$ 6,17	seis reais e dezessete centavos	R\$ 925,50	novecientos e vinte e cinco reais e cinquenta centavos	UND	MARK MED/MARK MED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	10207820026	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
211	Sonda Endotraqueal 4.0 C/Balão	UND	350	R\$ 6,64	seis reais e sessenta e quatro centavos	R\$ 2.324,00	dois mil, trezentos e vinte e quatro reais	UND	MARK MED/MARK MED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	10207820026	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
212	Sonda Endotraqueal 4.5 C/Balão	UND	350	R\$ 6,30	seis reais e trinta centavos	R\$ 2.205,00	dois mil, duzentos e cinco reais	UND	MARK MED/MARK MED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	10207820026	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
213	Sonda Endotraqueal 5.0 C/Balão	UND	350	R\$ 6,45	seis reais e quarenta e cinco centavos	R\$ 2.257,50	dois mil, duzentos e cinquenta e sete reais e cinquenta centavos	UND	MARK MED/MARK MED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	10207820026	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
214	Sonda Endotraqueal 6.0 C/Balão	UND	350	R\$ 6,45	seis reais e quarenta	R\$ 2.257,50	dois mil, duzentos e cinquenta e sete reais	UND	MARK MED/MARK MED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	10207820026	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: gdistribuidoraatual@gmail.com

Fls. nº 1828  
 Rubrica

					e cinco centavos		e cinquenta centavos									
215	Sonda Endotraqueal 7.0 C/Balão	UND	350	R\$ 7,10	sete reais e dez centavos	R\$ 2.485,00	dois mil, quatrocentos e oitenta e cinco reais	UND	MARK MED/MARK MED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	102078200 26	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL	
217	Sonda Endotraqueal 8.0 S/Balão	UND	350	R\$ 6,85	seis reais e oitenta e cinco centavos	R\$ 2.397,50	dois mil, trezentos e noventa e sete reais e cinquenta centavos	UND	MARK MED/MARK MED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	102078200 26	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL	
218	Sonda Endotraqueal 8.5 C/Balão	UND	350	R\$ 6,85	seis reais e oitenta e cinco centavos	R\$ 2.397,50	dois mil, trezentos e noventa e sete reais e cinquenta centavos	UND	MARK MED/MARK MED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	102078200 26	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL	
220	Sonda Foley 2v Nº 10 C/Balão	UND	250	R\$ 4,63	quatro reais e sessenta e três centavos	R\$ 1.157,50	mil cento e cinquenta e sete reais e cinquenta centavos	UND	TKL/STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA	802880990 19	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O	
221	Sonda Foley 2v Nº 12 C/Balão	UND	200	R\$ 4,30	quatro reais e trinta centavos	R\$ 860,00	oitocentos e sessenta reais	UND	TKL/STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA	802880990 19	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O	
225	Sonda Foley 2v Nº 20 C/Balão	UND	400	R\$ 4,88	quatro reais e oitenta e oito centavos	R\$ 1.952,00	mil novecentos e cinquenta e dois reais	UND	TKL/STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA	802880990 19	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O	
227	Sonda Foley 2v Nº 24 C/Balão	UND	400	R\$ 4,30	quatro reais e trinta centavos	R\$ 1.720,00	mil setecentos e vinte reais	UND	TKL/STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA	802880990 19	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O	

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

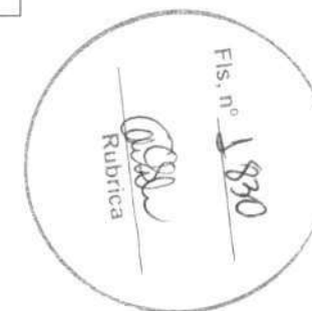


228	Sonda Foley 3v Nº 16 C/Balão	UND	400	R\$ 4,39	quatro reais e trinta e nove centavos	R\$ 1.756,00	mil setecentos e cinquenta e seis reais	UND	TKL/STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA	80288099019	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
229	Sonda Foley 3v Nº 20 C/Balão	UND	400	R\$ 4,71	quatro reais e setenta e um centavos	R\$ 1.884,00	mil oitocentos e oitenta e quatro reais	UND	TKL/STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA	80288099019	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
230	Sonda Gástrica De Levine Nº 10	UND	400	R\$ 1,09	um real e nove centavos	R\$ 436,00	quatrocent os e trinta e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSON DA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
232	Sonda Gástrica De Levine Nº 14	UND	400	R\$ 1,11	um real e onze centavos	R\$ 444,00	quatrocent os e quarenta e quatro reais	UND	MEDSONDA/MEDSON DA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
233	Sonda Gástrica De Levine Nº 16	UND	400	R\$ 1,12	um real e doze centavos	R\$ 448,00	quatrocent os e quarenta e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSON DA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
234	Sonda Gástrica De Levine Nº 18	UND	400	R\$ 1,13	um real e treze centavos	R\$ 452,00	quatrocent os e cinquenta e dois reais	UND	MEDSONDA/MEDSON DA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
236	Sonda Gástrica De Levine Nº 22	UND	400	R\$ 1,14	um real e quatorze centavos	R\$ 456,00	quatrocent os e cinquenta e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSON DA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
237	Sonda Gástrica De Levine Nº 24	UND	400	R\$ 1,17	um real e dezesset e centavos	R\$ 468,00	quatrocent os e sessenta e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSON DA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

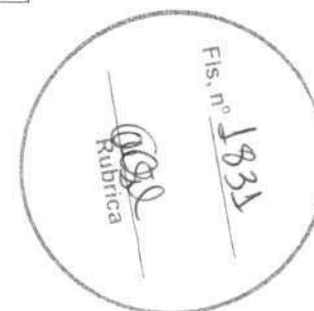


238	Sonda Gástrica De Levine Nº 4	UND	400	R\$ 0,93	noventa e três centavos de real	R\$ 372,00	trezentos e setenta e dois reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
239	Sonda Gástrica De Levine Nº 6	UND	400	R\$ 0,92	noventa e dois centavos de real	R\$ 368,00	trezentos e sessenta e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
240	Sonda Gástrica De Levine Nº 8	UND	400	R\$ 0,97	noventa e sete centavos de real	R\$ 388,00	trezentos e oitenta e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570009	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
241	Sonda Nasogástrica Curta Nº 04	UND	400	R\$ 0,59	cinquenta e nove centavos de real	R\$ 236,00	duzentos e trinta e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
243	Sonda Nasogástrica Curta Nº 08	UND	400	R\$ 0,82	oitenta e dois centavos de real	R\$ 328,00	trezentos e vinte e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
244	Sonda Nasogástrica Curta Nº 10	UND	400	R\$ 0,74	setenta e quatro centavos de real	R\$ 296,00	duzentos e noventa e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
246	Sonda Nasogástrica Curta Nº 14	UND	400	R\$ 0,74	setenta e quatro centavos de real	R\$ 296,00	duzentos e noventa e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
247	Sonda Nasogástrica Curta Nº 16	UND	400	R\$ 0,91	noventa e um centavos de real	R\$ 364,00	trezentos e sessenta e quatro reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: gdistribuidoraatual@gmail.com



248	Sonda Nasogástrica Curta Nº 18	UND	400	R\$ 0,97	noventa e sete centavos de real	R\$ 388,00	trezentos e oitenta e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
249	Sonda Nasogástrica Curta Nº 20	UND	400	R\$ 0,99	noventa e nove centavos de real	R\$ 396,00	trezentos e noventa e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
251	Sonda Nasogástrica Longa Nº 06	UND	400	R\$ 1,30	um real e trinta centavos	R\$ 520,00	quinhentos e vinte reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
252	Sonda Nasogástrica Longa Nº 08	UND	400	R\$ 1,28	um real e vinte e oito centavos	R\$ 512,00	quinhentos e doze reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
253	Sonda Nasogástrica Longa Nº 10	UND	400	R\$ 1,26	um real e vinte e seis centavos	R\$ 504,00	quinhentos e quatro reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
255	Sonda Nasogástrica Longa Nº 14	UND	400	R\$ 1,39	um real e trinta e nove centavos	R\$ 556,00	quinhentos e cinquenta e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
256	Sonda Nasogástrica Longa Nº 16	UND	400	R\$ 1,68	um real e sessenta e oito centavos	R\$ 672,00	seiscentos e setenta e dois reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
257	Sonda Nasogástrica Longa Nº 18	UND	400	R\$ 1,68	um real e sessenta e oito centavos	R\$ 672,00	seiscentos e setenta e dois reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570003	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com

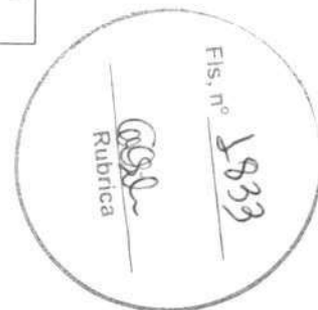


259	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 10	UND	400	R\$ 0,97	noventa e sete centavos de real	R\$ 388,00	trezentos e oitenta e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
260	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 12	UND	400	R\$ 0,99	noventa e nove centavos de real	R\$ 396,00	trezentos e noventa e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
262	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 16	UND	400	R\$ 0,96	noventa e seis centavos de real	R\$ 384,00	trezentos e oitenta e quatro reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
263	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 18	UND	400	R\$ 0,89	oitenta e nove centavos de real	R\$ 356,00	trezentos e cinquenta e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
264	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 20	UND	400	R\$ 1,04	um real e quatro centavos	R\$ 416,00	quatrocentos e dezesseis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
266	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 24	UND	400	R\$ 1,03	um real e três centavos	R\$ 412,00	quatrocentos e doze reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
267	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 4	UND	400	R\$ 0,68	sessenta e oito centavos de real	R\$ 272,00	duzentos e setenta e dois reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
268	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 6	UND	1.200	R\$ 0,73	setenta e três centavos de real	R\$ 876,00	oitocentos e setenta e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: gredistribuidoraatual@gmail.com

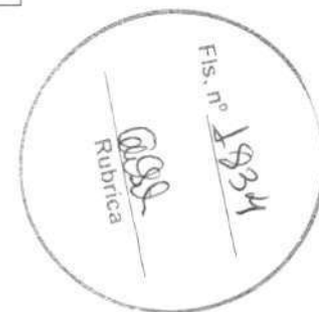


269	Sonda P/Aspiração Traqueal Nº 8	UND	1.200	R\$ 0,72	setenta e dois centavos de real	R\$ 864,00	oitocentos e sessenta e quatro reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570005	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
271	Sonda Retal Nº 06	UND	400	R\$ 0,69	sessenta e nove centavos de real	R\$ 276,00	duzentos e setenta e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570004	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
272	Sonda Retal Nº 08	UND	400	R\$ 0,71	setenta e um centavos de real	R\$ 284,00	duzentos e oitenta e quatro reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570004	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
273	Sonda Retal Nº 10	UND	400	R\$ 0,61	sessenta e um centavos de real	R\$ 244,00	duzentos e quarenta e quatro reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570004	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
275	Sonda Retal Nº 14	UND	400	R\$ 0,83	oitenta e três centavos de real	R\$ 332,00	trezentos e trinta e dois reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570004	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
276	Sonda Retal Nº 16	UND	400	R\$ 0,72	setenta e dois centavos de real	R\$ 288,00	duzentos e oitenta e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570004	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
277	Sonda Retal Nº 18	UND	400	R\$ 0,82	oitenta e dois centavos de real	R\$ 328,00	trezentos e vinte e oito reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570004	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
279	Sonda Retal Nº 22	UND	400	R\$ 0,94	noventa e quatro centavos de real	R\$ 376,00	trezentos e setenta e seis reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570004	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



280	Sonda Retal Nº 24	UND	400	R\$ 0,86	oitenta e seis centavos de real	R\$ 344,00	trezentos e quarenta e quatro reais	UND	MEDSONDA/MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA	80163570004	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
282	Sonda Uretral Nº 06 (Alívio)	UND	400	R\$ 0,69	sessenta e nove centavos de real	R\$ 276,00	duzentos e setenta e seis reais	UND	MEDIX/NINGBO GREATCARE TRADING CO.,LTD. - CHINA	80495510135	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
283	Sonda Uretral Nº 08 (Alívio)	UND	3.000	R\$ 0,76	setenta e seis centavos de real	R\$ 2.280,00	dois mil, duzentos e oitenta reais	UND	MEDIX/NINGBO GREATCARE TRADING CO.,LTD. - CHINA	80495510135	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
284	Sonda Uretral Nº 10 (Alívio)	UND	3.000	R\$ 0,82	oitenta e dois centavos de real	R\$ 2.460,00	dois mil, quatrocent os e sessenta reais	UND	MEDIX/NINGBO GREATCARE TRADING CO.,LTD. - CHINA	80495510135	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
285	Sonda Uretral Nº 12 (Alívio)	UND	5.000	R\$ 0,76	setenta e seis centavos de real	R\$ 3.800,00	três mil e oitocentos reais	UND	MEDIX/NINGBO GREATCARE TRADING CO.,LTD. - CHINA	80495510135	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
287	Sonda Uretral Nº 16 (Alívio)	UND	500	R\$ 0,92	noventa e dois centavos de real	R\$ 460,00	quatrocent os e sessenta reais	UND	MEDIX/NINGBO GREATCARE TRADING CO.,LTD. - CHINA	80495510135	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
289	Sonda Uretral Nº 20 (Alívio)	UND	280	R\$ 0,93	noventa e três centavos de real	R\$ 260,40	duzentos e sessenta reais e quarenta centavos	UND	MEDIX/NINGBO GREATCARE TRADING CO.,LTD. - CHINA	80495510135	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
293	Touca Desc Sanfonada C/Elástico Branca	PACOTE	2.000	R\$ 7,99	sete reais e noventa e nove centavos	R\$ 15.980,00	quinze mil, novecentos e oitenta reais	PACOTE	MEDIX/ANHUI GUOHONG INDUSTRIAL & TRADING CO., LTD - CHINA	80495510056	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	IMPORTAD O
295	Tubo De Latex 204 (Metro)	METRO	210	R\$ 3,62	três reais e sessenta	R\$ 760,20	setecentos e sessenta reais e	METRO	PREMIUM/TARGA S.A. - BRASIL	80256170025	VIGENTE	60 MESES	CONSERVAR EM AMBIENTE LIMPO E SECO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



					e dois centavos		vinte centavos									
299	COMPRESSA DE GAZE 7,5X7,5 PCTC/500 - 13 FIOS	PACOTE	3.600	R\$ 11,89	onze reais e oitenta e nove centavos	R\$ 42.804,00	quarenta e dois mil, oitocentos e quatro reais	PACOTE	CLEAN/SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA	81046950004	VIGENTE	48 MESES	CONSERVAR EM LOCAL SECO E AREJADO	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL	
301	FIO CATGUT SIMPLES 2-0 C/AGULHA	Unidade	4.000	R\$ 4,09	quatro reais e nove centavos	R\$ 16.360,00	dezesseis mil, trezentos e sessenta reais	Unidade	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410012	28/05/2034	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL	
302	FIO CATGUT SIMPLES 3-0 C/AGULHA	Unidade	4.000	R\$ 4,09	quatro reais e nove centavos	R\$ 16.360,00	dezesseis mil, trezentos e sessenta reais	Unidade	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410012	28/05/2034	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL	
303	FIO CATGUT SIMPLES 4-0 C/AGULHA	Unidade	3.000	R\$ 4,09	quatro reais e nove centavos	R\$ 12.270,00	doze mil, duzentos e setenta reais	Unidade	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410012	28/05/2034	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL	
304	FIO SEDA 2.0 C/24	Unidade	1.440	R\$ 3,19	três reais e dezenove centavos	R\$ 4.593,60	quatro mil, quinhentos e noventa e três reais e sessenta centavos	Unidade	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	10243410013	28/05/2034	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL	

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



305	FIO SEDA 3.0 C/24	Unidade	1.440	R\$ 3,19	três reais e dezenove centavos	R\$ 4.593,60	quatro mil, quinhentos e noventa e três reais e sessenta centavos	Unidade	SHALON/SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL	102434100 13	28/05/20 34	60 MESES	CONSERVAR PRODUTOS AO ABRIGO DA LUZ SOLAR DIRETA, LIVRE DE POEIRA, UMIDADE E TEMPERATURAS ELEVADAS	10 (DEZ) DIAS	NACIONAL
VALOR TOTAL >>>>>>						R\$ 1.338.764, 76									
um milhão, trezentos e trinta e oito mil, setecentos e sessenta e quatro reais e setenta e seis centavos															

VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$ 1.338.764,76(um milhão, trezentos e trinta e oito mil, setecentos e sessenta e quatro reais e setenta e seis centavos)

PRAZO DE VALIDADE DA PROPOSTA: 90 (NOVENTA) DIAS

PRAZO DE ENTREGA: 10(DEZ) DIAS CONFORME EDITAL

CONDIÇÕES DE PAGAMENTO: CONFORME EDITAL;

LOCAL DE ENTREGA: CONFORME EDITAL;

PRAZO DE VALIDADE DOS PRODUTOS/MATERIAIS: CONFORME EDITAL;

DADOS BANCARIOS: AG: 4249-8 CC: 121787-9- 001 BANCO DO BRASIL, TERESINA-PI.

GR DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

CNPJ Nº 04.528.673/0001-70

EMAIL: [grdistribuidoraatual@gmail.com](mailto:grdistribuidoraatual@gmail.com)

TELEFONE: (99)3118-8269

RESPONSÁVEL PELA ASSINATURA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS:

GILBERTO ROCHA DE ABREU

FUNÇÃO: ADMINISTRADOR

RG: 768.482 SSP/PI

CPF: 306.054.743-20

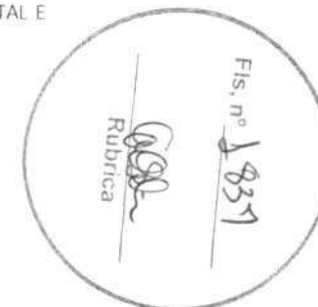
A EMPRESA: **GR DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL** DECLARA QUE:

DECLARAMOS QUE NOS PREÇOS COTADOS JÁ DEVERÃO ESTAR INCLUSAS EVENTUAIS VANTAGENS E/OU ABATIMENTOS, IMPOSTOS, TAXAS E ENCARGOS SOCIAIS, OBRIGAÇÕES TRABALHISTAS, PREVIDENCIÁRIAS, FISCAIS E COMERCIAIS, ALÉM DAS ESPECIFICAÇÕES ANALÍTICAS CONTIDAS NOS ITENS DO RESPECTIVO TERMO DE REFERÊNCIA DESTE EDITAL E DE MAIS EXIGÊNCIAS.

**ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932**

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: [grdistribuidoraatual@gmail.com](mailto:grdistribuidoraatual@gmail.com)



(X) DECLARAMOS PARA OS DEVIDOS FINS, QUE SOMOS MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE, NOS TERMOS DA LEI COMPLEMENTAR Nº 123/2006 E SUAS ALTERAÇÕES, E QUE FAZEMOS PROVA DE TAL CONDIÇÃO COM OS DOCUMENTOS ENVIADOS – DOCUMENTAÇÃO, CONFORME PREVISTO NO EDITAL.

DECLARAMOS, SOB AS PENAS DA LEI, EM ESPECIAL O ART. 299 DO CÓDIGO PENAL BRASILEIRO, 10:

1 - ATÉ A PRESENTE DATA ENCONTRA-SE DESIMPEDIDA DE PARTICIPAR DA LICITAÇÃO, OBRIGANDO-SE, AINDA, A DECLARAR, SOB AS PENALIDADES CABÍVEIS, A SUPERVENIÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO DA HABILITAÇÃO, CONFORME ART. 32, § 2º DA LEI Nº 8.666/93.

2 - DECLARO QUE TENHO PLENO CONHECIMENTO E ATENDO A TODAS AS EXIGÊNCIAS DE HABILITAÇÃO E ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS PREVISTAS NO EDITAL, NOS TERMOS DO § 4º DO ART. 26 DO DECRETO FEDERAL Nº 10.024/19.

3 - ACEITAMOS AS CONDIÇÕES ESTIPULADAS NESTE EDITAL, RESSALVADA A HIPÓTESE DE IMPUGNAÇÃO;

4 - QUE PARA FINS DE PARTICIPAÇÃO NO PROCESSO LICITATÓRIO EM Pauta, SOB AS PENAS DA LEI, QUE A LICITANTE CONCORDA E SE SUBMETE A TODOS OS TERMOS, NORMAS E ESPECIFICAÇÕES PERTINENTES AO EDITAL, BEM COMO, ÀS LEIS, DECRETOS, PORTARIAS E RESOLUÇÕES CUJAS NORMAS INCIDAM SOBRE A PRESENTE LICITAÇÃO.

5 - QUE TODOS OS DOCUMENTOS E INFORMAÇÕES PRESTADAS SÃO FIÉIS E VERDADEIRAS;

6 - QUE NÃO POSSUÍMOS, EM NOSSO QUADRO DE PESSOAL, EMPREGADOS MENORES DE 18 (DEZOITO) ANOS EM TRABALHO NOTURNO, PERIGOSO OU INSALUBRE E EM QUALQUER TRABALHO, MENORES DE 16 (DEZESSEIS) ANOS, SALVO NA CONDIÇÃO DE APRENDIZ, A PARTIR DE 14 (QUATORZE) ANOS, EM OBSERVÂNCIA À LEI FEDERAL Nº 9.854, DE 27.10.99, QUE ALTERA A LEI Nº 8666/93.

7 - QUE NÃO CONSTAM EM NOSSOS QUADROS SOCIETÁRIOS COLABORADORES DO(A) ÓRGÃO PROMOTOR DO PREGÃO ELETRÔNICO QUE MANTENHAM VÍNCULO FAMILIAR COM DETENTOR DE CARGO EM COMISSÃO OU FUNÇÃO DE CONFIANÇA, ATUANTE NA ÁREA RESPONSÁVEL PELA DEMANDA OU CONTRATAÇÃO, OU DE AUTORIDADE A ELE HIERARQUICAMENTE SUPERIOR;

8 - QUE NOS PREÇOS COTADOS JÁ ESTÃO INCLUÍDAS EVENTUAIS VANTAGENS E/OU ABATIMENTOS, IMPOSTOS, TAXAS (INCISO III DO ART. 5º DA LEI 10.520/02) E ENCARGOS SOCIAIS, OBRIGAÇÕES TRABALHISTAS, PREVIDENCIÁRIAS, FISCAIS E COMERCIAIS, ASSIM COMO DESPESAS COM TRANSPORTES E DESLOCAMENTOS E OUTRAS QUAISQUER QUE INCIDAM SOBRE O FORNECIMENTO.

9 - QUE ESTAMOS PLENAMENTE CIENTE DO TEOR E DAS IMPLICAÇÕES JURÍDICAS SOBRE AS DECLARAÇÕES ACIMA EMITIDAS E QUE DETENHO PLENOS PODERES E INFORMAÇÕES PARA FIRMÁ-LA. POR SER A EXPRESSÃO DA VERDADE E DE NOSSA LIVRE VONTADE, FIRMAMOS A PRESENTE PARA OS FINS DE DIREITO A QUE SE DESTINA.

10 - QUE, EM CONFORMIDADE COM O DISPOSTO NA LEI COMPLEMENTAR Nº 123/2006, ESTA LICITANTE CUMPRE TODOS OS REQUISITOS LEGAIS PREVISTOS PARA A QUALIFICAÇÃO COMO (MICROEMPRESA / MICROEMPREENDEDOR INDIVIDUAL / EMPRESA DE PEQUENO PORTE / SOCIEDADE COOPERATIVA DE CONSUMO) ESTANDO APTOS A USUFRUIRMOS DO TRATAMENTO DIFERENCIADO, NÃO NOS ENQUADRANDO EM NENHUMA DAS VEDAÇÕES PREVISTAS NO § 4º DO ARTIGO 3º DA LC 123/06, ALTERADA PELAS LEIS COMPLEMENTARES 128/2008, 147/2014, 155/2016 E DECRETO FEDERAL Nº 8.538/2015, CIENTE DA OBRIGATORIEDADE DE DECLARAR OCORRÊNCIAS SUPERIORES.;

DECLARO AINDA QUE: A PROPOSTA APRESENTADA PARA PARTICIPAR DO PREGÃO ELETRÔNICO/SRP, FOI ELABORADA DE MANEIRA INDEPENDENTE, E O CONTEÚDO DA PROPOSTA NÃO FOI, NO TODO OU EM PARTE, DIRETA OU INDIRETAMENTE, INFORMADO, DISCUTIDO OU RECEBIDO DE QUALQUER OUTRO PARTICIPANTE POTENCIAL OU DE FATO DO PREGÃO, POR QUALQUER MEIO OU POR QUALQUER PESSOA.

DECLARAMOS, PARA OS FINS QUE A EMPRESA NÃO FOI DECLARADA INIDÔNEA OU SUSPENSA, POR NENHUM ÓRGÃO PÚBLICO DE QUALQUER ESFERA DE GOVERNO, ESTANDO APTA A CONTRATAR COM O PODER PÚBLICO.

DECLARAMOS QUE NOSSA PROPOSTA COMPREENDE TODOS OS TRIBUTOS, DESPESAS OU ENCARGOS DE QUALQUER NATUREZA, RESULTANTE DO FORNECIMENTO/SERVIÇO;

**ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932**

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



# ATUAL

DISTRIBUIDORA

DECLARAMOS EXPRESSAMENTE TOTAL CONCORDÂNCIA COM OS TERMOS DESTES EDITAL E SEUS ANEXOS.

TIMON – MA, 23 DE AGOSTO DE 2024.

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**  
ABREU: 30605474320

GR DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
GILBERTO ROCHA DE ABREU  
ADMINISTRADOR  
RG: 768.482  
CPF: 306.054.743-20

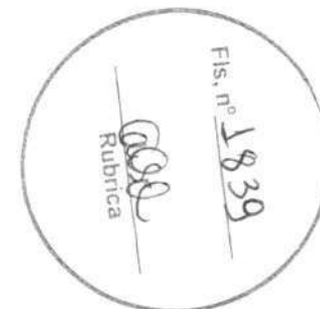
**ANDRESSA DOS SANTOS COSTA SOUSA**  
COSTA SOUSA: 06869825335

ANDRESSA DOS SANTOS COSTA SOUSA  
RESPONSÁVEL TÉCNICO  
RG: 3.772.952  
CPF: 068.698.253-35  
CRF: 8607/MA

ATUAL DISTRIBUIDORA | CNPJ: 04.528.673/0001-70 | Insc. Est.: 122021932

Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71 CEP: 65.631-160 • Tel.: (99)

3118-8269 E-mail: grdistribuidoraatual@gmail.com



01  
Fis. nº 1840  
Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	50.938.745/0001-74	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.023-6
Nome do Dispositivo Médico	ABAIXADORES DE MADEIRA PARA LINGUA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Abaixador de Lingua		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80002369003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.604419/2007-61</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO - BRASIL</li><li>- CNPJ / Código Único: 50.938.745/0001-74</li><li>- Endereço: RUA DO RETIRO Nº 2.020 RETIRO 13201030</li></ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	14/01/2008		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

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

Modelo Produto Médico

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

  
 Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.881.877/0001-64	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.340
Nome do Dispositivo Médico	COMPRESSA ABSORVENTE NÃO ADERENTE POLAR FIX		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Compressas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	8003400009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.127429/2012-15</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 02.881.877/0001-64</li> <li>- Endereço: RUA RUZZI, 607 SERTÃOZINHO 09370850</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	14/05/2012		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Planilha 13 POP 21 - Compressa Absorvente Não aderente Polar Fix.pdf	3812886/21-9 - 27/09/2021 - 10:27

Modelo Produto Médico

Compressas Absorventes Não Aderente Polar Fix: 10 x 10 cm

10 x 15 cm  
10 x 20 cm  
10 x 30 cm  
10 x 40 cm

15 x 15 cm  
15 x 20 cm  
15 x 25 cm  
15 x 30 cm  
20 x 20 cm  
20 x 25 cm  
20 x 25 cm  
20 x 30 cm  
20 x 40 cm  
20 x 50 cm

30 x 40 cm  
30 x 50 cm  
30 x 60 cm  
40 x 40 cm  
40 x 50 cm  
40 x 60 cm

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	01.005.728/0001-79	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.03.694-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	AGULHA PARA ANESTESIA PERIDURAL PROCARE		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Aglhas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10369460146		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.504850/2016-01</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: SHANGHAI SA MEDICAL PLASTIC INSTRUMENTS CO LTDA - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	III - ALTO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	19/12/2016		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	19/12/2025		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	AGULHA PARA ANESTESIA PERIDURAL PROCARE.pdf	4161099/21-5 - 21/10/2021 - 04:56

Modelo Produto Médico

Fis. n° 1844

  
Rubrica

COM ASA E BISEL TIPO TUOHY NOS TAMANHOS : 15G, 16G, 17G, 18G, 20G.

SEM ASA E BISEL TIPO TUOHY NOS TAMANHOS : 15G, 16G, 17G, 18G, 20G.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

35m 05, 19, 21, 22

Fls. nº 1845

  
Rubrica

ADVERTÊNCIA

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União



**Ministério da Saúde**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária**

**RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA – RDC Nº107, DE 5 DE SETEMBRO DE 2016**

Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, que dispõe sobre os medicamentos de notificação simplificada.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe conferem o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o 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 16 de agosto de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aprovada a "Lista de medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada" constante no anexo I, que dá nova redação ao Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006.

Art. 2º Os §§ 3º, 4º e 6º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, passam a vigorar com a seguinte alteração:

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

"§ 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". (NR)

"§ 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". (NR)

Art. 3º Fica revogada a Instrução Normativa – IN nº 3, de 28 de abril de 2009.

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor em 1º de janeiro de 2017.

**JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.**

ANEXO I

**LISTA DE MEDICAMENTOS DE BAIXO RISCO 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	Líquido

Fis. nº 1847



Rubrica

						queimaduras. Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir.	
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.	<p>Uso adulto:</p> <p>Prevenção de ocorrência de malformações fetais:</p> <p>Tomar 2 mL ao dia.</p> <p>Prevenção de deficiência de ácido fólico:</p> <p>Tomar 2 mL ao dia.</p> <p>Para gestantes e lactantes tomar 4 mL ao dia.</p> <p>Tratamento de deficiência de ácido fólico:</p> <p>Tomar até 5 mL ao dia.</p> <p>Uso pediátrico:</p> <p>Prevenção de deficiência de ácido fólico:</p> <p>LACTENTES (0 - 11 MESES): Tomar 0,5 mL ao dia.</p>	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.	Líquido
						Doses muito altas de ácido fólico podem ocasionar convulsões em pacientes epiléticos tratados com fenitoína.	
						Doses de ácido fólico acima de 0,1	

					<p>CRIANÇAS (1 - 10 ANOS): Tomar 1,5 mL ao dia.</p>	<p>mg/dia podem mascarar casos de anemia perniciosa, pois as características hematológicas são normalizadas, enquanto, os danos neurológicos progredem.</p>	
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
Ácido salicílico	10% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 10%. Vaselina salicilada 10%.	Pomada	Queratolítica	<p>Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã.</p> <p>Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção.</p>	<p>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.</p> <p>Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.</p>	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
Álcool canforado	Cânfora 10% (p/v) Álcool Etílico 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. <u>OBS: Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público.</u>  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	Líquido

						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.	
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
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	Sólido

						estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico.	
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	Contra-indicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais,	Sólidos

						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.	
Carbonato de cálcio + colecalciferol	1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI de colecalciferol	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para	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.	Sólidos

				a prevenção/tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal		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, hiper calciúria, e cálculo renal.	
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	Sólido

					<p>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.</p>		
Cloreto de magnésio	33 g de cloreto de magnésio		Pó	Laxante suave	<p>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),</p> <p>preferencialmente pela manhã em jejum. Pode ser misturado a sucos cítricos para mascarar o sabor amargo</p>	<p>Após aberto, guardar o produto bem fechado em geladeira.</p> <p>Quando ocorrer maior frequência de evacuações, diminuir a dose. Em caso de diarreia, suspender o uso.</p> <p>Precauções: Quando a função renal estiver deficiente, a reposição do magnésio deve ser acompanhada de cuidados especiais e</p>	Sólido

					<p>da solução. Após diluição,</p> <p>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</p> <p>de magnésio é contraindicado em pacientes com insuficiência renal severa</p> <p>o medicamento deverá ser consumido em até X dias.</p> <p>Obs.: substituir o X pelo número de dias comprovados no estudo de estabilidade após diluição.</p>	
Colódio lacto salicilado	20,0% (g/mL) de ácido salicílico equivalente a 16,5% (p/p) + 15,0 % ácido láctico	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades.	<p>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.</p> <p>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.</p>	Líquido

Fls. nº 1858

all  
Rubrica

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

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	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

					solução de clorexidina com tensoativo.		
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico	<p>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.</p>	<p>Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.</p> <p>Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.</p>	Líquido
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	<p>Antisséptico tópico para desinfecção das mãos antes de contato com pacientes e preparo cirúrgico das mãos.</p>	<p>Uso externo. Para a antissepsia das mãos, seguir a técnica de higienização das mãos com preparações alcoólicas (fricção antisséptica) preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico &lt;<a href="http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm">http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm</a>&gt;.</p>	<p>Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.</p> <p>Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. Não utilizar em mucosas. Não usar em combinação com sabão degermante.</p>	Líquido

Gliconato de clorexidina	2,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativos	<p>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.</p>	<p>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 &lt;<a href="http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm">http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm</a>&gt;.</p> <p>Antissepsia do campo operatório:</p> <p>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.</p>	<p>Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.</p> <p>Não usar para curativos.</p> <p>Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.</p>	Líquido
Gliconato de clorexidina	2,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	<p>Antisséptico tópico. Preparo de mucosas para a realização de</p>	<p>Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para</p>	<p>Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação</p>	Líquido

				<p>procedimentos cirúrgicos, preparo da região genital pré-sondagem vesical, antissepsia extrabucal em procedimentos odontológicos.</p>	<p>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.</p>	<p>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/antissepsia das mãos de profissionais de saúde. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa.</p> <p>Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.</p>	
Gliconato de clorexidina	2,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	<p>Antisséptico tópico. Antissepsia do campo operatório; antissepsia da pele antes de procedimentos invasivos. Antissepsia no sítio de inserção de catéteres vasculares centrais e periféricos.</p>	<p>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</p>	<p>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</p>	Líquido

					<p>secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele.</p> <p>usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.</p>		
Gliconato de clorexidina	4,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativos	<p>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.</p>	<p>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 &lt;<a href="http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm">http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm</a>&gt;.</p> <p>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</p>	<p>Evitar contato com olhos, ouvidos e boca.</p> <p>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.</p>	Líquido

					esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.		
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	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.	haver efeito laxativo. Agitar antes de usar.	Líquido
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.	Uso oral. Crianças acima de 6 anos de idade: 1 a 2 comprimidos, de acordo com a idade, 2 vezes ao dia. Adultos: 2 a 3 comprimidos, 4 vezes ao dia. Limite máximo de administração : para crianças, 2 vezes ao dia; para adultos, 4 vezes ao dia. 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: contraíndicação para pacientes com insuficiência renal severa. Precauções: administrar com cautela: -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; - na vigência de dietas pobres em	Sólido

Fis. n° 1867

  
Rubrica

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 normofosfêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada.

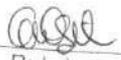
Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio.

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 medicamento sas: 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 H<sub>2</sub>, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, diflunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio,

Fis. nº 1869

  
Rubrica

						<p>lincosamidas, neurolépticos, fenotiazínicos</p> <p>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>	
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,	Uso oral. Uso adulto. Tratamento Sintomático: 1 a 2 comprimidos mastigáveis por dia.	Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula,	Sólido

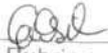
<p>dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma</p>	<p>Limite máximo de administração : 6 comprimidos.  Cuidados de administração : os comprimidos devem ser mastigados, não degluti-los por inteiro. Deve ser administrado meia</p>	<p>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.</p>
<p>passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração).</p>	<p>hora após as refeições e ao deitar.</p>	<p>Precauções: administrar com cautela:  -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise;  - na vigência de dietas pobres em fósforo;</p>
		<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</p>

Fis. nº 1873

  
Rubrica

normofosfatê  
micos pode  
resultar em  
hipofosfate-  
mia 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

Fls. nº 1872

  
Rubrica

osteomalácia  
induzida por  
diálise.

Interações  
medicamento  
sas: 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,  
fluorquinolon  
as, digoxina,  
indometacina,  
glicocorticoid  
es,  
isoniazida,  
levodopa,  
difosfonaos,  
fluoreto de  
sódio,  
poliestireno  
sulfonato de  
sódio,  
lincosamidas,  
neurolépticos,  
fenotiazínicos  
,  
penicilamina,  
tetraciclina,  
nitrofuratoína  
e sais de  
ferro. Devido  
à  
possibilidade  
de

Fis. nº 1873

  
 Rubrica

						<p>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.</p>	
Hidróxido de alumínio, Hidróxido de magnésio e Simeticona	<p>Hidróxido de alumínio (37 mg/mL) + Hidróxido de magnésio (40mg/mL) + Simeticona</p> <p>(5mg/mL)</p>		Suspensão	<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</p>	<p>Uso oral.</p> <p>Crianças: tomar 1 colher de chá (5 mL), 1 a 2 vezes ao dia.</p> <p>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.</p> <p>Esse medicamento é contraindicado para uso por pacientes com</p>	Líquido

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.

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

Fis. nº 1875

*assd*  
Rubrica

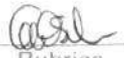
doses  
recomendadas  
ou  
prolongar o  
tratamento  
por mais de  
14 dias (com  
a dose  
máxima).

O uso  
prolongado  
de antiácidos  
contendo  
alumínio por  
pacientes  
normofosfâ-  
micos pode  
resultar  
em  
hipofosfate-  
mia 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  
amamentand  
o.

Este  
medicamento  
não deve ser  
utilizado por  
mulheres  
grávidas sem

  
Rubrica

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  
medicamento  
sas:

- Uso  
concomitante  
com  
quinidinas  
pode levar ao  
aumento do  
nível  
plasmático de  
quinidina,  
contraindican  
do a  
associação;

- Antiácidos  
contendo  
alumínio  
podem  
impedir a  
adequada  
absorção de  
antagonistas  
H2, atenolol,  
metoprolol,  
propranolol,  
cloroquina,  
ciclinas,  
diflunisal,  
etambutol,  
cetoconazol,  
fluorquinolon  
as, digoxina,  
indometacina,  
glicocorticoid  
es,  
isoniazida,  
levodopa,  
difosfonatos,  
fluoreto de  
sódio,  
poliestirenos  
ulfonato de  
sódio,  
lincosamidas,  
neurolépticos  
fenotiazínicos  
penicilamina,  
tetraciclina,  
nitrofurantoin  
a e sais

Fis. nº 1878

  
Rubrica

de ferro.

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;

- Uso concomitante com citratos provoca aumento dos níveis de alumínio, especialmente em pacientes com insuficiência renal;  
- 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.

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.	
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 ptíriase 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 <i>diabetes mellitus</i> . 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	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de	Líquido

Fls. n° 1880

  
Rubrica

					feridas, principalmente e para irrigações de feridas.	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 gastrintestinal.	
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	Líquido

Fis. nº 1881  
 Rubrica

						<p>resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.</p>	
Iodo	Iodo 5%	Tintura de iodo forte	Solução	Antisséptico	<p>Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.</p>	<p>Contraindicações: contraíndica para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo.</p> <p>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.</p>	Líquido

Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução aquosa	Antisséptico para uso tópico	<p>Uso externo. Aplicar topicamente nas áreas afetadas ou a critério médico.</p> <p>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.</p>	<p>O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>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.</p>	Líquido
Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução hidroalcoólica	<p>Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (antisepsia da pele). Antisséptico para uso tópico.</p>	<p>Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica.</p> <p>Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário,</p>	<p>O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber</p>	Líquido

					<p>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 apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.</p>	<p>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.</p>	
Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução com tensoativos	Antissepsia da pele, mãos e antebraços.	Uso externo. É indicado na degermação das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção	Líquido

Fls. nº 1884

*ASD*  
Rubrica

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.	do iodo) e em curativos oclusivos.
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	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.

					hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.		
Loção de dimeticona	4 %	Emulsão de dimeticona	Emulsão capilar	Tratamento de infestação por piolhos e lêndeas.	<p>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.</p>	<p>MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA TÓPICA.</p> <p>USO ADULTO E PEDIÁTRICO</p> <p>ACIMA DE SEIS MESES.</p> <p>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,</p>	Líquido

Fis. nº 1886

  
 Rubrica

						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.	
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.	Líquido

Fis. nº 1887

*ase*  
Rubrica

						<p>Contraindicações:          contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino.</p>	
Óleo mineral	100% óleo mineral	Petrolato líquido	Óleo	<p>Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e áspera.</p>	<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</p>	Líquido

Fis. nº 1888

  
Rubrica

retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um médico antes de fazer uso de laxantes. 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.

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

Fls. nº 1889

*Caril*  
Rubrica

durante a gravidez e amamentação exceto sob orientação médica.

