

1233745/20-5	25351.325021/2020-38	MEDMAX COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS E SIMILARES EIRELI- ME	ELETROCARDIOGRAFO MAX ECG
0951089/20-3	25351.232643/2020-13	MOVITEK Comércio e Serviços de Importação e Exportação de Produtos Médicos Hospitalares LTDA	IMPORTEK HELMET - Capacete Cirúrgico
1115357/20-1	25351.288188/2020-19	NANO R MEDICINA E TECNOLOGIA LTDA EPP	Concentrador de Oxigênio
1035492/20-1	25351.261383/2020-93	NANO R MEDICINA E TECNOLOGIA LTDA EPP - 17.769.133/0001-20	Concentrador de Oxigênio
1004164/20-8	25351.251419/2020-21	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS LTDA	Sistema Bipap
0965486/20-1	25351.237646/2020-43	Stra Comércio de Produtos para Saúde Ltda - ME	Vídeo Laringoscópio
1061857/20-1	25351.270929/2020-05	Stra Comércio de Produtos para Saúde Ltda - ME	Termômetro Infravermelho Digital Sem Contato
1128599/20-1	25351.292623/2020-00	Stra Comércio de Produtos para Saúde Ltda - ME - 11.388.997/0001-15	Laringoscópio Scope Medical
1115355/20-5	25351.288187/2020-66	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA	ELI 230
1294122/20-1	25351.346185/2020-07	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA	Concentrador de Oxigênio
1294127/20-1	25351.346187/2020-98	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA	Concentrador de Oxigênio CAIRE

RESOLUÇÃO RE Nº 1.467, DE 5 DE MAIO DE 2022

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde, no uso das atribuições que lhe confere o art. 121, 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 Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, conforme anexo.

Art. 2º O carregamento de instruções de uso no repositório documental de dispositivos médicos, disponível no portal da Anvisa, é obrigatório e deve ser executado pela empresa responsável pela regularização do produto, a qual consente que seu conteúdo guarda concordância com a legislação vigente e consistência com o produto regularizado, de acordo com o §4º do art. 3º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 431, de 13 de outubro de 2020.

Parágrafo único. O carregamento citado no caput deverá ser realizado em até 30 (trinta) dias após a conclusão favorável da petição que implique mudança nas instruções de uso, de acordo com §6º do art. 3º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 431, de 13 de outubro de 2020.

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA / CNPJ
NOME COMERCIAL
NUMERO DO PROCESSO / REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. / 01.645.409/0001-28

Sensor Guardian 4 BLE
25351.511315/2022-42 / 10349001282
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 2537783223

BIOMETRIX DIAGNÓSTICA LTDA / 06.145.976/0001-39
FAMÍLIA MICRO SSP GENÉRICO (BAIXA E MÉDIA RESOLUÇÃO) CLASSE I E II
25351.856439/2021-73 / 80298490141
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 4673278211

CARDIO MÉDICAL INDUSTRIAL LTDA / 22.616.357/0001-31
Sonda Vascular TTFM
25351.417283/2022-90 / 81466610007
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 2147943227

COLÓPLAST DO BRASIL LTDA. / 02.794.555/0003-40
BIOSOFT DUO - STENT UTERERAL DUPLO JOTA COM RADIFOCUS
25351.330879/2021-03 / 10430310199
8543 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material de Uso Médico / 3683912214

EMERGÔ BRÁZIL IMPORT IMPORTACAO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA / 04.967.408/0001-98
Ventilador
25351.417284/2022-34 / 80117580997
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 2524577221

LUMIRADIX HEALTHCARE LTDA / 22.940.751/0001-20
Família LumiraDx Multi Quality Control CRP/D-Dimer
25351.078933/2022-77 / 81327670130
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 0556325229

PRO LIFE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA / 66.783.630/0002-79
MÁQUINA DE ANESTESIA
25351.508088/2022-78 / 10394530060
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 2524574221

