

**MINISTÉRIO DA SAÚDE****AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA****CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE ARMAZENAMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE**

*Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União por meio da Resolução RE nº 2.424 na data de **02/09/2019** certifico que a empresa, a seguir descrita, cumpre com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação de produtos para saúde exigidas pela autoridade sanitária brasileira, estando sujeita a inspeções periódicas.*

Empresa: Unimek Comércio de Material Médico Hospitalar Ltda. CNPJ: 04.925.446/0001-88

Endereço: SIA Trecho 3, Lote 625/695, Sala 407, Bloco A e Sala 301, Bloco B, SIA – Brasília - DF  
CEP: 71200-030

Autorização de Funcionamento: 8.02.186-2 Expediente: 0055177/18-5

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:

Produtos para Saúde.

Validade até: 02/09/2021



Documento assinado eletronicamente por **Ronaldo Lucio Ponciano Gomes, Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária**, em 03/09/2019, às 10:54, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015  
[http://www.planalto.gov.br/ccivil\\_03/\\_Ato2015-2018/2015/Decreto/D8539.htm](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_Ato2015-2018/2015/Decreto/D8539.htm).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site <https://sei.anvisa.gov.br/autenticidade>, informando o código verificador **0718531** e o código CRC **5300C139**.

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: GW PHARMA LTD.

ENDEREÇO: HISTON, CAMBRIDGE, CB24 9BZ - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.1110

EMPRESA SOLICITANTE: BEAUFOUR IPSEN FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 07.718.721/0001-80

AUTORIZ/MS: 1069773 - EXPEDIENTE(S): 0017634/19-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: COSMO S.P.A.

ENDEREÇO: VIA C. COLOMBO 1-20020, LAINATE, MILÃO - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0169

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS FERRING LTDA - CNPJ: 74.232.034/0001-48

AUTORIZ/MS: 1028762 - EXPEDIENTE(S): 0155115/19-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SCHERING-PLOUGH LABO NV

ENDEREÇO: INDUSTRIEPARK 30, HEIST-OP-DEN-BERG, 2220 - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0565

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34

AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0165723/19-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões

EMPRESA FABRICANTE: DELPHARM LILLE SAS

ENDEREÇO: PARC D' ACTIVITES ROUBAIX-EST, 22 RUE DE TOUFFLERS CS 50070, LYS LEZ LANNY, 59452 - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0180

EMPRESA SOLICITANTE: MASTERS SPECIALITY PHARMA LTDA - CNPJ: 14.821.008/0001-23

AUTORIZ/MS: 1094531 - EXPEDIENTE(S): 1048307/18-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Citotóxicos): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON INC.

ENDEREÇO: 111 CONSUMERS DRIVE, WHITBY, ONTARIO L1N - 5Z5 - PAÍS: CANADÁ - CÓDIGO ÚNICO: A.0475

EMPRESA SOLICITANTE: SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 03.560.974/0001-18

AUTORIZ/MS: 1001711 - EXPEDIENTE(S): 0169406/19-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: TAKEDA GMBH

ENDEREÇO: LEHNITZSTRASSE 70-98, 16515 ORANIENBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0451

EMPRESA SOLICITANTE: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0001-74

AUTORIZ/MS: 1006398 - EXPEDIENTE(S): 0188746/19-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BRACCO SUISSE AS

ENDEREÇO: ROUTE DE LA GALAISE 31,1228 PLAN-LES-OUATES - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0681

EMPRESA SOLICITANTE: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda - CNPJ: 10.742.412/0004-01

AUTORIZ/MS: 1080379 - EXPEDIENTE(S): 0566827/19-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Póis Liofilizados

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 2.407, DE 29 DE AGOSTO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Aurobindo Pharma Ltd - Unit VI

Endereço: Survey. N° 329/39 & 329/47, Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Andhra Pradesh

País: Índia

Solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22

Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente(s): 0229074/19-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

Insumos farmacêuticos ativos obtidos por semissíntese (classe cefalopórnicos): cefalotina sódica (etapa de esterilização).

Obs.: A fabricação destes insumos farmacêuticos ativos envolve, ainda, a etapa de síntese realizada pelas seguintes plantas, que também devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a resolução RDC nº 69/2014:

Aurobindo Pharma Ltd. - Unit V (Plot N° 68-70, 73-91, 95, 96, 260, 261 I.D.A., Chemical Zone, Pashamylaram, Patancheru Mandal, Sanga Reddy District, Telangana - 502307-Índia).