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 indandiônicos, 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: "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."	
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, e, 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 sólida	Parafina sólida	Barra	Uso em fisioterapia em forma de banho de cera para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Uso externo. Uso em fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contra-indicações.	Sólido
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	Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante ou corrosivo. A ingestão	Sólido

  
Rubrica

					sólida ou em solução a 1% de pedra hume em 100 mL de água filtrada ou fervida.	acidental pode causar hemorragia gastrintestinal. Neste caso, procurar imediatamente e auxílio médico.	
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	Sólido

Fis. nº 1893

  
Rubrica

						<p>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.</p>	
Permanganato de potássio	<p>Minimo de 97% de permanganato de potássio. OBS: envelope contendo 100mg de permanganato de potássio em pó.</p>	Permanganato de potássio	Pó	<p>Dermatites exsudativas, como adstringente e bactericida.</p>	<p>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.</p>	<p>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</p>	Sólido

Fis, nº 1894

*asul*  
Rubrica

					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.	
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	Semissólido

					<p>uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.</p>	<p>Contraindicad o para menores de 12 anos.</p> <p>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. Medicamento contraindicad o a indivíduos com hipersensibili dade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas:</p> <p>Dermatológic as: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibili dade.</p>	
Peróxido de benzoila	2,5% de peróxido de benzoila	Sabonete de peróxido de benzoila	Sabonete líquido	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns	No caso de desenvolve mto de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao	Líquido

Fis. nº 1896

*CaSel*  
Rubrica

					<p>minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.</p> <p>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.</p>	
Peróxido de benzoíla	3% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	<p>Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcóolico durante o dia.</p> <p>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</p>	Semissólido

						<p>roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.</p> <p>Medicamento contra-indicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila.</p> <p>Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibilidade.</p>	
Peróxido de benzoila	4% de peróxido de benzoila	Gel de peróxido de benzoila	Gel	Tratamento tópico da acne.	<p>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.</p>	<p>Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contra-indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar</p>	Semissólido

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

Fis. n° 1899

*acel*  
Rubrica

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

					<p>alcoólico durante o dia.</p> <p>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.</p> <p>Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla.</p> <p>Reações Adversas:</p> <p>Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibilidade.</p>	
Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Sabonete de peróxido de benzoíla	Sabonete	Tratamento tópico da acne.	<p>Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2</p> <p>No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos</p>	Sólido

Fis, nº 1901

*Alb*  
Rubrica

					a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.	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.	
Peróxido de benzóila	8% 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 o 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.	Semissólido

Fis. n° 1909

*Assel*  
Rubrica

						<p>Em uso prolongado ocasiona dermatite.</p> <p>Medicamento contra-indicado: Indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla.</p> <p>Reações Adversas:</p> <p>Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibilidade.</p>	
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	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contra-indicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização	Semissólido

					<p>superfície afetada e mantenha a noite toda, lavando na manhã seguinte. Recomendável o uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.</p>	<p>de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.</p> <p>Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila.</p> <p>Reações Adversas:</p> <p>Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibilidade.</p>	
Peróxido de hidrogênio	3% de peróxido de hidrogênio	Água oxigenada 10 volumes	Solução	Antisséptico	<p>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.</p>	<p>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</p>	Líquido

Fls. nº 1904

*ASL*  
Rubrica

<p>Poli(etileno)glicol 3350</p>	<p>17g</p>	<p>Macrogol 3350  PEG 3350</p>	<p>Pó para solução oral</p>	<p>Constipação ocasional</p>	<p>Dissolver 17g em um copo com água (200 mL) e tomar uma vez ao dia.</p>	<p>enxaguante bucal pode causar ulcerações ou inchaço na boca.  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.</p>	<p>Sólido</p>
---------------------------------	------------	--	-----------------------------	------------------------------	---	--	---------------

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 períneo	Acetato de hidrocortison a 0,5%; lidocaina base 2,0%; subgalato de bismuto 2,0%; óxido de zinco 10,0%	Pomada para fissuras de períneo	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
Sais para reidratação oral	Cloreto sódico 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,	Contraindicado para pacientes com íleo 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.	Sólido

					procurar imediatamente e o médico.	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.	
Sais para reidratação oral	Cloreto de sódio 2,6g - 45 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 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,	Contraindicad o 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	Sólido

Fis. nº 1907

*ad*  
Rubrica

					procurar imediatamente e o médico.	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.	
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	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 60	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL.  NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA.  CONTRAINDICAÇÕES:	Líquido

Fls. nº 1908

Rubrica

				a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	gotas/dia. ADULTOS: tomar 10-30 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia.	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.	
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.	CRANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. CRANÇAS 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	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	Líquido

					de 120 gotas/dia.	abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida.	
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.	<p>CRANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos /dia.</p> <p>ADULTOS: tomar 1-3 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 12 comprimidos/dia.</p>	<p>NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA.</p> <p>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.</p> <p>EFEITOS ADVERSOS: diarreia,</p>	Sólido

Fis, nº 1910  
  
 Rubrica

						náusea, regurgitação e vômito.	
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,	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	Sólido

				<p>desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen.</p> <p>Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.</p>		<p>MÉDICA.</p> <p>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.</p> <p>EFEITOS ADVERSOS:          diarreia, náusea, regurgitação e vômito.</p>	
Simeticona	125 mg	Simeticona	Comprimido mastigável	<p>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.</p> <p>Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.</p>	<p>ADULTOS:          ingerir 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.</p>	<p>NÃO ENGOLIR O COMPRIMIDO INTEIRO. MASTIGAR COMPLETAMENTE O COMPRIMIDO ANTES DE ENGOLIR.</p> <p>NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA.</p>	Sólido

Fls. nº 1919

  
Rubrica

						<p>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.</p> <p>EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.</p>	
Simeticona	125 mg	Simeticona	Cápsula gelatinosa mole	<p>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.</p> <p>Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.</p>	<p>ADULTOS: ingerir 1 cápsula de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.</p>	<p>NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO DO MÉDICO.</p> <p>CONTRAINDICAÇÕES:  Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a</p>	Sólido



						seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	
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 odor da solução.	Líquido
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.	Aplique 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.	Aplique 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 monodratado 2,16 mg/mL; citrato de sódio diidratado 0,98 mg/mL; glicose monodratada 25,00 mg/mL	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	Contraindicações: pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes.  Precauções: usar com cautela em	Líquido

	(equivalente a 22,5 mg/mL de glicose anidra)				20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia.	pacientes com função renal comprometida.	
					Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.	Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.	
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

Fls. nº 1936

Caesil  
Rubrica

Solução retal de fosfatos de sódio	Fosfato de sódio dibásico (0,06g/mL) + fosfato de sódio monobásico (0,16g/mL)	Enema de fosfato de sódio	Solução retal	Laxante	Uso adulto. Uso retal. Apresentação de dose única.	Medicamento contraíndico 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.	Líquido
	<p>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>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.</p> <p>Escolher a posição mais conveniente, entre as descritas abaixo:</p> <p>LADO ESQUERDO</p> <p>Deitar sobre o lado esquerdo, com os joelhos em flexão e braços relaxados.</p>	<p>Reações Adversas: hiperfosfatemia, hipernatremia, hipocalcemia, acidose metabólica e tetania.</p> <p>Em pacientes desidratados ou</p>	

<p>JOELHO – TÓRAX</p> <p>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.</p> <p>AUTOADMINISTRAÇÃO</p> <p>O processo mais simples é assumir a posição deitado sobre uma toalha.</p> <p>Com pressão firme, inserir suavemente a cânula no reto, comprimindo o frasco até ser expelido quase todo o líquido. Retire a cânula do reto.</p> <p>É necessário esvaziar o frasco. Manter a posição até sentir forte</p>	<p>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>
---	---

Fls. nº 1918

*Alse*  
Rubrica

					<p>vontade de evacuar (geralmente 2 a 5 minutos).</p> <p>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>		
Soluto cuprozíncico	Sulfato de cobre 1%; sulfato de zinco 3,5%	Água d'alibour	Solução	Antisséptico no tratamento de feridas de pele.	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.	Líquido
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.	Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de	Sólido

					<p>Preferencialmente, ingerir a quantidade recomendada com 250 mL de água filtrada antes do café da manhã em jejum.</p>	<p>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.</p>	
Sulfato de sódio	17,5% de sulfato de sódio	Limonada purgativa de sulfato de sódio	Solução	Purgativo salino	<p>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.</p>	<p>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</p>	Líquido

Fis. nº 1990

Caosil  
Rubrica

						(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.
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
						Sólido

						<p>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.</p>
Sulfato ferroso	40 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais.	<p>USO ADULTO</p> <p>1 comprimido ao dia por via oral e em jejum.</p>	<p>Sólido</p> <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</p>

						<p>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>
Sulfato ferroso	60 mg de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais.	<p>USO ADULTO</p> <p>1 comprimido ao dia por via oral e em jejum.</p>	<p>Sólido</p> <p>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.</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>	
Sulfato ferroso	25mg/mL de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Solução Oral	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais.	<p>USO EM CRIANÇAS DE 6 A 18 MESES</p> <p>1 mL uma vez por semana em jejum</p>	<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</p>	Líquido

					<p>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>		
Supositório de glicerina	OBS: quantidade de glicerina é dependente da faixa etária: Supositório para lactentes: molde	Supositório de glicerina	Supositório	Laxante	Uso externo. Adultos e crianças: introduzir o supositório no reto, até que advenha a vontade de evacuar.	O supositório pode ser umedecido com água antes da inserção, para reduzir a tendência inicial da base	Sólido

	de 1 g; Supositório para crianças: molde de 1,5 a 2,0 g; Supositório para adultos: molde de 2,5 a 3 g.				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 completamen te para que produza o efeito desejado.	de retirar água das mucosas, irritando os tecidos.	
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 (grau farmacêutico)	Líquido	Emoliente para a pele, remoção de crostas e de pomadas, pastas e outros produtos previamente	Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou	Contraindicaç ões e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contraindicaç ões. Não ingerir.	Líquido

Fis. nº 1926

Rubrica

				utilizados na pele (limpeza da pele), lubrificante, puro ou como base (veículo) de preparações farmacêuticas e cosméticas.	algodão.		
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 p-rosa-nilina	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 micro-organismos, 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.	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido

					<p>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.</p>		
Violeta genciana	2% de violeta genciana	Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil p-rosanilina	Solução	Antisséptico tópico.	<p>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 micro-organismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho).</p>	<p>Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.</p>	Líquido

Fis. nº 1928

*Resil*  
Rubrica

				<p>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.</p>	
--	--	--	--	---	--

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	AGULHA DESCARTÁVEL PARA ANESTESIA ESPINHAL PROCARE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Agulhas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460118		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.492271/2016-06</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: SHANGHAI SA MEDICAL PLASTIC INSTRUMENTS CO LTDA - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	22/02/2026		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	AGULHA DESCARTÁVEL PARA ANESTESIA ESPINHAL PROCARE.pdf	4207467/22-0 - 25/05/2022 - 12:49

## Modelo Produto Médico

18G 1.29 X 90 MM QUINCKE ROSA  
19G 1.10 X 90 MM QUINCKE CREME  
20G 0.90 X 90 MM QUINCKE AMARELO  
21G 0.80 X 90 MM QUINCKE VERDE  
22G 0.70 X 90 MM QUINCKE PRETO  
23G 0.65 X 90 MM QUINCKE AZUL MARINHO  
24G 0.55 X 90 MM QUINCKE ROXO  
25G 0.50 X 90 MM QUINCKE LARANJA  
26G 0.45 X 90 MM QUINCKE MARROM  
27G 0.40 X 90 MM QUINCKE CINZA

Fis. nº 1630

  
Rubrica

22 G 0.70 X 50 MM PRETO  
22 G 0.70 X 90 MM PRETO  
22 G 0.70 X 124 MM PRETO  
22 G 0.70 X 150 MM PRETO  
24 G 0.55 X 50 MM ROXO  
24 G 0.55 X 90 MM ROXO  
24 G 0.55 X 101 MM ROXO  
24 G 0.55 X 124 MM ROXO

24 G 0.55 X 150 MM ROXO  
25 G 0.50 X 50 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 90 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 124 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 150 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 160 MM LARANJA  
26 G 0.45 X 50 MM MARROM  
26 G 0.45 X 90 MM MARROM  
26 G 0.45 X 101 MM MARROM  
26 G 0.45 X 124 MM MARROM  
27 G 0.40 X 50 MM CINZA  
27 G 0.40 X 90 MM CINZA  
27 G 0.40 X 124 MM CINZA.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	AGULHA DESCARTÁVEL PARA ANESTESIA ESPINHAL PROCARE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Aguilhas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460118		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.492271/2016-06</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: SHANGHAI SA MEDICAL PLASTIC INSTRUMENTS CO LTDA - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	22/02/2026		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	AGULHA DESCARTÁVEL PARA ANESTESIA ESPINHAL PROCARE.pdf	4207467/22-0 - 25/05/2022 - 12:49

## Modelo Produto Médico

Fis, nº 1932

  
Rubrica

18G 1.29 X 90 MM QUINCKE ROSA  
19G 1.10 X 90 MM QUINCKE CREME  
20G 0.90 X 90 MM QUINCKE AMARELO  
21G 0.80 X 90 MM QUINCKE VERDE  
22G 0.70 X 90 MM QUINCKE PRETO  
23G 0.65 X 90 MM QUINCKE AZUL MARINHO  
24G 0.55 X 90 MM QUINCKE ROXO  
25G 0.50 X 90 MM QUINCKE LARANJA  
26G 0.45 X 90 MM QUINCKE MARROM  
27G 0.40 X 90 MM QUINCKE CINZA

22 G 0.70 X 50 MM PRETO  
22 G 0.70 X 90 MM PRETO  
22 G 0.70 X 124 MM PRETO  
22 G 0.70 X 150 MM PRETO  
24 G 0.55 X 50 MM ROXO  
24 G 0.55 X 90 MM ROXO  
24 G 0.55 X 101 MM ROXO  
24 G 0.55 X 124 MM ROXO

24 G 0.55 X 150 MM ROXO  
25 G 0.50 X 50 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 90 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 124 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 150 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 160 MM LARANJA  
26 G 0.45 X 50 MM MARROM  
26 G 0.45 X 90 MM MARROM  
26 G 0.45 X 101 MM MARROM  
26 G 0.45 X 124 MM MARROM  
27 G 0.40 X 50 MM CINZA  
27 G 0.40 X 90 MM CINZA  
27 G 0.40 X 124 MM CINZA.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

*CalSil*  
Rubrica

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	AGULHA DESCARTÁVEL PARA ANESTESIA ESPINHAL PROCARE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Aguilhas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460118		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.492271/2016-06</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: SHANGHAI SA MEDICAL PLASTIC INSTRUMENTS CO LTDA - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	22/02/2026		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	AGULHA DESCARTÁVEL PARA ANESTESIA ESPINHAL PROCARE.pdf	4207467/22-0 - 25/05/2022 - 12:49

Modelo Produto Médico

Fts, nº 1934

  
Rubrica

18G 1.29 X 90 MM QUINCKE ROSA  
19G 1.10 X 90 MM QUINCKE CREME  
20G 0.90 X 90 MM QUINCKE AMARELO  
21G 0.80 X 90 MM QUINCKE VERDE  
22G 0.70 X 90 MM QUINCKE PRETO  
23G 0.65 X 90 MM QUINCKE AZUL MARINHO  
24G 0.55 X 90 MM QUINCKE ROXO  
25G 0.50 X 90 MM QUINCKE LARANJA  
26G 0.45 X 90 MM QUINCKE MARROM  
27G 0.40 X 90 MM QUINCKE CINZA

22 G 0.70 X 50 MM PRETO  
22 G 0.70 X 90 MM PRETO  
22 G 0.70 X 124 MM PRETO  
22 G 0.70 X 150 MM PRETO  
24 G 0.55 X 50 MM ROXO  
24 G 0.55 X 90 MM ROXO  
24 G 0.55 X 101 MM ROXO  
24 G 0.55 X 124 MM ROXO

24 G 0.55 X 150 MM ROXO  
25 G 0.50 X 50 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 90 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 124 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 150 MM LARANJA  
25 G 0.50 X 160 MM LARANJA  
26 G 0.45 X 50 MM MARROM  
26 G 0.45 X 90 MM MARROM  
26 G 0.45 X 101 MM MARROM  
26 G 0.45 X 124 MM MARROM  
27 G 0.40 X 50 MM CINZA  
27 G 0.40 X 90 MM CINZA  
27 G 0.40 X 124 MM CINZA.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Agulha Hipodérmica Descartável		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Agulhas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288090042		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.433695/2011-21</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	• FABRICANTE: ZHEJIANG KANGKANG MEDICAL-DEVICES CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/11/2011		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Agulha La Vita - Rev. 01.pdf	0096991/24-1 - 25/01/2024 - 11:41

## Modelo Produto Médico

0,33mm x 6mm (29G x 15/64")  
0,33mm x 8mm (29G x 5/16")  
0,33mm x 10mm (29G x 13/32")  
0,33mm x 13mm (29G x 1/2")  
0,33mm x 16mm (29G x 5/8")  
0,33mm x 25mm (29G x 1")  
0,33mm x 30mm (29G x 1 1/4"). 0,36mm x 6mm (28G x 15/64")  
0,36mm x 8mm (28G x 5/16")  
0,36mm x 10mm (28G x 13/32")  
0,36mm x 13mm (28G x 1/2")  
0,36mm x 16mm (28G x 5/8")  
0,36mm x 25mm (28G x 1")  
0,36mm x 30mm (28G x 1 1/4"). 0,40mm x 6mm (27G x 15/64")  
0,40mm x 8mm (27G x 5/16")  
0,40mm x 10mm (27G x 13/32")  
0,40mm x 13mm (27G x 1/2")  
0,40mm x 16mm (27G x 5/8")  
0,40mm x 25mm (27G x 1")  
0,40mm x 30mm (27G x 1 1/4"). 0,45mm x 13mm (26G x 1/2")  
0,45mm x 16mm (26G x 5/8")  
0,45mm x 25mm (26G x 1")  
0,45mm x 30mm (26G x 1 1/4"). 0,50mm x 13mm (25G 1/2")  
0,50mm x 16mm (25G 5/8")  
0,50mm x 25mm (25G 1")  
0,50mm x 30mm (25G x 1 1/4). 0,55mm x 16mm (24G x 5/8")  
0,55mm x 20mm (24G x 3/4")  
0,55mm x 25mm (24G x 1")  
0,55mm x 30mm (24G x 1 1/4")  
0,55mm x 40mm (24G x 1 1/2"). 0,6mm x 16mm (23G x 5/8")  
0,6mm x 20mm (23G x 3/4")  
0,6mm x 25mm (23G x 1")  
0,6mm x 30mm (23G x 1 1/4")  
0,6mm x 40mm (23G x 1 1/2"). 0,7mm x 16mm (22G x 5/8")  
0,7mm x 20mm (22G x 3/4")  
0,7mm x 25mm (22G x 1")  
0,7mm x 30mm (22G x 1 1/4"). 0,8mm x 16mm (21G x 5/8")  
0,8mm x 20mm (21G x 3/4")  
0,8mm x 25mm (21G x 1")  
0,8mm x 30mm (21G x 1 1/4")  
0,8mm x 40mm (21G x 1 1/2"). 1,1mm x 16mm (19G x 5/8")  
1,1mm x 20mm (19G x 3/4")  
1,1mm x 25mm (19G x 1")  
1,1mm x 30mm (19G x 1 1/4")  
1,1mm x 40mm (19G x 1 1/2"). 1,2mm x 16mm (18G x 5/8")  
1,2mm x 20mm (18G x 3/4")  
1,2mm x 25mm (18G x 1")  
1,2mm x 30mm (18G x 1 1/4")  
1,2mm x 40mm (18G x 1 1/2").



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Agulha Hipodérmica Descartável		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Agulhas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288090042		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.433695/2011-21</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	• FABRICANTE: ZHEJIANG KANGKANG MEDICAL-DEVICES CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/11/2011		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Agulha La Vita - Rev. 01.pdf	0096991/24-1 - 25/01/2024 - 11:41

Modelo Produto Médico

--

Fis. n° 1938

Rubrica

- 0,33mm x 6mm (29G x 15/64")
- 0,33mm x 8mm (29G x 5/16")
- 0,33mm x 10mm (29G x 13/32")
- 0,33mm x 13mm (29G x 1/2")
- 0,33mm x 16mm (29G x 5/8")
- 0,33mm x 25mm (29G x 1")
- 0,33mm x 30mm (29G x 1 1/4"). 0,36mm x 6mm (28G x 15/64")
- 0,36mm x 8mm (28G x 5/16")
- 0,36mm x 10mm (28G x 13/32")
- 0,36mm x 13mm (28G x 1/2")
- 0,36mm x 16mm (28G x 5/8")
- 0,36mm x 25mm (28G x 1")
- 0,36mm x 30mm (28G x 1 1/4"). 0,40mm x 6mm (27G x 15/64")
- 0,40mm x 8mm (27G x 5/16")
- 0,40mm x 10mm (27G x 13/32")
- 0,40mm x 13mm (27G x 1/2")
- 0,40mm x 16mm (27G x 5/8")
- 0,40mm x 25mm (27G x 1")
- 0,40mm x 30mm (27G x 1 1/4"). 0,45mm x 13mm (26G x 1/2")
- 0,45mm x 16mm (26G x 5/8")
- 0,45mm x 25mm (26G x 1")
- 0,45mm x 30mm (26G x 1 1/4"). 0,50mm x 13mm (25G 1/2")
- 0,50mm x 16mm (25G 5/8")
- 0,50mm x 25mm (25G 1")
- 0,50mm x 30mm (25G x 1 1/4"). 0,55mm x 16mm (24G x 5/8")
- 0,55mm x 20mm (24G x 3/4")
- 0,55mm x 25mm (24G x 1")
- 0,55mm x 30mm (24G x 1 1/4")
- 0,55mm x 40mm (24G x 1 1/2"). 0,6mm x 16mm (23G x 5/8")
- 0,6mm x 20mm (23G x 3/4")
- 0,6mm x 25mm (23G x 1")
- 0,6mm x 30mm (23G x 1 1/4")
- 0,6mm x 40mm (23G x 1 1/2"). 0,7mm x 16mm (22G x 5/8")
- 0,7mm x 20mm (22G x 3/4")
- 0,7mm x 25mm (22G x 1")
- 0,7mm x 30mm (22G x 1 1/4"). 0,8mm x 16mm (21G x 5/8")
- 0,8mm x 20mm (21G x 3/4")
- 0,8mm x 25mm (21G x 1")
- 0,8mm x 30mm (21G x 1 1/4")
- 0,8mm x 40mm (21G x 1 1/2"). 1,1mm x 16mm (19G x 5/8")
- 1,1mm x 20mm (19G x 3/4")
- 1,1mm x 25mm (19G x 1")
- 1,1mm x 30mm (19G x 1 1/4")
- 1,1mm x 40mm (19G x 1 1/2"). 1,2mm x 16mm (18G x 5/8")
- 1,2mm x 20mm (18G x 3/4")
- 1,2mm x 25mm (18G x 1")
- 1,2mm x 30mm (18G x 1 1/4")
- 1,2mm x 40mm (18G x 1 1/2").

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fls. nº 1939

  
Rubrica

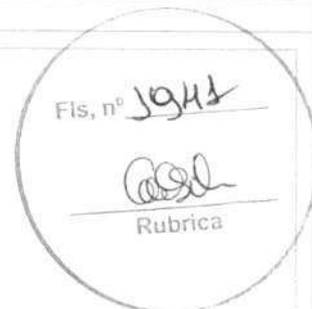
## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA.		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Agulha Hipodérmica Descartável		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Agulhas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288090042		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.433695/2011-21</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	• FABRICANTE: ZHEJIANG KANGKANG MEDICAL-DEVICES CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/11/2011		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Agulha La Vita - Rev. 01.pdf	0096991/24-1 - 25/01/2024 - 11:41

## Modelo Produto Médico

0,33mm x 6mm (29G x 15/64")  
0,33mm x 8mm (29G x 5/16")  
0,33mm x 10mm (29G x 13/32")  
0,33mm x 13mm (29G x 1/2")  
0,33mm x 16mm (29G x 5/8")  
0,33mm x 25mm (29G x 1")  
0,33mm x 30mm (29G x 1 1/4"). 0,36mm x 6mm (28G x 15/64")  
0,36mm x 8mm (28G x 5/16")  
0,36mm x 10mm (28G x 13/32")  
0,36mm x 13mm (28G x 1/2")  
0,36mm x 16mm (28G x 5/8")  
0,36mm x 25mm (28G x 1")  
0,36mm x 30mm (28G x 1 1/4"). 0,40mm x 6mm (27G x 15/64")  
0,40mm x 8mm (27G x 5/16")  
0,40mm x 10mm (27G x 13/32")  
0,40mm x 13mm (27G x 1/2")  
0,40mm x 16mm (27G x 5/8")  
0,40mm x 25mm (27G x 1")  
0,40mm x 30mm (27G x 1 1/4"). 0,45mm x 13mm (26G x 1/2")  
0,45mm x 16mm (26G x 5/8")  
0,45mm x 25mm (26G x 1")  
0,45mm x 30mm (26G x 1 1/4"). 0,50mm x 13mm (25G 1/2")  
0,50mm x 16mm (25G 5/8")  
0,50mm x 25mm (25G 1")  
0,50mm x 30mm (25G x 1 1/4). 0,55mm x 16mm (24G x 5/8")  
0,55mm x 20mm (24G x 3/4")  
0,55mm x 25mm (24G x 1")  
0,55mm x 30mm (24G x 1 1/4")  
0,55mm x 40mm (24G x 1 1/2"). 0,6mm x 16mm (23G x 5/8")  
0,6mm x 20mm (23G x 3/4")  
0,6mm x 25mm (23G x 1")  
0,6mm x 30mm (23G x 1 1/4")  
0,6mm x 40mm (23G x 1 1/2"). 0,7mm x 16mm (22G x 5/8")  
0,7mm x 20mm (22G x 3/4")  
0,7mm x 25mm (22G x 1")  
0,7mm x 30mm (22G x 1 1/4"). 0,8mm x 16mm (21G x 5/8")  
0,8mm x 20mm (21G x 3/4")  
0,8mm x 25mm (21G x 1")  
0,8mm x 30mm (21G x 1 1/4")  
0,8mm x 40mm (21G x 1 1/2"). 1,1mm x 16mm (19G x 5/8")  
1,1mm x 20mm (19G x 3/4")  
1,1mm x 25mm (19G x 1")  
1,1mm x 30mm (19G x 1 1/4")  
1,1mm x 40mm (19G x 1 1/2"). 1,2mm x 16mm (18G x 5/8")  
1,2mm x 20mm (18G x 3/4")  
1,2mm x 25mm (18G x 1")  
1,2mm x 30mm (18G x 1 1/4")  
1,2mm x 40mm (18G x 1 1/2").



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. n° 1942



Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Agulha Hipodérmica Descartável		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Agulhas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288090042		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.433695/2011-21</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	▪ FABRICANTE: ZHEJIANG KANGKANG MEDICAL-DEVICES CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/11/2011		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Agulha La Vita - Rev. 01.pdf	0096991/24-1 - 25/01/2024 - 11:41

## Modelo Produto Médico

Fis. n° 1944

Rubrica

0,33mm x 6mm (29G x 15/64")  
0,33mm x 8mm (29G x 5/16")  
0,33mm x 10mm (29G x 13/32")  
0,33mm x 13mm (29G x 1/2")  
0,33mm x 16mm (29G x 5/8")  
0,33mm x 25mm (29G x 1")  
0,33mm x 30mm (29G x 1 1/4"). 0,36mm x 6mm (28G x 15/64")  
0,36mm x 8mm (28G x 5/16")  
0,36mm x 10mm (28G x 13/32")  
0,36mm x 13mm (28G x 1/2")  
0,36mm x 16mm (28G x 5/8")  
0,36mm x 25mm (28G x 1")  
0,36mm x 30mm (28G x 1 1/4"). 0,40mm x 6mm (27G x 15/64")  
0,40mm x 8mm (27G x 5/16")  
0,40mm x 10mm (27G x 13/32")  
0,40mm x 13mm (27G x 1/2")  
0,40mm x 16mm (27G x 5/8")  
0,40mm x 25mm (27G x 1")  
0,40mm x 30mm (27G x 1 1/4"). 0,45mm x 13mm (26G x 1/2")  
0,45mm x 16mm (26G x 5/8")  
0,45mm x 25mm (26G x 1")  
0,45mm x 30mm (26G x 1 1/4"). 0,50mm x 13mm (25G 1/2")  
0,50mm x 16mm (25G 5/8")  
0,50mm x 25mm (25G 1")  
0,50mm x 30mm (25G x 1 1/4). 0,55mm x 16mm (24G x 5/8")  
0,55mm x 20mm (24G x 3/4")  
0,55mm x 25mm (24G x 1")  
0,55mm x 30mm (24G x 1 1/4")  
0,55mm x 40mm (24G x 1 1/2"). 0,6mm x 16mm (23G x 5/8")  
0,6mm x 20mm (23G x 3/4")  
0,6mm x 25mm (23G x 1")  
0,6mm x 30mm (23G x 1 1/4")  
0,6mm x 40mm (23G x 1 1/2"). 0,7mm x 16mm (22G x 5/8")  
0,7mm x 20mm (22G x 3/4")  
0,7mm x 25mm (22G x 1")  
0,7mm x 30mm (22G x 1 1/4"). 0,8mm x 16mm (21G x 5/8")  
0,8mm x 20mm (21G x 3/4")  
0,8mm x 25mm (21G x 1")  
0,8mm x 30mm (21G x 1 1/4")  
0,8mm x 40mm (21G x 1 1/2"). 1,1mm x 16mm (19G x 5/8")  
1,1mm x 20mm (19G x 3/4")  
1,1mm x 25mm (19G x 1")  
1,1mm x 30mm (19G x 1 1/4")  
1,1mm x 40mm (19G x 1 1/2"). 1,2mm x 16mm (18G x 5/8")  
1,2mm x 20mm (18G x 3/4")  
1,2mm x 25mm (18G x 1")  
1,2mm x 30mm (18G x 1 1/4")  
1,2mm x 40mm (18G x 1 1/2").

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fls. n° 1945

  
Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fls. nº 1046


 Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE ALGODAO/POLIESTER AGULHADO - SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fio de Sutura		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410016		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.004046/9904</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/1999		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	7. ALGODAO.POLIÉSTER.pdf	4040133/21-8 - 13/10/2021 - 08:53

## Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fls. n° 1947

  
Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE ALGODAO/POLIESTER AGULHADO - SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fio de Sutura		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410016		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.004046/9904</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/1999		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	7. ALGODAO.POLIÉSTER.pdf	4040133/21-8 - 13/10/2021 - 08:53

## Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fls. nº 1949



Rubrica

30  
Fls, nº 1950

  
Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA.		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	21.172.673/0001-07	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.14.000-9
Nome do Dispositivo Médico	ALGODÃO HIDRÓFILO NATHY		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Algodao		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81400090001		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.036761/2017-06</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA. - BRASIL</li><li>- CNPJ / Código Único: 21.172.673/0001-07</li><li>- Endereço: AV. GOVERNADOR NILO COELHO LOTE 6, QUADRA B DISTRITO INDUSTRIAL 53520810</li></ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	17/05/2017		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

 Medidas de fiscalização vigentes ?

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

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, 500g

Fis. n° 1951  
  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.881.877/0001-64	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.340
Nome do Dispositivo Médico	ATADURA DE ALGODÃO POLAR FIX		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Ataduras		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	8003400044		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.634401/2011-09</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 02.881.877/0001-64</li> <li>- Endereço: RUA RUZZI, 607 SERTÃOZINHO 09370850</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/10/2012		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Planilha 37 POP 21 - Atadura de Algodão Polar Fix - rev 01.pdf	0618123/24-5 - 09/05/2024 - 11:05

## Modelo Produto Médico

Fis. nº 1953

*abd*  
Rúbrica

Comprimento: 1,0

1,50.

1,80

3,0 m Largura: 6

8

10

12

15

20 cm

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.881.877/0001-64	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.340
Nome do Dispositivo Médico	ATADURA DE ALGODÃO POLAR FIX		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Ataduras		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	8003400044		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.634401/2011-09</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 02.881.877/0001-64</li> <li>- Endereço: RUA RUZZI, 607 SERTÃOZINHO 09370850</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/10/2012		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Planilha 37 POP 21 - Atadura de Algodão Polar Fix - rev 01.pdf	0618123/24-5 - 09/05/2024 - 11:05

## Modelo Produto Médico

Comprimento: 1,0  
1,50  
1,80  
3,0 m Largura: 6  
8  
10  
12  
15  
20 cm

Fis. nº 1955  
*cael*  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	j.prolab ind com produtos laboratorios ltda		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80.392.434/0001-13	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.979-1
Nome do Dispositivo Médico	FAMÍLIA DE COLETORES - J. PROLAB		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80097910001		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.388885/2011-09</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: j.prolab ind com produtos laboratorios ltda - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 80.392.434/0001-13</li> <li>- Endereço: av. rocha pombo, 2414 águas belas 83010620</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/09/2011		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo

Arquivos

Expediente, data e hora de inclusão

Nenhum Arquivo Encontrado

Apresentação/Modelo

Componentes	Apresentações ou Modelos
COLETOR UNIVERSAL GRADUADO ATÉ 80ML TAMPA 14MM ALTURA	0020-4 TAMPA VERMELHA C/ ROSCA S/ PÁ, EMBALAGEM INDIVIDUAL ESTÉRIL, CX 500 PÇS
COLETOR UNIVERSAL GRADUADO ATÉ 80ML TAMPA 14MM ALTURA	0062-4 TAMPA BRANCA C/ ROSCA C/ PÁ, NÃO ESTÉRIL, CX 500 PÇS
COLETOR UNIVERSAL GRADUADO ATÉ 80ML TAMPA 14MM ALTURA	0070-9 TAMPA BRANCA C/ ROSCA C/ PÁ, EMBALAGEM INDIVIDUAL NÃO ESTÉRIL, CX 500 PÇS
COLETOR UNIVERSAL GRADUADO ATÉ 80ML TAMPA 9MM ALTURA	0018-2 TAMPA BRANCA C/ ROSCA C/ PÁ, NÃO ESTÉRIL, CX 500 PÇS
COLETOR UNIVERSAL GRADUADO ATÉ 80ML TAMPA 9MM ALTURA	0019-9 TAMPA BRANCA C/ ROSCA C/ PÁ, EMBALAGEM INDIVIDUAL NÃO ESTÉRIL, CX 500 PÇS
COLETOR 24 HORAS NÃO ESTÉRIL	Caixa com 44, 32 ou 20 peças com volumes de 1, 2, 3 ou 5 litros. Frasco de coleta diversas cores e tampa rosqueável diversas cores.
COLETOR 20ML NÃO ESTÉRIL	1406-1 TAMPA SOB PRESSÃO C/ PÁ (S/MONTAR) BEGE: EMBALAGEM COM 1.000 UNIDADES
COLETOR 10ML NÃO ESTÉRIL	0093-8 TAMPA SOB PRESSÃO C/ PÁ BRANCO: EMBALAGEM COM 1.000 UNIDADES
COLETOR 10ML NÃO ESTÉRIL	0093-9 TAMPA SOB PRESSÃO C/ PÁ (S/MONTAR) BRANCO: EMBALAGEM COM 1.000 UNIDADES
COLETOR 10ML NÃO ESTÉRIL	1402-0 TAMPA SOB PRESSÃO C/ PÁ BEGE: EMBALAGEM COM 1.000 UNIDADES

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Itens 38, 66, 71, 73, 74, 96  
115, 172, 173, 174, 175,  
176, 179, 191

Fis. nº 1059

ANVISA  
Rubrica

ADVERTÊNCIA

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União



**Ministério da Saúde**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária**

**RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 185, DE 22 DE OUTUBRO DE 2001.**

Aprova o Regulamento Técnico que consta no anexo desta Resolução, que trata do registro, alteração, revalidação e cancelamento do registro de produtos médicos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA aprovado pelo Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, em reunião realizada em 10 de outubro de 2001,

considerando a necessidade de atualizar os procedimentos para registro de produtos "correlatos" de que trata a Lei n.º 6.360, de 23 de setembro de 1976, o Decreto n.º 79.094, de 5 de janeiro de 1977 e a Portaria Conjunta SVS/SAS n.º 1, de 23 de janeiro de 1996;

considerando a necessidade de internalizar a Resolução GMC n.º 40/00 do Mercosul, que trata do registro de produtos médicos, adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu Diretor- residente, determino a sua publicação.

Art. 1º Aprovar o Regulamento Técnico que consta no anexo desta Resolução, que trata do registro, alteração, revalidação e cancelamento do registro de produtos médicos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.

Parágrafo único. Outros produtos para saúde, definidos como "correlatos" pela Lei n.º 6.360/76 e Decreto n.º 79.094/77, equiparam-se aos produtos médicos para fins de aplicação desta Resolução, excetuando-se os reagentes para diagnóstico de uso in-vitro.

Art. 2º O fabricante ou importador de produto médico deve apresentar à ANVISA os documentos para registro, alteração, revalidação ou cancelamento do registro, relacionados nos itens 5,6,9,10 e 11 da Parte 3 do Regulamento anexo a esta Resolução.

§ 1º As seguintes informações, previstas nos documentos referidos neste artigo, além de apresentadas em texto, devem ser entregues em meio eletrônico para disponibilização pela ANVISA em seu "site" na rede mundial de comunicação:

a) Dados do fabricante ou importador e dados do produto, indicados no Formulário contido no Anexo III.A do Regulamento Técnico;

b) Rótulos e instruções de uso, descritos no Anexo III.B do Regulamento Técnico.



§ 2º O distribuidor de produto médico que solicitar registro de produto fabricado no Brasil, equipara-se a importador para fins de apresentação da documentação referida neste artigo.

Art. 3º O fabricante ou importador de produtos dispensados de registro, que figurem em relações elaboradas pela ANVISA, conforme previsto na Lei nº. 6.360/76 e Decreto nº. 79.094/77, deve cadastrar seus produtos na Agência, apresentando, além da taxa de vigilância sanitária correspondente, as informações requeridas no § 1º do Art. 2º desta Resolução.

Parágrafo único. A alteração, revalidação ou cancelamento do cadastro de produto referido neste artigo, deve adotar os mesmos procedimentos previstos nos itens 9, 10, 11 e 13 da Parte 3 do Regulamento anexo a esta Resolução, estando sujeito às disposições das Partes 4 e 5 deste Regulamento.

Art. 4º No caso de equipamento médico, o fabricante ou importador deve fixar de forma indelével em local visível na parte externa do equipamento, no mínimo as seguintes informações de rotulagem:

- a) identificação do fabricante (nome ou marca);
- b) identificação do equipamento (nome e modelo comercial);
- c) número de série do equipamento;
- d) número de registro do equipamento na ANVISA.

Art. 5º A petição de revalidação de registro de produto médico protocolada após a data de publicação desta resolução, deve adequar as informações do processo original às disposições desta Resolução e às prescrições de regulamento técnico específico para o produto, publicado durante a vigência de seu registro.

Art. 6º As petições de registro, isenção, alteração, revalidação ou cancelamento de registro protocoladas na ANVISA anteriormente à publicação desta Resolução, estão sujeitas às disposições da Portaria Conjunta SVS/SAS nº 1/96 e Portaria SVS nº 543/97.

Art. 7º Esta Resolução de Diretoria Colegiada entrará em vigor na data de sua publicação.

Art. 8º Fica revogada a Portaria Conjunta SVS/SAS nº 1, de 23 de janeiro de 1996 e a Portaria SVS nº 543, de 29 de outubro de 1997.

**GONZALO VECINA NETO**

**ANEXO**

**REGULAMENTO TÉCNICO**

**REGISTRO, ALTERAÇÃO, REVALIDAÇÃO OU CANCELAMENTO DO REGISTRO  
DE PRODUTOS MÉDICOS**

PARTE 1 - Abrangência e Definições

1. As disposições deste documento são aplicáveis aos fabricantes e importadores de produtos médicos.

2. A classificação, os procedimentos e as especificações descritas neste documento, para fins de registro, se aplicam aos produtos médicos e seus acessórios, segundo definido no Anexo I.

3. Para os propósitos deste documento, são adotadas as definições estabelecidas em seu Anexo I.

4. Este documento não é aplicável a produtos médicos usados ou reconicionados.

#### PARTE 2 - Classificação

1. Os produtos médicos, objeto deste documento, estão enquadrados segundo o risco intensivo que representam à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos, nas Classes I, II, III ou IV. Para enquadramento do produto médico em uma destas classes, devem ser aplicadas as regras de classificação descritas no Anexo II deste documento.

2. Em caso de dúvida na classificação resultante da aplicação das regras descritas no Anexo II, será atribuição da ANVISA o enquadramento do produto médico.

3. As regras de classificação descritas no Anexo II deste documento, poderão ser atualizadas de acordo com os procedimentos administrativos adotados pela ANVISA, tendo em conta o progresso tecnológico e as informações de eventos adversos ocorridos com o uso ou aplicação do produto médico.

#### PARTE 3 - Procedimentos para Registro

1. É obrigatório o registro de todos produtos médicos indicados neste documento, exceto aqueles produtos referidos nos itens 2, 3 e 12 seguintes.

2. **Estão isentos de registro os produtos médicos submetidos a pesquisa clínica, cumpridas as disposições legais da autoridade sanitária competente para realização desta atividade, estando proibida sua comercialização e/ou uso para outros fins.**

3. **Estão isentas de registro as novas apresentações constituídas de um conjunto de produtos médicos registrados e em suas embalagens individuais de apresentação íntegras, devendo conter no rótulo e/ou instruções de uso as informações de registro dos produtos médicos correspondentes.**

4. A ANVISA concederá o registro para família de produtos médicos.

5. Os fabricantes ou importadores para solicitarem o registro de produtos médicos enquadrados nas classes II, III e IV, devem apresentar à ANVISA, os seguintes documentos:

a) Comprovante de pagamento da taxa de vigilância sanitária correspondente.

b) Informações para identificação do fabricante ou importador e seu produto médico, descritas nos Anexos III.A, III.B e III.C deste documento, declaradas e assinadas pelo responsável legal e pelo responsável técnico.

c) Cópia de autorização do fabricante ou exportador no exterior, para o importador comercializar seu produto médico no País. Quando autorizado pelo exportador, o importador deverá demonstrar a relação comercial entre o exportador e o fabricante.

d) Para produtos médicos importados, comprovante de registro ou do certificado de livre comércio ou documento equivalente, outorgado pela autoridade competente de países onde o produto médico é fabricado e/ou comercializado.

e) Comprovante de cumprimento das disposições legais determinadas nos regulamentos técnicos, na forma da legislação da ANVISA que regulamenta os produtos médicos.

6. Os fabricantes ou importadores que solicitarem o registro de produtos médicos enquadrados na classe I, devem apresentar à ANVISA os documentos indicados nos itens 5(a), 5(b) e 5(e).

7. A ANVISA avaliará a documentação apresentada para registro, alteração ou revalidação do registro e se manifestará através de publicação no Diário Oficial da União - DOU.

8. A avaliação da documentação será realizada nos prazos e condições legais previstas na legislação sanitária.

9. Para solicitar a alteração do registro de produto médico, o fabricante ou importador deve apresentar no mínimo o documento requerido no item 5(a), Anexo III.A preenchido e demais documentos exigidos para o registro original do produto, cuja informação foi modificada.