SKINTEC COMERCIAL IMP. E EXP. LTDA / 01.915.618/0001-44
LaseMD Ultra
25351.508089/2022-12 / 10343650058
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 2524577225

SÚPLIMED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA / 00.071.799/0001-07
Fotodisruptor YAG Laser
25351.065722/2022-74 / 10364090017
8049 - EQUIPAMENTO - Registro de Equipamento para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 0480990224

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A / 60.665.981/0001-18
THEALOX DUO
25351.000135/2021-59 / 80424140008
8028 - MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico / 0450548214

VISSÃO IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICOS LTDA / 30.049.016/0001-50

Kit de teste de antígeno SARS-CoV-2 (ouro coloidal) - Autoteste
25351.060621/2022-15 / 81666770004
8433 - IVD - Registro de produto / 0452446222

VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 04.718.143/0001-94
Família POKKIT Central SARS-CoV-2 (orf 1ab)
25351.051757/2022-26 / 80102512804
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 0405577222

WAMA PRODUTOS PARA LABORATORIO LTDA / 66.000.787/0001-08
Imuno-RÁPIDO COVID-19 Ag I
25351.126148/2022-38 / 10310030221
8433 - IVD - Registro de produto / 0813249226

RESOLUÇÃO RE Nº 1.468, DE 5 DE MAIO DE 2022

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde, no uso das atribuições que lhe confere o art. 121, 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 Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, conforme anexo.

Art. 2º O carregamento de instruções de uso no repositório documental de dispositivos médicos, disponível no portal da Anvisa, é obrigatório e deve ser executado pela empresa responsável pela regularização do produto, a qual consente que seu conteúdo guarda concordância com a legislação vigente e consistência com o produto regularizado, de acordo com o §4º do art. 3º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 431, de 13 de outubro de 2020.

Parágrafo único. O carregamento citado no caput deverá ser realizado em até 30 (trinta) dias após a conclusão favorável da petição que implique mudança nas instruções de uso, de acordo com §6º do art. 3º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 431, de 13 de outubro de 2020.

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA / CNPJ
NOME COMERCIAL
NUMERO DO PROCESSO / REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA / 56.998.701/0001-16
XIENCE SIERRA EVEROLIMUS ELUTING CORONARY STENT
25351.706092/2017-32 / 80146502084
80237 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de apresentação comercial / 3044080217
XIENCE SIERRA EVEROLIMUS ELUTING CORONARY STENT
25351.706092/2017-32 / 80146502084
80240 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Prazo de validade do produto e/ou Condições de armazenamento ou transporte do produto / 3043951215

ANGEL CARE SOLUCOES E INOVACOES PARA MEDICINA LTDA / 08.800.570/0001-78
Sistema de Osteosíntese Toraco Lombo Sacral - E.S.PINE
25351.855286/2021-47 / 80770610000
80254 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de componente/acessório em sistema / 0565458221

BECTON DICKINSON INDUSTRIAS CIRURGICAS LTDA. / 21.551.379/0001-06
BD Veritor System For Rapid Detection of SARS-CoV-2
25351.828563/2020-68 / 10033430823
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 2392407221
BD Veritor System For Rapid Detection of SARS-CoV-2
25351.828563/2020-68 / 10033430823
8411 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Inclusão do local de fabricação (unidade fabril) / 2392400224
Veritor System For Rapid Detection of SARS-CoV-2
25351.276125/2021-92 / 10033430842
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 1578134228

BD MAX Vaginal Panel
25351.440196/2020-74 / 10033430816
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 0717539226

BIOTTX PRODUTOS PARA SAUDE LTDA / 38.194.076/0001-78



MÁSCARA DESCARTÁVEL
25351.097522/2022-81 / 82425920001
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 2524856221

BRAÏNLÄB LTDA / 02.981.566/0001-77
Buzz Navigation (Ceiling-Mounted)
25351.331139/2019-61 / 80042070057
80218 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração técnica / 2635815228