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 2.408, DE 29 DE AGOSTO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Heraeus Deutschland GmbH & Co. KG.

Endereço: Heraeusstrasse 12-14- E/621, MM/787, Hanau - 63450

País: Alemanha

Solicitante: Libbs Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.230.314/0001-75

Autorização de Funcionamento: 1.00.033-3 Expediente(s): 0202445/19-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química (classe citotóxicos):

carboplatina e cisplatina.

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 2.409, DE 29 DE AGOSTO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de insumos farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução-RE nº 609, de 8 de março de 2019, no Diário Oficial da União nº 47, de 11 de março de 2019, Seção 1, pág. 43, e sem Suplemento da Seção 1, pág. 19, conforme expediente nº 1999602/19-1.

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

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Alchymars Icm Sm Private Ltd.

Endereço: A - 14&20, Sidco Pharmaceutical Complex, Kancheepuram District, Alathur - 603110

País: Índia

Solicitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65

Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 0920845/18-3

Linha(s) de Certificação Cancelada(s):

Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese: Cloridrato de clindamicina monodratado (etapas de síntese química)

Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo a RDC nº 69/2014: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos em relação aos artigos: 6º, 12, 14 (§ 2º), 23 (inciso VII), 24, 40, 41, 47, 48 (parágrafo único), 50 (§1º), 52, 55, 64, 101, 103, 106, 154, 156, 158, 159, 221, 233, 244, 249 (parágrafo único) e 257.

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 2.423, DE 29 DE AGOSTO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para a Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Empresa: Acciax Usinagem Mecânica Ltda EPP CNPJ: 07.321.530/0001-80

Endereço: Rua Eugênio Xavier de Campos, n.º 247 - Parque Itacolomy, Mogi Guaçu - SP CEP: 13843-189

Autorização de Funcionamento: 8.03.355-2 Expediente: 1166786/18-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Materiais de uso médico da classe III.

Empresa: Dentscare Ltda. CNPJ: 05.106.945/0001-06

Endereço: Av. Edgar Nelson Meister, n.º 474 - Distrito Industrial, Joinville - SC CEP: 89219-501

Autorização de Funcionamento: 8.01.723-1 Expediente: 1176256/18-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Materiais de uso médico das classes III e IV.

Empresa: Electric Ink Indústria Comércio Importação e Exportação Ltda. CNPJ: 08.244.232/0001-05

Endereço: Av. Coronel Zacarias Borges de Araújo, 1200 - Distrito Industrial II, Uberaba - MG CEP: 38064-700

Autorização de Funcionamento: 8.04.857-3 Expediente: 0034347/19-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Materiais de uso médico da classe III.

Empresa: SouPELL Indústria e Comércio Eireli - ME CNPJ: 15.224.228/0001-32

Endereço: Rua João Pessoa, n.º 473 e 483 - Vila Jardim - Sorocaba - SP CEP: 18044-050

Autorização de Funcionamento: 8.13.123-8 Expediente: 0033055/19-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Equipamentos de uso médico da classe III.

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 2.424, DE 29 DE AGOSTO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Empresa: A. R. Rodriguez & Cia Ltda. CNPJ: 04.562.591/0001-41

Endereço: Av. Joaquim Nabuco, n.º 2235, Centro, Manaus - AM CEP: 69020-031

Autorização de Funcionamento: 8.01.829-8 Expediente: 1184340/18-3

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:

Produtos para Saúde.

Empresa: D.M. Sobral Valente & Cia Ltda - ME CNPJ: 05.492.895/0001-42

Endereço: R 45 C Branco II, n.º 18, Parque 10, Manaus - AM CEP: 69055-630

Autorização de Funcionamento: 8.09.319-7 Expediente: 0434343/19-3

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:

Produtos para Saúde.

Empresa: Laboratórios B. Braun S/A CNPJ: 31.673.254/0010-95

Endereço: Estrada de Guaxindiba S/N - Lote 39 E - Guaxindiba São Gonçalo - RJ CEP: 24722-030

Autorização de Funcionamento: 8.12.256-1 Expediente: 0815069/15-9

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:

Produtos para Saúde.