10. Para solicitar a revalidação do registro de produto médico, o fabricante ou importador deve apresentar o documento requerido no item 5(a), assim como o Anexo III.A preenchido. Esta informação deverá ser apresentada no prazo previsto pela legislação sanitária, o que não interromperá a comercialização do produto até o vencimento de seu registro.

11. O fabricante ou importador detentor do registro de produto médico, pode solicitar o cancelamento do registro mediante a apresentação do Anexo III.A preenchido.

12. Está isento de registro o acessório produzido por um fabricante exclusivamente para integrar produto médico de sua fabricação já registrado e cujo relatório técnico (Anexo III.C) do registro deste produto, contenha informações sobre este acessório. Os novos acessórios poderão ser anexados ao registro original, detalhando os fundamentos de seu funcionamento, ação e conteúdo, na forma do item 9 da Parte 3 deste documento.

13. O registro de produtos de saúde terá validade por 5 (cinco) anos, podendo ser revalidado sucessivamente por igual período.

#### PARTE 4 - Conformidade às Informações

1. Qualquer alteração realizada pelo fabricante ou importador nas informações previstas neste regulamento, referidas no item 5 da Parte 3 deste documento, deve ser comunicada à ANVISA dentro de 30 (trinta) dias úteis, na forma do item 9 da Parte 3 deste documento.

2. Toda comunicação ou publicidade do produto médico veiculada no mercado de consumo, deve guardar estrita concordância com as informações apresentadas pelo fabricante ou importador à ANVISA.

#### PARTE 5 - Sanções Administrativas

1. Como medida de ação sanitária e a vista de razões fundamentadas, a ANVISA suspenderá o registro de produto médico nos casos em que:

a) for suspensa, por razão de segurança devidamente justificada, a validade de qualquer um dos documentos referidos no item 5 da Parte 3 deste documento;

b) for comprovado o não cumprimento de qualquer exigência da Parte 4 deste regulamento;

c) o produto estiver sob investigação pela autoridade sanitária competente, quanto a irregularidade ou defeito do produto ou processo de fabricação, que represente risco à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos, devidamente justificada.

2. A ANVISA cancelará o registro do produto médico nos casos em que:

a) for comprovada a falsidade de informação prestada em qualquer um dos documentos a que se refere o item 5 da Parte 3 deste regulamento, ou for cancelado algum daqueles documentos pela ANVISA;

b) for comprovada pela ANVISA de que o produto ou processo de fabricação pode apresentar risco à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos.

3. A suspensão do registro de produto médico será publicada no Diário Oficial da União - DOU pela ANVISA e será mantida até a solução do problema que ocasionou a sanção e sua anulação será comunicada através do DOU.

4. O cancelamento do registro de produto de saúde será publicado no DOU pela ANVISA.

## ANEXO I

### DEFINIÇÕES

As definições seguintes aplicam-se exclusivamente a este documento, podendo ter significado distinto em outro contexto.

01 - Acessório: Produto fabricado exclusivamente com o propósito de integrar um produto médico, outorgando a esse produto uma função ou característica técnica complementar.

02 - Consumidor: Pessoa física que utiliza um produto médico como destinatário final.

03 - Fabricante: Qualquer pessoa que projeta, fabrica, monta ou processa no País um produto médico acabado, incluindo terceiros autorizados para esterilizar, rotular e/ou embalar este produto.

04 - Família de produtos médicos: Conjunto de produtos médicos, onde cada produto possui as características técnicas descritas nos itens 1.1, 1.2 e 1.3 do Relatório Técnico (Anexo III.C) semelhantes.

05 - Instruções de uso: Manuais, prospectos e outros documentos que acompanham o produto médico, contendo informações técnicas sobre o produto.

06 - Importador: Pessoa jurídica, pública ou privada, que desenvolve atividade de ingressar no País produto médico fabricado fora do mesmo.

07 - Instrumento cirúrgico reutilizável: Instrumento destinado a uso cirúrgico para cortar, furar, serrar, fresar, raspar, grampear, retirar, pinçar ou realizar qualquer outro procedimento similar, sem conexão com qualquer produto médico ativo e que pode ser reutilizado após ser submetido a procedimentos apropriados.

08 - Lote: Quantidade de um produto médico elaborada em um ciclo de fabricação ou esterilização, cuja característica essencial é a homogeneidade.

09 - Operador: Pessoa que desenvolve atividade profissional utilizando um produto médico.

10 - Orifício do corpo: Qualquer abertura natural do corpo humano, incluindo a cavidade ocular ou qualquer abertura artificialmente criada tal como um estoma.

11 - Pesquisa clínica: Investigação utilizando seres humanos, destinada a verificar o desempenho, segurança e eficácia de um produto para saúde, na forma da legislação sanitária que dispõe sobre esta matéria.

12 - Prazos: Transitório: Até 60 minutos de uso contínuo.

Curto prazo: Até 30 dias de uso contínuo.

Longo prazo: Maior que 30 dias de uso contínuo.

13 - Produto médico: Produto para a saúde, tal como equipamento, aparelho, material, artigo ou sistema de uso ou aplicação médica, odontológica ou laboratorial, destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utiliza meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios.

13.1 - Produto médico ativo: Qualquer produto médico cujo funcionamento depende fonte de energia elétrica ou qualquer outra fonte de potência distinta da gerada pelo corpo humano ou gravidade e que funciona pela conversão desta energia. Não são considerados produtos médicos ativos, os produtos médicos destinados a transmitir energia, substâncias ou outros elementos entre um produto médico ativo e o paciente, sem provocar alteração significativa.

13.2 - Produto médico ativo para diagnóstico: Qualquer produto médico ativo, utilizado isoladamente ou em combinação com outros produtos médicos, destinado a proporcionar informações para a detecção, diagnóstico, monitoração ou tratamento das condições fisiológicas ou de saúde, enfermidades ou deformidades congênicas.

13.3 - Produto médico ativo para terapia: Qualquer produto médico ativo, utilizado isoladamente ou em combinação com outros produtos médicos, destinado a sustentar, modificar, substituir ou restaurar funções ou estruturas biológicas, no contexto de tratamento ou alívio de uma enfermidade, lesão ou deficiência.

13.4 - Produto médico de uso único: Qualquer produto médico destinado a ser usado na prevenção, diagnóstico, terapia, reabilitação ou anticoncepção, utilizável somente uma vez, segundo especificado pelo fabricante.

13.5 - Produto médico implantável: Qualquer produto médico projetado para ser totalmente introduzido no corpo humano ou para substituir uma superfície epitelial ou ocular, por meio de intervenção cirúrgica, e destinado a permanecer no local após a intervenção. Também é considerado um produto médico implantável, qualquer produto médico destinado a ser parcialmente introduzido no corpo humano através de intervenção cirúrgica e permanecer após esta intervenção por longo prazo.

13.6 - Produto médico invasivo: Produto médico que penetra total ou parcialmente dentro do corpo humano, seja através de um orifício do corpo ou através da superfície corporal.



13.7 - Produto médico invasivo cirurgicamente: Produto médico invasivo que penetra no interior do corpo humano através da superfície corporal por meio ou no contexto de uma intervenção cirúrgica.

14 - Responsável legal: Pessoa física com poderes suficientes para representar um fabricante ou importador, seja em virtude de caráter societário ou por delegação.

15 - Responsável técnico: Profissional de nível superior, capacitado nas tecnologias que compõem o produto, responsável pelas informações técnicas apresentadas pelo fabricante ou importador e pela qualidade, segurança e eficácia do produto comercializado.

16 - Rótulo: Identificação impressa aplicada diretamente sobre a embalagem do produto médico.

17 - Sistema circulatório central: Inclui os seguintes vasos: artérias pulmonares, aorta ascendente, artérias coronárias, artéria carótida primitiva, artéria carótida interna, artéria carótida externa, artérias cerebrais, tronco braquiocéfálico, veias cardíacas, veias pulmonares, veia cava superior e veia cava inferior.

18 - Sistema nervoso central: Inclui o cérebro, cerebelo, bulbo e medula espinal.

## ANEXO II

### CLASSIFICAÇÃO

#### I. Aplicação

1. A aplicação das regras de classificação deve ser regida pela finalidade prevista dos produtos médicos.

2. Se um produto médico se destina a ser usado em combinação com outro produto médico, as regras de classificação serão aplicadas a cada um dos produtos médicos separadamente. Os acessórios serão classificados por si mesmos, separadamente dos produtos médicos com os quais são utilizados.

3. Os suportes lógicos (software) que comandam um produto médico ou que tenham influência em seu uso, se enquadrarão automaticamente na mesma classe.

4. Se um produto médico não se destina a ser utilizado exclusiva ou principalmente em uma parte específica do corpo, deverá ser considerado para sua classificação seu uso mais crítico.

5. Se a um mesmo produto médico são aplicáveis várias regras, considerando o desempenho atribuído pelo fabricante, se aplicarão as regras que conduzam a classificação mais elevada.

6. Para fins da aplicação desta classificação de produtos médicos à legislação aprovada anteriormente a este documento, se procederá da seguinte forma :

- a) Classe 1 anterior corresponde à Classe I deste documento;
- b) Classe 2 anterior corresponde à Classe II deste documento;
- c) Classe 3 anterior corresponde às Classes III e IV deste documento.

#### II. Regras

## 1. Produtos Médicos Não-Invasivos

### Regra 1

Todos produtos médicos não invasivos estão na classe I, exceto aqueles aos quais se aplicam as regras a seguir.

### Regra 2

Todos produtos médicos não-invasivos destinados ao armazenamento ou condução de sangue, fluidos ou tecidos corporais, líquidos ou gases destinados a perfusão, administração ou introdução no corpo, estão na Classe II:

a) se puderem ser conectados a um produto médico ativo da Classe II ou de uma Classe superior;

b) se forem destinados a condução, armazenamento ou transporte de sangue ou de outros fluidos corporais ou armazenamento de órgãos, partes de órgãos ou tecidos do corpo;

em todos outros casos pertencem à Classe I.

### Regra 3

Todos produtos médicos não-invasivos destinados a modificar a composição química ou biológica do sangue, de outros fluidos corporais ou de outros líquidos destinados a introdução ao corpo, estão na Classe III, exceto se o tratamento consiste de filtração, centrifugação ou trocas de gases ou de calor, nestes casos pertencem à Classe II.

### Regra 4

Todos produtos médicos não-invasivos que entrem em contato com a pele lesada:

a) enquadram-se na Classe I se estão destinados a ser usados como barreira mecânica, para compressão ou para absorção de exsudados;

b) enquadram-se na Classe III se estão destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção;

c) enquadram-se na Classe II em todos outros casos, incluindo os produtos médicos destinados principalmente a atuar no micro-entorno de uma ferida.

## 2. Produtos Médicos Invasivos

### Regra 5

Todos produtos médicos invasivos aplicáveis aos orifícios do corpo, exceto os produtos médicos invasivos cirurgicamente, que não sejam destinados a conexão com um produto médico ativo:

a) enquadram-se na Classe I se forem destinados a uso transitório;

b) enquadram-se na Classe II se forem destinados a uso de curto prazo, exceto se forem usados na cavidade oral até a faringe, no conduto auditivo externo até o tímpano ou na cavidade nasal, nestes casos enquadram-se na Classe I;

Fis. n.º 1967  
Rubrica

c) enquadram-se na Classe III se forem destinados a uso de longo prazo, exceto se forem usados na cavidade oral até a faringe, no conduto auditivo externo até o tímpano ou na cavidade nasal e não forem absorvíveis pela membrana mucosa, nestes casos enquadram-se na Classe II.

Todos produtos médicos invasivos aplicáveis aos orifícios do corpo, exceto os produtos médicos invasivos cirurgicamente, que se destinem a conexão com um produto médico ativo da Classe II ou de uma Classe superior, enquadram-se na Classe II.

Regra 6

Todos produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso transitório enquadram-se na Classe II, exceto se:

a) se destinarem especificamente ao diagnóstico, monitoração ou correção de disfunção cardíaca ou do sistema circulatório central, através de contato direto com estas partes do corpo, nestes casos enquadram-se na Classe IV;

b) forem instrumentos cirúrgicos reutilizáveis, nestes casos enquadram-se na Classe I;

c) se destinarem a fornecer energia na forma de radiações ionizantes, caso em que enquadram-se na Classe III;

d) se destinarem a exercer efeito biológico ou a ser totalmente ou em grande parte absorvidos, nestes casos pertencem à Classe III;

e) se destinarem a administração de medicamentos por meio de um sistema de infusão, quando realizado de forma potencialmente perigosa, considerando o modo de aplicação, neste caso enquadram-se na Classe III.

Regra 7

Todos produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso a curto prazo enquadram-se na Classe II, exceto no caso em que se destinem:

a) especificamente ao diagnóstico, monitoração ou correção de disfunção cardíaca ou do sistema circulatório central, através de contato direto com estas partes do corpo, nestes casos enquadram-se na Classe IV; ou

b) especificamente a ser utilizados em contato direto com o sistema nervoso central, neste caso enquadram-se na Classe IV; ou

c) a administrar energia na forma de radiações ionizantes, neste caso enquadram-se na Classe III; ou

d) a exercer efeito biológico ou a ser totalmente ou em grande parte absorvidos, nestes casos enquadram-se na Classe IV; ou

e) a sofrer alterações químicas no organismo ou para administrar medicamentos, excluindo-se os produtos médicos destinados a ser colocados dentro dos dentes, neste caso pertencem à Classe III.

Regra 8



Todos produtos médicos implantáveis e os produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso a longo prazo enquadram-se na Classe III, exceto no caso de se destinarem:

- a) a ser colocados nos dentes, neste caso pertencem à Classe II;
- b) a ser utilizados em contato direto com o coração, sistema circulatório central ou sistema nervoso central, neste caso pertencem à Classe IV;
- c) a produzir um efeito biológico ou a ser absorvidos, totalmente ou em grande parte, neste caso pertencem à Classe IV;
- d) a sofrer uma transformação química no corpo ou administrar medicamentos, exceto se forem destinados a ser colocados nos dentes, neste casos pertencem à Classe IV.

### 3. Regras Adicionais Aplicáveis a Produtos Médicos Ativos

#### Regra 9

Todos produtos médicos ativos para terapia destinados a administrar ou trocar energia enquadram-se na Classe II, exceto se suas características são tais que possam administrar ou trocar energia com o corpo humano de forma potencialmente perigosa, considerando-se a natureza, a densidade e o local de aplicação da energia, neste caso enquadram-se na Classe III.

Todos produtos ativos destinados a controlar ou monitorar o funcionamento de produtos médicos ativos para terapia enquadrados na Classe III ou destinados a influenciar diretamente no funcionamento destes produtos, enquadram-se na Classe III.

#### Regra 10

Os produtos médicos ativos para diagnóstico ou monitoração estão na Classe II:

- a) caso se destinem a administrar energia a ser absorvida pelo corpo humano, exceto os produtos médicos cuja função seja iluminar o corpo do paciente no espectro visível;
- b) caso se destinem a produzir imagens "in-vivo" da distribuição de radiofármacos;
- c) caso se destinem ao diagnóstico direto ou a monitoração de processos fisiológicos vitais, a não ser que se destinem especificamente à monitoração de parâmetros fisiológicos vitais, cujas variações possam resultar em risco imediato à vida do paciente, tais como variações no funcionamento cardíaco, da respiração ou da atividade do sistema nervoso central, neste caso pertencem à Classe III.

Os produtos médicos ativos destinados a emitir radiações ionizantes, para fins radiodiagnósticos ou radioterapêuticos, incluindo os produtos destinados a controlar ou monitorar tais produtos médicos ou que influenciam diretamente no funcionamento destes produtos, enquadram-se na Classe III.

#### Regra 11

Todos produtos médicos ativos destinados a administrar medicamentos, fluidos corporais ou outras substâncias do organismo ou a extrai-los deste, enquadram-se na Classe II, a não ser que isto seja realizado de forma potencialmente perigosa, considerando

a natureza das substâncias, a parte do corpo envolvida e o modo de aplicação, neste caso enquadram-se na Classe III.

Regra 12

Todos os demais produtos médicos ativos enquadram-se na Classe I.

4. Regras Especiais

Regra 13

Todos produtos médicos que incorporem como parte integrante uma substância, que utilizada separadamente possa ser considerada um medicamento, e que possa exercer sobre o corpo humano uma ação complementar à destes produtos, enquadram-se na Classe IV.

Regra 14

Todos produtos médicos utilizados na contracepção ou para prevenção da transmissão de doenças sexualmente transmissíveis, enquadram-se na Classe III, a não ser que se trate de produtos médicos implantáveis ou de produtos médicos invasivos destinados a uso de longo prazo, neste caso pertencem à classe IV.

Regra 15

Todos produtos médicos destinados especificamente a desinfectar, limpar, lavar e, se necessário, hidratar lentes de contato, enquadram-se na Classe III.

Todos produtos médicos destinados especificamente a desinfectar outros produtos médicos, enquadram-se na Classe II.

Esta regra não se aplica aos produtos destinados à limpeza de produtos médicos, que não sejam lentes de contato, por meio de ação física.

Regra 16

Os produtos médicos não-ativos destinados especificamente para o registro de imagens radiográficas para diagnóstico, enquadram-se na Classe II.

a) Classe I atual Corresponde a classe I anterior;

Regra 17

Todos produtos médicos que utilizam tecidos de origem animal ou seus derivados tornados inertes, enquadram-se na Classe IV, exceto quando tais produtos estejam destinados unicamente a entrar em contato com a pele intacta.

Regra 18

Não obstante o disposto nas outras regras, as bolsas de sangue enquadram-se na Classe III.

FIS. n° 1970  
 Rubrica

ANEXO IIIA  
**FORMULÁRIO DO FABRICANTE OU IMPORTADOR DE PRODUTOS MÉDICOS**

**1 - Identificação do Processo**

<input type="checkbox"/> 1.1 - Registro do Produto	<input type="checkbox"/> 1.2 - Cadastramento do Produto
<input type="checkbox"/> 1.3 - Alteração	<input type="checkbox"/> 1.4 - Revalidação
<input type="checkbox"/> 1.5 - Cancelamento	

Nº de Registro do Produto no M.S.  
 (nos casos 1.3, 1.4 ou 1.5)

**2 - Dados do Fabricante ou Importador**

2.1 - Razão Social

2.2 - Nome Fantasia

2.3 - Endereço

2.4 - Cidade      2.5 - U.F.      2.6 - CEP

2.7 - DDD    2.8 - Telefone      2.9 - DDD    2.10 - Fax

2.11 - E-mail

2.12 - Autorização de Funcionamento na ANVISA nº.

**3 - Dados do Produto**

3.1 - Identificação Técnica do Produto

Nome Técnico

Código de Identificação      Conforme Codificação e Nomenclatura de Produtos Médicos

Código NCM      Conforme Nomenclatura Comum de Mercadorias

**3 - Dados do Produto**

3.2 - Identificação Comercial do(s) Produto (s)

Nome Comercial do(s) Produto (s)

Modelo Comercial do Produto      No caso de família de produtos, preencher este campo para cada modelo de produto

3.3 - Classificação de Risco do Produto

Regra de Classificação       Classe de Enquadramento do Produto

3.4 - Origem do Produto

Brasil       Externa

Fabricante

País de Fabricação do Produto

Distribuidor

País de Procedência do Produto

**4 - Declaração do Responsável Legal e Responsável Técnico**

Declaro que as informações prestadas neste Formulário são verdadeiras, podendo ser comprovadas por documentos disponíveis na Empresa

Nome do Responsável Legal	Cargo
	Assinatura do Responsável Legal
Nome do Responsável Técnico	Cargo
	Assinatura do Responsável Técnico

**ANEXO III.B**

**INFORMAÇÕES DOS RÓTULOS E INSTRUÇÕES DE USO DE PRODUTOS MÉDICOS**

1. Requisitos Gerais

1.1. As informações que constam no rótulo e nas instruções de uso devem estar escritas no idioma português.

1.2. Todos os produtos médicos devem incluir em suas embalagens as instruções de uso. Excepcionalmente, estas instruções podem não estar incluídas nas embalagens dos produtos enquadrados nas Classes I e II, desde que a segurança de uso destes produtos possa ser garantida sem tais instruções.

1.3. As informações necessárias para o uso correto e seguro do produto médico devem figurar, sempre que possível e adequado, no próprio produto e/ou no rótulo de sua embalagem individual, ou, na inviabilidade disto, no rótulo de sua embalagem comercial. Se não for possível embalar individualmente cada unidade, estas informações devem constar nas instruções de uso que acompanham um ou mais produtos médicos.

1.4. Quando apropriado, as informações podem ser apresentadas sob a forma de símbolos e/ou cores. Os símbolos e cores de identificação utilizados, devem estar em conformidade com os regulamentos ou normas técnicas. Caso não existam regulamentos ou normas, os símbolos e cores devem estar descritos na documentação que acompanha o produto médico.

1.5. Se em um regulamento técnico específico de um produto médico houver necessidade de informações complementares devido à especificidade do produto, estas devem ser incorporadas ao rótulo ou às instruções de uso, conforme aplicável.

2. Rótulos

O modelo do rótulo deve conter as seguintes informações:

2.1 A razão social e endereço do fabricante e do importador, conforme o caso.

2.2 As informações estritamente necessárias para que o usuário possa identificar o produto médico e o conteúdo de sua embalagem;

2.3 Quando aplicável, a palavra "Estéril";

2.4 O código do lote, precedido da palavra "Lote", ou o número de série, conforme o caso;

2.5 Conforme aplicável, data de fabricação e prazo de validade ou data antes da qual deverá ser utilizado o produto médico, para se ter plena segurança;

2.6 Quando aplicável, a indicação de que o produto médico é de uso único;

2.7 As condições especiais de armazenamento, conservação e/ou manipulação do produto médico;

2.8 As instruções para uso do produto médico;

2.9 Todas as advertências e/ou precauções a serem adotadas;

2.10 Quando aplicável, o método de esterilização;

2.11 Nome do responsável técnico legalmente habilitado para a função;

2.12 Número de registro do produto médico, precedido da sigla de identificação da ANVISA.

### 3. Instruções de Uso

O modelo das instruções de uso deve conter as seguintes informações, conforme aplicáveis:

3.1 As informações indicadas no item 2 deste anexo (rótulo), exceto as constantes nas alíneas 2.4 e 2.5;

3.2 O desempenho previsto nos Requisitos Gerais da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos Médicos, bem como quaisquer eventuais efeitos secundários indesejáveis;

3.3 Caso um produto médico deva ser instalado ou conectado a outros produtos para funcionar de acordo com a finalidade prevista, devem ser fornecidas informações suficientemente detalhadas sobre suas características para identificar os produtos que podem ser utilizados com este produto, para que se obtenha uma combinação segura;

3.4 Todas as informações que possibilitem comprovar se um produto médico encontra-se bem instalado e pode funcionar corretamente e em completa segurança, assim como as informações relativas à natureza e frequência das operações de manutenção e calibração a serem realizadas de forma a garantir o permanente bom funcionamento e a segurança do produto;

3.5 Informações úteis para evitar determinados riscos decorrentes da implantação de produto médico;

3.6 Informações relativas aos riscos de interferência recíproca decorrentes da presença do produto médico em investigações ou tratamentos específicos;

3.7 As instruções necessárias em caso de dano da embalagem protetora da esterilidade de um produto médico esterilizado, e, quando aplicável, a indicação dos métodos adequados de reesterilização;



3.8 Caso o produto médico seja reutilizável, informações sobre os procedimentos apropriados para reutilização, incluindo a limpeza, desinfecção, acondicionamento e, conforme o caso, o método de esterilização, se o produto tiver de ser reesterilizado, bem como quaisquer restrições quanto ao número possível de reutilizações.

Caso o produto médico deva ser esterilizado antes de seu uso, as instruções relativas à limpeza e esterilização devem estar formuladas de forma que, se forem corretamente executadas, o produto satisfaça os requisitos previstos nos Requisitos Gerais da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos Médicos;

3.9 Informação sobre tratamento ou procedimento adicional que deva ser realizado antes de se utilizar o produto médico (por exemplo, esterilização ou montagem final, entre outros).

3.10 Caso um produto médico emita radiações para fins médicos, as informações relativas à natureza, tipo, intensidade e distribuição das referidas radiações, devem ser descritas.

As instruções de uso devem incluir informações que permitam ao pessoal médico informar ao paciente sobre as contra-indicações e as precauções a tomar. Essas informações devem conter, especificamente:

3.11 As precauções a adotar em caso de alteração do funcionamento do produto médico;

3.12 As precauções a adotar referentes à exposição, em condições ambientais razoavelmente previsíveis, a campos magnéticos, a influências elétricas externas, a descargas eletrostáticas, à pressão ou às variações de pressão, à aceleração e a fontes térmicas de ignição, entre outras;

3.13 Informações adequadas sobre o(s) medicamento(s) que o produto médico se destina a administrar, incluindo quaisquer restrições na escolha dessas substâncias;

3.14 As precauções a adotar caso o produto médico apresente um risco imprevisível específico associado à sua eliminação;

3.15 Os medicamentos incorporados ao produto médico como parte integrante deste, conforme o item 7.3 da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos de Saúde;

3.16 O nível de precisão atribuído aos produtos médicos de medição.

#### ANEXO III.C

#### RELATÓRIO TÉCNICO

1. O relatório técnico deve conter as seguintes informações:

1.1. Descrição detalhada do produto médico, incluindo os fundamentos de seu funcionamento e sua ação, seu conteúdo ou composição, quando aplicável, assim como relação dos acessórios destinados a integrar o produto;

1.2. Indicação, finalidade ou uso a que se destina o produto médico, segundo indicado pelo fabricante;

Fis. nº 1974

*ABL*  
Rubrica

1.3. Precauções, restrições, advertências, cuidados especiais e esclarecimentos sobre o uso do produto médico, assim como seu armazenamento e transporte;

1.4. Formas de apresentação do produto médico;

1.5. Diagrama de fluxo contendo as etapas do processo de fabricação do produto médico com uma descrição resumida de cada etapa do processo, até a obtenção do produto acabado;

1.6. Descrição da eficácia e segurança do produto médico, em conformidade com a regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Eficácia e Segurança de Produtos Médicos. No caso desta descrição não comprovar a eficácia e segurança do produto, a ANVISA solicitará pesquisa clínica do produto.

2. No caso de registro de produto médico enquadrado na Classe I, o Relatório Técnico deve conter as informações previstas do item 1.1 a 1.4 deste Anexo

---

**Saúde Legis - Sistema de Legislação da Saúde**

---



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	11.026.207/0001-51	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.10.469-5
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	ATADURA DE CREPE CLEAN		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Ataduras		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	81046950001		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.734224/2014-71</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 11.026.207/0001-51</li> <li>- Endereço: RUA JAU, 450 SAO FRANCISCO 15806105</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	29/12/2014		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

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

<b>Modelo Produto Médico</b>

ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 6cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 8cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 10cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 12cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 15cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 20cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 6cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 8cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 10cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 12cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 15cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 20cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 25cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 30cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 6cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 8cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 10cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 12cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 15cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 20cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 6cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 8cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 10cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 12cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 15cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 20cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 25cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 30cmx1,8m.

Fis. nº 1976

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. nº 1977  
Rúbrica

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	11.026.207/0001-51	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.10.469-5
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	ATADURA DE CREPE CLEAN		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Ataduras		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	81046950001		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.734224/2014-71</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 11.026.207/0001-51</li> <li>- Endereço: RUA JAU, 450 SAO FRANCISCO 15806105</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	29/12/2014		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

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

<b>Modelo Produto Médico</b>

Fls. nº 1978

*CSL*  
Rubrica

ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 6cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 8cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 10cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 12cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 15cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 20cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 6cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 8cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 10cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 12cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 15cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 20cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 25cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 30cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 6cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 8cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 10cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 12cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 15cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 20cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 6cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 8cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 10cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 12cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 15cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 20cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 25cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 30cmx1,8m.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

*ASL*  
Rubrica

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	11.026.207/0001-51	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.10.469-5
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	ATADURA DE CREPE CLEAN		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Ataduras		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	81046950001		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.734224/2014-71</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 11.026.207/0001-51</li> <li>- Endereço: RUA JAU, 450 SAO FRANCISCO 15806105</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	29/12/2014		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

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

<b>Modelo Produto Médico</b>



ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 6cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 8cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 10cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 12cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 15cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 20cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 6cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 8cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 10cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 12cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 15cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 20cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 25cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 13 fios 30cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 6cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 8cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 10cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 12cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 15cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 20cmx1,2m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 6cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 8cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 10cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 12cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 15cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 20cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 25cmx1,8m  
ATADURA DE CREPE CLEAN 18 fios 30cmx1,8m.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.881.877/0001-64	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.340
Nome do Dispositivo Médico	ATADURA GESSADA POLAR FIX		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Ataduras		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	8003400048		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.634460/2011-84</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 02.881.877/0001-64</li> <li>- Endereço: RUA RUZZI, 607 SERTÃOZINHO 09370850</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/10/2012		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Planilha 41 POP 21 - Atadura Gessada Polar Fix.pdf	3721322/21-5 - 20/09/2021 - 01:04

## Modelo Produto Médico

--

- 10cm x 3m
- 10cm x 4m
- 10cm x 4,5m
- 10cm x 5m
- 12cm x 3m
- 12cm x 4,5m
- 12cm x 5m
- 15cm x 3m
- 15cm x 4m
- 15cm x 4,5m
- 15cm x 5m
- 20cm x 3m
- 20cm x 4m
- 20cm x 4,5m
- 20cm x 5m
- 6cm x 2m
- 6cm x 3m
- 6cm x 4m
- 8cm x 2m
- 8cm x 3m
- 8cm x 4m.

Fis. n° 1989  
  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

*[Handwritten Signature]*  
Rubrica

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	02.881.877/0001-64	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.00.340
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	ATADURA GESSADA POLAR FIX		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Ataduras		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	8003400048		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.634460/2011-84</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 02.881.877/0001-64</li> <li>- Endereço: RUA RUZZI, 607 SERTÃOZINHO 09370850</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	29/10/2012		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Planilha 41 POP 21 - Atadura Gessada Polar Fix.pdf	3721322/21-5 - 20/09/2021 - 01:04

<b>Modelo Produto Médico</b>



- 10cm x 3m
- 10cm x 4m
- 10cm x 4,5m
- 10cm x 5m
- 12cm x 3m
- 12cm x 4,5m
- 12cm x 5m
- 15cm x 3m
- 15cm x 4m
- 15cm x 4,5m
- 15cm x 5m
- 20cm x 3m
- 20cm x 4m
- 20cm x 4,5m
- 20cm x 5m
- 6cm x 2m
- 6cm x 3m
- 6cm x 4m
- 8cm x 2m
- 8cm x 3m
- 8cm x 4m.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	02.881.877/0001-64	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.00.340
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	ATADURA GESSADA POLAR FIX		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Ataduras		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	8003400048		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.634460/2011-84</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 02.881.877/0001-64</li> <li>- Endereço: RUA RUZZI, 607 SERTÃOZINHO 09370850</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	29/10/2012		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

<b>Tipo de Arquivo</b>	<b>Arquivos</b>	<b>Expediente, data e hora de inclusão</b>
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Planilha 41 POP 21 - Atadura Gessada Polar Fix.pdf	3721322/21-5 - 20/09/2021 - 01:04

## Modelo Produto Médico

Fis. n° 1986

Publisa

10cm x 3m  
10cm x 4m  
10cm x 4,5m  
10cm x 5m  
12cm x 3m  
12cm x 4,5m  
12cm x 5m  
15cm x 3m  
15cm x 4m  
15cm x 4,5m  
15cm x 5m  
20cm x 3m  
20cm x 4m  
20cm x 4,5m  
20cm x 5m  
6cm x 2m  
6cm x 3m  
6cm x 4m  
8cm x 2m  
8cm x 3m  
8cm x 4m.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Cateter Intravenoso TKL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Cateteres		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288090079		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.441231/2014-56</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/09/2014		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Cateter Intravenoso TKL - Rev. 01.pdf	1343157/22-6 - 23/03/2022 - 05:01

## Modelo Produto Médico

Cateter Intravenoso Simples  
 Cateter Intravenoso com Asas  
 Cateter Intravenoso com Asas e Injetor.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. nº 1988  
*all*  
Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Cateter Intravenoso TKL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Cateteres		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288090079		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.441231/2014-56</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/09/2014		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Cateter Intravenoso TKL - Rev. 01.pdf	1343157/22-6 - 23/03/2022 - 05:01

## Modelo Produto Médico

Cateter Intravenoso Simples  
 Cateter Intravenoso com Asas  
 Cateter Intravenoso com Asas e Injetor.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. n.º 1990

*ASL*

Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Cateter Intravenoso TKL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Cateteres		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288090079		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.441231/2014-56</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	• FABRICANTE: LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/09/2014		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Cateter Intravenoso TKL - Rev. 01.pdf	1343157/22-6 - 23/03/2022 - 05:01

## Modelo Produto Médico

Cateter Intravenoso Simples  
 Cateter Intravenoso com Asas  
 Cateter Intravenoso com Asas e Injetor.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. nº 1992

  
Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 1993


 Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Cateter Intravenoso TKL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Cateteres		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288090079		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.441231/2014-56</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	• FABRICANTE: LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/09/2014		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Cateter Intravenoso TKL - Rev. 01.pdf	1343157/22-6 - 23/03/2022 - 05:01

## Modelo Produto Médico

Cateter Intravenoso Simples  
 Cateter Intravenoso com Asas  
 Cateter Intravenoso com Asas e Injetor.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. n° 1994

*ASL*  
Rubrica



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	07.415.627/0001-52	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.02.880-9
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	Cateter Intravenoso TKL		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Cateteres		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80288090079		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.441231/2014-56</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	• FABRICANTE: LARS MEDICARE PVT LTD - ÍNDIA		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	01/09/2014		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Cateter Intravenoso TKL - Rev. 01.pdf	1343157/22-6 - 23/03/2022 - 05:01

Modelo Produto Médico
Cateter Intravenoso Simples Cateter Intravenoso com Asas Cateter Intravenoso com Asas e Injetor.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	CATETER PARA OXIGÊNIO TIPO ÓCULOS SOLIDOR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Cateteres		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460213		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.655817/2018-06</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: BONREE MEDICAL CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C002623 - Endereço: 4, LONGZHU GARDEN, WANMU INDUSTRIAL ESTATE, NANLANG 528451 ZHONGSHAN, GUANDONG</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2019		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	CATETER PARA OXIGÊNIO TIPO ÓCULOS SOLIDOR.pdf	4255526/21-4 - 27/10/2021 - 06:37

**Modelo Produto Médico**

Pediátrico com extensor  
Pediátrico sem extensor  
Infantil com extensor  
Infantil sem extensor  
Adulto com extensor  
Adulto sem extensor



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	33.348.467/0001-86	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.02.434-1
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	FIO DE SUTURA CATGUT CROMADO - SHALON		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Fio de Sutura		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10243410020		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.065245/2003-84</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	IV - MÁXIMO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	09/02/2005		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	09/02/2025		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. CATGUT CROMADO.pdf	4039638/21-2 - 13/10/2021 - 08:21

<b>Modelo Produto Médico</b>

Fis. n° 2000

*ad*  
Rubrica

C5107  
C5106  
C5105  
C5104  
C5103  
C5102  
C5101  
C5100  
C5120  
C5130  
C5140  
C5150  
C5160  
C5170  
C5180  
C5190  
C5110  
C4107  
C4106  
C4105  
C4104  
C4103  
C4102  
C4101  
C4100  
C4120  
C4130  
C4140  
C4150  
C4160  
C4170  
C4180  
C4190  
C4110  
C3107  
C3106  
C3105  
C3104  
C3103  
C3102  
C3101  
C3100  
C3120  
C3130  
C3140  
C3150  
C3160  
C3170  
C3180  
C3190  
C3110  
C9107  
C9106

Fis. n° 2001

*ASD*  
Rubrica

C9105  
C9104  
C9103  
C9102  
C9101  
C9100  
C9120  
C9130  
C9140  
C9150  
C9160  
C9170  
C9180  
C9190  
C9110  
C1107  
C1106  
C1105  
C1104  
C1103  
C1102  
C1101  
C1100  
C1120  
C1130  
C1140  
C1150  
C1160  
C1170  
C1180  
C1190  
C1110  
C2107  
C2106  
C2105  
C2104  
C2103  
C2102  
C2101  
C2100  
C2120  
C2130  
C2140  
C2150  
C2160  
C2170  
C2180  
C2190  
C2110.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. n° 2002

  
Rúbrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE SUTURA CATGUT CROMADO - SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fio de Sutura		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410020		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.065245/2003-84</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/02/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/02/2025		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. CATGUT CROMADO.pdf	4039638/21-2 - 13/10/2021 - 08:21

## Modelo Produto Médico

--

C5107  
C5106  
C5105  
C5104  
C5103  
C5102  
C5101  
C5100  
C5120  
C5130  
C5140  
C5150  
C5160  
C5170  
C5180  
C5190  
C5110  
C4107  
C4106  
C4105  
C4104  
C4103  
C4102  
C4101  
C4100  
C4120  
C4130  
C4140  
C4150  
C4160  
C4170  
C4180  
C4190  
C4110  
C3107  
C3106  
C3105  
C3104  
C3103  
C3102  
C3101  
C3100  
C3120  
C3130  
C3140  
C3150  
C3160  
C3170  
C3180  
C3190  
C3110  
C9107  
C9106

Fis. n° 2004

ASal  
Rubrica

C9105  
C9104  
C9103  
C9102  
C9101  
C9100  
C9120  
C9130  
C9140  
C9150  
C9160  
C9170  
C9180  
C9190  
C9110  
C1107  
C1106  
C1105  
C1104  
C1103  
C1102  
C1101  
C1100  
C1120  
C1130  
C1140  
C1150  
C1160  
C1170  
C1180  
C1190  
C1110  
C2107  
C2106  
C2105  
C2104  
C2103  
C2102  
C2101  
C2100  
C2120  
C2130  
C2140  
C2150  
C2160  
C2170  
C2180  
C2190  
C2110.

Fis. n° 2005

*ASL*  
Ritrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE SUTURA CATGUT CROMADO - SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fio de Sutura		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410020		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.065245/2003-84</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/02/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/02/2025		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. CATGUT CROMADO.pdf	4039638/21-2 - 13/10/2021 - 08:21

## Modelo Produto Médico

--

Fis. n° 2008  
RSL  
Rubrica

C5107  
C5106  
C5105  
C5104  
C5103  
C5102  
C5101  
C5100  
C5120  
C5130  
C5140  
C5150  
C5160  
C5170  
C5180  
C5190  
C5110  
C4107  
C4106  
C4105  
C4104  
C4103  
C4102  
C4101  
C4100  
C4120  
C4130  
C4140  
C4150  
C4160  
C4170  
C4180  
C4190  
C4110  
C3107  
C3106  
C3105  
C3104  
C3103  
C3102  
C3101  
C3100  
C3120  
C3130  
C3140  
C3150  
C3160  
C3170  
C3180  
C3190  
C3110  
C9107  
C9106

C9105  
C9104  
C9103  
C9102  
C9101  
C9100  
C9120  
C9130  
C9140  
C9150  
C9160  
C9170  
C9180  
C9190  
C9110  
C1107  
C1106  
C1105  
C1104  
C1103  
C1102  
C1101  
C1100  
C1120  
C1130  
C1140  
C1150  
C1160  
C1170  
C1180  
C1190  
C1110  
C2107  
C2106  
C2105  
C2104  
C2103  
C2102  
C2101  
C2100  
C2120  
C2130  
C2140  
C2150  
C2160  
C2170  
C2180  
C2190  
C2110.

Fis. n° 2009  
*Cal*  
Rubrica

Exportar para Excel    Exportar para PDF    Voltar

Fis. n° 2010  
@sl  
Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

Fis. nº 2011



Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	KOLPLAST CI LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.231.530/0001-93	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.376-1
Nome do Dispositivo Médico	CLAMP UMBILICAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Grampo ( Clips/Clamps )		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10237610197		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.059135/2019-41</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: KOLPLAST CI LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.231.530/0001-93</li> <li>- Endereço: ESTRADA MUNICIPAL BENEDITO DE SOUZA, 418 MINA 13299364</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	18/03/2019		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÕES DE USO_10237610197 (Solicita_ANVISA).pdf	4144872/21-1 - 20/10/2021 - 04:06

## Modelo Produto Médico

Clamp Umbilical

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	ORTOFEX INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE APARELHOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS LTDA.-ME		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	19.973.704/0001-79	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.10.948-0
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	COLAR CERVICAL RESGATE SP		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Colar Cervical		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	81094800010		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.670092/2014-11</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: ORTOFEX INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE APARELHOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS LTDA.-ME - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 19.973.704/0001-79</li> <li>- Endereço: RUA MANOEL AUGUSTO FERREIRINHA, 738 VILA GERTY 09580020</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	23/03/2015		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

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

<b>Modelo Produto Médico</b>

MODELO RESGATE - Neonatal, Baby, Infantil, PP, P, M, G e GG  
MODELO PHILADELPHIA – PP, P, M e G.