CRM COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA / 01.314.984/0001-48
PROTESE MAMARIA COM GEL DE SILICONE
25351.192069/2006-03 / 80295010001
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 2672799224

Ê TAMUŠŠINŌ Ē ĆIA LTDA / 33.100.082/0001-03
CÂNULA PARA PAPILOTOMIA
25351.369284/2006-09 / 10212990202
80216 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão da indicação e finalidade de uso, tipo de operador ou paciente ou ambiente de utilização / 2635813221
CÂNULA PARA PAPILOTOMIA
25351.369284/2006-09 / 10212990202
80218 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração técnica / 2635817224

FREŠENIŪS MEDICAL CARE LTDA / 01.440.590/0001-36
ULTRAFLUX AV COM MEMBRANA DE ALTO FLUXO
25351.712408/2015-47 / 80133950124
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 0714991223
Dialisador de Alto Fluxo FX HDF
25351.661826/2015-31 / 80133950123
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 0714660224
Dialisador de Alto Fluxo FX HDF
25351.661826/2015-31 / 80133950123
80239 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição química/matéria-prima / 0714446226
ULTRAFLUX AV PAED - DIALISADOR PEDIÁTRICO PARA DIÁLISE AGUDA
25351.661883/2015-64 / 80133950119
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 0715100224
ULTRAFLUX AV PAED - DIALISADOR PEDIÁTRICO PARA DIÁLISE AGUDA
25351.661883/2015-64 / 80133950119
80239 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição química/matéria-prima / 0715046226
ULTRAFLUX AV COM MEMBRANA DE ALTO FLUXO
25351.712408/2015-47 / 80133950124
80239 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição química/matéria-prima / 0714952222
DIALISADOR FX BAIXO FLUXO
25351.712463/2015-12 / 80133950125
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 0714910227
DIALISADOR FX BAIXO FLUXO
25351.712463/2015-12 / 80133950125
80239 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição química/matéria-prima / 0714879228
HEMOFLOW HDF 1005
25351.238600/2009-15 / 80133950077
80239 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição química/matéria-prima / 0178885220
HEMOFLOW HDF 1005
25351.238600/2009-15 / 80133950077
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 0178881227

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ / 33.781.055/0001-35
TR Chagas Bio-Manguinhos
25351.018544/2020-21 / 80142170043
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 0652210226

GE HEALTHCARE DO BRASIL COMÉRCIO E SERVIÇOS PARA EQUIPAMENTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA / 00.029.372/0001-40
Monitor de Paciente
25351.552401/2017-48 / 80071260387
80221 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de partes e acessórios / 2606256229

GETINGE DO BRASIL EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA. / 06.028.137/0001-30
Sistema de Stent Revestido PTFE - Advanta V12 5-7 mm
25351.383085/2020-53 / 80259110196
80236 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências ou precauções / 1437181222
Sistema de Stent Revestido PTFE - Advanta V12 8-10 mm
25351.377955/2020-55 / 80259110179
80236 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências ou precauções / 1437177224

LAS LATIM AMERICAN SOLUTIONS IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA. / 09.183.319/0001-74
Sistema de placas especiais bloqueado MULTIFIX - PEQUENO / GRANDES FRAGMENTOS
25351.698887/2018-41 / 80517190024
8419 - MATERIAL - Retificação - Correção pela ANVISA / 2628777223

LUMIRADx HEALTHCARE LTDA / 22.940.751/0001-20
LumiraDx SARS-CoV-2 Ab Test
25351.390185/2020-36 / 81327670118
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 1537735221

MACOPHARMA DO BRASIL IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA. / 17.159.660/0001-12
Filtro de Bancada para Leucorredução
25351.070438/2018-33 / 81136210008
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 0717145225

Bolsa de PVC vazia para transferência.
25351.558050/2018-60 / 81136210009
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 0717143229