Empresa: S. Pereira da Silva Eireli EPP CNPJ: 05.460.027/0001-80  
Endereço: Rua Lumeiras, n.º 89, Qd B6, Lt 02, Jardim Mauá, Térreo, Mauzinho, Manaus - AM CEP: 69075-306  
Autorização de Funcionamento: 8.01.717-1 Expediente: 0321479/19-6  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:  
Produtos para Saúde.

Empresa: Unimek Comércio de Material Médico Hospitalar Ltda. CNPJ: 04.925.446/0001-88  
Endereço: SIA Trecho 3, Lote 625/695, Sala 407, Bloco A e Sala 301, Bloco B, SIA - Brasília - DF CEP: 71200-030  
Autorização de Funcionamento: 8.02.186-2 Expediente: 0055177/18-5  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:  
Produtos para Saúde.

Empresa: WN Comércio Odonto-Cirúrgico Ltda - EPP CNPJ: 17.119.265/0001-06  
Endereço: Av. João Valério, n.º 186, Quadra 60, Conjunto Vieira Alves - N. S. das Graças, Manaus - AM CEP: 69053-140  
Autorização de Funcionamento: 8.12.579-8 Expediente: 1035462/18-0  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:  
Produtos para Saúde.

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 2.425, DE 29 DE AGOSTO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018;

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 8º, da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 183, de 17 de outubro de 2017, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Balt Extrusion  
Endereço: 10, Rue de la Croix Vigneron, Montmorency, 95160, França  
Solicitante: CMS Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 03.301.390/0001-28  
Autorização de Funcionamento: 8.00.653-2 Expediente: 2172265/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico das classes III e IV.

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 2.426, DE 29 DE AGOSTO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018;

considerando a declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o parágrafo único do art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 217, de 20 de fevereiro de 2018;

considerando o § 1º do art. 15 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 183, de 17 de outubro de 2017;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Abbott Medical  
Endereço: 5050 Nathan Lane North, Plymouth, Minnesota, 55442, Estados Unidos da América  
Solicitante: St. Jude Medical Brasil Ltda. CNPJ: 00.986.846/0001-42  
Autorização de Funcionamento: 1.03.323-4 Expediente: 0202408/19-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe IV.

Fabricante: Cook Ireland Ltd  
Endereço: O'Halloran Road, National Technology Park - Limerick, Irlanda  
Solicitante: Handle Comércio de Equipamentos Médicos Ltda. CNPJ: 54.756.242/0001-39  
Autorização de Funcionamento: 1.03.307-1 Expediente: 0003644/19-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico das classes III e IV.

Fabricante: Depuy Orthopaedics, Inc.  
Endereço: 325 Paramount Drive, Raynham Massachusetts 02767, Estados Unidos da América  
Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos Para Saúde Ltda. CNPJ: 54.516.661/0001-01  
Autorização de Funcionamento: 8.01.459-0 Expediente: 0125058/19-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe III.

Fabricante: Fotona d.o.o.  
Endereço: Stegne 7, 1000, Ljubljana, Eslovênia  
Solicitante: Medstar Importação e Exportação Eireli CNPJ: 03.580.620/0001-35  
Autorização de Funcionamento: 8.00.473-0 Expediente: 0139019/19-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Equipamentos de uso médico da classe III.

#### RESOLUÇÃO-RE Nº 2.427, DE 29 DE AGOSTO DE 2019

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018;

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

Fabricante: Abimade Indústria e Comércio de Produtos Ltda. CNPJ: 07.607.291/0001-20  
Endereço: Rua das Avenças, Nº 48, Recanto Sombra do Ipê, Santana de Parnaíba - SP CEP: 06513-212  
Autorização: 8.05.253-2 Expediente: 0009736/19-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico das classes III.

Fabricante: ABISS - Analytic Biosurgical Solutions  
Endereço: 14 Rue de La Telematique - Saint-Etienne - 42000, França  
Solicitante: Coloplast do Brasil Ltda. CNPJ: 02.794.555/0001-88  
Autorização: 1.04.303-1 Expediente: 1150151/18-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe III.