Fis. n.º 2014

ACIL  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

*CRAL*  
Rubrica

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	48.740.849/0001-28	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.03.798-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	COLETOR DE URINA INFANTIL		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10379860178		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.085463/2014-17</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: SHANGHAI CHANNELMED IMPORT &amp; EXPORT CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>• FABRICANTE: CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA - BRASIL <ul style="list-style-type: none"> <li>- CNPJ / Código Único: 48.740.849/0001-28</li> <li>- Endereço: RUA SAN JOSÉ 305 LOTEAMENTO SAN JOSÉ 06715862</li> </ul> </li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	07/04/2014		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	178_ INSTRUÇÕES DE USO ANVISA.doc	3829344/21-0 - 28/09/2021 - 11:10

Apresentação/Modelo

Fis. nº 2016

CSL  
Rubrica

Componentes	Apresentações ou Modelos
COLETOR DE URINA INFANTIL MASCULINO	Embalagem com 50, 100 ou 200 unidades para um volume de 100 ml ou 200 ml
COLETOR DE URINA INFANTIL FEMININO	Embalagem com 50, 100 ou 200 unidades para um Volume de 100 ml ou 200 ml
COLETOR DE URINA INFANTIL UNISSEX	Embalagem com 50, 100 ou 200 unidades para um volume de 100 ml ou 200 ml

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	01.005.728/0001-79	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.03.694-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	COLETOR DE URINA SISTEMA FECHADO SOLIDOR®		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Bolsas Coletoras		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10369460122		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.504595/2016-01</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: Yangzhou Medline Industry CO., Ltd - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	19/12/2016		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	COLETOR DE URINA SISTEMA FECHADO SOLIDOR®.pdf	4255150/21-4 - 27/10/2021 - 06:06

<b>Modelo Produto Médico</b>

• Coletor de Urina Sistema Fechado SOLIDOR® - Super com filtro de 1000mL

• Coletor de Urina Sistema Fechado SOLIDOR® - Super com filtro de 1500mL

• Coletor de Urina Sistema Fechado SOLIDOR® - Super com filtro de 2000mL

• Coletor de Urina Sistema Fechado SOLIDOR® - Super com filtro de 500mL

• Coletor de Urina Sistema Fechado SOLIDOR® - Super sem filtro de 1000mL

• Coletor de Urina Sistema Fechado SOLIDOR® - Super sem filtro de 1500mL

• Coletor de Urina Sistema Fechado SOLIDOR® - Super sem filtro de 2000mL

• Coletor de Urina Sistema Fechado SOLIDOR® - Super sem filtro de 500mL

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



**RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 640, DE 24 DE MARÇO DE 2022**  
**(Publicada no DOU nº 61, de 30 de março de 2022)**

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 das competências que lhe conferem os arts. 7º, inciso III, e 15, incisos III e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e considerando o disposto no art. 187, inciso VI e §§ 1º e 3º, do Regimento Interno, aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada – RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve adotar a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada - RDC, conforme deliberado em reunião realizada em 23 de março de 2022, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

**CAPÍTULO I**  
**DISPOSIÇÕES INICIAIS**

**Seção I**  
**Objetivo**

Art. 1º Esta Resolução 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, que são produtos de higiene pessoal descartáveis destinados ao asseio corporal.

**Seção II**  
**Abrangência**

Art. 2º 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.

Parágrafo único. Para fins de regularização sanitária, cabe à Anvisa avaliar e, se for o caso, submeter novos produtos de higiene pessoal descartáveis a esta Resolução.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



## CAPÍTULO II REQUISITOS PARA REGULARIZAÇÃO

Art. 3º Os produtos descartáveis são isentos de registro e sua comercialização no território nacional fica condicionada ao procedimento de comunicação prévia à Anvisa pela empresa titular do produto.

§ 1º A regularização sanitária dos produtos descartáveis deve 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, após o 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 as alterações realizadas no produto à Anvisa, por meio de procedimento eletrônico, mantendo as informações devidamente atualizadas.

§ 7º A Anvisa pode estabelecer outras formas de comunicação prévia, inclusive em formato não eletrônico, segundo interesse da administração.

Art. 4º Os documentos gerados ao final do procedimento eletrônico devem ser mantidos na empresa.

Art. 5º A empresa deve anexar o Termo de Responsabilidade à transação, devidamente assinado pelo Responsável técnico e Representante legal da empresa, conforme Anexo II.

Art. 6º A regularização dos produtos descartáveis, isentos de registro, está dispensada de revalidação.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



§ 1º A manutenção da regularização dos produtos de que trata o **caput** fica vinculada ao cumprimento desta Resolução e da declaração de interesse na continuidade da comercialização dos produtos a cada 10 (dez) anos, contados a partir do dia da notificação do produto na Anvisa.

§ 2º O interesse na continuidade da comercialização dos produtos deve ser declarado, por meio de formulário específico no sistema eletrônico de peticionamento, nos últimos seis meses do decênio de regularização.

§ 3º A ausência da declaração de interesse na continuidade da comercialização resulta no cancelamento da regularização do produto.

Art. 7º 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 são 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 devem 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 titular do produto que pretender não mais comercializá-lo no mercado brasileiro deve solicitar o cancelamento da sua regularização à Anvisa.

§ 4º O controle sanitário dos produtos descartáveis é 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. 8º 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 deseja comercializar e devem possuir licença junto à autoridade sanitária competente.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



**Ministério da Saúde - MS**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA**

Fis. nº 2022  
Rubrica

Art. 9º O cumprimento das Boas Práticas de Fabricação é 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. 10. Os produtos descartáveis que contenham ingredientes que possam migrar para a pele e ou mucosas devem 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 de Diretoria Colegiada - RDC nº 528, de 4 de agosto de 2021, e suas atualizações;

II- lista de substâncias corantes permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 628, de 10 de março de 2022, 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 de Diretoria Colegiada - RDC nº 530, de 4 de agosto de 2021, e suas atualizações;

IV- lista de filtros ultravioletas permitidos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 600, de 9 de fevereiro de 2022, e suas atualizações; e

V- lista de substâncias que não podem ser utilizadas em produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 529, de 4 de agosto de 2021, e suas atualizações.

Parágrafo único. Considera-se que fragrâncias e aromas são ingredientes que migram para a pele e ou mucosas.

**CAPÍTULO III**  
**REQUISITOS SOBRE ROTULAGEM OBRIGATÓRIA GERAL PARA PRODUTOS**  
**DESCARTÁVEIS**

Art. 11. Os produtos descartáveis devem atender a rotulagem obrigatória geral de acordo com os itens elencados no Anexo III.

Art. 12. Quando a embalagem for pequena e não permitir a inclusão de advertências e restrições de uso e ou instrução de uso, estas devem ser veiculadas em folheto anexo.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



§ 1º Na ocorrência da hipótese de que trata o **caput**, a embalagem deve 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, é 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. 13. 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.

§ 2º Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deve ser declarada por meio de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).

§ 3º Se o rótulo original não contiver a informação requerida, é 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. 14. 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.

**Seção II**  
**Classificação**

Art. 15. 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:

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



**Ministério da Saúde - MS**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA**



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. 16. 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. 17. A escova para higiene bucal deve ser embalada de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 18. Na rotulagem das escovas para higiene bucal devem 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.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



Seção V  
Ensaios

Art. 19. 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: deve 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: deve 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: deve ser realizada conforme a Norma ISO 20126 ("**Dentistry - Manual toothbrushes - General Requirements and Test Methods**") ou suas atualizações;

IV - ensaios para filamentos radiais: devem ser realizados para as escovas interdentais conforme a norma ISO 16409:2006 ("**Manual interdental brushes**") ou suas atualizações;

V - forma da extremidade da cerda: deve 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: devem ser avaliadas conforme a norma ISO 20127 ("**Dentistry - Powered toothbrushes - General Requirements and Test Methods**") ou suas atualizações.

Seção VI  
Requisitos Microbiológicos

Art. 20. 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.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



**CAPÍTULO V**  
**REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE HASTES PARA**  
**HIGIENE BUCAL**

**Seção I**  
**Definição**

Art. 21. 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. 22. 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. 23. A haste para higiene bucal deve ser embalada de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 24. Na rotulagem das hastes para higiene bucal devem 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.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



Seção IV  
Ensaios

Art. 25. 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: deve 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: deve 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: deve 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: deve 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. 26. 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. 27. 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

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



**Ministério da Saúde - MS**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA**



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. 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 estão compreendidos no grupo de produtos de que trata o inciso I.

**Seção II**  
**Material**

Art. 28. Os produtos absorventes descartáveis devem 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. 29. 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, devem ser realizados testes de citotoxicidade e irritação da mucosa vaginal no produto acabado.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



Parágrafo único. Nos casos em que as informações descritas nos incisos I e II não estejam disponíveis ou sejam inconclusivas, a segurança deve 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. 30. O titular do produto deve possuir parecer técnico sobre a segurança do produto com base nos requisitos descritos no art. 29 e apresentar à Anvisa resumo que ateste a segurança de uso do produto acabado.

**Seção IV**  
**Requisitos Microbiológicos**

Art. 31. O titular do produto deve garantir os seguintes limites microbiológicos para o produto acabado:

I - produtos absorventes descartáveis de uso externo: 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**, baseado em avaliações realizadas com amostra de 10g (dez gramas); e

II - produtos absorventes descartáveis de uso intravaginal: ausência de **Escherichia coli**, **Pseudomonas aeruginosa**, **Staphylococcus aureus**, **Clostridium sp** e **Candida albicans**, baseado em avaliações realizadas com amostra de 10g (dez gramas).

§ 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.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



**Seção V**  
**Rotulagem Específica**

Art. 32. Na rotulagem de produtos absorventes descartáveis de uso intravaginal devem 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

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. 33. Para efeito desta Resolução, define-se coletor menstrual como um dispositivo intravaginal utilizado para coletar o fluxo menstrual.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



**Seção II**  
**Material**

Art. 34. 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. 35. 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. 36. O titular do produto deve possuir parecer técnico sobre a segurança do produto com base nos requisitos descritos no art. 35 e apresentar à Anvisa resumo que ateste a segurança de uso do produto acabado.

**Seção IV**  
**Requisitos Microbiológicos**

Art. 37. O titular do produto deve garantir os seguintes limites microbiológicos para o produto acabado, baseado em avaliações realizadas com amostra de 10g (dez gramas): 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.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



Seção V  
Rotulagem Específica

Art. 38. Na rotulagem de produtos coletores menstruais deve 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.



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. 39. 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. 40. Todo material que compõe os fios e fitas dentais deve ser atóxico e adequado para seu uso.

**Seção III**  
**Embalagem e Rotulagem Específica**

Art. 41. Os fios e fitas dentais devem ser embalados de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 42. Na rotulagem dos fios e fitas dentais devem 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"; e

III- indicação de que o uso em crianças deve ser supervisionado por adulto.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



**Seção IV**  
**Requisitos de Segurança**

Art. 43. 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. 44. 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 de Diretoria Colegiada - RDC nº 630, de 10 de março de 2022, e suas atualizações.

**CAPÍTULO IX**  
**REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE HASTES FLEXÍVEIS**

**Seção I**  
**Definição**

Art. 45. 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.

**Seção II**  
**Material**

Art. 46. Todo o material que compõe as hastes flexíveis deve ser atóxico e adequado para seu uso.



**Ministério da Saúde - MS**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA**



**Seção III**  
**Embalagem e Rotulagem Específica**

Art. 47. As hastes flexíveis devem ser embaladas de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 48. Na rotulagem de hastes flexíveis deve 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. 49. 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 de Diretoria Colegiada - RDC nº 630, de 10 de março de 2022, e suas atualizações.

**CAPÍTULO X**  
**DAS DISPOSIÇÕES FINAIS**

Art. 50. 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, resultando no cancelamento da comunicação prévia de comercialização do produto nos termos desta Resolução.

Art. 51. Ficam revogadas as seguintes normas:

I – Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 142, de 17 de março de 2017; e

II - Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 178, de 26 de setembro de 2017.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

FIS. nº 2036

Rubrica

Art. 52. Esta Resolução entra em vigor em 2 de maio de 2022.

ANTONIO BARRA TORRES

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 conste da rotulagem.
11. Dados de estabilidade	X (completo)	X (resumo)	Metodologia e conclusões que garantem o prazo de validade declarado, quando aplicável.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Fls. n.º 2037  
CARL  
Rubrica

Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA

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 de Inscrição do Estabelecimento	X		Conforme legislação vigente.
18. Composição	X	X	Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deve 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
_____	_____	_____

ANEXO III

REQUISITOS SOBRE ROTULAGEM OBRIGATÓRIA GERAL PARA PRODUTOS  
DESCARTÁVEIS

REF.	ÍTEM
1	Nome do produto e grupo/tipo a que pertence no caso de não estar implícito no nome
2	Marca
3	Autorização de Funcionamento da Empresa - AFE
4	Lote ou Partida
5	Prazo de validade (exceto nos casos que a norma dispense)
6	Conteúdo

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA



7	País de origem
8	Titular do produto e CNPJ
9	Domicílio do titular do produto
10	Instrução de uso
11	Advertências e Restrições de uso específicas
12	Rotulagem Específica
13	Composição
14	Canal de comunicação com o consumidor

1 - Como composição do produto devem ser informados, minimamente, os ingredientes que possam migrar para a pele e ou mucosas.

2- Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deve ser declarada por meio de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	47.394.135/0001-42	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.01.958-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	Dispositivo Para Incontinência Urinária com Extensão - Uripem		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Dispositivos Para Incontinencia Urinaria		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10195860019		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.788075/2014-20</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 47.394.135/0001-42</li> <li>- Endereço: RUA ALANTEJO, 40 RECREIO ESTORIL 12944003</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	26/01/2015		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10195860019 manual do usuario uripem_extensão.pdf	0085755/23-1 - 27/01/2023 - 10:50

<b>Modelo Produto Médico</b>

MODELO: URIPEN Nº 04 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 140E  
MODELO: URIPEN Nº 05 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 150E  
MODELO: URIPEN Nº 06 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 160E  
MODELO: URIPEN Nº 07 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 170E.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	47.394.135/0001-42	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.01.958-6
Nome do Dispositivo Médico	Dispositivo Para Incontinência Urinária com Extensão - Uripem		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Dispositivos Para Incontinencia Urinaria		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10195860019		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.788075/2014-20</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ FABRICANTE: BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 47.394.135/0001-42</li> <li>- Endereço: RUA ALANTEJO, 40 RECREIO ESTORIL 12944003</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/01/2015		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10195860019 manual do usuario uripen_extensão.pdf	0085755/23-1 - 27/01/2023 - 10:50

## Modelo Produto Médico

MODELO: URIPEN N° 04 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 140E  
MODELO: URIPEN N° 05 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 150E  
MODELO: URIPEN N° 06 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 160E  
MODELO: URIPEN N° 07 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 170E.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	47.394.135/0001-42	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.01.958-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	Dispositivo Para Incontinência Urinária com Extensão - Uripem		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Dispositivos Para Incontinencia Urinaria		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10195860019		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.788075/2014-20</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 47.394.135/0001-42</li> <li>- Endereço: RUA ALANTEJO, 40 RECREIO ESTORIL 12944003</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	26/01/2015		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10195860019 manual do usuario uripem_extensão.pdf	0085755/23-1 - 27/01/2023 - 10:50

Modelo Produto Médico

--

MODELO: URIPEN Nº 04 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 140E  
MODELO: URIPEN Nº 05 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 150E  
MODELO: URIPEN Nº 06 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 160E  
MODELO: URIPEN Nº 07 COM EXTENSÃO CÓDIGO: 170E.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	47.193.115/0001-03	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.296-5
Nome do Dispositivo Médico	DRENO DE PENROSE WALTEX		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Drenos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10229650042		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.310722/2005-33</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 47.193.115/0001-03</li> <li>- Endereço: RUA JOAQUIM PIZA 130/132 CAMBUCI 01528010</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	RÓTULO_DRENO_DE_PENROSE_WALTEX.pdf	4116184/21-7 - 18/10/2021 - 02:49
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO_DE_USO_DRENO_DE_PENROSE.pdf	4116184/21-7 - 18/10/2021 - 02:49
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	IMAGEM_DRENO_DE_PENROSE_WALTEX.pdf	4116184/21-7 - 18/10/2021 - 02:49

Modelo Produto Médico

Fis. n.º 2047

ASL  
Rubrica

nº 3 - 60mm

nº 1 - 20mm

nº 2 - 40mm

nº 4 - 80mm

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	47.193.115/0001-03	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.296-5
Nome do Dispositivo Médico	DRENO DE PENROSE WALTEX		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Drenos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10229650042		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.310722/2005-33</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 47.193.115/0001-03</li> <li>- Endereço: RUA JOAQUIM PIZA 130/132 CAMBUCI 01528010</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	RÓTULO_DRENO_DE_PENROSE_WALTEX.pdf	4116184/21-7 - 18/10/2021 - 02:49
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO_DE_USO_DRENO_DE_PENROSE.pdf	4116184/21-7 - 18/10/2021 - 02:49
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	IMAGEM_DRENO_DE_PENROSE_WALTEX.pdf	4116184/21-7 - 18/10/2021 - 02:49

Modelo Produto Médico

n° 3 - 60mm

n° 1 - 20mm

n° 2 - 40mm

n° 4 - 80mm



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MAXICOR PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	84.966.498/0001-31	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.998-0
Nome do Dispositivo Médico	ELETRODO PARA ECG MAXICOR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Eletrodo Descartavel		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10299800026		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.157763/2014-58</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHANGHAI INTCO ELECTRODE MANUFACTURING CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - Endereço: nº 555 Hubin Road, Zhelin Town, Fengxian District, República Popular da China.</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05/05/2014		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU eletrodo para ecg maxicor_rev00.pdf	1625637/21-7 - 28/04/2021 - 09:51

## Modelo Produto Médico

SF01 Infantil: 44mm x 36mm  
SF02 Adulto: 46mm x 41mm  
SF03 Adulto: 32mm x 52mm  
SF04 Adulto / Infantil: 30mm x 44mm  
SF06 Adulto: Ø 55mm  
SF07 Neonatal: Ø 25mm  
SF10 Adulto: 45mm x 36mm.

Fis. n.º 2058

*ASL*  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	01.057.428/0001-33	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.03.306-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	EQUIPO PARA ADMINISTRAÇÃO DE NUTRIÇÃO ENTERAL DESCARPACK		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Equipos		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10330660263		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.402398/2019-84</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.057.428/0001-33 - Endereço: AV QUEIROZ FILHO 1700 Edificio Sky Tower - Salas 305/306 Vila Hamburguesa 05319000</li> <li>• FABRICANTE: JIAXING JIUHAI MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C003262 - Endereço: NO. 128, SHUANG LIAN ROAD, HAINING DEVELOPMENT ZONE, ZHEJIANG, CHINA</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	15/08/2019		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - Equipo Enteral - rev00.pdf	1201985/21-8 - 29/03/2021 - 02:20

Modelo Produto Médico



0411101 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Slip - 1,5 m

0411102 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Slip - 2,0 m

0411103 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Slip - 2,2 m

0411104 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Slip - 2,5 m

0411105 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Lock - 1,5 m

0411106 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Lock - 2,0 m

0411107 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Lock - 2,2 m

0411108 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Lock - 2,5 m

0411201 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Escalonado - 1,5 m

0411202 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Escalonado - 2,0 m

« 1 2 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	01.057.428/0001-33	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.03.306-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	EQUIPO PARA ADMINISTRAÇÃO DE NUTRIÇÃO ENTERAL DESCARPACK		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Equipos		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10330660263		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.402398/2019-84</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA - BRASIL                      - CNPJ / Código Único: 01.057.428/0001-33                      - Endereço: AV QUEIROZ FILHO 1700 Edificio Sky Tower - Salas 305/306 Vila Hamburguesa 05319000</li> <li>• FABRICANTE: JIAXING JIUHAI MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR                      - CNPJ / Código Único: C003262                      - Endereço: NO. 128, SHUANG LIAN ROAD, HAINING DEVELOPMENT ZONE, ZHEJIANG, CHINA</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	15/08/2019		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - Equipo Enteral - rev00.pdf	1201985/21-8 - 29/03/2021 - 02:20

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2055

ALG  
R. Tribicá

0411101 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Slip - 1,5 m

0411102 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Slip - 2,0 m

0411103 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Slip - 2,2 m

0411104 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Slip - 2,5 m

0411105 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Lock - 1,5 m

0411106 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Lock - 2,0 m

0411107 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Lock - 2,2 m

0411108 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Luer Lock - 2,5 m

0411201 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Escalonado - 1,5 m

0411202 - Equipos para Administração de Nutrição Enteral Descarpack - Escalonado - 2,0 m

« 1 2 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fls. nº 2056


 Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	EQUIPOS PARA INFUSÃO DE USO ÚNICO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Equipos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460065		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.400862/2010-78</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: SHANDONG WEIGAO GROUP MEDICAL POLYMER CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	31/08/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	EQUIPO DE INFUSÃO DE USO ÚNICO.pdf	4255420/21-1 - 27/10/2021 - 06:29

## Modelo Produto Médico

L1 - Equipo macrogotas completo composto de: Ponta perfurante, câmara de gotejamento flexível e transparente, filtro de ar hidrofóbo para retenção de partículas, filtro de fluido, tubo flexível e transparente em PVC de 1,50 m de comprimento, injetor lateral auto cicatrizante, pinça rolete para controle de fluxo, conector Luer Slip com ou sem aba de proteção

L2 - Equipo macrogotas completo composto de: Ponta perfurante, câmara de gotejamento flexível e transparente, filtro de ar hidrofóbo para retenção de partículas, filtro de fluido, tubo flexível e transparente em PVC de 1,50 m de comprimento, injetor lateral auto cicatrizante, pinça rolete para controle de fluxo, conector Luer Lock

L6 - Equipo microgotas completo composto de: ponta perfurante, câmara de gotejamento flexível e transparente, filtro de ar hidrofóbo para retenção de partículas, filtro de fluido, tubo flexível e transparente em PVC de 1,50 m de comprimento, injetor lateral auto cicatrizante, pinça rolete para controle de fluxo, conector Luer Lock

L11 - Equipo macrogotas simples composto de: Ponta perfurante, câmara de gotejamento flexível e transparente, filtro de ar hidrofóbo para retenção de partículas, filtro de fluido, tubo flexível e transparente em PVC de 1,50 m de comprimento, flash ball, pinça rolete para controle de fluxo, conector Luer Lock

L22 - Equipo microgotas completo com bureta graduada de 150 ml, composto de: Ponta perfurante, câmara de gotejamento flexível e transparente, filtro de ar hidrofóbo para retenção de partículas, filtro de fluidos, tubo flexível e transparente em PVC de 1,50 m de comprimento, injetor lateral auto cicatrizante, pinça rolete para controle de fluxo, conector Luer Lock.

L2R - Equipo macrogotas completo composto de: Ponta perfurante, câmara de gotejamento flexível, regulador de fluxo, entrada de ar, filtro de ar hidrofóbo e filtro de fluidos, conector em Conector rotativo Luer Lock com capa, tubo flexível e transparente de 1,50 m de comprimento

L2V - Equipo macrogotas completo composto de: Ponta perfurante, controlador de fluxo, filtro de fluido câmara de gotejamento flexível e transparente, filtro de ar, tubo flexível e transparente em PVC de 1,50 cm de comprimento, injetor lateral valvulado, conector rotativo Luer Lock.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	Equipo Descartável para Transfusão de Sangue LAMEDID		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Equipo para Sangue		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460174		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.504814/2016-08</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	EQUIPO DESCARTÁVEL PARA TRANSFUÇÃO DE SANGUE LAMEDID.pdf	4262350/21-5 - 28/10/2021 - 08:36

Modelo Produto Médico

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



## Detalhes do Produto

Fls. nº 2060


 Rubrica

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	48.740.849/0001-28	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.03.798-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	ESCOVA CERVICAL		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10379860193		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.567549/2015-49</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: JIANGSU RONGYE TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>FABRICANTE: CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA - BRASIL               <ul style="list-style-type: none"> <li>- CNPJ / Código Único: 48.740.849/0001-28</li> <li>- Endereço: RUA SAN JOSÉ 305 LOTEAMENTO SAN JOSÉ 06715862</li> </ul> </li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	07/12/2015		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	193 - Instrução de uso Escova Cervical.pdf	4666699/22-8 - 08/09/2022 - 06:39

Apresentação/Modelo

Componentes	Apresentações ou Modelos
ESCOVA CERVICAL TRADICIONAL COM PONTA DE SILICONE ESTÉRIL	QUANTIDADE: EMBALAGEM COM 50 UNIDADES
ESCOVA CERVICAL TRADICIONAL COM PONTA DE SILICONE NÃO-ESTÉRIL	QUANTIDADE: EMBALAGEM COM 100 UNIDADES
ESCOVA CERVICAL TRADICIONAL COM PONTA DE SILICONE ESTÉRIL	QUANTIDADE: EMBALAGEM COM 100 UNIDADES
ESCOVA CERVICAL PINHEIRO ESTÉRIL	Embalagem com 50 unidades
ESCOVA CERVICAL PINHEIRO ESTÉRIL	Embalagem com 100 unidades
ESCOVA CERVICAL PINHEIRO NÃO-ESTÉRIL	Embalagem com 50 unidades
ESCOVA CERVICAL PINHEIRO NÃO-ESTÉRIL	Embalagem com 100 unidades
ESCOVA CERVICAL COMBI ESTÉRIL	Embalagem com 50 unidades
ESCOVA CERVICAL COMBI ESTÉRIL	Embalagem com 100 unidades
ESCOVA CERVICAL COMBI NÃO-ESTÉRIL	Embalagem com 50 unidades
« 1 2 3 »	10 25 50



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. n° 2062  
Rúbrica



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	50.938.745/0001-74	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.023-6
Nome do Dispositivo Médico	ESPATULAS DE AYRE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Espatulas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80002369002		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.604210/2007-05</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 50.938.745/0001-74</li> <li>- Endereço: RUA DO RETIRO Nº 2.020 RETIRO 13201030</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	14/01/2008		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

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

Modelo Produto Médico

---

Fis. n.º 2064  
ASL  
Rubrica

Fis. nº 2065  
*[Assinatura]*  
Rubrica

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	KOLPLAST CI LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.231.530/0001-93	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.376-1
Nome do Dispositivo Médico	ESPÉCULO DESCARTÁVEL KOLPLAST		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Especulo Descartavel		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10237610072		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.178943/2010-68</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: KOLPLAST CI LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.231.530/0001-93</li> <li>- Endereço: ESTRADA MUNICIPAL BENEDITO DE SOUZA, 418 MINA 13299364</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	13/07/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÕES DE USO_10237610072 (Solicita_ANVISA).pdf	4210988/21-9 - 25/10/2021 - 10:23

Modelo Produto Médico

Modelo CollinEspéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador. n° 2066

MSL  
Rubrica

&#8194

&#8194

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.&#8194

Modelo GravesEspécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.Modelo CuscoEspécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	KOLPLAST CI LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	59.231.530/0001-93	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.02.376-1
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	ESPÉCULO DESCARTÁVEL KOLPLAST		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Especulo Descartavel		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10237610072		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.178943/2010-68</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: KOLPLAST CI LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.231.530/0001-93</li> <li>- Endereço: ESTRADA MUNICIPAL BENEDITO DE SOUZA, 418 MINA 13299364</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	13/07/2010		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÕES DE USO_10237610072 (Solicita_ANVISA).pdf	4210988/21-9 - 25/10/2021 - 10:23

Modelo Produto Médico

Modelo CollinEspécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Fis. nº 2068

&#8194

&#8194

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Rubrica

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.&#8194

Modelo GravesEspécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.Modelo CuscoEspécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	KOLPLAST CI LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.231.530/0001-93	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.376-1
Nome do Dispositivo Médico	ESPÉCULO DESCARTÁVEL KOLPLAST		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Espelho Descartavel		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10237610072		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.178943/2010-68</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: KOLPLAST CI LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.231.530/0001-93</li> <li>- Endereço: ESTRADA MUNICIPAL BENEDITO DE SOUZA, 418 MINA 13299364</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	13/07/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÕES DE USO_10237610072 (Solicita_ANVISA).pdf	4210988/21-9 - 25/10/2021 - 10:23

Modelo Produto Médico

Modelo CollinEspéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador Fis. n.º 2070

atq  
Rubrica

&#8194

&#8194

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espécuro vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.&#8194

Modelo GravesEspécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espécuro vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.Modelo CuscoEspécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espécuro vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	48.740.849/0001-28	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.798-6
Nome do Dispositivo Médico	FITA MICROPOROSA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Esparradrapos e Fitas Adesivas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10379860122		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.154190/2012-41</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: CHANGZHOU HUALIAN HEALTH DRESSING CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>- CNPJ / Código Único: C010518</li> <li>- Endereço: NO. 55, YUEJIN E. ROAD, ZOUQU TOWN, 213144 CHANGZHOU, JIANGSU.</li> <li>• FABRICANTE: CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 48.740.849/0001-28</li> <li>- Endereço: RUA SAN JOSÉ 305 LOTEAMENTO SAN JOSÉ 06715862</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	14/05/2012		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	122 - Instrução de uso Esparradrapo microporoso.pdf	0548627/23-1 - 30/05/2023 - 10:43

Modelo Produto Médico



FT1010- FITA MICROPOROSA BRANCA 10cm x 10m em caixa com 1 unidade

FT1010- FITA MICROPOROSA BRANCA 10cm x 10m em caixa com 100 unidades

FT1010- FITA MICROPOROSA BRANCA 10cm x 10m em caixa com 12 unidades

FT1010- FITA MICROPOROSA BRANCA 10cm x 10m em caixa com 24 unidades

FT1010- FITA MICROPOROSA BRANCA 10cm x 10m em caixa com 40 unidades

FT1010- FITA MICROPOROSA BRANCA 10cm x 10m em caixa com 60 unidades

FT1010- FITA MICROPOROSA BRANCA 10cm x 10m em caixa com 80 unidades

FT1010B- FITA MICROPOROSA BEGE 10cm x 10m em caixa com 1 unidade

FT1010B- FITA MICROPOROSA BEGE 10cm x 10m em caixa com 100 unidades

FT1010B- FITA MICROPOROSA BEGE 10cm x 10m em caixa com 12 unidades

« 1 2 3 4 5 6 7 ... 19 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SOCINTER SUL COMERCIO INTERNACIONAL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	39.323.886/0001-40	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.119-9
Nome do Dispositivo Médico	ON CALL PLUS TIRAS TESTES DE GLICOSE NO SANGUE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	AUTOTESTE PARA GLICOSE		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80011990002		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.587641/2009-12</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: ACON BIOTECH CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05/04/2025		

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

## Apresentação/Modelo

Caixa com 25, 50 ou 100 tiras

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	KOLPLAST CI LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.231.530/0001-93	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.376-1
Nome do Dispositivo Médico	KOLPOFIX FIXADOR CELULAR KOLPLAST		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	TAMPÕES, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10237610142		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.640214/2018-00</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: KOLPLAST CI LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.231.530/0001-93</li> <li>- Endereço: ESTRADA MUNICIPAL BENEDITO DE SOUZA, 418 MINA 13299364</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03/12/2018		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso.pdf	6262120/21-1 - 13/12/2021 - 03:24

## Apresentação/Modelo



KOLPOFIX FIXADOR CELULAR KOLPLAST - 1 x 100 ml

KOLPOFIX FIXADOR CELULAR KOLPLAST - 1 x 30 ml

KOLPOFIX FIXADOR CELULAR KOLPLAST - 1 x 50 ml

KOLPOFIX FIXADOR CELULAR KOLPLAST - 1 x 60 ml

KOLPOFIX FIXADOR CELULAR KOLPLAST - 1 x 120 ml

KOLPOFIX FIXADOR CELULAR KOLPLAST - 1 x 15 ml

KOLPOFIX FIXADOR CELULAR KOLPLAST - 1 x 150 ml

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Ministério da Saúde - MS  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA



**RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC N° 142, DE 17 DE MARÇO DE 2017**

(Publicada no DOU n° 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.



**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 empresa na manutenção da regularização do produto.



**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 deseja 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.

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



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**

**Ensaaios**

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 microbológico, devendo sua embalagem garantir proteção contra contaminação externa.

**CAPÍTULO V**

**REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE HASTES PARA HIGIENE BUCAL**

**Seção I**

**Definição**



**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**

**Ensaio**

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



**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

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



**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.



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.



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 consequentemente 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**

Fis. nº 2089

*[Assinatura]*  
Rúbrica

- 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.



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.



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.**



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.

Fis. nº 2092  
R. Técnica



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.

Fls. nº 2093  
Rubrica



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

Fis. nº 2095  
Rúbrica

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.



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).

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.784.792/0001-03	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.344-1
Nome do Dispositivo Médico	FRASCO PARA NUTRIÇÃO ENTERAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Frasco de Alimentacao		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80134410003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.178514/2013-98</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 01.784.792/0001-03</li> <li>- Endereço: AVENIDA THUMBERGIA, QUADRA K, LOTE 01 EXPANSUL 74986710</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/07/2013		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso - Frasco para Nutrição Enteral.pdf	0861574/23-1 - 16/08/2023 - 02:23

## Modelo Produto Médico

Frascos para Nutrição Enteral de 300 ml  
Frascos para Nutrição Enteral de 500 ml.

Fis. n.º 2098

ase  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	11.026.207/0001-51	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.10.469-5
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	COMPRESSA DE GAZE NÃO ESTÉRIL CLEAN		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	CONJUNTO DE VESTIMENTA CIRÚRGICA, CAMPO CIRÚRGICO E COMPRESSA DE GAZE		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	81046950003		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.734208/2014-44</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 11.026.207/0001-51</li> <li>- Endereço: RUA JAU, 450 SAO FRANCISCO 15806105</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	29/12/2014		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

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

<b>Modelo Produto Médico</b>

MODELOS: Compressa de gaze não estéril Clean 9 fios

Compressa de gaze não estéril Clean 11 fios

Compressa de gaze não estéril Clean 13 fios.

ASL  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

133



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	11.026.207/0001-51	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.10.469-5
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	COMPRESSA DE GAZE NÃO ESTÉRIL CLEAN		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	CONJUNTO DE VESTIMENTA CIRÚRGICA, CAMPO CIRÚRGICO E COMPRESSA DE GAZE		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	81046950003		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.734208/2014-44</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 11.026.207/0001-51</li> <li>- Endereço: RUA JAU, 450 SAO FRANCISCO 15806105</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	29/12/2014		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

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

Modelo Produto Médico

Fis nº

2102

MODELOS: Compressa de gaze não estéril Clean 9 fios  
Compressa de gaze não estéril Clean 11 fios  
Compressa de gaze não estéril Clean 13 fios.

RSB  
Ritrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

134

FIS. n° 2103


 Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11.026.207/0001-51	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.10.469-5
Nome do Dispositivo Médico	COMPRESSA DE GAZE EM ROLO NÃO ESTÉRIL CLEAN		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	CONJUNTO DE VESTIMENTA CIRÚRGICA, CAMPO CIRÚRGICO E COMPRESSA DE GAZE		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81046950004		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.734266/2014-03</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 11.026.207/0001-51</li> <li>- Endereço: RUA JAU, 450 SAO FRANCISCO 15806105</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/12/2014		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo

Arquivos

Expediente, data e hora de inclusão

Nenhum Arquivo Encontrado

Modelo Produto Médico

MODELOS: Compressa de gaze em rolo não estéril Clean 9 fios  
Compressa de gaze em rolo não estéril Clean 11 fios  
Compressa de gaze em rolo não estéril Clean 13 fios.

Fis. n°

2104

*Caal*  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	03.415.835/0001-09	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.02.410-5
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	GEL PARA ECG FORTSAN		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Gel Para Eletrodo		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80241050008		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.223613/2019-82</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 03.415.835/0001-09</li> <li>- Endereço: AVENIDA 23 DE JUNHO, 881 BR 116 KM 20 DISTRITO INDUSTRIAL DO JABUTI 61760000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	08/05/2019		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

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

<b>Modelo Produto Médico</b>

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.415.835/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.410-5
Nome do Dispositivo Médico	GEL PARA ULTRASSOM FORTSAN		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Gel Para Ultra-Som		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80241050007		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.223611/2019-93</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 03.415.835/0001-09</li> <li>- Endereço: AVENIDA 23 DE JUNHO, 881 BR 116 KM 20 DISTRITO INDUSTRIAL DO JABUTI 61760000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	08/05/2019		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

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

Modelo Produto Médico
-----------------------

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

137  
 Fls. nº 2107  
 Rubrica

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.415.835/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.410-5
Nome do Dispositivo Médico	GEL PARA ULTRASSOM FORTSAN		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Gel Para Ultra-Som		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80241050007		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.223611/2019-93</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 03.415.835/0001-09</li> <li>- Endereço: AVENIDA 23 DE JUNHO, 881 BR 116 KM 20 DISTRITO INDUSTRIAL DO JABUTI 61760000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	08/05/2019		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

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

Modelo Produto Médico
-----------------------

## Detalhe do Produto: GLUTARON

Nome da Empresa	RIOQUIMICA S.A.		
CNPJ	55.643.555/0001-43	Autorização	3.01.329-1
Nome Comercial	GLUTARON		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL		
Registro	313290377		
Processo	25351.072206/2013-14		
Vencimento do registro	20/01/2029		
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 PAPELÃO	LIQUIDO	1	20/01/2014
Validade	24 meses	Registro	3132903770017
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>RIOQUIMICA S.A. - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <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	[sem dados cadastrados]	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	[sem dados cadastrados]	
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento de referência	<b>Não</b>	
Apresentação fracionada	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	2	20/01/2014
Validade	24 meses	Registro	3132903770025
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - GALAO PLASTICO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• RIOQUIMICA S.A. - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento de referência	Não	Fis. nº <u>2110</u>
Apresentação fracionada	Não	<u>asil</u> R.brica
		<input type="button" value="Voltar"/>



Detalhe do Produto: HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% ASFER

<b>Nome da Empresa</b>	ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	04.798.379/0001-88	<b>Autorização</b>	3.03.204-0
<b>Nome Comercial</b>	HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% ASFER		
<b>Classe Terapêutica</b>	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
<b>Registro</b>	332040003		
<b>Processo</b>	25351.518841/2015-03		
<b>Vencimento do registro</b>	03/11/2025		
<b>Situação do Produto</b>	ATIVO		

<b>Rótulo</b>
Visualizar 1º rótulo

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
FRASCO DE PLASTICO OPACO + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	1	03/11/2015
<b>Validade</b>	12 meses	<b>Registro</b>	3320400030012
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - SÃO CAETANO DO SUL - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único</b>	Não		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE	Fis. nº 9119
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]	Rubrica
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	

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	KOLPLAST CI LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.231.530/0001-93	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.376-1
Nome do Dispositivo Médico	KIT PAPANICOLAU KOLPLAST		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10237610011		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.002339/9570</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: KOLPLAST CI LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.231.530/0001-93</li> <li>- Endereço: ESTRADA MUNICIPAL BENEDITO DE SOUZA, 418 MINA 13299364</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05/09/1995		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso.pdf	6579026/21-9 - 14/12/2021 - 09:58

## Modelo Produto Médico

Embalagem esteril contendo 01 Kit composto de: Espelho Vaginal Descartavel, Pinca Descartavel Cherron, Escova Servical, Espatula de Ayre, Luvas Kolplast e Compressas de Gaze

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



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Luvas Cirurgicas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.864230/2016-66</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09 - Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li> <li>FABRICANTE: TG MEDICAL - MALÁSIA</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/02/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1017511/24-1 - 25/07/2024 - 10:53

Modelo Produto Médico

MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 6.0. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 6.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 7.0. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 7.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 8.0. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 8.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO.

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

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Luvas Cirurgicas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.864230/2016-66</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09</li> <li>- Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li> <li>FABRICANTE: TG MEDICAL - MALÁSIA</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/02/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1017511/24-1 - 25/07/2024 - 10:53

## Modelo Produto Médico

MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 6.0. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 6.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 7.0. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 7.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 8.0. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 8.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO.

