



São José do Rio Preto, 22 de julho de 2016

Prezado Cliente

Comunicamos que a fabricação do produto **Monitor de Pressão Intracraniana Neuro I Plus**, Registro ANVISA nº **10175060014**, foi interrompida pois o mesmo será substituído por um modelo inovador que será lançado nos próximos meses. Portanto o registro vigente até o dia **31/07/2016** não será renovado junto à ANVISA. **A partir de 31/07/2016 fica proibida a comercialização do produto.**

A Ventura Biomédica sugere que sejam feitos contratos de comodato para os Monitores em uso até o dia **27/07/2016**, quarta-feira, para que o produto permaneça regularizado no mercado. **Caso o contrato não seja firmado até 27/07/2016, quarta-feira o produto deverá ser devolvido imediatamente à Ventura Biomédica.**

Contando com sua compreensão e na certeza do entendimento da importância de tal medida, agradecemos antecipadamente.

Colocamo-nos à disposição para quaisquer outras informações.

YARA SCHIAPATI
Gerente Nacional de Distribuidores