MANDALÄ BRÄŠIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTO MÉDICO HOSPITALAR LTDA / 09.117.476/0001-81
BIOSYNEX AMPLIQUICK Respiratory Triplex
25351.866244/2021-31 / 80686360340
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 0650370225

MEDFUTURA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS DE SAUDE LTDA / 17.700.763/0001-48
Família COVISTIX™ Vírus da COVID-19
25351.041767/2021-72 / 80961800001
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 1083903228

MTC MEDICAL COMÉRCIO INDUSTRIA IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS BIOMÉDICOS LTDA / 08.996.736/0001-73
BIOSIMETRIC
25351.582682/2008-72 / 80434370001
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 4713019219

NL COMÉRCIO EXTERIOR LTDA / 52.541.273/0001-47
Família quali/quantum cPass™ SARS-CoV-2 Neutralization Antibody Detection
25351.518344/2021-54 / 10230730146
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 2415244227

ORTOSPINE COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA. / 08.832.121/0001-01
SISTEMA PARA OMBRO AGILON
25351.309001/2010-84 / 80454380012
80132 - MATERIAL - Retificação - Correção pela EMPRESA / 2389117223

PHARMEDIC FARMACEUTICALS, IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO, DISTRIBUIÇÃO, COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA / 07.453.785/0003-69
Implante Mamário SCI-ESTHE
25351.023635/2020-88 / 81823430000
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 2656492221

PROMEDON DO BRASIL PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA / 00.028.682/0001-40
IMPLANTE UROLÓGICO INJETÁVEL VANTRIS
25351.339953/2006-18 / 10306840088
80237 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de apresentação comercial / 0230810220
IMPLANTE UROLÓGICO INJETÁVEL VANTRIS
25351.339953/2006-18 / 10306840088
80236 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências ou precauções / 3317668210

RÖCHE DIAGNÓSTICA BRÄŠIL LTDA / 30.280.358/0001-86
Família Elecsys SARS-CoV-2 Antigen
25351.915146/2021-35 / 10287411560
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 1453774225
ELECSYS AFP CALSET II
25351.004191/2004-61 / 10287410325
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 0969132224

SIGNO VINÇES EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS EIRELI / 03.717.757/0001-99
COMPONENTES PROTÉTICOS EM TITÂNIO
25351.800872/2008-75 / 80389000004
8419 - MATERIAL - Retificação - Correção pela ANVISA / 2535316221

ŠTRÝKER DO BRÄŠIL LTDA / 02.966.317/0001-02
ÂNCORA DE FIXAÇÃO EM SUSPENSÃO PROCINCH AJUSTÁVEL
25351.601859/2017-38 / 80005430500
80251 - MATERIAL ORTOPIEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências e/ou precauções / 4619868217
ÂNCORA DE FIXAÇÃO EM SUSPENSÃO PROCINCH AJUSTÁVEL
25351.601859/2017-38 / 80005430500
80246 - MATERIAL ORTOPIEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Prazo de validade do produto e/ou condições de armazenamento e/ou transporte / 4619864214

TERUMO BCT TECNOLOGIA MÉDICA LTDA. / 10.141.389/0001-49
Conjuntos Descartáveis Trima Accel®
25351.780257/2014-65 / 80554210045
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 4371640217
DISPOSITIVO DESCARTÁVEL TRIMA ACCEL 2RBC
25351.706275/2012-98 / 80554210025
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 4371636219
Conjunto de Plaquetas e Plasma Spectra Optia®
25351.772161/2015-81 / 80554210048
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 4371638215
KIT PARA PROCESSAMENTO DE CÉLULAS SANGUÍNEAS COBE 2991
25351.334094/2010-08 / 80554210011
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 4172610213

VÄRIÄN MEDICAL SYSTEMS BRASIL LTDA / 03.009.915/0001-56
VITALBEAM