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



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDIX BRASIL LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10.268.780/0001-09	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.04.955-1
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX COM PÓ		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Luvas Descartáveis		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80495510025		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.295869/2017-60</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09 - Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li> <li>FABRICANTE: SRI TRANG GLOVES (THAILAND) CO., LTD - TAILÂNDIA, REINO DA - CNPJ / Código Único: C002417 - Endereço: 110 KANJANAVANIT ROAD PAHTONG, HAT YAI SONGKHLA THAILAND, 90230</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	31/07/2017		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1017900/24-8 - 25/07/2024 - 11:22

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2120

PP, P, M, G

*all*  
Rúbrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX COM PÓ		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Luvas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510025		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.295869/2017-60</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09 - Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li> <li>FABRICANTE: SRI TRANG GLOVES (THAILAND) CO., LTD - TAILÂNDIA, REINO DA - CNPJ / Código Único: C002417 - Endereço: 110 KANJANAVANIT ROAD PAHTONG, HAT YAI SONGKHLA THAILAND, 90230</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	31/07/2017		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1017900/24-8 - 25/07/2024 - 11:22

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2199

*cael*  
Rubrica

PP, P, M, G

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

158

Eis. nº 2123

*Alb*  
Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX COM PÓ		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Luvas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510025		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.295869/2017-60</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09 - Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li><li>FABRICANTE: SRI TRANG GLOVES (THAILAND) CO., LTD - TAILÂNDIA, REINO DA - CNPJ / Código Único: C002417 - Endereço: 110 KANJANAVANIT ROAD PAHTONG, HAT YAI SONGKHLA THAILAND, 90230</li></ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	31/07/2017		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1017900/24-8 - 25/07/2024 - 11:22

Modelo Produto Médico

Fis. n.º 2124

*Caril*  
Rubrica

PP, P, M, G

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDIX BRASIL LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10.268.780/0001-09	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.04.955-1
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX COM PÓ		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Luvas Descartáveis		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80495510025		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.295869/2017-60</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09 - Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li> <li>FABRICANTE: SRI TRANG GLOVES (THAILAND) CO., LTD - TAILÂNDIA, REINO DA - CNPJ / Código Único: C002417 - Endereço: 110 KANJANAVANIT ROAD PAHTONG, HAT YAI SONGKHLA THAILAND, 90230</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	31/07/2017		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1017900/24-8 - 25/07/2024 - 11:22

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2326

*Handwritten signature*  
Rubrica

PP, P, M, G

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	95.433.397/0001-11	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.00.702-1
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	MÁSCARA VENTURI MD		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Mascaras		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80070219031		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.492008/2022-55</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: HEADSTAR MEDICAL PRODUCTS CO.,LTD. - TAIWAN</li> <li>FABRICANTE: COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 95.433.397/0001-11 - Endereço: RUA JÚLIO BARTOLOMEU TABORDA LUIZ 270 ATUBA 82600070</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/04/2022		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso Máscara Venturi MD.pdf	4215636/22-1 - 26/05/2022 - 04:14

<b>Modelo Produto Médico</b>
------------------------------

HP-8608 Máscara de oxigênio em PVC tipo Venturi tubo de O2 e kit adulto



HP-8609 Máscara de oxigênio em PVC tipo Venturi tubo de O2 e kit infantil.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

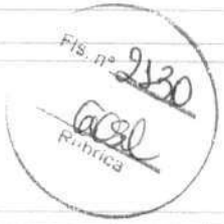
Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL MÁSCARA DESCARTÁVEL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Mascaras		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510061		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.781212/2018-61</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: ANHUI GUOHONG INDUSTRIAL &amp; TRADING CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> <li>- CNPJ / Código Único: C003507</li> <li>- Endereço: ROOM 2103, BLUE WHALE INTERNATIONAL MANSION, SHENGLI ROAD, HEFEI, ANHUI, CHINA</li> <li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09</li> <li>- Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16/05/2019		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1019377/24-1 - 25/07/2024 - 03:07

Modelo Produto Médico



MEDIX BRASIL Máscara dupla descartável com elástico  
MEDIX BRASIL Máscara tripla descartável com elástico  
MEDIX BRASIL Máscara tripla descartável com tiras.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE SUTURA NYLON SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fio de Sutura		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410031		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.150666/2009-90</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/10/2009		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/10/2024		

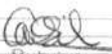
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	9. NYLON.pdf	4039548/21-3 - 13/10/2021 - 08:06

## Modelo Produto Médico

N2254P

N2253P

Fis. nº 2132

  
Rúbrica

N2252P

N2250P

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	FIO AGULHADO DE NYLON PROCARE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fio de Sutura		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460141		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.504819/2016-06</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: MEDICO (HUAIAN) CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	FIO AGULHADO DE NYLON PROCARE.pdf	4286216/21-7 - 29/10/2021 - 01:40

## Modelo Produto Médico



NL15020F2  
NL16020F2  
NL15020F4  
NL14020F4  
NL13020F4  
NL12020F4  
NL11020F4  
NL1025F2  
NL11025F2  
NL12025F2  
NL13025F2  
NL14025F2  
NL15025F2  
NL16025F2  
NL25025F4  
NL24025F4  
NL23025F4  
NL22025F4  
NL21025F4  
NL24026F4  
NL23026F4  
NL22026F4  
NL21026F4  
NL24030B0  
NL23030B0  
NL22030B0  
NL24030B0  
NL1030F2  
NL11030F2  
NL12030F2  
NL13030F2  
NL14030F2  
NL15030F2  
NL16030F2  
NL24030F4  
NL23030F4  
NL22030F4  
NL21030F4  
NL23040B0  
NL22040B0  
NL21040B0  
NL23040B4  
NL22040B4  
NL21040B4  
NL23040F4  
NL22040F4  
NL21040F4  
NL23045A2  
NL22045A2  
NL21045A2

NL18006F0  
NL17006F0  
NL16006F0  
NL18006F7  
NL17006F7  
NL16006F7  
NL18008G0  
NL17008G0  
NL16008G0  
NL18008G7  
NL17008G0  
NL16008G7  
NL17010F7  
NL16010F7  
NL15010F7  
NL17010F0  
NL16010F0  
NL15010F0  
NL16012F4  
NL15012F4  
NL14012F4  
NL17013F7  
NL16013F7  
NL15013F7  
NL14013F7  
NL16013F4  
NL15013F4  
NL14013F4  
NL16015F4  
NL15015F4  
NL14015F4  
NL1015F21  
NL11015F2  
NL12015F2  
NL13015F2  
NL14015F2  
NL15015F2  
NL16015F2  
NL16015B0  
NL15015B0  
NL14015B0  
NL15019F2  
NL14019F2  
NL13019F2  
NL12019F2  
NL11019F2  
NL15019B4  
NL14019B4  
NL13019B4  
NL12019B4  
NL11019B4  
NL1020F2  
NL11020F2



NL12020F2  
NL13020F2  
NL14020F2

Fis. n° 2136

  
Rúbrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. nº 9137

Caço  
Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	33.348.467/0001-86	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.02.434-1
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	FIO DE POLIPROPILENO AGULHADO - SHALON		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Fios e Fitas Cirurgicos		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10243410014		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25000.004053/9961</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	IV - MÁXIMO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/05/1999		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/05/2034		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	2. POLIPROPILENO.pdf	4042274/21-8 - 13/10/2021 - 10:09

Modelo Produto Médico

Embalagem individual estéril.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE POLIPROPILENO AGULHADO - SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fios e Fitas Cirurgicos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410014		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.004053/9961</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/1999		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/2034		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	2. POLIPROPILENO.pdf	4042274/21-8 - 13/10/2021 - 10:09

## Modelo Produto Médico

Embalagem individual estéril.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE POLIPROPILENO AGULHADO - SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fios e Fitas Cirurgicos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410014		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.004053/9961</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/1999		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/2034		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	2. POLIPROPILENO.pdf	4042274/21-8 - 13/10/2021 - 10:09

## Modelo Produto Médico

Embalagem individual estéril.

Exportar para Excel    Exportar para PDF    Voltar

Fis. nº 2142  
Rubrica

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

 Fis. nº 2143  
 Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	FÁBRICA DE ARTEFATOS DE LATEX BLOWTEX LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.548.214/0001-40	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.01.647-1
Nome do Dispositivo Médico	preservativo blowtex não lubrificado uso clinico		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Preservativos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10164710067		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.012251/2015-54</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SURETEX PROPHYLACTICS (INDIA) PVT LTD. - ÍNDIA</li> <li>- CNPJ / Código Único: C006951</li> <li>- Endereço: PLOT NO. 74 TO 91, KIADB INDUSTRIAL ESTATE</li> <li>FABRICANTE: SURETEX LIMITED - TAILÂNDIA, REINO DA</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	31/08/2015		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	31/08/2025		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	Anexo III B - modelo rotulagem_BGL.pdf	3885006/20-1 - 05/11/2020 - 06:33
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	Anexo III B - modelo rotulagem_SRT.pdf	3885006/20-1 - 05/11/2020 - 06:33
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Anexo III B - modelo instrução de uso_BGL.pdf	3885006/20-1 - 05/11/2020 - 06:33

INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO  
USUÁRIO DO PRODUTO

Anexo III B - modelo instrução de  
uso\_SRT.pdf

3885006/20-1 - 05/11/2020 -  
06:33

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2344

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fls. nº 2145


  
Fábrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	KASMED IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA ME		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19.006.720/0001-92	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.13.598-0
Nome do Dispositivo Médico	SAPATILHA PROPÉ DESCARTÁVEL ECOMAX		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Vestimenta Hospitalar		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81359800020		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.616741/2020-18</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: KASMED IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA ME - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 19.006.720/0001-92</li> <li>- Endereço: Avenida Lindolfo Miranda, 883 Amaralina 47600000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/07/2020		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual de Instruções - SAPATILHA PROPÉ DESCARTÁVEL ECOMAX.pdf	0220189/22-6 - 17/01/2022 - 06:36

Modelo Produto Médico

Exportar para Excel    Exportar para PDF    Voltar





Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	DISPOSITIVO DE INFUSAO INTRAVENOSA SOLIDOR SCALPS		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Escalpes		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460168		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.505018/2016-02</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	DISPOSITIVO DE INFUSAO INTRAVENOSA SOLIDOR SCALPS.pdf	4489358/21-1 - 12/11/2021 - 11:49

Modelo Produto Médico
-----------------------

Tamanho 19 G, 21 G, 23 G, 25 G e 27 G.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	DISPOSITIVO DE INFUSAO INTRAVENOSA SOLIDOR SCALPS		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Escalpes		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460168		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.505018/2016-02</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	DISPOSITIVO DE INFUSAO INTRAVENOSA SOLIDOR SCALPS.pdf	4489358/21-1 - 12/11/2021 - 11:49

Modelo Produto Médico
-----------------------

Fis. n.º 2150

Tamanho 19 G, 21 G, 23 G, 25 G e 27 G.

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	01.005.728/0001-79	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.03.694-6
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	DISPOSITIVO DE INFUSAO INTRAVENOSA SOLIDOR SCALPS		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Escalpes		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10369460168		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.505018/2016-02</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	19/12/2016		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	DISPOSITIVO DE INFUSAO INTRAVENOSA SOLIDOR SCALPS.pdf	4489358/21-1 - 12/11/2021 - 11:49

Modelo Produto Médico

Tamanho 19 G, 21 G, 23 G, 25 G e 27 G.

Fis. n° 2152

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	DISPOSITIVO DE INFUSAO INTRAVENOSA SOLIDOR SCALPS		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Escalpes		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460168		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.505018/2016-02</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 01.005.728/0001-79 - Endereço: RUA PADRE DAMASO, Nº 173 165 187 CENTRO 06016010</li> <li>FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	DISPOSITIVO DE INFUSAO INTRAVENOSA SOLIDOR SCALPS.pdf	4489358/21-1 - 12/11/2021 - 11:49

## Modelo Produto Médico

Tamanho 19 G, 21 G, 23 G, 25 G e 27 G.

Fis. n.º 2154

CSL  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.426.484/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.261-8
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80026180029		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.039209/2010-48</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

**Modelo Produto Médico**



Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.426.484/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.261-8
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80026180029		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.039209/2010-48</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

Modelo Produto Médico

Fis. n.º 2158

  
Fabrica

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.426.484/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.261-8
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80026180029		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.039209/2010-48</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

**Modelo Produto Médico**

Fis. nº 0160

[Assinatura]  
Rubrica

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.426.484/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.261-8
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80026180029		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.039209/2010-48</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

 Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

**Modelo Produto Médico**

Fis. n.º 2162

  
Rubrica

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

204

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2163

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.426.484/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.261-8
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80026180029		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.039209/2010-48</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2164

CSL  
Rubrica

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	03.426.484/0001-23	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.00.261-8
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Seringas Descartáveis		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80026180029		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.039209/2010-48</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	26/04/2010		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

**Modelo Produto Médico**

Fis. nº 2166

Assinatura  
Rubrica

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.426.484/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.261-8
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80026180029		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.039209/2010-48</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>▪ FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

 Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

Modelo Produto Médico

Fis. nº 218

CSL  
Rubrica

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.426.484/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.261-8
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80026180029		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.039209/2010-48</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

**Modelo Produto Médico**

Fis. nº

2170

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

atd  
Fábrica

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto


 Rubrica

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.426.484/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.261-8
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80026180029		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.039209/2010-48</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03.426.484/0001-23 - Endereço: AV. TORQUATO TAPAJÓS Nº 2475 FLORES 69048660</li> <li>FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD - PARAGUAI - CNPJ / Código Único: C010613 - Endereço: CALLE SALDANHA RODRIGUES Nº 1855, ENTRADA RUTA V KM 3 PEDRO JUAN CABALLERO</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/04/2010		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

 Medidas de fiscalização vigentes ?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf	3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)

Imagens Seringas com e sem agulha.pdf

3689762/21-9 - 17/09/2021  
- 06:47

**Modelo Produto Médico**

Fis. n.º 2372

*ASL*  
Rubrica

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

Fis. nº 2173

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Mark Med Indústria e Comércio Ltda		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.556.621/0001-07	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.078-2
Nome do Dispositivo Médico	SONDA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Tubo Traqueal		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10207820026		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.102780/2018-18</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Mark Med Indústria e Comércio Ltda - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.556.621/0001-07</li> <li>- Endereço: Rua Expedicionário José Franco de Macedo, 27 Penha 12929460</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/03/2018		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO.pdf	3565240/21-1 - 09/09/2021 - 04:25

## Modelo Produto Médico

MODELOS: Diámetro: 3.0

3.5  
4.0  
4.5  
5.0  
5.5  
6.0  
6.5  
7.0  
7.5  
8.0  
8.5  
9.0  
9.5  
10.0

Fis. n° 2174

*ACSL*  
Rúbrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Mark Med Indústria e Comércio Ltda		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.556.621/0001-07	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.078-2
Nome do Dispositivo Médico	SONDA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Tubo Traqueal		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10207820026		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.102780/2018-18</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Mark Med Indústria e Comércio Ltda - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.556.621/0001-07</li> <li>- Endereço: Rua Expedicionário José Franco de Macedo, 27 Penha 12929460</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/03/2018		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO.pdf	3565240/21-1 - 09/09/2021 - 04:25

## Modelo Produto Médico

MODELOS: Diâmetro: 3.0

- 3.5
- 4.0
- 4.5
- 5.0
- 5.5
- 6.0
- 6.5
- 7.0
- 7.5
- 8.0
- 8.5
- 9.0
- 9.5
- 10.0

Fis nº 2196

Call  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Mark Med Indústria e Comércio Ltda		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	59.556.621/0001-07	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.02.078-2
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Tubo Traqueal		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10207820026		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.102780/2018-18</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Mark Med Indústria e Comércio Ltda - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.556.621/0001-07</li> <li>- Endereço: Rua Expedicionário José Franco de Macedo, 27 Penha 12929460</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	19/03/2018		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO.pdf	3565240/21-1 - 09/09/2021 - 04:25

<b>Modelo Produto Médico</b>

MODELOS: Diâmetro: 3.0

- 3.5
- 4.0
- 4.5
- 5.0
- 5.5
- 6.0
- 6.5
- 7.0
- 7.5
- 8.0
- 8.5
- 9.0
- 9.5
- 10.0

Fis. n° 2178  
@CGL  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Mark Med Indústria e Comércio Ltda		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.556.621/0001-07	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.078-2
Nome do Dispositivo Médico	SONDA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Tubo Traqueal		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10207820026		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.102780/2018-18</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Mark Med Indústria e Comércio Ltda - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.556.621/0001-07</li> <li>- Endereço: Rua Expedicionário José Franco de Macedo, 27 Penha 12929460</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/03/2018		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO.pdf	3565240/21-1 - 09/09/2021 - 04:25

## Modelo Produto Médico

Fis. n° 2180

CSL  
Rubrica

MODELOS: Diâmetro: 3.0

- 3.5
- 4.0
- 4.5
- 5.0
- 5.5
- 6.0
- 6.5
- 7.0
- 7.5
- 8.0
- 8.5
- 9.0
- 9.5
- 10.0

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Mark Med Indústria e Comércio Ltda		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.556.621/0001-07	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.078-2
Nome do Dispositivo Médico	SONDA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Tubo Traqueal		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10207820026		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.102780/2018-18</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: Mark Med Indústria e Comércio Ltda - BRASIL</li><li>- CNPJ / Código Único: 59.556.621/0001-07</li><li>- Endereço: Rua Expedicionário José Franco de Macedo, 27 Penha 12929460</li></ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/03/2018		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO.pdf	3565240/21-1 - 09/09/2021 - 04:25

## Modelo Produto Médico

MODELOS: Diâmetro: 3.0

- 3.5
- 4.0
- 4.5
- 5.0
- 5.5
- 6.0
- 6.5
- 7.0
- 7.5
- 8.0
- 8.5
- 9.0
- 9.5
- 10.0



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Mark Med Indústria e Comércio Ltda		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	59.556.621/0001-07	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	1.02.078-2
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Tubo Traqueal		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	10207820026		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.102780/2018-18</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Mark Med Indústria e Comércio Ltda - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.556.621/0001-07</li> <li>- Endereço: Rua Expedicionário José Franco de Macedo, 27 Penha 12929460</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	19/03/2018		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

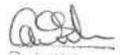
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO.pdf	3565240/21-1 - 09/09/2021 - 04:25

<b>Modelo Produto Médico</b>

MODELOS: Diâmetro: 3.0

3.5  
4.0  
4.5  
5.0  
5.5  
6.0  
6.5  
7.0  
7.5  
8.0  
8.5  
9.0  
9.5  
10.0

Fis. nº 2184

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Mark Med Indústria e Comércio Ltda		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.556.621/0001-07	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.078-2
Nome do Dispositivo Médico	SONDA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Tubo Traqueal		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10207820026		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.102780/2018-18</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Mark Med Indústria e Comércio Ltda - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.556.621/0001-07</li> <li>- Endereço: Rua Expedicionário José Franco de Macedo, 27 Penha 12929460</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/03/2018		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO.pdf	3565240/21-1 - 09/09/2021 - 04:25

## Modelo Produto Médico

MODELOS: Diâmetro: 3.0

- 3.5
- 4.0
- 4.5
- 5.0
- 5.5
- 6.0
- 6.5
- 7.0
- 7.5
- 8.0
- 8.5
- 9.0
- 9.5
- 10.0

Fis. nº 2186

  
Fábrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2187

Mark Med Indústria e Comércio Ltda.

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Mark Med Indústria e Comércio Ltda		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.556.621/0001-07	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.078-2
Nome do Dispositivo Médico	SONDA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Tubo Traqueal		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10207820026		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.102780/2018-18</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: Mark Med Indústria e Comércio Ltda - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 59.556.621/0001-07</li> <li>- Endereço: Rua Expedicionário José Franco de Macedo, 27 Penha 12929460</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/03/2018		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO.pdf	3565240/21-1 - 09/09/2021 - 04:25

## Modelo Produto Médico

MODELOS: Diámetro: 3.0

- 3.5
- 4.0
- 4.5
- 5.0
- 5.5
- 6.0
- 6.5
- 7.0
- 7.5
- 8.0
- 8.5
- 9.0
- 9.5
- 10.0



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Sonda Foley de Látex		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288099019		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.237530/2022-76</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA</li> <li>- CNPJ / Código Único: C010992</li> <li>- Endereço: 501, RING ROAD MALL, MANGLAM PLACE, ROHINI SECTOR-3, DELHI 110085</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11/08/2022		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Sonda Foley de Látex - Rev. 00.pdf	4544833/22-1 - 12/08/2022 - 09:21

## Modelo Produto Médico



Sonda Foley de Latex 2 vias 16FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 18FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 22FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 24FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 26FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 28FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 30FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 3 vias 14FR- balao de 15ml

« 1 2 3 »

10 25 50

Exportar para Excel    Exportar para PDF    Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2191


 ASL  
Fábrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Sonda Foley de Látex		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288099019		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.237530/2022-76</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA</li> <li>- CNPJ / Código Único: C010992</li> <li>- Endereço: 501, RING ROAD MALL, MANGLAM PLACE, ROHINI SECTOR-3, DELHI 110085</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11/08/2022		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Sonda Foley de Látex - Rev. 00.pdf	4544833/22-1 - 12/08/2022 - 09:21

## Modelo Produto Médico

Fis. nº 2192

CSL  
Rubrica

Sonda Foley de Latex 2 vias 16FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 18FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 22FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 24FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 26FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 28FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 30FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 3 vias 14FR- balao de 15ml

« 1 2 3 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	07.415.627/0001-52	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.02.880-9
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	Sonda Foley de Látex		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80288099019		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.237530/2022-76</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA</li> <li>- CNPJ / Código Único: C010992</li> <li>- Endereço: 501, RING ROAD MALL, MANGLAM PLACE, ROHINI SECTOR-3, DELHI 110085</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	11/08/2022		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Sonda Foley de Látex - Rev. 00.pdf	4544833/22-1 - 12/08/2022 - 09:21

<b>Modelo Produto Médico</b>

Sonda Foley de Latex 2 vias 16FR- balao de 5-15ml

Fis. n° 2194

  
Fábrica

Sonda Foley de Latex 2 vias 18FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 22FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 24FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 26FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 28FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 30FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 3 vias 14FR- balao de 15ml

« 1 2 3 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Sonda Foley de Látex		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288099019		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.237530/2022-76</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA</li> <li>- CNPJ / Código Único: C010992</li> <li>- Endereço: 501, RING ROAD MALL, MANGLAM PLACE, ROHINI SECTOR-3, DELHI 110085</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11/08/2022		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Sonda Foley de Látex - Rev. 00.pdf	4544833/22-1 - 12/08/2022 - 09:21

## Modelo Produto Médico

Sonda Foley de Latex 2 vias 16FR- balao de 5-15ml

Fis. n° 2196

ASL  
Rubrica

Sonda Foley de Latex 2 vias 18FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 22FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 24FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 26FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 28FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 30FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 3 vias 14FR- balao de 15ml

« 1 2 3 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº

2197



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Sonda Foley de Látex		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288099019		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.237530/2022-76</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA</li> <li>- CNPJ / Código Único: C010992</li> <li>- Endereço: 501, RING ROAD MALL, MANGLAM PLACE, ROHINI SECTOR-3, DELHI 110085</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11/08/2022		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Sonda Foley de Látex - Rev. 00.pdf	4544833/22-1 - 12/08/2022 - 09:21

## Modelo Produto Médico

Fis. n° 2198  
Róbica

Sonda Foley de Latex 2 vias 16FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 18FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 22FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 24FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 26FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 28FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 30FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 3 vias 14FR- balao de 15ml

« 1 2 3 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.415.627/0001-52	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.880-9
Nome do Dispositivo Médico	Sonda Foley de Látex		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80288099019		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.237530/2022-76</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: STERIMED MEDICAL DEVICES PVT. LTD. - ÍNDIA</li><li>- CNPJ / Código Único: C010992</li><li>- Endereço: 501, RING ROAD MALL, MANGLAM PLACE, ROHINI SECTOR-3, DELHI 110085</li></ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11/08/2022		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01. Instruções de Uso - Sonda Foley de Látex - Rev. 00.pdf	4544833/22-1 - 12/08/2022 - 09:21

## Modelo Produto Médico

Sonda Foley de Latex 2 vias 16FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 18FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 20FR- balao de 5-15ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 22FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 24FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 26FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 28FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 2 vias 30FR- balao de 30-50ml

Sonda Foley de Latex 3 vias 14FR- balao de 15ml

« 1 2 3 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. nº 2203  
Rúbrica

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.378740/2005-12</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE.pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

Modelo Produto Médico

10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04  
10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06  
10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08  
10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10  
10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12  
10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14  
10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16  
10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18  
10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20  
10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22  
10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.

Fis. nº 2202

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.378740/2005-12</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE.pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

## Modelo Produto Médico



10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04  
10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06  
10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08  
10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10  
10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12  
10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14  
10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16  
10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18  
10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20  
10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22  
10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.378740/2005-12</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE.pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

## Modelo Produto Médico

Fis. nº 2206

*CSL*  
Rubrica

- 10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04
- 10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06
- 10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08
- 10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10
- 10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12
- 10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14
- 10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16
- 10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18
- 10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20
- 10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22
- 10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2907

ASL  
Rubrica

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	05.150.338/0001-43	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.01.635-7
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80163570009		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.378740/2005-12</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	26/12/2005		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE.pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

## Modelo Produto Médico

10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04  
10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06  
10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08  
10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10  
10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12  
10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14  
10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16  
10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18  
10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20  
10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22  
10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

236

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2209

Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.378740/2005-12</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE.pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

## Modelo Produto Médico

--

10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04  
10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06  
10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08  
10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10  
10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12  
10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14  
10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16  
10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18  
10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20  
10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22  
10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.

Fis. n° 92 10

*Caral*  
Rubrica

[Exportar para Excel](#)

[Exportar para PDF](#)

[Voltar](#)



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	05.150.338/0001-43	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.01.635-7
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80163570009		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.378740/2005-12</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	26/12/2005		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE.pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

<b>Modelo Produto Médico</b>



10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04  
10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06  
10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08  
10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10  
10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12  
10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14  
10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16  
10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18  
10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20  
10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22  
10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

E/S nº 9213

CASSOL  
FABRICA

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.378740/2005-12</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE .pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

## Modelo Produto Médico

10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04  
10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06  
10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08  
10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10  
10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12  
10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14  
10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16  
10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18  
10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20  
10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22  
10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2215

COCOL  
Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.378740/2005-12</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE .pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

## Modelo Produto Médico

10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04  
10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06  
10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08  
10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10  
10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12  
10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14  
10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16  
10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18  
10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20  
10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22  
10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.

[Exportar para Excel](#)

[Exportar para PDF](#)

[Voltar](#)

240

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2217

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA GÁSTRICA LEVINE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.378740/2005-12</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2005		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	8. Instruções de Uso REV03 - SONDA GÁSTRICA LEVINE.pdf	4289758/21-5 - 29/10/2021 - 04:58

## Modelo Produto Médico

10105040 SONDA GASTRICA LEVINE 04  
10105060 SONDA GASTRICA LEVINE 06  
10105080 SONDA GASTRICA LEVINE 08  
10105100 SONDA GASTRICA LEVINE 10  
10105120 SONDA GASTRICA LEVINE 12  
10105140 SONDA GASTRICA LEVINE 14  
10105160 SONDA GASTRICA LEVINE 16  
10105180 SONDA GASTRICA LEVINE 18  
10105200 SONDA GASTRICA LEVINE 20  
10105220 SONDA GASTRICA LEVINE 22  
10105240 SONDA GASTRICA LEVINE 24.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

241

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2219

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

## Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

## Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

244

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2223

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

## Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

FIS. nº 2225

ASL  
Fabrica

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	05.150.338/0001-43	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.01.635-7
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA NASOGASTRICA		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80163570003		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.042791/2003-47</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/01/2004		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

<b>Modelo Produto Médico</b>



10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. nº 2227

*Assel*  
Rubrica

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	05.150.338/0001-43	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.01.635-7
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA NASOGASTRICA		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80163570003		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.042791/2003-47</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/01/2004		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

<b>Modelo Produto Médico</b>

Fis. n° 2228

ASL  
Rubrica

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	05.150.338/0001-43	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.01.635-7
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA NASOGASTRICA		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80163570003		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.042791/2003-47</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/01/2004		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2230

  
Rubrica

- 10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04
- 10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06
- 10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08
- 10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10
- 10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12
- 10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14
- 10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16
- 10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18
- 10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20
- 10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22
- 10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24
- 10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04
- 10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06
- 10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08
- 10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10
- 10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12
- 10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14
- 10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16
- 10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18
- 10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20
- 10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22
- 10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

## Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

Fis. nº 2239

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

251



Detalhes do Produto

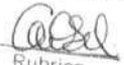
<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	05.150.338/0001-43	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.01.635-7
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA NASOGASTRICA		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80163570003		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.042791/2003-47</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	II - MEDIO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/01/2004		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

<b>Modelo Produto Médico</b>

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

Fis. nº 2234

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

## Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

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

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

## Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

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

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

## Modelo Produto Médico

  
Rubrica

- 10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04
- 10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06
- 10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08
- 10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10
- 10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12
- 10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14
- 10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16
- 10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18
- 10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20
- 10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22
- 10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24
- 10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04
- 10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06
- 10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08
- 10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10
- 10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12
- 10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14
- 10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16
- 10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18
- 10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20
- 10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22
- 10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

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

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA NASOGASTRICA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570003		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042791/2003-47</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf	4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47

## Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04  
10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06  
10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08  
10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10  
10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12  
10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14  
10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16  
10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18  
10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20  
10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22  
10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24  
10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04  
10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06  
10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08  
10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10  
10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12  
10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14  
10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16  
10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18  
10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20  
10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22  
10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

Fis. n° 2244

  
Rubrica

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570005		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042802/2003-99</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191</li> <li>DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

## Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04Fx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

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

260

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2247

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570005		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042802/2003-99</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

## Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04F x40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

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



Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	05.150.338/0001-43	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.01.635-7
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80163570005		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.042802/2003-99</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/01/2004		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

<b>Modelo Produto Médico</b>

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04F x40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fls. nº

2251


 Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570005		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042802/2003-99</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

## Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04F x40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

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

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570005		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042802/2003-99</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

## Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04Fx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

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



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570005		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042802/2003-99</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

## Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04Fx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

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

266

*Calce*  
Fábrica

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
<b>CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	05.150.338/0001-43	<b>Autorização de Funcionamento da Empresa</b>	8.01.635-7
<b>Nome do Dispositivo Médico</b>	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
<b>Nome Técnico do Dispositivo Médico</b>	Sondas		
<b>Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	80163570005		
<b>Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	Válido		
<b>Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	<u>25351.042802/2003-99</u>		
<b>Fabricante Legal do Dispositivo Médico</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
<b>Classificação de Risco do Dispositivo Médico</b>	I - BAIXO RISCO		
<b>Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	28/01/2004		
<b>Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico</b>	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

<b>Modelo Produto Médico</b>



- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04F x40cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm
- SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570005		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042802/2003-99</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

## Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04F x40cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
 SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570005		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042802/2003-99</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

## Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04Fx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

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

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570005		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042802/2003-99</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35

## Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04Fx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm  
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

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

271

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fls. nº 2265

Casil  
Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA RETAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570004		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042794/2003-81</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	4. Instruções de Uso REV02 - Sonda RETAL.pdf	3336668/21-2 - 24/08/2021 - 04:32

## Modelo Produto Médico



Sonda Retal 26FR

Sonda Retal 28FR

Sonda Retal 30FR

Sonda Retal 32FR

Sonda Retal 34FR

Sonda Retal 04FR

Sonda Retal 06FR

Sonda Retal 08FR

Sonda Retal 10FR

Sonda Retal 12FR

« 1 2 »

10 25 50

Exportar para Excel    Exportar para PDF    Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA RETAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570004		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042794/2003-81</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li> <li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	4. Instruções de Uso REV02 - SONDA RETAL.pdf	3336668/21-2 - 24/08/2021 - 04:32

## Modelo Produto Médico

--

Sonda Retal 26FR

Sonda Retal 28FR

Sonda Retal 30FR

Sonda Retal 32FR

Sonda Retal 34FR

Sonda Retal 04FR

Sonda Retal 06FR

Sonda Retal 08FR

Sonda Retal 10FR

Sonda Retal 12FR

« 1 2 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

275,276277  
279,280

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.150.338/0001-43	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.635-7
Nome do Dispositivo Médico	SONDA RETAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80163570004		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.042794/2003-81</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL</li><li>- CNPJ / Código Único: 05.150.338/0001-43</li><li>- Endereço: RUA THEREZA DE SOUZA CARNEIRO 1191 DIST. INDUSTRIAL 84990000</li></ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/01/2004		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	4. Instruções de Uso REV02 - SONDA RETAL.pdf	3336668/21-2 - 24/08/2021 - 04:32

Modelo Produto Médico
-----------------------

Sonda Retal 26FR

Fis. n° 2270

Caed  
Rótula

Sonda Retal 28FR

Sonda Retal 30FR

Sonda Retal 32FR

Sonda Retal 34FR

Sonda Retal 04FR

Sonda Retal 06FR

Sonda Retal 08FR

Sonda Retal 10FR

Sonda Retal 12FR

« 1 2 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

28283, 284, 285  
287, 289

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2271

Assel  
Rubrica

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	Medix Brasil Sonda Uretral Descartável		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sondas		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510135		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.033783/2022-72</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09 - Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li><li>FABRICANTE: NINGBO GREATCARE TRADING CO.,LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C002771 - Endereço: UNIT 93, BUILDING 12, NO. 818, QIMING ROAD, YINZHOU, NINGBO, ZHEJIANG 315105, CHINA</li></ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	27/01/2022		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1023147/24-6 - 26/07/2024 - 10:03

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2272

Caed  
RUBRICA

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 6FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 8FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 10FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 4FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 12FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 14FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 16FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 18FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 20FR

MEDIX BRASIL SONDA URETRAL DESCARTÁVEL 22FR

« 1 2 »

10 25 50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDIX BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.268.780/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.955-1
Nome do Dispositivo Médico	Medix Brasil Vestimenta Hospitalar		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Vestimenta Hospitalar		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80495510056		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.781251/2018-69</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: ANHUI GUOHONG INDUSTRIAL &amp; TRADING CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR<ul style="list-style-type: none"><li>- CNPJ / Código Único: C003507</li><li>- Endereço: ROOM 2103, BLUE WHALE INTERNATIONAL MANSION, SHENGLI ROAD, HEFEI, ANHUI, CHINA</li></ul></li><li>FABRICANTE: MEDIX BRASIL LTDA - BRASIL<ul style="list-style-type: none"><li>- CNPJ / Código Único: 10.268.780/0001-09</li><li>- Endereço: RUA PARANÁ, Nº 1791 CENTRO 85812010</li></ul></li></ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11/02/2019		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Ficha Técnica - Rev.01 ANVISA.pdf	1019003/24-3 - 25/07/2024 - 02:32

## Modelo Produto Médico

Fis. nº 2274

ABD  
Fábrica

MODELOS: Medix Brasil Touca Sanfonada descartável com elástico simples Medix Brasil Sanfonada descartável com elástico duplo Medix Brasil Touca Disco descartável com elástico Medix Brasil Touca cirúrgica não estéril descartável com tiras

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TARGA MEDICAL S.A.		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	00.157.774/0005-54	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.561-7
Nome do Dispositivo Médico	Tubo de Látex Premium		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	GARROTE		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80256170025		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.637144/2017-13</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: TARGA MEDICAL S.A. - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 00.157.774/0005-54</li> <li>- Endereço: Av Irmãos Spino, 536 Cerâmica 25850000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05/02/2018		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso_Tubo de Látex Premium.pdf	0905932/23-4 - 28/08/2023 - 09:25

Modelo Produto Médico

Tubo de látex Premium, nº 200, não estéril, parede interna lisa, espessura uniforme, meada de 15 metros com até 3 emendas, cor natural. Tubo de látex Premium, nº 201, não estéril, parede interna lisa, espessura uniforme, meada de 15 metros com até 3 emendas, cor natural. Tubo de látex Premium, nº 202, não estéril, parede interna lisa, espessura uniforme, meada de 15 metros com até 3 emendas, cor natural. Tubo de látex Premium, nº 203, não estéril, parede interna lisa, espessura uniforme, meada de 15 metros com até 3 emendas, cor natural. Tubo de látex Premium, nº 204, não estéril, parede interna lisa, espessura uniforme, meada de 15 metros com até 3 emendas, cor natural. Tubo de látex Premium, nº 205, não estéril, parede interna lisa, espessura uniforme, meada de 15 metros com até 3 emendas, cor natural. Tubo de látex Premium, nº 206, não estéril, parede interna lisa, espessura uniforme, meada de 15 metros com até 3 emendas, cor natural. Tubo de látex Premium, nº 210, não estéril, parede interna lisa, espessura uniforme, meada de 15 metros com até 3 emendas, cor natural

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

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11.026.207/0001-51	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.10.469-5
Nome do Dispositivo Médico	COMPRESSA DE GAZE EM ROLO NÃO ESTÉRIL CLEAN		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	CONJUNTO DE VESTIMENTA CIRÚRGICA, CAMPO CIRÚRGICO E COMPRESSA DE GAZE		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81046950004		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.734266/2014-03</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SP MARCAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS TEXTEIS HOSPITALARES LTDA - EPP - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 11.026.207/0001-51</li> <li>- Endereço: RUA JAU, 450 SAO FRANCISCO 15806105</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/12/2014		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

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

Modelo Produto Médico

Fis. nº 2278

ASL  
Rúbrica

MODELOS: Compressa de gaze em rolo não estéril Clean 9 fios  
Compressa de gaze em rolo não estéril Clean 11 fios  
Compressa de gaze em rolo não estéril Clean 13 fios.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE CATGUT SIMPLES AGULHADO SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fios e Fitas Cirurgicos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410012		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.004048/9921</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/1999		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/2034		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. CATGUT SIMPLES.pdf	4039030/21-4 - 13/10/2021 - 07:39

## Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



302,303,

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Fis. nº 2281

Rubrica

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE CATGUT SIMPLES AGULHADO SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fios e Fitas Cirurgicos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410012		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.004048/9921</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/1999		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/2034		

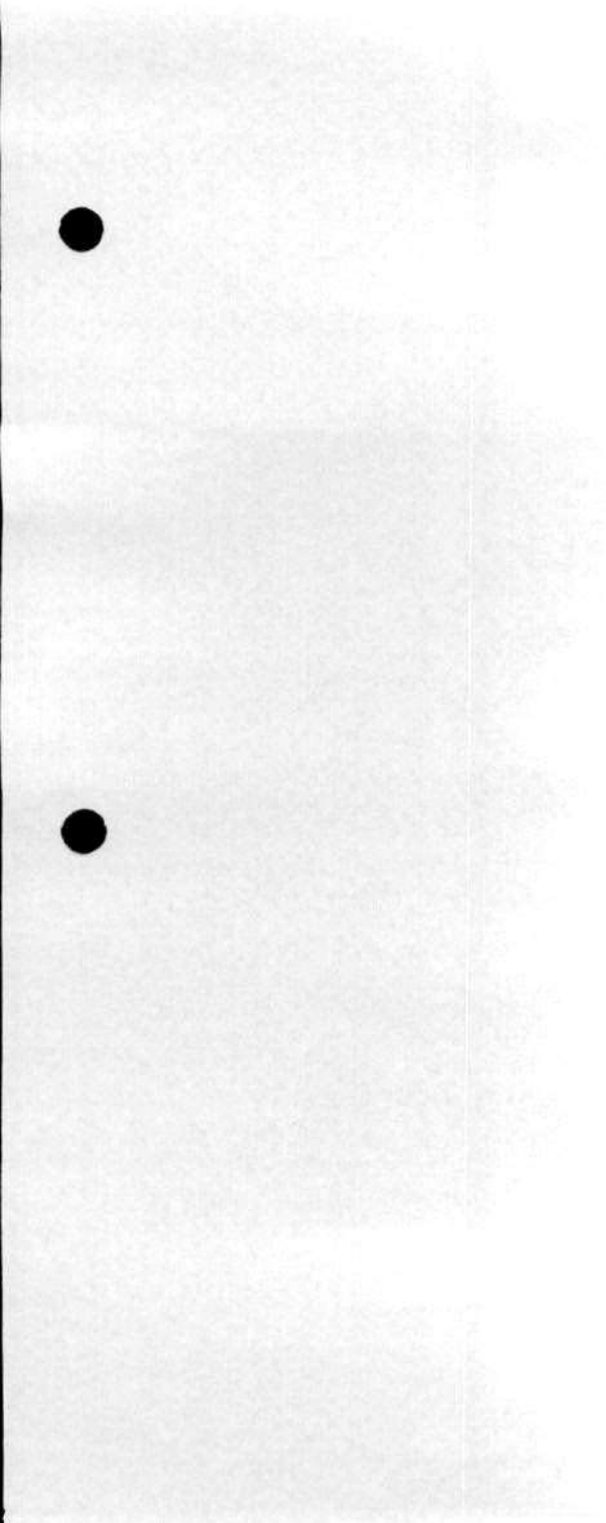
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. CATGUT SIMPLES.pdf	4039030/21-4 - 13/10/2021 - 07:39

## Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

	Exportar para Excel	Exportar para PDF	Voltar
--	---------------------	-------------------	--------

folha nº 282  
@Gil  
Ribeira





## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE SEDA TRANÇADA AGULHADO - SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fios e Fitas Cirurgicos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410013		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.004040/9910</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/1999		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/2034		

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

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.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Fis. n. 2284

  
Rubrica



## Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	33.348.467/0001-86	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.434-1
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE SEDA TRANÇADA AGULHADO - SHALON		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fios e Fitas Cirurgicos		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10243410013		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25000.004040/9910</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> <li>FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL</li> <li>- CNPJ / Código Único: 33.348.467/0001-86</li> <li>- Endereço: Av. Hermógenes Coelho, 3.523 Alto da Boa Vista 76100000</li> </ul>		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/1999		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/05/2034		

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

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.

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



**Alteração de empresário individual de:  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**



**GILBERTO ROCHA DE ABREU**, brasileira, natural de Alto Longa - PI, casado sob o regime de comunhão parcial de bens, data de nascimento 01/02/1967, empresário, N° CPF 306.054.743-20, portador da cédula de identidade N° 768.482 SSP-PI, residente na Rua Fidelidade, N° 5854, Bairro: Gurupi, CEP: 64.000-000, Teresina- PI. Empresa estabelecida nesta praça sob a denominação social de **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**, inscrita no CNPJ n° 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua um, 71, centro, Cep: 65.639-000, Timon, Estado do Maranhão, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141, resolve:

Clausula 1ª. Transfere a sua sede para a Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão.

Clausula 2ª. Fica eleito o foro da Comarca de Timon - Ma, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste ato constitutivo. E por estar assim alterado, assino o presente instrumento particular que foi lavrado em uma única via que será destinada ao registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Maranhão.

Timon - MA, 28 de agosto de 2023.

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**  
Titular



## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU

CERTIFICO O REGISTRO EM 28/08/2023 17:08 SOB N° 20231080573.  
PROTOCOLO: 231080573 DE 28/08/2023.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12312757659. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 28/08/2023.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

**JUCEMA**

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

**Alteração de empresário individual de GILBERTO ROCHA DE ABREU.**

Rúbrica

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**, brasileira, natural de Alto Longa - PI, casado sob o regime de comunhão parcial de bens, data de nascimento 01/02/1967, empresário, N° CPF 306.054.743-20, portador da cédula de identidade N° 768.482 SSP-PI, residente na Rua Fidelidade, N° 5854, Bairro: Gurupi, CEP: 64.000-000, Teresina- PI. Empresa estabelecida nesta praça sob a denominação social de GILBERTO ROCHA DE ABREU, inscrita no CNPJ n° 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua Um, 421-A, parque Piauí, Timon, Estado do Maranhão, Cep: 65.631-160, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141, resolve:

Clausula 1ª. Altera o nome empresarial para: **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL.**

Clausula 2ª. Alterar as atividades para:

4644-3/01-Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

Atividades Secundárias:

4642-7/02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho;

4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;

4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia;

4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos;

4646-0/01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria;

4646-0/02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal;

4649-4/09 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada;

4664-8/00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar partes e peças;

4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários;

4930-2/01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal;

4930-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional.

Clausula 3ª. Transfere a sua sede para a Rua um, 71, centro, Cep: 65.639-000, Timon, Estado do Maranhão.

Clausula 4ª. Altera o capital social para R\$ 250.000,00 (duzentos e cinquenta mil reais).

Clausula 5ª. O empresário declara que a empresa se enquadra como Microempresa - ME, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, e que não se enquadra em qualquer das hipóteses de exclusão relacionadas no § 4º do art. 3º da mencionada lei. (art. 3º, I, LC nº 123, de 2006)



Clausula 6ª. Fica eleito o foro da Comarca de Timon - Ma, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste ato constitutivo. E por estar assim alterado, assino o presente instrumento particular que foi lavrado em uma única via que será destinada ao registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Maranhão.

Timon - MA, 17 de novembro de 2021.

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Titular



## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU

CERTIFICO O REGISTRO EM 17/11/2021 16:14 SOB N° 20211377694.  
PROTOCOLO: 211377694 DE 17/11/2021.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12108409617. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 17/11/2021.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

**JUCEMA**

LÍLIAN THERESA RODRIGUES MENDONÇA  
SECRETÁRIA-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

**Alteração e consolidação de empresário individual de:****G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**, brasileira, natural de Alto Longa - PI, casado sob o regime de comunhão parcial de bens, data de nascimento 01/02/1967, empresário, N° CPF 306.054.743-20, portador da cédula de identidade N° 768.482 SSP-PI, residente na Rua Fidelidade, N° 5854, Bairro: Gurupi, planalto dos algodoes, CEP: 64.090-098, Teresina- PI. Empresa estabelecida nesta praça sob a denominação social de **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**, inscrita no CNPJ n° 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141, resolve assim, alterar e consolidar o instrumento de inscrição.