Fabricante: Benchmark Electronics Incorporated  
Endereço: 4245 Theurer Blvd, Winona, MN 55987, Estados Unidos da América  
Solicitante: Medtronic Comercial Ltda. CNPJ: 01.772.798/0001-52  
Autorização: 1.03.391-9 Expediente: 1131012/18-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Equipamentos de uso médico da classe III.

Fabricante: Howmedica International S. de R.L  
Endereço: Raheen Business Park - Limerick, Irlanda  
Solicitante: Stryker do Brasil Ltda. CNPJ: 02.966.317/0001-02  
Autorização: 8.00.054-3 Expediente: 0181268/19-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe III.

Fabricante: JMS Singapore PTE LTD  
Endereço: 440 Ang Mo Kio Industrial Park 1 - 569620, Singapura  
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda - ME CNPJ: 04.967.408/0001-98  
Autorização: 8.01.175-8 Expediente: 1154936/18-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe III.

Fabricante: Liga Paranaense de Combate ao Câncer CNPJ: 76.591.049/0001-28  
Endereço: Rua Dr. Ovande do Amaral, 201 - Jardim das Américas, Curitiba - PR CEP: 81.520060  
Autorização: 1.01.727-8 Expediente: 0996619/18-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe IV.

Fabricante: Martech Medical Products  
Endereço: Calle Mercurio, n. 46 - Parque Industrial Mexicali - Mexicali - Baja Califórnia - 21210, México  
Solicitante: Medcorp Hospitalar Ltda. CNPJ: 67.630.541/0001-74  
Autorização: 1.03.122-1 Expediente: 0184584/19-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe III.

Fabricante: Minnesota Medtec, Inc .  
Endereço: 11760 Justen Circle, Suite B, Maple Grove - MN -55369, Estados Unidos da América  
Solicitante: Tecmedic Comércio de Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 05.638.301/0001-69  
Autorização: 8.02.029-1 Expediente: 1196540/18-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe IV.

Fabricante: Minnetronix, Inc.  
Endereço: 1635 Energy Park Drive - St. Paul, MN 55108, Estados Unidos da América  
Solicitante: Boston Scientific do Brasil Ltda. CNPJ: 01.513.946/0001-14  
Autorização: 1.03.413-5 Expediente: 1205056/18-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Equipamentos de uso médico da classe III.

Fabricante: Oscor Inc  
Endereço: 3816 Desoto Boulevard, Palm Harbor, FL 34683, Estados Unidos da América  
Solicitante: Boston Scientific do Brasil Ltda. CNPJ: 01.513.946/0001-14  
Autorização: 1.03.413-5 Expediente: 1178560/18-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais e equipamentos de uso médico das classes III e IV.

Fabricante: Pharmacia & Upjohn LLC  
Endereço: 7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan, 49001, Estados Unidos da América  
Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33  
Autorização: 8.06.473-9 Expediente: 0076539/19-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe IV.

Fabricante: Sharplight Technologies Ltd  
Endereço: 33 Lazarov Street, Rishon Le Zion, 7565435, Israel  
Solicitante: HV Comércio, Importação e Exportação Ltda. CNPJ: 00.338.208/0001-15  
Autorização: 1.03.543-4 Expediente: 1031375/18-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Equipamentos de uso médico da classe III.

Empresa: Stryker (Suzhou) Medical Technology co., Ltd  
Endereço: 18 Wuxiang, EPZ Zone, 200 Suhong Rd, Suzhou, Jiangsu, China  
Solicitante: Stryker do Brasil Ltda. CNPJ: 02.966.317/0001-02  
Autorização: 8.00.054-3 Expediente: 1142670/18-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Material de uso médico da classe III.

Fabricante: Symatase Biomateriaux  
Endereço: ZI Les Troques 69630, Chaponost, Rhone, Alpes, França  
Solicitante: Galderma Brasil Ltda. CNPJ: 00.317.372/0001-46  
Autorização: 8.02.517-6 Expediente: 1076085/18-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:  
Materiais de uso médico da classe IV.

Fabricante: Terumo Vietnam Co., Ltd.  
Endereço: Lot 44-A-B-C, Quang Minh Industrial Zone, Me Linh District - Hanoi City, Vietnam  
Solicitante: Terumo Medical do Brasil Ltda. CNPJ: 03.129.105/0001-33  
Autorização: 8.00.122-8 Expediente: 1077201/18-4