Clausula 1ª. O empresário individual tem seu capital social no valor de R\$ 250.000,00 (duzentos e cinquenta mil reais), fica alterado para R\$ 300.000,00 (trezentos mil reais), com a diferença no valor de R\$ 50.000,00 (cinquenta mil reais), integralizados em moeda corrente do País, neste ato.

Clausula 2ª. Tendo em vista as modificações ora ajustadas, consolida-se o instrumento constitutivo, que passa a ter a seguinte redação:

**INSTRUMENTO DE INSCRICAO CONSOLIDADO**

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**, brasileira, natural de Alto Longa - PI, casado sob o regime de comunhão parcial de bens, data de nascimento 01/02/1967, empresário, N° CPF 306.054.743-20, portador da cédula de identidade N° 768.482 SSP-PI, residente na Rua Fidelidade, N° 5854, Bairro: Gurupi, planalto dos algodoes, CEP: 64.090-098, Teresina- PI. Empresa estabelecida nesta praça sob a denominação social de **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**, inscrita no CNPJ n° 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141, resolve assim, alterar e consolidar o instrumento de inscrição.

Clausula 1ª. O Empresário Individual gira com o nome empresarial **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**.

Clausula 2ª. O capital e de R\$ 300.000,00 (trezentos mil reais), totalmente subscrito e já integralizado, em moeda corrente do País.

Clausula 3ª. O Empresário Individual tem sua sede no seguinte endereço: Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão.

Clausula 4ª. O Empresário Individual tem por objeto o exercício das seguintes atividades econômicas:

Principal:

4644-3/01-Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano.



Atividades Secundárias:

- 4642-7/02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho;
- 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;
- 4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia;
- 4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos;
- 4646-0/01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria;
- 4646-0/02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal;
- 4649-4/09 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada;
- 4664-8/00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar partes e peças;
- 4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários;
- 4930-2/01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal;
- 4930-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional.

Clausula 5ª. O empresário declara, sob as penas da lei, inclusive que são verídicas todas as informações prestadas neste instrumento e quanto ao disposto no artigo 299 do Código Penal, não estar impedido de exercer atividade empresária e não possuir outro registro como Empresário Individual no País.

Clausula 6ª. Poderá abrir ou fechar filial, ou qualquer dependência, mediante alteração deste ato constitutivo, na forma da lei, devidamente assinado pelo Empresário Individual.

Clausula 7ª. O empresário declara que a empresa se enquadra como Microempresa - ME, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, e que não se enquadra em qualquer das hipóteses de exclusão relacionadas no § 4º do art. 3º da mencionada lei. (art. 3º, I, LC nº 123, de 2006)

Clausula 8ª. Fica eleito o foro da Comarca de Timon - Ma, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste ato constitutivo. E por estar assim alterado, assino o presente instrumento particular que foi lavrado em uma única via que será destinada ao registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Maranhão.

Timon - MA, 25 de outubro de 2023.

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Titular



## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU

CERTIFICO O REGISTRO EM 26/10/2023 13:00 SOB Nº 20231355807.  
PROTOCOLO: 231355807 DE 25/10/2023.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12315582337. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 25/10/2023.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

**JUCEMA**

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

**Alteração de empresário individual de:**  
**G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**



**GILBERTO ROCHA DE ABREU**, brasileira, natural de Alto Longa - PI, casado sob o regime de comunhão parcial de bens, data de nascimento 01/02/1967, empresário, N° CPF 306.054.743-20, portador da cédula de identidade N° 768.482 SSP-PI, residente na Rua Fidelidade, N° 5854, Bairro: Gurupi, CEP: 64.000-000, Teresina- PI. Empresa estabelecida nesta praça sob a denominação social de **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**, inscrita no CNPJ n° 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua um, 71, centro, Cep: 65.639-000, Timon, Estado do Maranhão, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141, resolve:

Clausula 1ª. Transfere a sua sede para a Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão.

Clausula 2ª. Fica eleito o foro da Comarca de Timon - Ma, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste ato constitutivo. E por estar assim alterado, assino o presente instrumento particular que foi lavrado em uma única via que será destinada ao registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Maranhão.

Timon - MA, 13 de março de 2023.

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Titular



## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU

CERTIFICO O REGISTRO EM 13/03/2023 17:21 SOB Nº 20230308287.  
PROTOCOLO: 230308287 DE 13/03/2023.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12303394190. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 13/03/2023.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

**JUCEMA**

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

# REQUERIMENTO DE EMPRESÁRIO

Folhas 1 / 1

Fis. nº 2291  
*Caril*  
Rubrica

NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO DO REGISTRO DE EMPRESA - NIRE DA SEDE 21101226141		NIRE DA FILIAL (preencher somente se não referente à SEDE) XXXXXXXXXXXXXX	
NOME DO EMPRESÁRIO (complete, sob oventorista) GILBERTO ROCHA DE ABREU			
NACIONALIDADE BRASILEIRA		ESTADO CIVIL SOLTEIRO	
SEXO M <input checked="" type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/>		REGIME DE BENS (se casado) XXXXXXXXXXXXXX	
FILHO DE (seu) SIMPÍCIO CARLOS DE ABREU		(sua) MÁRIA MARLENE CARLOS DE ABREU	
NASCIDO EM (data de nascimento) 01/02/1967	IDENTIDADE (número) 768482	Digito empresa SSP	UF PI
CNPJ (número) 308.054.743-20			
EMANCIPADO POR (forma de emancipação - preencher no caso de menor) XXXXXXXXXXXXXX			
DOMICILIADO NA (logradouro - rua, av., etc) RUA FIDELIDADE		NÚMERO 5854	
COMPLEMENTO PARQUE DOS ALGODOES	BARRIO/DISTRITO GURUPI	CEP 84.000-000	CODIGO DO MUNICIPIO (uso da Junta Comercial) 5721
MUNICIPIO TERESINA			UF PI
declara, sob as penas da lei, não estar impedido de exercer atividade empresarial, que não possui outro registro de empresário e requer a JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO MARANHÃO			
CODIGO DO ATO 002	DESCRIÇÃO DO ATO ALTERAÇÃO	CODIGO DO EVENTO 021	DESCRIÇÃO DO EVENTO ALTERAÇÃO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
CODIGO DO EVENTO XXXXXXXXXXXXXX	DESCRIÇÃO DO EVENTO XXXXXXXXXXXXXX	CODIGO DO EVENTO XXXXXXXXXXXXXX	DESCRIÇÃO DO EVENTO XXXXXXXXXXXXXX
NOME EMPRESARIAL GILBERTO ROCHA DE ABREU - ME			
LOGRADOURO (rua, av., etc) RUA UM		NÚMERO 421	
COMPLEMENTO A	BARRIO/DISTRITO PARQUE PIAUI	CEP 65.631-160	CODIGO DO MUNICIPIO (uso da Junta Comercial) 2806
MUNICIPIO TIMON	UF MA	PAIS BRASIL	CORREIO ELETRONICO (E-MAIL) XXXXXXXXXXXXXX
VALOR DO CAPITAL - R\$ 200.000,00	VALOR DO CAPITAL - (por extenso) DUZENTOS MIL REAIS		
CODIGO DE ATIVIDADE ECONÔMICA (CNAE) 4647801 4639701 4642702 4649408 4651601 4651602 4691500	DESCRIÇÃO DO OBJETO COMERCIO ATACADISTA DE ARTIGOS DE ESCRITORIO E DE PAPELARIA; COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ALIMENTICIOS EM GERAL; COMERCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSORIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO; COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR; COMERCIO ATADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMATICA; COMERCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMATICA; COMERCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINANCIA DE PRODUTOS ALIM. ENTICIOS;XXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXX		
DATA DE INICIO DAS ATIVIDADES 03/05/2001	NÚMERO DE INSCRIÇÃO NO CNPJ 04528673000170	TRANSFERENCIA DE SEDE OU DE FILIAL DE OUTRA UF NIRE ANTERIOR XXXXXXXXXXXXXX	UF XX
USO DA JUNTA COMERCIAL EMPRESARIAL <input checked="" type="checkbox"/> 1-NIRE GOVERNAMENTAL <input type="checkbox"/> 2-NIRE			
ASSINATURA DA FORMA PELO EMPRESÁRIO (ou pelo representante/autorizado/vereador) <i>Gilberto Rocha de Abreu - ME</i>			
DATA DA ASSINATURA 10/06/2013	ASSINATURA DO EMPRESÁRIO		
PARA USO EXCLUSIVO DA JUNTA COMERCIAL			
DEFERIDO. PUBLIQUE-SE E ARQUIVE-SE <i>Carsten Luise</i> Chefe Escritório Regis. Matricula 2055 1017-113	AUTENTICAÇÃO	JUCEMA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO MARANHÃO CERTIFICADO O REGISTRO EM 10/07/2013 SOB O NÚMERO 20130507098 Protocolo: 13052705-9 Empresa: 211 0122914 1 GILBERTO ROCHA DE ABREU - ME ANTONIO DE PAZUA BOARES FERREIRA SECRETÁRIO GERAL EM EXERCÍCIO	AF 003.266 10

**3º OFÍCIO** CARTÓRIO 3º OFÍCIO EXTRAJUDICIAL DE TIMON - MA  
R. Presidente Médica, nº 201 - Timon - Fone: (202) 2241-1100 - cartorio3@tjma.jus.br  
E-mail: 799.2120-8080 - 97348 - CEP: 65621-5400 (202) 22914-9441

Certifico que a presente cópia é autêntica e está conforme com o original, confere e dou fé.  
Gilcifran Andrade Miranda - Tabelião  
Poder Judiciário - TJMA  
Selo: AUTENT0307871BP14831SH872911  
Data/Hora: 27/08/2023 10:44:37, Ato: 13.18, Total  
R\$ 6,02, Emol: R\$ 5,44, FERC R\$ 0,16 FADEP R\$  
0,21 FEMP R\$ 0,21  
Consulte em <https://seio.tjma.jus.br>

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por GILCIFRAN ANDRADE MIRANDA, em terça-feira, 27 de junho de 2023 10:55:17 GMT-03:00, CNS: 03.076-7 - 3º OFÍCIO EXTRAJUDICIAL/MA, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

**Alteração de empresário individual de GILBERTO ROCHA DE ABREU.**

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**, brasileira, natural de Alto Longa - PI, casado sob o regime de comunhão parcial de bens, data de nascimento 01/02/1967, empresário, N° CPF 306.054.743-20, portador da cédula de identidade N° 768.482 SSP-PI, residente na Rua Fidelidade, N° 5854, Bairro: Gurupi, CEP: 64.000-000, Teresina- PI. Empresa estabelecida nesta praça sob a denominação social de GILBERTO ROCHA DE ABREU, inscrita no CNPJ n° 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua Um, 421-A, parque Piauí, Timon, Estado do Maranhão, Cep: 65.631-160, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141, resolve:

Clausula 1ª. Altera o nome empresarial para: **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL.**

Clausula 2ª. Alterar as atividades para:

4644-3/01-Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

Atividades Secundárias:

4642-7/02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho;

4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios;

4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia;

4645-1/03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos;

4646-0/01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria;

4646-0/02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal;

4649-4/09 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada;

4664-8/00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar partes e peças;

4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários;

4930-2/01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal;

4930-2/02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional.

Clausula 3ª. Transfere a sua sede para a Rua um, 71, centro, Cep: 65.639-000, Timon, Estado do Maranhão.

Clausula 4ª. Altera o capital social para R\$ 250.000,00 (duzentos e cinquenta mil reais).

Clausula 5ª. O empresário declara que a empresa se enquadra como Microempresa - ME, nos termos da Lei Complementar n° 123, de 14 de dezembro de 2006, e que não se enquadra em qualquer das hipóteses de exclusão relacionadas no § 4º do art. 3º da mencionada lei. (art. 3º, I, LC n° 123, de 2006)

Clausula 6ª. Fica eleito o foro da Comarca de Timon - Ma, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste ato constitutivo. E por estar assim alterado, assino o presente instrumento particular que foi lavrado em uma única via que será destinada ao registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Maranhão.

Timon - MA, 17 de novembro de 2021.

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Titular



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração



Página 3 de 3

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU

**JUCEMA**

CERTIFICO O REGISTRO EM 17/11/2021 16:14 SOB Nº 20211377694.  
PROTOCOLO: 211377694 DE 17/11/2021.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12108409617. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 17/11/2021.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

LÍLIAN THERESA RODRIGUES MENDONÇA  
SECRETÁRIA-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.



**Alteração de empresário individual de:**  
**G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**, brasileira, natural de Alto Longa - PI, casado sob o regime de comunhão parcial de bens, data de nascimento 01/02/1967, empresário, N° CPF 306.054.743-20, portador da cédula de identidade N° 768.482 SSP-PI, residente na Rua Fidelidade, N° 5854, Bairro: Gurupi, CEP: 64.000-000, Teresina- PI. Empresa estabelecida nesta praça sob a denominação social de **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**, inscrita no CNPJ n° 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua um, 71, centro, Cep: 65.639-000, Timon, Estado do Maranhão, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141, resolve:

Clausula 1ª. Transfere a sua sede para a Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão.

Clausula 2ª. Fica eleito o foro da Comarca de Timon - Ma, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste ato constitutivo. E por estar assim alterado, assino o presente instrumento particular que foi lavrado em uma única via que será destinada ao registro e arquivamento na Junta Comercial do Estado do Maranhão.

Timon - MA, 13 de março de 2023.

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**  
Titular



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Fis. n.º 2302

*Robrica*  
Robrica

Página 2 de 2

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU

**JUCEMA**

CERTIFICO O REGISTRO EM 13/03/2023 17:21 SOB Nº 20230308287.  
PROTOCOLO: 230308287 DE 13/03/2023.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12303394190. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 13/03/2023.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais,  
informando seus respectivos códigos de verificação.





Ministério da Fazenda  
Secretaria da Receita Federal do Brasil  
Comprovante de Situação Cadastral no CPF

Nº do CPF: **306.054.743-20**

Nome: **GILBERTO ROCHA DE ABREU**

Data de Nascimento: **01/02/1967**

Situação Cadastral: **REGULAR**

Data da Inscrição: **anterior a 10/11/1990**

Digito Verificador: **00**

Comprovante emitido às: **15:22:56** do dia **01/08/2024** (hora e data de Brasília).  
Código de controle do comprovante: **4E37.BF5F.5E81.1ACD**



Este documento não substitui o "Comprovante de Inscrição no CPF".

(Modelo aprovado pela IN/RFB nº 1.548, de 13/02/2015.)

FIS. N° 2305  
 Gilcfran  
 Miranda

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
 MINISTERIO DA JUSTICA  
 MINISTERIO NACIONAL DE REGISTRO  
 CARTERIO NACIONAL DE AMBUROS

VALIDA EM TODO O TERRITORIO NACIONAL

2242037674

PROIBIDO PLASTIFICAR

2242037674

Nome: GILCIFRAN MIRANDA DE MIRANDA

Doc. Identific. (CPF ou CNH): 3444882 588 72

CPF: 356.054.743-28

DATA DE NASCIMENTO: 01/02/1967

TIPO DE CASAMENTO: SOLTEIRO

ESTADO CIVIL: CASADO

PROBACAO: 06/07/2026

VALIDACAO: 23/09/1990

Assinatura: Gilcfran Miranda

PIAUI

DATA DE EMISSAO: 06/07/2023

NUMERO DE REGISTRO: 3668811908

DI: 371304028

3º OFÍCIO  
 206, 115 Avenida  
 Fone: (99) 3216-1000 / 3216-9999 / (28) 6201-3199 / 6201-3240  
 Cidclfran Andrade Miranda - Oficial

CARTÓRIO 3º OFÍCIO EXTRAJUDICIAL DE TIMON - MA

Certifico, que a presente cópia é autêntica e está conforme com o original, conferido e dou fé.

Gilcfran Andrade Miranda - Tabelião  
 Poder Judiciário - TJMA  
 Selo: AUTENT0307670PW98KUF7MLTF483  
 Data/Hora: 07/07/2023 10:51:06. Atos: 13, 18, Total  
 R\$ 6,02 / Empl: R\$ 5,44 FERC R\$ 0,16 FADEP R\$ 0,21 FEMP R\$ 0,21  
 Consultar em <https://seio.tjma.jus.br>

Oficial: Gilcfran Andrade Miranda



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por GILCIFRAN ANDRADE MIRANDA, em sexta-feira, 7 de julho de 2023 10:57:24 GMT-03:00, CNS: 03.076-7 - 3º OFÍCIO EXTRAJUDICIAL/MA, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Fis. nº 2306  
Rúbrica

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
MINISTERIO DA INFRAESTRUTURA  
DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSITO  
CARTEIRA NACIONAL DE HABILITACAO

PI

SENE  
GILBERTO ROCHA DE ABREU

DOC. ENTIDADE/ORG. EMISSORA  
768492 SSP PI

CPF  
306.054.743-20

DATA NASCIMENTO  
01/02/1967

FILIAÇÃO  
SIMPLICIO CARLOS DE ABREU  
MARIA MARLENE CARLOS DE ABREU

PERMISSÃO  
ACC  
CATIAO  
A.E.

INSCRIÇÃO  
01817050877

VALIDADE  
06/07/2026

HABILITAÇÃO  
23/09/1990

OCCUPAÇÕES

ASSINATURA DO PORTADOR  
Gilberto Rocha de Abreu

LOCAL  
TERESINA, PI

DATA DE EMISSÃO  
06/07/2021

ASSINATURA DO EMISSOR  
55655113606  
F1321104029

PIAUI

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL  
2242037674

PROIBIDO PLASTIFICAR  
2242037674

Consulta Quadro de Sócios e Administradores - QSA



<b>CNPJ:</b>	04.528.673/0001-70
<b>NOME EMPRESARIAL:</b>	G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL
<b>CAPITAL SOCIAL:</b>	R\$300.000,00 (Trezentos mil reais)

NÃO HÁ INFORMAÇÃO DE QUADRO DE SÓCIOS E ADMINISTRADORES (QSA) NA BASE DE DADOS DO CNPJ

Fis. nº 2308  
 R. P. P. P. P.  
 P. P. P. P. P.

### CERTIDÃO ESPECÍFICA

#### Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data de sua expedição.

<b>Certificamos que G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL encontra-se registrada nesta Junta Comercial, como segue:</b>		<b>Protocolo: MAC2403583611</b>	
<b>NIRE 21101226141</b> <b>CNPJ 04.528.673/0001-70</b>		<b>Situação ATIVA Status</b>	
<b>Endereço Completo Rua ANANIAS CARVALHO CHAVES, Nº 71, xxxxx, PARQUE PIAUI I - Timon/MA - CEP 65631-160</b>			
<b>Arquivamentos Posteriores</b>			
Ato	Número	Data	Descrição
223	20240187784	15/02/2024	BALANCO
223	20231521847	07/12/2023	BALANCO
002	20231355807	26/10/2023	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20231355807	26/10/2023	CONSOLIDACAO DE CONTRATO/ESTATUTO
223	20231135785	01/09/2023	BALANCO
002	20231080573	28/08/2023	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20230308287	13/03/2023	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20211377694	17/11/2021	ALTERACAO DE DADOS E DE NOME EMPRESARIAL
002	20211377694	17/11/2021	ENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA
223	20170515800	31/03/2017	BALANCO
223	20160248183	16/02/2016	BALANCO
223	20140308253	06/05/2014	BALANCO
223	20130601446	23/08/2013	BALANCO
002	20130507059	10/07/2013	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
223	20120224470	30/03/2012	BALANCO
002	20110765427	29/11/2011	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
317	20100322611	01/08/2010	DESENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA
002	20090564502	14/10/2009	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20070445460	22/10/2007	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20040410196	02/12/2004	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
002	20020254350	14/08/2002	ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
315	20010109404	03/05/2001	ENQUADRAMENTO DE MICROEMPRESA
080	21101226141	03/05/2001	INSCRIÇÃO

Esta certidão foi emitida automaticamente em 14/08/2024, às 16:05:41 (horário de Brasília).  
 Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.empresafacil.ma.gov.br>, com o código W5VMESFS.



CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
 Secretário(a) Geral



Governo do Estado do Maranhão  
Secretaria de Estado de Indústria e comércio - SEINC  
Junta Comercial do Estado do Maranhão



## CERTIDÃO SIMPLIFICADA

### Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial: G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL NIRE : 21101226141 Natureza Jurídica: Empresário (Individual)			Protocolo: MAC2403583579
NIRE (Sede) 21101226141	CNPJ 04.528.673/0001-70	Arquivamento do Ato de Inscrição 03/05/2001	Início de Atividade 03/05/2001
<b>Endereço Completo</b> Rua ANANIAS CARVALHO CHAVES, Nº 71, PARQUE PIAUI I-Timon/MA- CEP65631-160			
<b>Objeto</b> COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO TRANSPORTE RODOVIARIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANCAS, MUNICIPAL TRANSPORTE RODOVIARIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANCAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MEDICO-HOSPITALAR PARTES E PEGAS COMERCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSORIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANCA DO TRABALHO COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS COMERCIO ATACADISTA DE PROTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLOGICOS COMERCIO ATACADISTA DE COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITARIOS E COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVACAO DOMICILIAR, COM ATIVIDADE DE FRACIONAMENTO E ACONDICIONAMENTO ASSOCIADA.			
<b>Capital</b> R\$ 300.000,00 (trezentos mil reais)			<b>Porte</b> ME (Microempresa)
<b>Último Arquivamento</b> Data 15/02/2024	<b>Número</b> 20240187784	<b>Ato/eventos</b> 223 / 223 - BALANCO	<b>Situação</b> ATIVA Status XXXXX
<b>Nome do Empresário: GILBERTO ROCHA DE ABREU</b> Identidade: 768482 Estado civil: CASADO(A)		CPF: 306.054.743-20 Regime de bens: NÃO INFORMADO	

Esta certidão foi emitida automaticamente em 14/08/2024, às 16:04:56 (horário de Brasília).  
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.empresafacil.ma.gov.br>, com o código MHAKMJUV.

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
Secretário(a) Geral



# REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

## CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

NÚMERO DE INSCRIÇÃO <b>04.528.673/0001-70</b> MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA <b>03/05/2001</b>
NOME EMPRESARIAL <b>G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL</b>		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) <b>DISTRIBUIDORA ATUAL</b>	PORTE <b>ME</b>	
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL <b>46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano</b>		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS <b>46.42-7-02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho</b> <b>46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios</b> <b>46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia</b> <b>46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos</b> <b>46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria</b> <b>46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal</b> <b>46.49-4-09 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada</b> <b>46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças</b> <b>47.89-0-05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários</b> <b>49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal.</b> <b>49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional</b>		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA <b>213-5 - Empresário (Individual)</b>		
LOGRADOURO <b>R ANANIAS CARVALHO CHAVES</b>	NÚMERO <b>71</b>	COMPLEMENTO *****
CEP <b>65.631-160</b>	BAIRRO/DISTRITO <b>PARQUE PIAUI I</b>	MUNICÍPIO <b>TIMON</b>
UF <b>MA</b>	ENDEREÇO ELETRÔNICO <b>GRDISTRIBUIDORAATUAL@GMAIL.COM</b>	
TELEFONE <b>(99) 3118-8269</b>		
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL <b>ATIVA</b>	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL <b>24/02/2022</b>	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 07/08/2024 às 09:47:11 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1



MINISTÉRIO DA FAZENDA  
Secretaria da Receita Federal do Brasil  
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA  
ATIVA DA UNIÃO**

Nome: GILBERTO ROCHA DE ABREU  
CPF: 306.054.743-20

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão se refere à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.

Emitida às 11:45:40 do dia 18/06/2024 <hora e data de Brasília>.

Válida até 15/12/2024.

Código de controle da certidão: 105C.DA20.FFBD.080D

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

[Voltar](#)[Imprimir](#)

### Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

**Inscrição:** 04.528.673/0001-70  
**Razão Social:** GILBERTO ROCHA DE ABREU  
**Endereço:** RUA UM 421 A / PARQUE PIAUI / TIMON / MA / 65639-000

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

**Validade:** 08/08/2024 a 06/09/2024

**Certificação Número:** 2024080806321152503390

Informação obtida em 19/08/2024 08:43:38

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:  
**[www.caixa.gov.br](http://www.caixa.gov.br)**



## Histórico do Empregador

O Histórico do Empregador apresenta os registros dos CRF concedidos nos últimos 24 meses, conforme Manual de Orientações Regularidade do Empregador.

**Inscrição:** 04.528.673/0001-70  
**Razão social:** GILBERTO ROCHA DE ABREU  
**Nome fantasia:** DISTRIBUIDORA ATUAL

Data de Emissão/Leitura	Data de Validade	Número do CRF
08/08/2024	08/08/2024 a 06/09/2024	2024080806321152503390
20/07/2024	20/07/2024 a 18/08/2024	2024072001361152503388
01/07/2024	01/07/2024 a 30/07/2024	2024070105581152503318
12/06/2024	12/06/2024 a 11/07/2024	2024061205051152503360
24/05/2024	24/05/2024 a 22/06/2024	2024052410031152503336
05/05/2024	05/05/2024 a 03/06/2024	2024050501254208952603
16/04/2024	16/04/2024 a 15/05/2024	2024041603142506584950
28/03/2024	28/03/2024 a 26/04/2024	2024032819040189104205
09/03/2024	09/03/2024 a 07/04/2024	2024030901250841365877
19/02/2024	19/02/2024 a 19/03/2024	2024021904305977658181
31/01/2024	31/01/2024 a 29/02/2024	2024013104530542607557
12/01/2024	12/01/2024 a 10/02/2024	2024011218464582038726
24/12/2023	24/12/2023 a 22/01/2024	2023122401035904799232
05/12/2023	05/12/2023 a 03/01/2024	2023120518482770011707
16/11/2023	16/11/2023 a 15/12/2023	2023111606311841139232
28/10/2023	28/10/2023 a 26/11/2023	2023102801094108474321
09/10/2023	09/10/2023 a 07/11/2023	2023100918541562532902
20/09/2023	20/09/2023 a 19/10/2023	2023092004315683825504
01/09/2023	01/09/2023 a 30/09/2023	2023090107314292170689
13/08/2023	13/08/2023 a 11/09/2023	2023081300580760983129
25/07/2023	25/07/2023 a 23/08/2023	2023072505183570650115
06/07/2023	06/07/2023 a 04/08/2023	2023070601110077993800
17/06/2023	17/06/2023 a 16/07/2023	2023061701112501796990
29/05/2023	29/05/2023 a 27/06/2023	2023052901075270304108
10/05/2023	10/05/2023 a 08/06/2023	2023051001203440608609
21/04/2023	21/04/2023 a 20/05/2023	2023042101142321976786
02/04/2023	02/04/2023 a 01/05/2023	2023040200431335953437
14/03/2023	14/03/2023 a 12/04/2023	2023031401122135316668
23/02/2023	23/02/2023 a 24/03/2023	2023022301281371969652
04/02/2023	04/02/2023 a 05/03/2023	2023020401185479414230

Fis. nº 2314

CCB  
Rubrica

Data de Emissão/Leitura	Data de Validade	Número do CRF
16/01/2023	16/01/2023 a 14/02/2023	2023011601004964622104
28/12/2022	28/12/2022 a 26/01/2023	2022122801134963162151
09/12/2022	09/12/2022 a 07/01/2023	2022120901132073265072
20/11/2022	20/11/2022 a 19/12/2022	2022112003315039563958
01/11/2022	01/11/2022 a 30/11/2022	2022110101193997698871
13/10/2022	13/10/2022 a 11/11/2022	2022101301170342390911
24/09/2022	24/09/2022 a 23/10/2022	2022092401143221127788
05/09/2022	05/09/2022 a 04/10/2022	2022090501040736728568

Resultado da consulta em 19/08/2024 08:44:15

[Voltar](#)



PODER JUDICIÁRIO  
JUSTIÇA DO TRABALHO

### CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: GILBERTO ROCHA DE ABREU  
CPF: 306.054.743-20  
Certidão nº: 29745397/2024  
Expedição: 30/04/2024, às 09:08:29  
Validade: 27/10/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **GILBERTO ROCHA DE ABREU**, inscrito(a) no CPF sob o nº **306.054.743-20**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

#### INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.

PODER JUDICIÁRIO  
JUSTIÇA DO TRABALHO**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS**

Nome: G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL (MATRIZ E FILIAIS)  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
Certidão nº: 41374646/2024  
Expedição: 13/06/2024, às 10:26:59  
Validade: 10/12/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **04.528.673/0001-70**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas. Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

**INFORMAÇÃO IMPORTANTE**

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.

**Poder Judiciário Federal**

Tribunal Regional do Trabalho da 16ª Região

Código de verificação: 64.467.157.815

**CERTIDÃO ELETRÔNICA DE AÇÕES TRABALHISTAS**

Certifica-se, conforme pesquisa no Sistema de Processo Eletrônico da Justiça do Trabalho (PJe) no Tribunal Regional do Trabalho da 16ª Região, que até a presente data **NÃO CONSTAM** ações trabalhistas neste Tribunal Regional, em tramitação ou arquivadas provisoriamente, ajuizadas em face da pessoa jurídica, de direito público ou privado, identificada pelos dados fornecidos pelo solicitante e de sua inteira responsabilidade.

**Raiz do CNPJ pesquisado:** 04.528.673

Certifica-se, conforme pesquisa no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas (BNDT), que foi emitida no Tribunal Superior do Trabalho (TST) uma certidão de débitos trabalhistas **NEGATIVA**, identificada pelo nº 56508068/2024 e pelo CNPJ 04.528.673/0001-70, cuja a íntegra está disponível em: <http://www.tst.jus.br/certidao>

**Observações:**

1. Esta certidão não contempla processos físicos, nem processos arquivados definitivamente, nem processos de classes que não estejam discriminadas a seguir.
2. Esta certidão contempla o polo passivo somente nas seguintes ações no 1º grau: alvará judicial (Alvará), alvará judicial - lei 6858/80 (AlvJud), arresto (Arrest), atentado (Atent), ação civil coletiva (ACC), ação civil pública cível (ACPCiv), ação de cumprimento (ACum), ação de exigir contas (AEC), ação trabalhista - rito ordinário (ATOrd), ação trabalhista - rito sumaríssimo (ATSum), ação trabalhista - rito sumário (alçada) (ATAIc), busca e apreensão (BusApr), carta de ordem cível (CartOrdCiv), carta precatória cível (CartPrecCiv), carta rogatória cível (RogatoCiv), cautelar inominada (Caulnom), caução (Caução), consignação em pagamento (ConPag), contraprotosto judicial (CProt), cumprimento de sentença (CumSen), embargos de declaração cível (EDCiv), embargos de terceiro cível (ETCiv), embargos infringentes na execução fiscal (EIFEFis), embargos à adjudicação (EAdj), embargos à arrematação (EArr), embargos à execução (EE), exceção de impedimento (Exclmp), exceção de incompetência (Exclnc), exceção de suspeição (ExcSusp), execução de certidão de crédito judicial (ExCCJ), execução de termo de ajuste de conduta (ExTAC), execução de termo de conciliação de ccp (ExCCP), execução de título extrajudicial (ExTiEx), execução fiscal (ExFis), execução provisória em autos suplementares (ExProvAS), exibição (Exibic), habeas data cível (HDCiv), homologação de transação extrajudicial (HoTrEx), impugnação ao valor da causa cível (IVCCiv), incidente de falsidade (IncFal), inquérito para apuração de falta grave (IAFG), interdito proibitório (Interdito), interpelação (Inter), justificação (Justif), mandado de segurança coletivo (MSCol), mandado de segurança cível (MSCiv), monitória (Monito), notificação (Notif), oposição (Oposic), petição cível (PetCiv), prestação de contas - oferecidas (PrCoOf), produção antecipada da prova (PAP), protesto (Protes), reintegração / manutenção de posse (RtMtPosse), restauração de autos (ResAutCiv), seqüestro (Seques), tutela antecipada antecedente (TutAntAnt), tutela cautelar antecedente (TutCautAnt)
3. Esta certidão contempla o polo ativo somente nas seguintes ações no 1º grau: alvará judicial (Alvará), alvará judicial - lei 6858/80 (AlvJud), arresto (Arrest), atentado (Atent), ação civil coletiva (ACC), ação civil pública cível (ACPCiv), ação de cumprimento (ACum), ação de exigir contas (AEC), ação trabalhista - rito ordinário (ATOrd), ação trabalhista - rito sumaríssimo (ATSum), ação trabalhista - rito sumário (alçada) (ATAIc), busca e apreensão (BusApr), carta de ordem cível (CartOrdCiv), carta precatória cível (CartPrecCiv), carta rogatória cível (RogatoCiv), cautelar inominada (Caulnom), caução (Caução), consignação em pagamento (ConPag), contraprotosto judicial (CProt), cumprimento de sentença (CumSen), embargos de declaração cível (EDCiv), embargos de terceiro cível (ETCiv), embargos infringentes na execução fiscal (EIFEFis), embargos à adjudicação (EAdj), embargos à arrematação (EArr), embargos à execução (EE), exceção de impedimento (Exclmp), exceção de incompetência (Exclnc), exceção de suspeição (ExcSusp), execução de certidão de crédito judicial (ExCCJ), execução de termo de ajuste de conduta (ExTAC), execução de termo de conciliação

16/08/24, 10:55

Certidões - Certidão Trabalhista 64.467.157.815

- de ccp (ExCCCP), execução de título extrajudicial (ExTiEx), execução fiscal (ExFis), execução provisória em autos suplementares (ExProvAS), exibição (Exibic), habeas data cível (HDCiv), homologação de transação extrajudicial (HoTrEx), impugnação ao valor da causa cível (IVCCiv), incidente de falsidade (IncFal), inquérito para apuração de falta grave (IAFG), interdito proibitório (Interdito), interpelação (Inter), justificação (Justif), mandado de segurança coletivo (MSCol), mandado de segurança cível (MSCiv), monitoria (Monito), notificação (Notif), oposição (Oposic), petição cível (PetCiv), prestação de contas - oferecidas (PrCoOf), produção antecipada da prova (PAP), protesto (Protes), reintegração / manutenção de posse (RtMtPosse), restauração de autos (ResAutCiv), seqüestro (Seques)
4. Esta certidão contempla o polo passivo somente nas seguintes ações no 2º grau: agravo de instrumento em agravo de petição (AIAP), agravo de instrumento em recurso ordinário (AIRO), agravo de petição (AP), agravo regimental trabalhista (AgRT), ação anulatória de cláusulas convencionais (AACC), ação rescisória (AR), cautelar inominada (Caulnom), conflito de competência cível (CCCiv), dissídio coletivo (DC), dissídio coletivo de greve (DCG), divórcio consensual (DivCon), exceção de impedimento (Exclmp), exceção de incompetência (Exclnc), exceção de suspeição (ExcSusp), habeas corpus cível (HCCiv), habeas data cível (HDCiv), impugnação ao valor da causa cível (IVCCiv), mandado de segurança coletivo (MSCol), mandado de segurança cível (MSCiv), petição cível (PetCiv), protesto (Protes), recurso ordinário - rito sumaríssimo (RORSum), recurso ordinário trabalhista (ROT), remessa necessária / recurso ordinário (RemNecRO), remessa necessária trabalhista (RemNecTrab), suspensão de liminar ou antecipação de tutela (SLAT), tutela antecipada antecedente (TutAntAnt), tutela cautelar antecedente (TutCautAnt)
  5. Esta certidão contempla o polo ativo somente nas seguintes ações no 2º grau: agravo de instrumento em agravo de petição (AIAP), agravo de instrumento em recurso ordinário (AIRO), agravo de petição (AP), agravo regimental trabalhista (AgRT), ação anulatória de cláusulas convencionais (AACC), ação rescisória (AR), cautelar inominada (Caulnom), conflito de competência cível (CCCiv), dissídio coletivo (DC), dissídio coletivo de greve (DCG), divórcio consensual (DivCon), exceção de impedimento (Exclmp), exceção de incompetência (Exclnc), exceção de suspeição (ExcSusp), habeas corpus cível (HCCiv), habeas data cível (HDCiv), impugnação ao valor da causa cível (IVCCiv), mandado de segurança coletivo (MSCol), mandado de segurança cível (MSCiv), petição cível (PetCiv), protesto (Protes), recurso ordinário - rito sumaríssimo (RORSum), recurso ordinário trabalhista (ROT), remessa necessária / recurso ordinário (RemNecRO), remessa necessária trabalhista (RemNecTrab), suspensão de liminar ou antecipação de tutela (SLAT)
  6. Esta pesquisa foi realizada a partir da raiz do CNPJ informado pelo solicitante.
  7. Para verificar a autenticidade desta certidão, acesse: <https://pje.trt16.jus.br/certidoes/>

Certidão emitida em 16/08/2024 às 10:55

**Poder Judiciário Federal**

Tribunal Regional do Trabalho da 16ª Região

Código de verificação: 64.467.189.423

**CERTIDÃO ELETRÔNICA DE AÇÕES TRABALHISTAS**

Certifica-se, conforme pesquisa no Sistema de Processo Eletrônico da Justiça do Trabalho (PJe) no Tribunal Regional do Trabalho da 16ª Região, que até a presente data **NÃO CONSTAM** ações trabalhistas neste Tribunal Regional, em tramitação ou arquivadas provisoriamente, ajuizadas em face da pessoa física identificada pelos dados fornecidos pelo solicitante e de sua inteira responsabilidade.

**CPF pesquisado:** 306.054.743-20

Certifica-se, conforme pesquisa no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas (BNDT), que foi emitida no Tribunal Superior do Trabalho (TST) uma certidão de débitos trabalhistas **NEGATIVA**, identificada pelo nº 56508383/2024 e pelo CPF 306.054.743-20, cuja a íntegra está disponível em: <http://www.tst.jus.br/certidao>

**Observações:**

1. Esta certidão não contempla processos físicos, nem processos arquivados definitivamente, nem processos de classes que não estejam discriminadas a seguir.
2. Esta certidão contempla o polo passivo somente nas seguintes ações no 1º grau: alvará judicial (Alvará), alvará judicial - lei 6858/80 (AlvJud), arresto (Arrest), atentado (Atent), ação civil coletiva (ACC), ação civil pública cível (ACPCiv), ação de cumprimento (ACum), ação de exigir contas (AEC), ação trabalhista - rito ordinário (ATOrd), ação trabalhista - rito sumaríssimo (ATSum), ação trabalhista - rito sumário (alçada) (ATAIc), busca e apreensão (BusApr), carta de ordem cível (CartOrdCiv), carta precatória cível (CartPrecCiv), carta rogatória cível (RogatoCiv), cautelar inominada (Caulnom), caução (Caução), consignação em pagamento (ConPag), contraprotesto judicial (CProt), cumprimento de sentença (CumSen), embargos de declaração cível (EDCiv), embargos de terceiro cível (ETCiv), embargos infringentes na execução fiscal (ElFEFis), embargos à adjudicação (EAdj), embargos à arrematação (EArr), embargos à execução (EE), exceção de impedimento (ExImp), exceção de incompetência (ExInc), exceção de suspeição (ExcSusp), execução de certidão de crédito judicial (ExCCJ), execução de termo de ajuste de conduta (ExTAC), execução de termo de conciliação de ccp (ExCCP), execução de título extrajudicial (ExTiEx), execução fiscal (ExFis), execução provisória em autos suplementares (ExProvAS), exibição (Exibic), habeas data cível (HDCiv), homologação de transação extrajudicial (HoTrEx), impugnação ao valor da causa cível (IVCCiv), incidente de falsidade (IncFal), inquérito para apuração de falta grave (IAFG), interdito proibitório (Interdito), interpelação (Inter), justificação (Justif), mandado de segurança coletivo (MSCol), mandado de segurança cível (MSCiv), monitoria (Monito), notificação (Notif), oposição (Oposic), petição cível (PetCiv), prestação de contas - oferecidas (PrCoOf), produção antecipada da prova (PAP), protesto (Protes), reintegração / manutenção de posse (RtMtPosse), restauração de autos (ResAutCiv), seqüestro (Seques), tutela antecipada antecedente (TutAntAnt), tutela cautelar antecedente (TutCautAnt)
3. Esta certidão contempla o polo ativo somente nas seguintes ações no 1º grau: alvará judicial (Alvará), alvará judicial - lei 6858/80 (AlvJud), arresto (Arrest), atentado (Atent), ação civil coletiva (ACC), ação civil pública cível (ACPCiv), ação de cumprimento (ACum), ação de exigir contas (AEC), ação trabalhista - rito ordinário (ATOrd), ação trabalhista - rito sumaríssimo (ATSum), ação trabalhista - rito sumário (alçada) (ATAIc), busca e apreensão (BusApr), carta de ordem cível (CartOrdCiv), carta precatória cível (CartPrecCiv), carta rogatória cível (RogatoCiv), cautelar inominada (Caulnom), caução (Caução), consignação em pagamento (ConPag), contraprotesto judicial (CProt), cumprimento de sentença (CumSen), embargos de declaração cível (EDCiv), embargos de terceiro cível (ETCiv), embargos infringentes na execução fiscal (ElFEFis), embargos à adjudicação (EAdj), embargos à arrematação (EArr), embargos à execução (EE), exceção de impedimento (ExImp), exceção de incompetência (ExInc), exceção de suspeição (ExcSusp), execução de certidão de crédito judicial (ExCCJ), execução de termo de ajuste de conduta (ExTAC), execução de termo de conciliação

16/08/24, 10:56

Certidões - Certidão Trabalhista 64.467.189.423

- de ccp (ExCCP), execução de título extrajudicial (ExTIE), execução fiscal (ExFis), execução provisória em autos suplementares (ExProvAS), exibição (Exibic), habeas data cível (HDCiv), homologação de transação extrajudicial (HoTrEx), impugnação ao valor da causa cível (IVCCiv), incidente de falsidade (IncFal), inquérito para apuração de falta grave (IAFG), interdito proibitório (Interdito), interpelação (Inter), justificação (Justif), mandado de segurança coletivo (MSCol), mandado de segurança cível (MSCiv), monitoria (Monito), notificação (Notif), oposição (Oposic), petição cível (PetCiv), prestação de contas - oferecidas (PrCoOf), produção antecipada da prova (PAP), protesto (Protes), reintegração / manutenção de posse (RtMtPosse), restauração de autos (ResAutCiv), seqüestro (Seques)
4. Esta certidão contempla o polo passivo somente nas seguintes ações no 2º grau: agravo de instrumento em agravo de petição (AIAP), agravo de instrumento em recurso ordinário (AIRO), agravo de petição (AP), agravo regimental trabalhista (AgRT), ação anulatória de cláusulas convencionais (AACC), ação rescisória (AR), cautelar inominada (Caulnom), conflito de competência cível (CCCiv), dissídio coletivo (DC), dissídio coletivo de greve (DCG), divórcio consensual (DivCon), exceção de impedimento (Exclmp), exceção de incompetência (Exclnc), exceção de suspeição (ExcSusp), habeas corpus cível (HCCiv), habeas data cível (HDCiv), impugnação ao valor da causa cível (IVCCiv), mandado de segurança coletivo (MSCol), mandado de segurança cível (MSCiv), petição cível (PetCiv), protesto (Protes), recurso ordinário - rito sumaríssimo (RORSum), recurso ordinário trabalhista (ROT), remessa necessária / recurso ordinário (RemNecRO), remessa necessária trabalhista (RemNecTrab), suspensão de liminar ou antecipação de tutela (SLAT), tutela antecipada antecedente (TutAntAnt), tutela cautelar antecedente (TutCautAnt)
  5. Esta certidão contempla o polo ativo somente nas seguintes ações no 2º grau: agravo de instrumento em agravo de petição (AIAP), agravo de instrumento em recurso ordinário (AIRO), agravo de petição (AP), agravo regimental trabalhista (AgRT), ação anulatória de cláusulas convencionais (AACC), ação rescisória (AR), cautelar inominada (Caulnom), conflito de competência cível (CCCiv), dissídio coletivo (DC), dissídio coletivo de greve (DCG), divórcio consensual (DivCon), exceção de impedimento (Exclmp), exceção de incompetência (Exclnc), exceção de suspeição (ExcSusp), habeas corpus cível (HCCiv), habeas data cível (HDCiv), impugnação ao valor da causa cível (IVCCiv), mandado de segurança coletivo (MSCol), mandado de segurança cível (MSCiv), petição cível (PetCiv), protesto (Protes), recurso ordinário - rito sumaríssimo (RORSum), recurso ordinário trabalhista (ROT), remessa necessária / recurso ordinário (RemNecRO), remessa necessária trabalhista (RemNecTrab), suspensão de liminar ou antecipação de tutela (SLAT)
  6. Esta pesquisa foi realizada a partir do CPF informado pelo solicitante.
  7. Para verificar a autenticidade desta certidão, acesse: <https://pje.trt16.jus.br/certidoes/>

Certidão emitida em 16/08/2024 às 10:56



MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO  
SECRETARIA DE INSPEÇÃO DO TRABALHO  
COORDENAÇÃO-GERAL DE RECURSOS

CERTIDÃO DE DÉBITOS TRABALHISTAS  
NEGATIVA

EMPREGADOR: GILBERTO ROCHA DE ABREU

INSCRIÇÃO: 306.054.743-20

DATA E HORA DA EMISSÃO: 16/08/2024, às 10:51:42, conforme horário oficial de Brasília

CERTIFICA-SE, de acordo com as informações registradas no sistema de Controle de Processos de Multas e Recursos que, nesta data, **NÃO CONSTAM** débitos decorrentes de autuações em face do empregador acima identificado.

1. Esta certidão abrange todos os estabelecimentos do empregador.
2. A presente certidão não modifica a situação do empregador que conste do cadastro previsto na Portaria Interministerial MTE/SDH nº 2, de 12 de maio de 2011, que disciplina o Cadastro de Empregadores que tenham submetido trabalhadores a condições análogas a de escravo.
3. Conforme artigo 103, § 2º da Portaria MTP nº 667/2021, a certidão ora instituída refletirá sempre a última situação ocorrida em cadastros administrativos pelo emitente, de modo que, havendo processos enviados à Procuradoria da Fazenda Nacional - PFN, quanto a estes, poderá ser obtida certidão específica perante aquele órgão, visando a demonstrar a situação atualizada dos mesmos.
4. Expedida com base na Portaria MTP nº 667, de 8 de novembro de 2021. Emitida gratuitamente.



Dados para conferência da autenticidade desta certidão:

Endereço: <https://eprocesso.sit.trabalho.gov.br/Certidao/Validar>

Código: 55GE68T6CB

A autenticidade também pode ser verificada a partir do QR Code ao lado.



MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO  
SECRETARIA DE INSPEÇÃO DO TRABALHO  
COORDENAÇÃO-GERAL DE RECURSOS



CERTIDÃO DE DÉBITOS TRABALHISTAS  
**NEGATIVA**

**EMPREGADOR:** G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

**INSCRIÇÃO:** 04.528.673/0001-70

**DATA E HORA DA EMISSÃO:** 16/08/2024, às 10:50:29, conforme horário oficial de Brasília

CERTIFICA-SE, de acordo com as informações registradas no sistema de Controle de Processos de Multas e Recursos que, nesta data, **NÃO CONSTAM** débitos decorrentes de autuações em face do empregador acima identificado.

1. Esta certidão abrange todos os estabelecimentos do empregador.
2. A presente certidão não modifica a situação do empregador que conste do cadastro previsto na Portaria Interministerial MTE/SDH nº 2, de 12 de maio de 2011, que disciplina o Cadastro de Empregadores que tenham submetido trabalhadores a condições análogas a de escravo.
3. Conforme artigo 103, § 2º da Portaria MTP nº 667/2021, a certidão ora instituída refletirá sempre a última situação ocorrida em cadastros administrativos pelo emitente, de modo que, havendo processos enviados à Procuradoria da Fazenda Nacional - PFN, quanto a estes, poderá ser obtida certidão específica perante aquele órgão, visando a demonstrar a situação atualizada dos mesmos.
4. Expedida com base na Portaria MTP nº 667, de 8 de novembro de 2021. Emitida gratuitamente.



Dados para conferência da autenticidade desta certidão:

Endereço: <https://eprocessos.sit.trabalho.gov.br/Certidao/Validar>

Código: 4GZ4EPLQU9

A autenticidade também pode ser verificada a partir do QR Code ao lado.



Estado do Maranhão  
Secretaria Pública do Estado do Maranhão  
Secretaria de Fazenda

Fis. nº 9393  
Publida

Resultado da Consulta SINTEGRA/ICMS

IDENTIFICAÇÃO

CGC: 04.528.673/0001-70 Inscricao Estadual: 12.202193-2

Razão Social: G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

Regime Apuração: NORMAL

ENDEREÇO

Logradouro: RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES

Número: 71 Complemento:

Bairro: PARQUE PIAUI I

Município: TIMON UF: MA

CEP: 65631160 DDD: Telefone: 00000000

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

CNAE Principal: 4644301 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO

CNAES Secundários

Código Descrição CNAE

4930201 TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAIS

4642702 COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO

4646001 COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA

4645101 COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS

4645102 COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTODONCIA

4645103 COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS

4930202 TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL

4646002 COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL

4649109 COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR, COM ATIVIDADE DE FACIOTRATAMENTO E ACONDICIONAMENTO ASSOCIADA

4648001 COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS

4789005 COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANITÁRIOS DOMISSANITÁRIOS

Situação Cadastral Vigente: HABILITADO

Data desta Situação Cadastral: 02/08/2024

ORIGINAÇÕES

01/12/2008 - (4644301), 01/04/2010 - (4646001), 01/04/2010 - (4646002-4645101-4648001), 01/10/2010 - (4642702-4645103-4645102-4649409),

CNAE(S):

Nfe a partir de (Devido emissão voluntária), 01/07/2010 - (4646002-4645101-4648001), 01/10/2010 - (4642702-4645103-4645102-4649409),

EDF a partir de: 01/01/2024,

CTE a partir de: 01/03/2012 - (OBRIGADO => SERVIÇO DE TRANSPORTE),

Observação: Os dados acima estão baseados em informações fornecidas pelo próprio contribuinte cadastrado. Não valem como certidão de sua efetiva existência de fato e de direito, não são oponíveis à Fazenda e nem excluem a responsabilidade tributária derivada de operações com ele ajustadas.

Data da Consulta: 07/08/2024

Número da Consulta:

Novas Consultas

*Assinatura*  
Fabrica



**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**  
**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**  
PRAÇA SÃO JOSÉ, Nº S/N - CENTRO  
CNPJ: 06115307000114  
SETOR DE CADASTRO MOBILIARIO

**CARTAO DE INSCRIÇÃO MUNICIPAL - CIM**

Codigo **000549** CNPJ: **04528673000170** CMC: **00547**

Nome  
**G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL**

Endereço da Empresa  
**RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES (01), Nº 71 Complemento:  
CEP: 65631160 Bairro: PARQUE PIAUI I**

- 4642702 SECUNDÁRIA Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho
- 4644301 PRINCIPAL Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano
- 1015101 SECUNDÁRIA Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios
- 4645102 SECUNDÁRIA Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia
- 4345103 SECUNDÁRIA Comércio atacadista de produtos odontológicos
- 4846001 SECUNDÁRIA Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria
- 4846002 SECUNDÁRIA Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal
- 4649409 SECUNDÁRIA Comércio atacadista de produtos de limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada
- 4664800 SECUNDÁRIA Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças
- 4769005 SECUNDÁRIA Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários
- 4930201 SECUNDÁRIA Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal
- 4930202 SECUNDÁRIA Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional

*Wilson Brito Costa*

SETOR CADASTRO MOBILIARIO

VALIDADE: 1 ANO APARTIR DA DATA DE EMISSÃO DATA DE EMISSÃO: TIMON (MA), 08 set 2023

**3º OFÍCIO**  
CARTÓRIO 3º OFÍCIO EXTRAJUDICIAL DE TIMON - MA  
Av. Prodiador Móvel, nº 689 | Parque Piauí | CEP 65631-000 | contato@cartorio3timon.com.br  
Fone: (99) 3326-1996 | WhatsApp: (99) 98350-5440 | (99) 98834-5440  
Gilcifran Andrade Miranda - Oficial

Certifico que a presente cópia é autêntica e está conforme com o original, confere e dou fé.  
Gilcifran Andrade Miranda - Tabelião  
Poder Judiciário - TJMA  
Selo: AUTENT030787EH0PT5U5WH7MBR14  
Data/Hora: 17/10/2023 10:48:44, Ato: 13.18, Total R\$ 8,02, Emol R\$ 5,44 FERC R\$ 0,16 FADEP R\$ 0,21 FEMP R\$ 0,21  
Consulte em <https://selo.tjma.jus.br>

Oficial: Gilcifran Andrade Miranda



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por GILCIFRAN ANDRADE MIRANDA, em terça-feira, 17 de outubro de 2023 10:53:21 GMT-03:00, CNS: 03.076-7 - 3º OFÍCIO EXTRAJUDICIAL/MA, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

	<b>FICHA CADASTRAL DO CONTRIBUINTE</b>		USUÁRIO: 30605474320
			DATA: 13/08/2024
			HORA: 15:11

INSC. ESTADUAL: 12.202.193-2	ULTIMA ALTERAÇÃO: 26/10/2023
RAZÃO SOCIAL: G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL	

SITUAÇÃO FISCAL: REGULAR	SERASA: Não
MOTIVOS FISCAIS: 69 INCONFORMIDADES ARQUIVO EFD	

SITUAÇÃO CADASTRAL: ATIVO
MOTIVO CADASTRAL: --

DADOS GERAIS	
CPF/CNPJ: 04.528.673/0001-70	INSC. CENTRALIZADORA: --
RAZÃO SOCIAL: G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL	TIPO PESSOA: JURÍDICA
NIRE: 21101226141	CAPITAL SOCIAL: 300.000,00
INÍCIO DE ATIVIDADES: 20/08/2002	UFRE: 48 - UFRE/CAXIAS
AGÊNCIA REGIONAL: 38 - AGÊNCIA DE TIMON	CAT. DO ESTABELECIMENTO: MATRIZ OU UNICO
TIPO DE SOCIEDADE: EMPRESÁRIO	REGIME DE PAG.: NORMAL
DATA OBRIG. NFE: 01/12/2008	DATA OBRIG. EFD: 01/01/2024
CORREIO ELETRÔNICO: --	ÁREA UTILIZADA: 45

ENDEREÇO DE ESTABELECIMENTO	
CEP 65631-160	NÚMERO: 71
ENDEREÇO RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES	BAIRRO: PARQUE PIAUI I
COMPLEMENTO: --	ESTADO: MA
PONTO DE REFERENC.: PROXIMO AO RETORNO	FAX: --
CIDADE: TIMON	
TELEFONE: (86)0000-0000	
CEP CAIXA POSTAL: --	

ENDEREÇO FISCAL	
CEP --	NÚMERO: 71
ENDEREÇO RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES	BAIRRO: PARQUE PIAUI I
COMPLEMENTO: --	ESTADO: MA
PONTO DE REFERENC.: --	FAX: --
CIDADE: TIMON	
TELEFONE: (86)0000-0000	
CEP CAIXA POSTAL: 00000-000	

CNAE - ATIVIDADES ECONÔMICAS		
ORDEM	CÓDIGO	DESCRIÇÃO
1	4644301	COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO
2	4645101	COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE
3	4645102	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRÓTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA
4	4645103	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS
5	4930202	TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, INTERMUNICIPAL,
6	4646002	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL
7	4649409	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR, COM ATIVIDADE DE
8	4664800	COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR.
9	4789005	COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITÁRIOS
10	4930201	TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL
11	4642702	COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO
12	4646001	COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA

REPRESENTANTES LEGAIS		
CNN/CPF	NOME/RAZÃO SOCIAL	TIPO DE RELAÇÃO
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU	801 - EMPRESARIO
84258276391	JOSE VIEIRA DE MORAES NETO	3 - CONTADOR

AÇÕES JUDICIAIS			
TIPO	DATA INCLUSÃO	DATA REVOGAÇÃO	DOC. CONCESSÃO

Não existem Ações Judiciais para essa inscrição estadual.

OBRIGATORIEDADE / CREDENCIAMENTO			
TIPO	DATA INÍCIO	DATA FIM	SITUAÇÃO

Não existem Obrigatoriedades/Credenciamentos para essa

Fis. nº 2326

*Alcil*  
Rubrica



### FICHA CADASTRAL DO CONTRIBUINTE

USUARIO: 30605474320  
DATA: 13/08/2024  
HORA: 15:11

INCENTIVOS / REGIMES ESPECIAIS			
TIPO	DATA INICIO	DATA FIM	SITUAÇÃO

Não existem Incentivos/Regimes Especiais para essa inscrição



**GOVERNO DO ESTADO DO MARANHÃO  
SECRETARIA DE ESTADO DA FAZENDA**

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITO**

**Nº Certidão:** 254685/24                      **Data da**                      09/07/2024 04:58:09

**Inscrição Estadual:** 122021932              **CPF/CNPJ:** 04528673000170

**Razão Social:** G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

**Endereço:** RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES, 71 CEP: 65631160 - PARQUE PIAUI I

**Telefone:** (86)00000000                      **Município:** TIMON                      **UF:** MA

Certificamos que, após a realização das consultas procedidas no sistema desta Secretaria, substanciado pelos artigos 240 a 242, da lei nº 7.799, de 19/12/2002 e disposto no artigo 205 da lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 (Código Tributário Nacional), não constam débitos relativos aos tributos estaduais, administrados por esta Secretaria, em nome do sujeito passivo acima identificado. Ressalvado, todavia, à Fazenda Pública Estadual o direito da cobrança de dívidas que venham a ser apuradas e não alcançadas pela decadência.

**Validade da Certidão: 90 (noventa) dias: 07/10/2024.**

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada no endereço:  
<http://portal.sefaz.ma.gov.br/>, clicando no item "Certidões" e em seguida em "Validação de Certidão Negativa de Débito".

**CERTIDÃO EMITIDA GRATUITAMENTE.**

**Data Impressão:** 17/07/2024 17:01:51

Fis. n° 2398

Ass  
Rúbrica



**GOVERNO DO ESTADO DO MARANHÃO  
SECRETARIA DE ESTADO DA FAZENDA**

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÍVIDA ATIVA**

**Nº Certidão:** 058106/24

**Data da**

17/07/2024 17:12:42

**Inscrição Estadual:** 122021932

**CPF/CNPJ:** 04528673000170

**Razão Social:** G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

**Endereço:** RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES, 71 CEP: 65631160 - PARQUE PIAUI I

**Telefone:** (86)00000000

**Município:** TIMON

**UF:** MA

Certificamos que, após a realização das consultas procedidas no sistema desta Secretaria e na forma do disposto do artigo 156, da lei nº 2.231, de 29/12/1962, substanciado pelos artigos 240 a 242 da lei nº 7.799, de 19/12/2002, bem como prescreve o artigo 205 da lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 (Código Tributário Nacional) não constam débitos inscritos na Dívida Ativa, em nome do sujeito passivo acima identificado.

**Validade da Certidão: 90 (noventa) dias: 15/10/2024.**

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada no endereço:

<http://portal.sefaz.ma.gov.br/>, clicando no item "Certidões" e em seguida em "Validação de Certidão Negativa de Dívida Ativa".

**CERTIDÃO EMITIDA GRATUITAMENTE.**

**Data Impressão:** 17/07/2024 17:12:42

# Certidões



## Resultado da Confirmação de Autenticidade de Certidão

CNPJ: 04.528.673/0001-70

Código de Controle: 0238.53D5.A845.D3D6

Data da Emissão: 19/06/2024

Hora da Emissão: 10:21:05

Tipo Certidão: Negativa

Certidão Negativa emitida em 19/06/2024, com validade até 16/12/2024.

[Página Anterior \(/Servicos/certidaointernet/PJ/Autenticidade/Voltar\)](#)

[Nova consulta \(/Servicos/certidaointernet/PJ/Autenticidade/Confirmar\)](#)





PREFEITURA MUNICIPAL TIMON  
PREFEITURA MUNICIPAL TIMON  
PRAÇA SÃO JOSÉ, S/N - CENTRO - TIMON  
CNPJ: 06.115.307/0001-14



Fls. n° 2330  
Rúbrica

**CERTIDÃO CONJUNTA NEGATIVA DE DÉBITOS**  
RELATIVOS A TRIBUTOS MUNICIPAIS E DA DÍVIDA ATIVA DO MUNICÍPIO

Código de Cadastro

017517

Contribuinte

G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

Logradouro:

RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES (01)

Bairro:

PARQUE PIAUI I

Cidade:

TIMON

CPF/CNPJ

04.528.673/0001-70

Número: Complemento

71

CEP:

65631160

UF

MA

RESSALVADO O DIREITO DE A FAZENDA MUNICIPAL COBRAR E INSCREVER QUAISQUER DÍVIDAS QUE VIEREM A SER APURADAS DE RESPONSABILIDADE DO SUJEITO PASSIVO ACIMA IDENTIFICADO, CERTIFICAMOS QUE NÃO CONSTAM PENDÊNCIAS EM SEU NOME RELATIVOS A TRIBUTOS ADMINISTRADOS PELA SECRETARIA MUNICIPAL DE FINANÇAS E A INSCRIÇÕES EM DÍVIDA ATIVA MUNICIPAL JUNTO A PROCURADORIA MUNICIPAL. A EXPEDIÇÃO DA CERTIDÃO NEGATIVA NÃO IMPEDE A COBRANÇA DE DÉBITOS ANTERIORES POSTERIORMENTE APURADOS, CONFORME DISPÕE ARTIGO-451 DA LEI COMPLEMENTAR MUNICIPAL N° 025/2013 - CÓDIGO TRIBUTÁRIO MUNICIPAL DE TIMON -MA.

**Certidão sem validade para transferência de imóvel em cartório.**

Certidão emitida conforme do Decreto nº126/2013.

Emitida às 11:20:07 do dia 18/06/2024

Válida até 16/09/2024

Código de Controle da Certidão/Número A545C54A9D2482AB

Certidão emitida gratuitamente.

Atenção: qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**

**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**

PRAÇA SÃO JOSÉ, S/N - CENTRO

CNPJ: 06.115.307/0001-14



**Comprovante de Autenticidade**

**Código de Controle da Certidão/Número:**

A545C54A9D2482AB

**Emitida às:**

11:20:07 do dia 18/06/2024

**Válida até:**

16/09/2024

**Observações:**

A autenticidade e validade da presente certidão poderá ser confirmada na internet acessando a página da Prefeitura Municipal, no endereço [www.timon.ma.gov.br](http://www.timon.ma.gov.br)

Fis. n° 2332  
Rubrica



**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**  
**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**  
PRAÇA SÃO JOSÉ, S/N - CENTRO - TIMON  
CNPJ: 06.115.307/0001-14



**CERTIDÃO CONJUNTA NEGATIVA DE DÉBITOS**  
RELATIVOS A TRIBUTOS MUNICIPAIS E DA DÍVIDA ATIVA DO MUNICÍPIO

Código de Cadastro

**059012**

Contribuinte

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**

Logradouro

**FIDELIDADE RUA FIDELIDADE**

Bairro

**GURUPI**

Cidade

**TERESINA**

CPF/CNPJ

**306.054.743-20**

Número

Complemento

**5854**

**PLANALTO DOS ALGODOES**

CEP

**64090098**

UF

**PI**

*RESSALVADO O DIREITO DE A FAZENDA MUNICIPAL COBRAR E INSCREVER QUAISQUER DÍVIDAS QUE VIEREM A SER APURADAS DE RESPONSABILIDADE DO SUJEITO PASSIVO ACIMA IDENTIFICADO, CERTIFICAMOS QUE NÃO CONSTAM PENDÊNCIAS EM SEU NOME RELATIVOS A TRIBUTOS ADMINISTRADOS PELA SECRETARIA MUNICIPAL DE FINANÇAS E A INSCRIÇÕES EM DÍVIDA ATIVA MUNICIPAL JUNTO A PROCURADORIA MUNICIPAL. A EXPEDIÇÃO DA CERTIDÃO NEGATIVA NÃO IMPEDE A COBRANÇA DE DÉBITOS ANTERIORES POSTERIORMENTE APURADOS, CONFORME DISPÕE ARTIGO-451 DA LEI COMPLEMENTAR MUNICIPAL N° 025/2013 - CÓDIGO TRIBUTÁRIO MUNICIPAL DE TIMON -MA.*

*Certidão sem validade para transferência de imóvel em cartório.*

*Certidão emitida conforme do Decreto nº126/2013.*

Emitida às 16:12:51 do dia 17/07/2024

Válida até 15/10/2024

Código de Controle da Certidão/Número 3119E84EA90FC77E

Certidão emitida gratuitamente.

Atenção qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**  
**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**  
PRAÇA SÃO JOSÉ, S/N - CENTRO  
CNPJ: 06.115.307/0001-14



**Comprovante de Autenticidade**

**Código de Controle da Certidão/Número:**  
3119E84EA90FC77E

**Emitida às:**  
16:12:51 do dia 17/07/2024

**Válida até:**  
15/10/2024

**Observações:**

A autenticidade e validade da presente certidão poderá ser confirmada na internet acessando a página da Prefeitura Municipal, no endereço [www.timon.ma.gov.br](http://www.timon.ma.gov.br)

Fis. nº 2334


 Roberto
**PREFEITURA MUNICIPAL TIMON**

Diretoria do Departamento de Finanças

CNPJ: 06115307000114

PRAÇA SÃO JOSÉ, Nº S/N - CENTRO

**ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO E  
FUNCIONAMENTO**

Vencimento

03/05/2025

Nº do Cadastro

000549

CMC

00547

Nº do Alvará

188/2024

Data de Abertura

03/05/2001

Contribuinte

Razão Social: G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

CPF/CNPJ: 04528673000170

RG/Insc

768482

Nome Fantasia: DISTRIBUIDORA ATUAL

Endereço

Logradouro: RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES (01)

Número: 71

Complemento:

CEP: 65631160

Bairro: PARQUE PIAUI I

Cidade: TIMON

Estado: MA

Atividade Principal

46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano

Detalhamento da Atividade

46.42-7-02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho  
 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios  
 46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia  
 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos  
 46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria  
 46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal  
 46.49-4-09 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar, com atividade de fracionamento e acondicionamento associada  
 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças  
 47.89-0-05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários  
 49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal  
 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional

Observações

OBSERVÂNCIA A LEI Nº 1558/2009 - LEI MUNICIPAL DO SILÊNCIO.

Horário de Funcionamento

Sábado

Domingo

Feriado

Melo de Semana

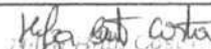
Das: 0 Até: 0

Das: 0 Até: 0

Das: 0 Até: 0

Das: 0 Até: 0

Estabelecimento autorizado a exercer a  
 atividade supra por período, a critério da  
 Administração Pública

  
 Roberto

Data de Emissão: 06/05/2024

AFIXAR EM LOCAL VISÍVEL NO ESTABELECIMENTO

QUALQUER ALTERAÇÃO DE ENDEREÇO OU ATIVIDADE SOLICITAR UM NOVO ALVARÁ

Fis. nº 2335  
Distribuída



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO  
Corregedoria Geral da Justiça  
Secretaria Judicial de Distribuição de Timon

CERTJUDONE-SJDT - 3772024  
Código de validação: 336F8716DA

Número da guia: 24057901001856383.

### CERTIDÃO ÚNICA DE DISTRIBUIÇÃO

**USANDO** da faculdade que me confere a Lei, **CERTIFICO**, a requerimento de pessoa interessada, que, dando busca no sistema **PJe** referentes às **Varas Cíveis e Criminais**, a partir do dia 1º (primeiro) do mês de janeiro do ano de 2014 (dois mil e quatorze) até o dia **17 (dezesete) de julho do ano corrente**, constatei **NÃO EXISTIR** distribuição de **AÇÕES E/OU EXECUÇÕES** de Falência, Recuperação Judicial e Extrajudicial, Cíveis, Execuções Fiscais, Fazenda Estadual, Fazenda Municipal, Família, Indenizatórias, Interdição, Tutela ou Curatela, Cobrança, Execução Patrimonial e Criminais contra a empresa **G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL (DISTRIBUIDORA ATUAL ME)**, CNPJ nº. **04.528.673/0001-70**, situada na Rua Ananias Carvalho Chaves, nº 71, Bairro Parque Piauí I, CEP 65.631.160, Timon/MA. **CERTIFICO**, finalmente, que esta Secretaria de Distribuição é a única existente na **Comarca de Timon-Maranhão**. O referido é verdade e dou fé. Dada e passada a presente certidão na Secretaria de Distribuição a meu cargo, no Fórum "Dr. Amarantino Ribeiro Gonçalves", nesta cidade de Timon-MA. Eu, **Rosilene de Macedo Alves Ludovico**, Secretária Judicial Substituta de Distribuição, Mat. 134338, consultei, digitei, subscrevo e assino. **Timon/MA, 17 de julho de 2024.**

#### OBSERVAÇÕES:

Certidão válida por 60 (sessenta) dias;  
Não constam processos baixados e/ou arquivados;  
Não constam processos referentes à carta precatória.  
O CNPJ/CPF constante nesta certidão foi informado pelo solicitante. Sua titularidade deverá ser conferida pelo interessado ou destinatário.

**ESTA CERTIDÃO ABRANGE SOMENTE AS VARAS COMUNS DA COMARCA DE TIMON-MA**

Sede: Fórum Dr. Amarantino Ribeiro Gonçalves,  
Rua Drª. Lizete de Oliveira Farias - s/n.º - Parque Piauí - Timon - MA  
Telefone: (99) 2055-1227 CEP: 65.631-250

**ROSILENE DE MACEDO ALVES LUDOVICO**  
Auxiliar Judiciária - Apoio Administrativo  
Secretaria Judicial de Distribuição de Timon  
Matrícula 134338

Documento assinado. TIMON, 17/07/2024 09:51 (ROSILENE DE MACEDO ALVES LUDOVICO)



CERTJUDONE-SJDT - 3772024 / Código: 336F8716DA  
Valide o documento em [www.tjma.jus.br/validadoc.php](http://www.tjma.jus.br/validadoc.php)

1

Antes de imprimir pense em sua responsabilidade com o meio ambiente.  
#ConsumoConsciente



ESTADO DO MARANHÃO  
MINISTÉRIO PÚBLICO  
PROCURADORIA GERAL DE JUSTIÇA

**CERTIDÃO**

CERTIFICAMOS, a pedido da parte interessada e após a realização de pesquisa pelos dados digitados (CNPJ: 04.528.673/0001-70) nos registros eletrônicos referentes a procedimentos extrajudiciais em tramitação no Ministério Público do Estado do Maranhão, que:

**NADA CONSTA**

Em face do CNPJ: 04.528.673/0001-70

Observações:

- a) O parâmetro de pesquisa para confecção desta certidão levou em conta apenas e tão somente o CPF/CNPJ do destinatário nos procedimentos extrajudiciais em tramitação. Não constam dados referentes a procedimentos sigilosos cuja divulgação possa frustrar eventuais investigações;
- b) Esta certidão refere-se somente a procedimentos instaurados a partir de 01/02/2020. Para períodos anteriores, o interessado deve protocolar pedido perante a unidade do Ministério Público respectiva; se de âmbito estadual, perante a Procuradoria Geral de Justiça.
- c) Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário;
- d) A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada na página de Consulta Pública do site do Ministério Público do Estado do Maranhão (<https://www.mpma.mp.br/autenticidade>), informando-se a chave de autenticação impressa;
- e) A certidão será negativa quando, ainda que haja registro referente a homônimo, não for possível a individualização dos procedimentos por carência de dados do MPMA.
- f) Excetuam-se da pesquisa os casos autuados com movimento não apurado por carência da informação no momento do cadastramento.

Emitida em 16/08/2024 11:10:39 (Válida por 30 dias)

Data da última atualização do banco de dados: 16/08/2024 10:42:51

Chave de autenticação: 318453552



ESTADO DO MARANHÃO  
MINISTÉRIO PÚBLICO  
PROCURADORIA GERAL DE JUSTIÇA

### CERTIDÃO

CERTIFICAMOS, a pedido da parte interessada e após a realização de pesquisa pelos dados digitados (CPF: 306.054.743-20) nos registros eletrônicos referentes a procedimentos extrajudiciais em tramitação no Ministério Público do Estado do Maranhão, que:

### NADA CONSTA

Em face do CPF: 306.054.743-20

#### Observações:

- a) O parâmetro de pesquisa para confecção desta certidão levou em conta apenas e tão somente o CPF/CNPJ do destinatário nos procedimentos extrajudiciais em tramitação. Não constam dados referentes a procedimentos sigilosos cuja divulgação possa frustrar eventuais investigações;
- b) Esta certidão refere-se somente a procedimentos instaurados a partir de 01/02/2020. Para períodos anteriores, o interessado deve protocolar pedido perante a unidade do Ministério Público respectiva; se de âmbito estadual, perante a Procuradoria Geral de Justiça.
- c) Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário;
- d) A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada na página de Consulta Pública do site do Ministério Público do Estado do Maranhão (<https://www.mpma.mp.br/autenticidade>), informando-se a chave de autenticação impressa;
- e) A certidão será negativa quando, ainda que haja registro referente a homônimo, não for possível a individualização dos procedimentos por carência de dados do MPMA.
- f) Excetuam-se da pesquisa os casos autuados com movimento não apurado por carência da informação no momento do cadastramento.

Emitida em 16/08/2024 11:09:31 (Válida por 30 dias)

Data da última atualização do banco de dados: 16/08/2024 10:42:51

Chave de autenticação: 170755002



**TJDFT**

Poder Judiciário da União  
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO DISTRITO FEDERAL E DOS TERRITÓRIOS

Fis. nº 2338

*Carla*  
Rubrica

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DISTRIBUIÇÃO (AÇÕES CÍVEIS)  
1ª e 2ª Instâncias**

**CERTIFICAMOS que**, após consulta aos registros eletrônicos de distribuição de ações cíveis disponíveis até 16/08/2024, **NADA CONSTA** contra o nome por extenso e CPF/CNPJ de:

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**  
04.528.673/0001-70

**OBSERVAÇÕES:**

- Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário.
- A certidão será emitida de acordo com as informações inseridas no banco de dados. Em caso de exibição de processos com dados desatualizados, o interessado deverá requerer a atualização junto ao juízo ou órgão julgador.
- A certidão será negativa quando não for possível a individualização dos processos por carência de dados do Poder Judiciário. (artigo 8º, § 2º da Resolução 121/CNJ).
- A certidão cível contempla ações cíveis, execuções fiscais, execuções e insolvências civis, falências, recuperações judiciais, recuperações extrajudiciais, inventários, interdições, tutelas e curatelas. A certidão criminal compreende os processos criminais, os processos criminais militares e as execuções penais. Demais informações sobre o conteúdo das certidões, consultar em [www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Tipos de Certidão.
- A certidão cível atende ao disposto no inciso II do artigo 31 da Lei 8.666/1993.
- Medida prevista no artigo 26 do Código Penal, sentença não transitada em julgado.

**A autenticidade deverá ser confirmada no site do TJDFT ([www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br)), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Validar Certidão - autenticar, informando-se o número do selo digital de segurança impresso.**

Emitida gratuitamente pela internet em: 16/08/2024  
Selo digital de segurança: **2024.CTD.VN7D.F4TW.X99L.CCGM.PV5Q**  
\*\*\* VÁLIDA POR 30 (TRINTA) DIAS \*\*\*



**TJDFT**

Poder Judiciário da União  
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO DISTRITO FEDERAL E DOS TERRITÓRIOS

Fis. nº 2339

Rubrica

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DISTRIBUIÇÃO (AÇÕES CÍVEIS)  
1ª e 2ª Instâncias**

**CERTIFICAMOS que**, após consulta aos registros eletrônicos de distribuição de ações cíveis disponíveis até 16/08/2024, **NADA CONSTA** contra o nome por extenso e CPF/CNPJ de:

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**

306.054.743-20

( MARIA MARLENE CARLOS DE ABREU / SIMPLICIO CARLOS DE ABREU )

**OBSERVAÇÕES:**

- Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário.
- A certidão será emitida de acordo com as informações inseridas no banco de dados. Em caso de exibição de processos com dados desatualizados, o interessado deverá requerer a atualização junto ao juízo ou órgão julgador.
- A certidão será negativa quando não for possível a individualização dos processos por carência de dados do Poder Judiciário. (artigo 8º, § 2º da Resolução 121/CNJ).
- A certidão cível contempla ações cíveis, execuções fiscais, execuções e insolvências civis, falências, recuperações judiciais, recuperações extrajudiciais, inventários, interdições, tutelas e curatelas. A certidão criminal compreende os processos criminais, os processos criminais militares e as execuções penais. Demais informações sobre o conteúdo das certidões, consultar em [www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Tipos de Certidão.
- A certidão cível atende ao disposto no inciso II do artigo 31 da Lei 8.666/1993.
- Medida prevista no artigo 26 do Código Penal, sentença não transitada em julgado.

**A autenticidade deverá ser confirmada no site do TJDFT ([www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br)), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Validar Certidão - autenticar, informando-se o número do selo digital de segurança impresso.**

Emitida gratuitamente pela internet em: 16/08/2024

Selo digital de segurança: **2024.CTD.NZ4U.X06K.Z74D.4W5W.JHEO**

\*\*\* VÁLIDA POR 30 (TRINTA) DIAS \*\*\*



**TJDFT**

Poder Judiciário da União  
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO DISTRITO FEDERAL E DOS TERRITÓRIOS



**CERTIDÃO NEGATIVA DE DISTRIBUIÇÃO (AÇÕES CRIMINAIS)  
1ª e 2ª Instâncias**

**CERTIFICAMOS** que, após consulta aos registros eletrônicos de distribuição de ações criminais disponíveis até 16/08/2024, **NADA CONSTA** contra o nome por extenso e CPF/CNPJ de:

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**

306.054.743-20

( MARIA MARLENE CARLOS DE ABREU / SIMPLICIO CARLOS DE ABREU )

**OBSERVAÇÕES:**

- Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário.
- A certidão será emitida de acordo com as informações inseridas no banco de dados. Em caso de exibição de processos com dados desatualizados, o interessado deverá requerer a atualização junto ao juízo ou órgão julgador.
- A certidão será negativa quando não for possível a individualização dos processos por carência de dados do Poder Judiciário. (artigo 8º, § 2º da Resolução 121/CNJ).
- A certidão cível contempla ações cíveis, execuções fiscais, execuções e insolvências civis, falências, recuperações judiciais, recuperações extrajudiciais, inventários, interdições, tutelas e curatelas. A certidão criminal compreende os processos criminais, os processos criminais militares e as execuções penais. Demais informações sobre o conteúdo das certidões, consultar em [www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Tipos de Certidão.
- A certidão cível atende ao disposto no inciso II do artigo 31 da Lei 8.666/1993.
- Medida prevista no artigo 26 do Código Penal, sentença não transitada em julgado.

**A autenticidade deverá ser confirmada no site do TJDFT ([www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br)), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Validar Certidão - autenticar, informando-se o número do selo digital de segurança impresso.**

Emitida gratuitamente pela internet em: 16/08/2024

Selo digital de segurança: **2024.CTD.7H56.HHUC.G98Z.TVPM.FKL7**

\*\*\* VÁLIDA POR 30 (TRINTA) DIAS \*\*\*

FIS. n° 2344  
RUBRICA



**TJDFT**

Poder Judiciário da União  
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO DISTRITO FEDERAL E DOS TERRITÓRIOS

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DISTRIBUIÇÃO (AÇÕES CRIMINAIS)  
1ª e 2ª Instâncias**

**CERTIFICAMOS** que, após consulta aos registros eletrônicos de distribuição de ações criminais disponíveis até 16/08/2024, **NADA CONSTA** contra o nome por extenso e CPF/CNPJ de:

**GILBERTO ROCHA DE ABREU**  
04.528.673/0001-70

**OBSERVAÇÕES:**

- a) Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário.
- b) A certidão será emitida de acordo com as informações inseridas no banco de dados. Em caso de exibição de processos com dados desatualizados, o interessado deverá requerer a atualização junto ao juízo ou órgão julgador.
- c) A certidão será negativa quando não for possível a individualização dos processos por carência de dados do Poder Judiciário. (artigo 8º, § 2º da Resolução 121/CNJ).
- d) A certidão cível contempla ações cíveis, execuções fiscais, execuções e insolvências civis, falências, recuperações judiciais, recuperações extrajudiciais, inventários, interdições, tutelas e curatelas. A certidão criminal compreende os processos criminais, os processos criminais militares e as execuções penais. Demais informações sobre o conteúdo das certidões, consultar em [www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Tipos de Certidão.
- e) A certidão cível atende ao disposto no inciso II do artigo 31 da Lei 8.666/1993.
- f) Medida prevista no artigo 26 do Código Penal, sentença não transitada em julgado.

**A autenticidade deverá ser confirmada no site do TJDFT ([www.tjdft.jus.br](http://www.tjdft.jus.br)), no menu Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Validar Certidão - autenticar, informando-se o número do selo digital de segurança impresso.**

Emitida gratuitamente pela internet em: 16/08/2024

Selo digital de segurança: **2024.CTD.3K2O.OEE2.J5MK.EQLX.GVBM**

\*\*\* VÁLIDA POR 30 (TRINTA) DIAS \*\*\*



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO  
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DO MARANHÃO  
CERTIDÃO ESTADUAL - PRIMEIRO GRAU  
IMPROBIDADE ADMINISTRATIVA

Data emissão: 17/07/2024

Data de validade: 17/09/2024

Nº da certidão: 12434791409

Código de Validação: 1920c6c97c

**NOME:** GILBERTO ROCHA DE ABREU

**CPF:** 306.054.743-20

**DATA DE NASCIMENTO:** 01/02/1967

**FILIAÇÃO:** MARIA MARLENE CARLOS DE ABREU / SIMPLICIO CARLOS DE ABREU

Os dados dos documentos constantes nessa certidão foram informados pelo solicitante, sua titularidade e autenticidade deverão ser conferidas pelo interessado, conforme o documento original (ex: CPF, Identidade, etc.)

**Certifico que NADA CONSTA nos registros de distribuição do 1º GRAU DE JURISDIÇÃO e Juizados Especiais Criminais do Poder Judiciário do Estado do Maranhão sobre ocorrência de IMPROBIDADE ADMINISTRATIVA distribuída(s) e que esteja(m) em tramitação em face da pessoa acima identificada.**

A presente certidão, em consonância com a legislação vigente, atende ao disposto na Resolução CNJ no 121/2010.

**Observações:**

- Certidão expedida gratuitamente através da Internet, autorizada pela Resolução 28/2018 e suas alterações;
- Os dados do(a) solicitante acima informado são de sua responsabilidade, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e/ou destinatário;
- A validade desta certidão é de 60 (sessenta) dias a partir da data de sua emissão. Após essa data será necessária a emissão de uma nova certidão;
- Esta certidão é válida apenas para maiores de 18 anos;
- A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada na página do Tribunal de Justiça do Maranhão - [www.tjma.jus.br](http://www.tjma.jus.br) - menu - Certidão Estadual, utilizando o código de validação acima identificado;
- Fonte da pesquisa: sistemas ThemisPG (1º grau), PJE (1º grau), PROJUDI, VEP e SEEU;



PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO MARANHÃO  
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DO MARANHÃO  
CERTIDÃO ESTADUAL - PRIMEIRO GRAU  
AÇÕES CÍVEIS

Data emissão: 17/07/2024

Data de validade: 17/09/2024

Nº da certidão: 12434785190

Código de Validação: d78251be58

**NOME:** GILBERTO ROCHA DE ABREU

**CPF:** 306.054.743-20

**DATA DE NASCIMENTO:** 01/02/1967

**FILIAÇÃO:** MARIA MARLENE CARLOS DE ABREU / SIMPLICIO CARLOS DE ABREU

Os dados dos documentos constantes nessa certidão foram informados pelo solicitante, sua titularidade e autenticidade deverão ser conferidas pelo interessado, conforme o documento original (ex: CPF, Identidade, etc.)

**Certifico que NADA CONSTA nos registros de distribuição do 1º GRAU DE JURISDIÇÃO e Juizados Especiais Cíveis do Poder Judiciário do Estado do Maranhão sobre ocorrência de AÇÕES CÍVEIS distribuída(s) e que esteja(m) em tramitação em face da pessoa acima identificada.**

A Certidão de Ações Cíveis contempla todas as ações e execuções cíveis e fiscais estadual e municipal, ações e execuções da fazenda pública, de interesses difusos e coletivos, famílias, execuções patrimoniais, falências ou concordatas, recuperações judicial ou extrajudicial, insolvências civis, interdições, tutelas, curatelas, inventários e arrolamentos em andamento (abrangendo os processos da pessoa que ocupa o polo passivo), com exceção dos processos das Varas da Infância e Juventude.

A presente certidão, em consonância com a legislação vigente, atende ao disposto na Resolução CNJ no 121/2010.

**Observações:**

- Certidão expedida gratuitamente através da Internet, autorizada pela Resolução 28/2018 e suas alterações;
- Os dados do(a) solicitante acima informado são de sua responsabilidade, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e/ou destinatário;
- A validade desta certidão é de 60 (sessenta) dias a partir da data de sua emissão. Após essa data será necessária a emissão de uma nova certidão;
- Esta certidão é válida apenas para maiores de 18 anos;
- A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada na pagina do Tribunal de Justiça do Maranhão - [www.tjma.jus.br](http://www.tjma.jus.br) - menu - Certidão Estadual, utilizando o código de validação acima identificado;
- Fonte da pesquisa: sistemas ThemisPG (1º grau), PJE (1º grau), PROJUDI, VEP e SEEU;

**Balanco de Abertura**

Página 1 de 2

Empresa: G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL - CNPJ: 04.528.673/0001-70

Fortes Contábil 6.200.2

Endereço: RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES, Complemento: , N.º: 71, Bairro: PARQUE PIAUI I, Cidade: Timon, Estado: MA, CEP: 65631160.

Telefone: (86) 99884001

NIRE: 21101226141 - Data: 03/05/2001

Conta	Descrição	31/12/2022
1	*** Ativo ***	245.200,00 D
1.01	Ativo Circulante	72.174,00 D
1.01.01	Disponibilidades	72.174,00 D
1.01.01.01	Numerários em Espécie	72.174,00 D
1.01.01.01.01	Caixa Geral	72.174,00 D
1.01.01.01.01.0001	Caixa	72.174,00 D
1.07	Ativo não Circulante	173.026,00 D
1.07.04	Imobilizado	173.026,00 D
1.07.04.01	Bens em Operação	173.026,00 D
1.07.04.01.01	Bens Utilizados na Produção e/ou Prestação de Serviços	173.026,00 D
1.07.04.01.01.0005	Móveis, Utensílios e Instalações Comerciais	95.106,00 D
1.07.04.01.01.0006	Equipamentos de Processamento de Dados	14.900,00 D
1.07.04.01.01.0007	Sistema fotovoltaico	63.020,00 D
2	*** Passivo ***	245.200,00 C
2.07	Patrimônio Líquido	245.200,00 C
2.07.01	Capital Realizado	250.000,00 C
2.07.01.01	Capital Social	250.000,00 C
2.07.01.01.01	Capital Social de Domiciliados e Residentes no País	250.000,00 C
2.07.01.01.01.0001	Capital Subscrito de Domiciliados e Residentes no País	250.000,00 C
2.07.07	Outras Contas	4.800,00 D
2.07.07.01	Outras Contas	4.800,00 D
2.07.07.01.01	Lucros Acumulados	4.800,00 D
2.07.07.01.01.0001	Lucros Acumulados e/ou Saldo à Disposição da Assembléia	4.800,00 D

Data de Encerramento: 31/12/2022

Valor de Ativo e Passivo: R\$ 245.200,00 (Duzentos e Quarenta e Cinco Mil e Duzentos Reais)

Timon-MA, 31 de Dezembro de 2022

Gilberto Rocha de Abreu  
Titular da Empresa  
CPF n. 306.054.743-20

Jose Vieira de Moraes Neto  
Tec. em Contabilidade  
CPF n. 842.582.763-91  
CRC-MA n. 8304-O

Fim



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Fis. nº 2345

Rubrica

Página 2 de 2

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU
84258276391	JOSE VIEIRA DE MORAES NETO

**JUCEMA**

CERTIFICO O REGISTRO EM 01/09/2023 10:29 SOB Nº 20231135785.  
PROTOCOLO: 231135785 DE 01/09/2023.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12313020919. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 01/09/2023.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

4 - G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Balanco Patrimonial

Página: 1  
Data: 31/12/2023  
Hora: 10:26:58

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piaul I, Timon, MA, 65.631-160

CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001  
Consolidação: Empresa

Grau: 5

Encerrado em: 31/12/2023

<b>ATIVO</b>	<b>630.499,02</b>
<b>ATIVO CIRCULANTE</b>	<b>457.473,02</b>
DISPONIBILIDADES	209.525,18
CAIXA	209.525,18
CAIXA	209.525,18
ESTOQUES	247.947,84
MERCADORIAS P/ REVENDA	247.947,84
MERCADORIAS P/ REVENDA	247.947,84
<b>ATIVO NÃO CIRCULANTE</b>	<b>173.026,00</b>
<b>ATIVO IMOBILIZADO</b>	<b>173.026,00</b>
IMOBILIZADO	173.026,00
COMPUTADORES E PERIFÉRICOS	14.900,00
INSTALAÇÕES	63.020,00
MÓVEIS E UTENSÍLIOS	95.106,00
<b>TOTAL DO ATIVO</b>	<b>630.499,02</b>
<b>PASSIVO</b>	<b>630.499,02</b>
<b>PASSIVO CIRCULANTE</b>	<b>129.044,31</b>
OBRIGAÇÕES DE CURTO PRAZO	129.044,31
FORNECEDORES	89.244,79
FORNECEDORES DIVERSOS	89.244,79
OBRIGAÇÕES TRABALHISTAS	10.704,45
PRÓ-LABORE A PAGAR	5.729,17
SALÁRIOS E ORDENADOS A PAGAR	4.975,28
OBRIGAÇÕES SOCIAIS E FISCAIS	29.095,07
FGTS A RECOLHER	216,34
ICMS A RECOLHER	7.581,58
INSS A RECOLHER	69,22
IRRF A RECOLHER	962,14
SIMPLES NACIONAL A RECOLHER	20.265,79
<b>PATRIMÔNIO LÍQUIDO</b>	<b>501.454,71</b>
<b>CAPITAL REALIZADO</b>	<b>300.000,00</b>
CAPITAL SOCIAL	300.000,00
CAPITAL SOCIAL	300.000,00
LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS	201.454,71
LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS	201.454,71
LUCRO DO EXERCÍCIO	206.254,71
PREJUÍZO DO EXERCÍCIO	-4.800,00
<b>TOTAL DO PASSIVO</b>	<b>630.499,02</b>

DECLARAÇÃO

- a) Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.  
b) As informações foram extraídas das folhas nº 1 a 44 do Livro Diário nº 7, registrado sob o nº 240093100 em 15/02/2024 na Junta Comercial do Estado de MA.  
c) A Sociedade não possui Conselho Fiscal instalado.  
d) A Sociedade não possui Auditoria Independente.

Local: Timon/MA Data: 31/12/2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresario  
RG nº 768482 SSP-MA  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304  
RG nº 60770961  
CPF 842.582.763-91

4 - G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

DRE

Página 2 de 11 2

Data: 31/12/2023  
Hora: 10:36:06

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piaui I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa Grau: 5 Período: 01/2023 a 12/2023

<b>RECEITA OPERACIONAL BRUTA</b>	<b>1.039.799,21</b>
RECEITA BRUTA DE VENDAS E SERVIÇOS	1.039.799,21
RECEITA BRUTA DE VENDA DE MERCADORIAS	1.039.799,21
VENDA DE MERCADORIAS	1.039.799,21
<b>DEDUÇÕES DA RECEITA BRUTA</b>	<b>96.155,47</b>
DEDUÇÕES DA RECEITA BRUTA	96.155,47
IMPOSTOS E CONTRIBUIÇÕES SOBRE VENDAS	96.155,47
ICMS S/ VENDAS	63.201,33
SIMPLES NACIONAL	32.954,14
<b>RECEITA LÍQUIDA</b>	<b>943.643,74</b>
<b>CUSTOS</b>	<b>647.974,17</b>
CUSTO DE MERCADORIAS E SERVIÇOS VENDIDOS	545.670,22
CUSTO DE MERCADORIAS E SERVIÇOS VENDIDOS	545.670,22
( + ) COMPRAS	791.851,37
( + ) FRETES S/COMPRAS	1.563,70
( + ) DESPESAS ACESSÓRIAS	30,98
( + ) BONIFICAÇÕES	172,01
( - ) ESTOQUE FINAL	-247.947,84
CUSTO DE PRODUTOS DE FABRICAÇÃO PRÓPRIA	91.303,95
CUSTO DE PRODUTOS DE FABRICAÇÃO PRÓPRIA	91.303,95
13º SALÁRIO	5.408,56
FÉRIAS	3.691,42
FGTS	5.254,47
INSS	8.305,40
RETIRADA DE PRÓ-LABORE	7.087,22
SALÁRIOS E ORDENADOS	61.556,88
CUSTO DE SERVIÇOS PRESTADOS	11.000,00
CUSTO DE SERVIÇOS PRESTADOS	11.000,00
HONORÁRIOS PROFISSIONAIS	11.000,00
<b>LUCRO BRUTO</b>	<b>295.669,57</b>
<b>DESPESAS OPERACIONAIS</b>	<b>94.422,30</b>
DESPESAS OPERACIONAIS	94.594,31
DESPESAS ADMINISTRATIVAS	94.594,31
DESPESAS ADMINISTRATIVAS	94.594,31
INSS	12.011,92
RETIRADA DE PRÓ-LABORE	82.582,39
OUTRAS RECEITAS OPERACIONAIS	172,01
OUTRAS RECEITAS OPERACIONAIS	172,01
BONIFICAÇÕES	172,01
<b>RESULTADO ANTES DAS OPERAÇÕES FINANCEIRAS</b>	<b>201.247,27</b>
RECEITAS FINANCEIRAS	5.007,44
RECEITAS FINANCEIRAS	5.007,44
DESCONTOS OBTIDOS	5.007,44
<b>RESULTADO ANTES DAS PROVISÕES TRIBUTÁRIAS</b>	<b>206.254,71</b>

## DECLARAÇÃO

- a) Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.  
b) As informações foram extraídas das folhas nº 001 a 044 do Livro Diário nº 7, registrado sob o nº 240093100 em 15/02/2024 na Junta Comercial do Estado de MA.  
c) A Sociedade não possui Conselho Fiscal instalado.  
d) A Sociedade não possui Auditoria Independente.

Local: Timon/MA Data: 31/12/2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresário  
RG nº 788482 SSP-MA  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304  
RG nº 60770961  
CPF 842.582.763-91



4 - G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

DRE

Página: 3  
Data: 31/12/2023  
Hora: 10:36:06

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa      Grau: 5      Período: 01/2023 a 12/2023

LUCRO LÍQUIDO DO EXERCÍCIO

206.254,71

DECLARAÇÃO

- a) Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- b) As informações foram extraídas das folhas nº 001 a 044 do Livro Diário nº 7, registrado sob o nº 240093100 em 15/02/2024 na Junta Comercial do Estado de MA.
- c) A Sociedade não possui Conselho Fiscal instalado.
- d) A Sociedade não possui Auditoria Independente.

Local: Timon/MA      Data: 31/12/2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresário  
RG nº 788482 SSP-MA  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304  
RG nº 60770961  
CPF 842.582.763-91



G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Demonstração dos Fluxos de Caixa

Página 4 de 11

Data: 31/12/2023  
Hora: 10:38:14

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piaui I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001  
Consolidação: Empresa

Método: Direto

Período: 01/2023 a 12/2023

Conta	Descrição	Valor
1	OPERACIONAIS	-949.156,90
1.01	Entradas	0,00
1.01.001	(+) Recebimento de vendas	0,00
1.01.005	(+) Juros recebidos	0,00
1.01.010	(+) Outras receitas	0,00
1.02	Saídas	-949.156,90
1.02.001	(-) Fomecedores	-647.200,00
1.02.005	(-) Empregados	-119.443,29
1.02.010	(-) Tributos	-119.519,79
1.02.015	(-) Juros pagos	0,00
1.02.020	(-) Despesas	-62.993,82
1.02.025	(-) Outros Pagamentos	0,00
2	INVESTIMENTO	0,00
2.01	Entradas/Saídas	0,00
2.01.001	Ativo imobilizado	0,00
2.01.005	Investimentos	0,00
3	FINANCIAMENTO	0,00
3.01	Entradas/Saídas	0,00
3.01.001	Empréstimos	0,00
3.01.005	Integralizações de capital	0,00
Outras Entradas (contas não vinculadas)		257.338,93
3101010001	VENDA DE MERCADORIAS	257.338,93
Outras Saídas (contas não vinculadas)		-3.291,13
1103010002	ADIANTAMENTO DE FÉRIAS	-3.291,13
Aumento/Redução de Caixa e Equivalentes de Caixa		-695.109,10
Caixa e Equivalentes de Caixa		
No início do Período		72.174,00
No final do Período		159.525,18
Variação		87.351,18

DECLARAÇÃO

- Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- As informações foram extraídas das folhas nº 001 a 044 do Livro Diário nº 7, registrado sob o nº 240093100 em 15/02/2024 na Junta Comercial do Estado de MA.
- A Sociedade não possui Conselho Fiscal instalado.
- A Sociedade não possui Auditoria Independente.

Local: Timon/MA Data: 31/12/2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresario  
RG nº 768482 SSP-MA  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304  
RG nº 60770961  
CPF 842.582.763-91



G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Demonstração dos Lucros ou Prejuízos Acumulados

Página 5 de 11 5

Data: 31/12/2023  
Hora: 10:37:01

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piaui I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa Mês/Ano: 12/2023

Saldo inicial de prejuízos acumulados	-4.800,00
Ajustes de exercicios anteriores	0,00
Saldo ajustado	-4.800,00
Reversão de reservas	0,00
Lucro líquido do exercício	206.254,71
Destinação do lucro	100.000,00
Reserva legal	50.000,00
Reserva de lucros a realizar	50.000,00
Saldo final de lucros acumulados	101.454,71
Dividendos por ação do capital social	0,00

DECLARAÇÃO

- a) Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.  
b) As informações foram extraídas das folhas nº 001 a 044 do Livro Diário nº 7, registrado sob o nº 240093100 em 15/02/2024 na Junta Comercial do Estado de MA.  
c) A Sociedade não possui Conselho Fiscal instalado.  
d) A Sociedade não possui Auditoria Independente.

Local: Timon/MA Data: 31/12/2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresario  
RG nº 768482 SSP-MA  
CPF: 308.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304  
RG nº 60770961  
CPF 842.582.763-91

Fls. n° 2351  
G.R. de Abreu  
R. Rocha

G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Demonstração das Origens e Aplicações de Recursos

Página 6 de 11

Data: 31/12/2023  
Hora: 10:37:39

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa Mês/Ano: 12/2023

<b>ORIGENS DE RECURSOS</b>			206.254,71
Lucro(prejuízo)líquido do exercício			206.254,71
<b>APLICAÇÕES DE RECURSOS</b>			0,00
<b>AUMENTO OU REDUÇÃO DO CAPITAL CIRCULANTE LÍQUIDO</b>			206.254,71
<b>Demonstração da Variação do Capital Circulante</b>			
<b>ATIVO CIRCULANTE</b>			
Início do Exercício	Final do Exercício		Variação
0,00	0,00		0,00
<b>PASSIVO CIRCULANTE</b>			
Início do Exercício	Final do Exercício		Variação
0,00	0,00		0,00

**DECLARAÇÃO**

- a) Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- b) As informações foram extraídas das folhas nº 001 a 044 do Livro Diário nº 7, registrado sob o nº 240093100 em 15/02/2024 na Junta Comercial do Estado de MA.
- c) A Sociedade não possui Conselho Fiscal Instalado.
- d) A Sociedade não possui Auditoria Independente.

Local: Timon/MA Data: 31/12/2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresário  
RG nº 768482 SSP-MA  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304  
RG nº 60770961  
CPF 842.582.763-91



G R. DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Demonstração do Resultado Abrangente

Página 7 de 11

Data: 31/12/2023  
Hora: 10:38:47

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piaui I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Período: 01/2023 a 12/2023

Conta	Descrição	Valor
	Resultado Líquido do Período	206.254,71
	Outros Resultados Abrangentes	0,00
.001	Ajuste de avaliação patrimonial de ativos financeiros	0,00
.005	Ajuste de avaliação patrimonial de instr. de Hedge	0,00
.010	Conversão de dem. Contábeis de op. Exterior	0,00
.015	Planos de pensão com benefício definido reconhecidos	0,00
	Resultado Abrangente do Período	0,00
.001	Resultado atribuível aos acionistas controladores	0,00
.005	Resultado atribuível aos acionistas não controladores	0,00

DECLARAÇÃO

- a) Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas.
- b) As informações foram extraídas das folhas nº 001 a 044 do Livro Diário nº 7, registrado sob o nº 240093100 em 15/02/2024 na Junta Comercial do Estado de MA.
- c) A Sociedade não possui Conselho Fiscal instalado.
- d) A Sociedade não possui Auditoria Independente.

Local: Timon/MA      Data: 31/12/2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresário  
RG nº 768482 SSP-MA  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304  
RG nº 60770961  
CPF 842.582.763-91



G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Notas Explicativas

Página 8 de 11

Data: 31/12/2023  
Hora: 10:58:19

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001  
Ano: 2023

Estabelecimento: 01 - G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL - 04.528.673/0001-70

Notas Explicativas Gerais

#### 1. CONTEXTO OPERACIONAL

G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL, inscrita no CNPJ nº 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141.

A estrutura e a composição das Demonstrações Contábeis estão de acordo com NBC TG 1001 e são compostas por:

- I. Balanço Patrimonial - BP;
- II. Demonstração de Resultado - DRE;
- III. Notas Explicativas;
- IV. Demonstrações lucros e prejuízos acumulados - DLPA;
- V. Demonstração de origens e aplicação dos recursos - DOAR;
- VI. Demonstração dos fluxos de caixa - DFC;
- VII. Demonstração do resultado abrangente - DRA;
- VIII. Índices econômicos financeiros.

Regime Contábil Aplicado

A escrituração contábil foi realizada com base no § 4º do art. 176 da Lei nº 6.404/1976 (Lei das S/A), e nas disposições contidas na ITG 1000 - Escrituração Contábil aprovada pela resolução CFC n. 1418/2012. O resultado do exercício foi apurado de acordo com o regime de competência, que estabelece que as receitas e despesas devem ser incluídas na apuração do resultado dos períodos em que ocorrerem, de forma simultânea quando se correlacionarem, independentemente de recebimento ou pagamento.

Estoques

Os estoques são mensurados pelo menor valor entre o custo e o valor realizável líquido. O custo dos estoques é com base no princípio primeiro que entra primeiro que sai (PEPS). No caso dos estoques manufaturados e produtos em elaboração, o custo inclui uma parcela dos custos gerais de fabricação com base na capacidade operacional normal.

Imobilizado

Itens do imobilizado são mensurados pelo custo histórico de aquisição, deduzido de depreciação acumulada e quaisquer perdas acumuladas de redução ao valor recuperável. Quando partes significativas de um item do imobilizado têm diferentes vidas úteis, elas são registradas como itens separados de imobilizado. Quaisquer ganhos e perdas na alienação de um item do imobilizado são reconhecidos no resultado.

A depreciação é calculada para amortizar o custo de itens do ativo imobilizado, menos seus valores residuais estimados, utilizando o método linear com base na vida útil estimada dos itens. As alíquotas de depreciação estão fundamentadas no tempo de utilização dos referidos bens, não sendo estabelecido valor residual para fins de cálculo por meio do método linear, em conformidade com a NBC TG 27 (R3) e o Anexo III da Instrução Normativa RFB nº 1.700/2017. Os métodos de depreciação, as vidas úteis e os valores residuais são revistos anualmente, a cada data de balanço e ajustados caso seja apropriado.

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresário  
CPF 306.054.743-20  
Emitido por Escritório Adcont

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304

G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Análise Econômico Financeira Data:

Página: 9  
31/12/2023  
Hora: 10:40:54

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piaui I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa Mês: 12/2023

**01 - Liquidez Corrente**

Ativo Circulante	407.473,02		
Passivo Circulante	129.044,31	=	3,16

Interpretação: A Empresa tem R\$ 3,16 para cada R\$ 1,00 de dívida

**02 - Liquidez Seca**

Ativo Circulante - Estoques	159.525,18		
Passivo Circulante	129.044,31	=	1,24

Interpretação: A Empresa tem R\$ 1,24 para cada R\$ 1,00 de dívida

**03 - Liquidez Geral**

Ativo Circulante + R.L.P.	407.473,02		
Exigível Total	129.044,31	=	3,16

Interpretação: A Empresa tem R\$ 3,16 para cada R\$ 1,00 de dívida

**04 - Endividamento**

Exigível Total	129.044,31		
Ativo Total	580.499,02	=	0,22

Interpretação: O capital de terceiros representa 22,23% do investimento total

**05 - Garantia de Capital de Terceiros**

Patrimônio Líquido	451.454,71		
Exigível Total	129.044,31	=	3,50

Interpretação: O capital de terceiros é garantido por 349,84% do capital próprio

**06 - Imobilização do Investimento Total**

Ativo Não Circulante - R.L.P.	173.026,00		
Ativo Total	580.499,02	=	0,30

Interpretação: O Ativo Permanente representa 29,81% do capital de giro

**07 - Imobilização do Capital Próprio**

Ativo Não Circulante - R.L.P.	173.026,00		
Patrimônio Líquido	451.454,71	=	0,38

Interpretação: O Ativo Permanente representa 38,33% do capital próprio

**08 - Rentabilidade do Investimento Total**

Res.Exercicio antes I.R.	206.254,71		
Ativo Total	580.499,02	=	0,36

Interpretação: O Resultado do Exercício antes do Imposto de Renda é de 35,53% sobre o capital em giro

**09 - Rentabilidade do Capital Próprio**

Res.Exercicio antes I.R.	206.254,71		
Patrimônio Líquido	451.454,71	=	0,46

Interpretação: O Resultado do Exercício antes do Imposto de Renda é de 45,69% sobre o capital próprio

**10 - Capital de Giro Próprio**

(+) Ativo Circulante	407.473,02		
(+) Realizável a longo prazo	0,00		
(-) Passivo Circulante	129.044,31		
(-) Exigível a longo prazo	0,00		
(=) Capital de giro próprio	278.428,71		

**11 - Solvência Geral**

Ativo Total	580.499,02		
Exigível	129.044,31	=	4,50



G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Análise Económico Financeira

Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160  
CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa

Mês: 12/2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresario  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304

Página 10 de 11

Página: 10  
Data: 31/12/2023  
Hora: 10:40:54



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração



Página 11 de 11

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU
84258276391	JOSE VIEIRA DE MORAES NETO

CERTIFICO O REGISTRO EM 15/02/2024 12:55 SOB N° 20240187784.  
PROTOCOLO: 240187784 DE 15/02/2024.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12402090520. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 15/02/2024.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

**JUCEMA**

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

Página: 00001

**TERMO DE ABERTURA**

Contém este LIVRO DIÁRIO número 007 (sete), 00044 (quarenta e quatro) Páginas numeradas eletronicamente do número 00001 ao número 00044 e se destina a escrituração dos lançamentos das operações próprias do estabelecimento do contribuinte abaixo identificado.

Razão Social: G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Endereço: RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES, 71  
Bairro: PARQUE PIAUI I  
Cidade: Timon  
Estado: MA  
CEP: 65.631-160  
Registro na Junta (NIRE): 21101226141  
Data do Registro: 03/05/2001  
Inscrição Estadual: 122021932  
C.N.P.J./C.P.F.: 04.528.673/0001-70  
Data de Encerramento do Exercício Social: 31/12/2023

Timon , 01 de Janeiro de 2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresario  
RG: 768482 SSP-MA  
CPF: 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CPF: 842.582.763-91  
CRC: MA-008304 UF: ma

G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Notas Explicativas

Página: 37  
Data: 31/12/2023  
Hora: 09:57:17

CNPJ: 04.528.673/0001-70  
Consolidação: Empresa

Ano: 2023

Estabelecimento: 01 - G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL - 04.528.673/0001-70  
Notas Explicativas Gerais

#### 1. CONTEXTO OPERACIONAL

G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL, inscrita no CNPJ nº 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141.

A estrutura e a composição das Demonstrações Contábeis estão de acordo com NBC TG 1001 e são compostas por:

- I. Balanço Patrimonial - BP;
- II. Demonstração de Resultado - DRE;
- III. Notas Explicativas;
- IV. Demonstrações lucros e prejuízos acumulados - DLPA;
- V. Demonstração de origens e aplicação dos recursos - DOAR;
- VI. Demonstração dos fluxos de caixa - DFC;
- VII. Demonstração do resultado abrangente - DRA;
- VIII. Índices econômicos financeiros.

Regime Contábil Aplicado

A escrituração contábil foi realizada com base no § 4º do art. 176 da Lei nº 6.404/1976 (Lei das S/A), e nas disposições contidas na ITG 1000 - Escrituração Contábil aprovada pela resolução CFC n. 1418/2012. O resultado do exercício foi apurado de acordo com o regime de competência, que estabelece que as receitas e despesas devem ser incluídas na apuração do resultado dos períodos em que ocorrerem, de forma simultânea quando se correlacionarem, independentemente de recebimento ou pagamento.

Estoques

Os estoques são mensurados pelo menor valor entre o custo e o valor realizável líquido. O custo dos estoques é com base no princípio primeiro que entra primeiro que sai (PEPS). No caso dos estoques manufaturados e produtos em elaboração, o custo inclui uma parcela dos custos gerais de fabricação com base na capacidade operacional normal.

Imobilizado

Itens do imobilizado são mensurados pelo custo histórico de aquisição, deduzido de depreciação acumulada e quaisquer perdas acumuladas de redução ao valor recuperável. Quando partes significativas de um item do imobilizado têm diferentes vidas úteis, elas são registradas como itens separados de imobilizado. Quaisquer ganhos e perdas na alienação de um item do imobilizado são reconhecidos no resultado.

A depreciação é calculada para amortizar o custo de itens do ativo imobilizado, menos seus valores residuais estimados, utilizando o método linear com base na vida útil estimada dos itens. As alíquotas de depreciação estão fundamentadas no tempo de utilização dos referidos bens, não sendo estabelecido valor residual para fins de cálculo por meio do método linear, em conformidade com a NBC TG 27 (R3) e o Anexo III da Instrução Normativa RFB nº 1.700/2017. Os métodos de depreciação, as vidas úteis e os valores residuais são revistos anualmente, a cada data de balanço e ajustados caso seja apropriado.

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresario  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304

Emitido por Escritório Adcont

**TERMO DE ENCERRAMENTO**

Contém este LIVRO DIÁRIO número 007 (sete), 00044 (quarenta e quatro) Páginas numeradas eletronicamente do número 00001 ao número 00044 e se destinou a escrituração dos lançamentos das operações próprias do estabelecimento do contribuinte abaixo identificado, referentes ao período de 01/01/2023 a 31/12/2023.

Razão Social:	G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL
Endereço:	RUA ANANIAS CARVALHO CHAVES, 71
Bairro:	PARQUE PIAUI I
Cidade:	Timon
Estado:	MA
CEP:	65.631-160
Registro na Junta (NIRE):	21101226141
Data do Registro:	03/05/2001
Inscrição Estadual:	122021932
C.N.P.J./C.P.F.:	04.528.673/0001-70

Timon , 31 de Dezembro de 2023

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Empresario  
RG: 768482 SSP-MA  
CPF: 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CPF: 842.582.763-91  
CRC: MA-008304 UF: ma



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração



Página 45 de 45

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	
84258276391	

Fis. nº 2361

C.A.S.L.  
Rubrica

Página 1 de 6

4 - G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Balança Patrimonial Inicial

Data: 31/12/2022  
Hora: 17:01:58

R Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160

CNPJ: 04.528.673/0001-70

NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa

Grau: 5

Elaborado em: 01/12/2022

<b>ATIVO</b>	<b>245.200,00</b>
<b>ATIVO CIRCULANTE</b>	<b>72.174,00</b>
DISPONIBILIDADES	72.174,00
CAIXA	72.174,00
CAIXA	72.174,00
<b>ATIVO NÃO CIRCULANTE</b>	<b>173.026,00</b>
ATIVO IMOBILIZADO	173.026,00
IMOBILIZADO	173.026,00
COMPUTADORES E PERIFÉRICOS	14.900,00
INSTALAÇÕES	63.020,00
MÓVEIS E UTENSÍLIOS	95.106,00
<b>TOTAL DO ATIVO</b>	<b>245.200,00</b>
<b>PASSIVO</b>	<b>245.200,00</b>
<b>PATRIMÔNIO LÍQUIDO</b>	<b>245.200,00</b>
CAPITAL REALIZADO	250.000,00
CAPITAL SOCIAL	250.000,00
CAPITAL SOCIAL	250.000,00
LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS	-4.800,00
LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS	-4.800,00
LUCROS ACUMULADOS	-4.800,00
<b>TOTAL DO PASSIVO</b>	<b>245.200,00</b>

Reconhecemos a exatidão do presente Balança Patrimonial com base nas informações e na documentação apresentada, elaborado em 01/12/2022, somando tanto no Ativo como no Passivo, a importância de R\$ 245.200,00 (duzentos e quarenta e cinco mil e duzentos reais).

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Titular  
CPF 308.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304



4 - G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

DRE

Data: 31/12/2022  
Hora: 17:04:10

R Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160

CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa Grau: 5 Período: 01/2022 a 12/2022

RECEITA OPERACIONAL BRUTA	0,00
DEDUÇÕES DA RECEITA BRUTA	0,00
RECEITA LÍQUIDA	0,00
CUSTOS	0,00
LUCRO BRUTO	0,00
DESPESAS OPERACIONAIS	0,00
RESULTADO ANTES DAS OPERAÇÕES FINANCEIRAS	0,00
RESULTADO ANTES DAS PROVISÕES TRIBUTÁRIAS	0,00
LUCRO LÍQUIDO DO EXERCÍCIO	0,00

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Titular  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304



G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Análise Econômico Financeira

Data: 31/12/2022  
Hora: 17:12:45

R Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160

CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa

Mês: 12/2022

01 - Liquidez Corrente

Ativo Circulante	72.174,00	=	0,00
Passivo Circulante	0,00		

Interpretação: A Empresa tem R\$ 0,00 para cada R\$ 1,00 de dívida

02 - Liquidez Seca

Ativo Circulante - Estoques	72.174,00	=	0,00
Passivo Circulante	0,00		

Interpretação: A Empresa tem R\$ 0,00 para cada R\$ 1,00 de dívida

03 - Liquidez Geral

Ativo Circulante + R.L.P.	72.174,00	=	0,00
Exigível Total	0,00		

Interpretação: A Empresa tem R\$ 0,00 para cada R\$ 1,00 de dívida

04 - Índice de Endividamento Total

Exigível Total	0,00	=	0,00
Ativo Total	245.200,00		

Interpretação: O capital de terceiros representa 0,00% do investimento total

05 - Garantia de Capital de Terceiros

Patrimônio Líquido	245.200,00	=	0,00
Exigível Total	0,00		

Interpretação: O capital de terceiros é garantido por 0,00% do capital próprio

06 - Imobilização do Investimento Total

Ativo Não Circulante - R.L.P.	173.026,00	=	0,71
Ativo Total	245.200,00		

Interpretação: O Ativo Permanente representa 70,57% do capital de giro

07 - Imobilização do Capital Próprio

Ativo Não Circulante - R.L.P.	173.026,00	=	0,71
Patrimônio Líquido	245.200,00		

Interpretação: O Ativo Permanente representa 70,57% do capital próprio

08 - Rentabilidade do Investimento Total

Res.Exercício antes I.R.	0,00	=	0,00
Ativo Total	245.200,00		

Interpretação: O Resultado do Exercício antes do Imposto de Renda é de 0,00% sobre o capital em giro

09 - Rentabilidade do Capital Próprio

Res.Exercício antes I.R.	0,00	=	0,00
Patrimônio Líquido	245.200,00		

Interpretação: O Resultado do Exercício antes do Imposto de Renda é de 0,00% sobre o capital próprio

10 - Capital de Giro Próprio

(+) Ativo Circulante	72.174,00
(+) Realizável a longo prazo	0,00
(-) Passivo Circulante	0,00
(-) Exigível a longo prazo	0,00
(=) Capital de giro próprio	72.174,00

11 - Solvência Geral

Ativo Total	245.200,00	=	0,00
Exigível	0,00		



G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

Análise Econômico Financeira

Data: 31/12/2022  
Hora: 17:12:45

R Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160

CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001  
Consolidação: Empresa Mês: 12/2022

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Titular  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304



G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL  
Contabilidade

**Notas Explicativas**

Data: 31/12/2022  
Hora: 17:05:29

R Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Timon, MA, 65.631-160

CNPJ: 04.528.673/0001-70  
NIRE nº 21101226141 de 03/05/2001

Consolidação: Empresa Ano: 2022

Estabelecimento: 01 - G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL - 04.528.673/0001-70

**Notas Explicativas Gerais**

**1.1.1. EMPRESA**

G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL, inscrita no CNPJ nº 04.528.673/0001-70, com sua sede na Rua Ananias Carvalho Chaves, 71, Parque Piauí I, Cep: 65.631-160, Timon, Estado do Maranhão, com requerimento arquivado na JUCEMA sob o NIRE n. 21101226141.

A estrutura e a composição das Demonstrações Contábeis estão de acordo com NBC TG 1001 e são compostas por:

- I. Balanço Patrimonial - BP;
- II. Demonstração de Resultado - DRE;
- III. Notas Explicativas.

**1.2.2. ESTOQUES**

Compreendem os produtos em almoxarifado para consumo nas atividades da instituição. Os estoques são avaliados e mensurados da seguinte forma: (i) nas entradas, pelo valor de aquisição; e (ii) nas saídas, pelo custo médio ponderado. Quando o valor registrado estiver superior ao valor de mercado, existe a possibilidade de redução dos valores de estoque por meio de ajuste para perdas ou redução.

**1.3.3. IMOBILIZADO**

O imobilizado é composto pelos bens móveis e imóveis. É reconhecido inicialmente com base no valor de aquisição. Após o reconhecimento inicial, ficam sujeitos à depreciação, amortização ou exaustão (quando tiverem vida útil definida), bem como à redução ao valor recuperável e à reavaliação. Os gastos posteriores à aquisição, construção ou produção são incorporados ao valor do imobilizado desde que tais gastos aumentem a vida útil do bem e sejam capazes de gerar benefícios econômicos futuros. Se os gastos não gerarem tais benefícios, eles serão reconhecidos diretamente como variações patrimoniais diminutivas do período.

**1.4.4. Análise Econômico Financeira**

Todos os índices analisados foi em conformidade com o Balanço de Abertura do ano de 2022, onde não houve movimentação financeira ou fiscal.

**Balanço Patrimonial**

**2. Balanço de Abertura**

A empresa G R de Abreu Distribuidora Atual, esteve inativa desde o ano de 2017, em 2023, retornou as suas atividades, e foi necessário fazer o Balanço de Abertura para o início da contabilidade.

**DRE - Demonstração do Resultado do Exercício**

**3. DRE**

A demonstração de resultados do exercício, encontra-se zerada, pois não houve movimentação financeira ou fiscal durante o ano de 2022.

GILBERTO ROCHA DE ABREU  
Titular  
CPF 306.054.743-20

JOSE VIEIRA DE MORAES NETO  
Tec em Contabilidade  
CRC MA-008304



MINISTÉRIO DA ECONOMIA  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Governo Digital  
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

Fis. nº 2366

Caesul  
PRODIG

Página 6 de 6

## ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU
84258276391	JOSE VIEIRA DE MORAES NETO

**JUCEMA**

CERTIFICO O REGISTRO EM 07/12/2023 12:10 SOB Nº 20231521847.  
PROTOCOLO: 231521847 DE 06/12/2023.  
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12317484677. CNPJ DA SEDE: 04528673000170.  
NIRE: 21101226141. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 07/12/2023.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

CARLOS ANDRÉ DE MORAES PEREIRA  
SECRETÁRIO-GERAL  
[www.empresafacil.ma.gov.br](http://www.empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.



Ministério da Indústria e Comércio Exterior e Serviços  
Secretaria Especial da Micro e Pequena Empresa  
Departamento de Registro Empresarial e Integração

JUCEMA



### TERMO DE AUTENTICAÇÃO - LIVRO DIGITAL

Declaro exatos os Termos de Abertura e de Encerramento do Livro Digital com características abaixo, conferido e autenticado por ANSELMO DIAS CARNEIRO LOPES FILHO, sob a autenticidade nº 12402075253 em 15/02/2024, protocolo 240093100. Para validação de Autenticação dos Termos, deverá ser acessado o Portal de Serviços / verificação de documentos do Empreendedor (<http://www.empresafacil.ma.gov.br>) e informar o código de verificação.

Identificação de Empresa	
Nome Empresarial:	G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL
Número de Registro:	21101226141
CNPJ:	04528673000170
Município:	Timon

Identificação de Livro Digital	
Tipo de Livro:	DIÁRIO
Número de Ordem:	7
Período de Escrituração:	01/01/2023 - 31/12/2023

Assinante(s)	Nome	CRC/OAB
30605474320	GILBERTO ROCHA DE ABREU	
84258276391	JOSE VIEIRA DE MORAES NETO	MA8304

JUCEMA

CERTIFICO A AUTENTICAÇÃO EM 15/02/2024 10:11 SOB Nº 20240093100.  
PROTOCOLO: 240093100 DE 19/01/2024. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
12402075253. NIRE: 21101226141.  
G R DE ABREU DISTRIBUIDORA ATUAL

ANSELMO DIAS CARNEIRO LOPES FILHO  
RESPONSÁVEL PELA AUTENTICAÇÃO  
SÃO LUÍS, 15/02/2024  
[empresafacil.ma.gov.br](http://empresafacil.ma.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

**CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO MARANHÃO****CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL**

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO MARANHÃO** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.

**CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE - MA**

Certidão n.º: MA/2024/00001423  
Nome: JOSE VIEIRA DE MORAES NETO CPF: 842.582.763-91  
CRC/UF n.º MA-008304/O Categoria: TÉCNICO EM CONTABILIDADE  
Validade: 18/09/2024  
Finalidade: EDITAIS DE LICITAÇÃO

Confirme a existência deste documento na página [www.crcma.org.br](http://www.crcma.org.br), mediante número de controle a seguir:

CPF : 842.582.763-91 Controle : 1906.2847.3161.3475



**CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO MARANHÃO  
CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS PROFISSIONAL**

O CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO MARANHÃO certifica que o(a) profissional identificado(a) no presente documento encontra-se em dia com seus débitos perante o CRC.

**IDENTIFICAÇÃO DO REGISTRO**

NOME.....	: JOSE VIEIRA DE MORAES NETO
REGISTRO.....	: MA-008304/O-3
CATEGORIA.....	: TÉCNICO EM CONTABILIDADE
CPF.....	: ***.582.763-**

A presente CERTIDÃO não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que posteriormente, venham a ser apurados pelo CRCMA contra o referido registro.

A falsificação deste documento constitui-se em crime previsto no Código Penal Brasileiro, sujeitando o autor à respectiva ação penal.

Emissão: MARANHÃO, 23/07/2024 as 10:24:04.

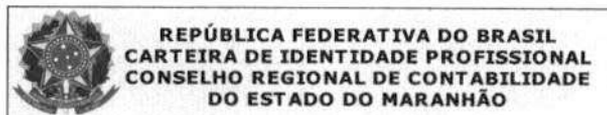
Válido até: 21/10/2024.

Código de Controle: 211048.

Para verificar a autenticidade deste documento consulte o site do CRCMA.

Fis. nº 2370

*Ass*  
Rúbrica



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
CARTEIRA DE IDENTIDADE PROFISSIONAL  
CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE  
DO ESTADO DO MARANHÃO

Categoria **TÉCNICO EM CONTABILIDADE** Nº Registro **MA-008304/O-3**  
Nome **JOSE VIEIRA DE MORAES NETO**  
Nascimento **25/11/1978** Nacionalidade **BRASILEIRA** Naturalidade **BREJO-MA**



*Jose Vieira de Moraes Neto*

Assinatura do Profissional

Filiação  
**EDILSON CARLOS MARTINS DE OLIVEIRA**  
**MARIA DA CONCEICAO DE MORAES OLIVEIRA**

CPF  
**842.582.763-91**

Documento de Identificação  
**60777096-1 SSP-MA**

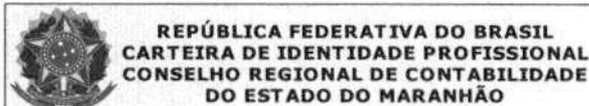
Esta carteira tem fé pública como documento de identidade, nos termos do art. 18 do Decreto-Lei n.º 9.295/46, c/c art. 1º da Lei n.º 6.206/75.



Data de Registro  
**27/11/2001**

Validado eletronicamente pelo Conselho Federal de Contabilidade  
Código de Validação: **05C433**

VALIDAR EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
CARTEIRA DE IDENTIDADE PROFISSIONAL  
CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE  
DO ESTADO DO MARANHÃO



Aproxime um leitor de QR Code para validar ou acesse o endereço:  
<https://sistemas.cfc.org.br/validacao/profissional/cpf/84258276391/codigo/05C433>

CONSELHO FEDERAL DE CONTABILIDADE



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE  
DO MARANHÃO

**CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO MARANHÃO  
CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS PROFISSIONAL**

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO MARANHÃO** certifica que o(a) profissional identificado(a) no presente documento encontra-se em dia com seus débitos perante o CRC.

**IDENTIFICAÇÃO DO REGISTRO**

NOME.....	: JOSE VIEIRA DE MORAES NETO
REGISTRO.....	: MA-008304/O-3
CATEGORIA.....	: TÉCNICO EM CONTABILIDADE
CPF.....	: ***.582.763-**

A presente CERTIDÃO não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que posteriormente, venham a ser apurados pelo CRCMA contra o referido registro.

A falsificação deste documento constitui-se em crime previsto no Código Penal Brasileiro, sujeitando o autor à respectiva ação penal.

Emissão: MARANHÃO, 01/07/2024 as 09:57:05.

Válido até: 29/09/2024.

Código de Controle: 890488.

Para verificar a autenticidade deste documento consulte o site do CRCMA.