

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

PORTARIA Nº 674, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

Divulga a listagem completa dos atos normativos inferiores a decreto vigentes em 1º de agosto de 2022 no âmbito da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), nos termos do Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 10, do Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019, aliado ao art. 172, inciso XII, e ao art. 203, III, § 3º, do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve:

Art. 1º Esta Portaria dispõe sobre a divulgação, no âmbito da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, da listagem completa dos atos normativos inferiores a decreto vigentes em 1º de agosto de 2022, nos termos do inciso I do art. 19-A do Decreto nº 10.139, de 2019.

Art. 2º A divulgação da listagem completa dos atos normativos vigentes inferiores a decreto se dá na forma do Anexo, informando:

I - tipo de ato;

II - número do ato;

III - ano de publicação;

IV - órgão responsável pela edição do ato; e

V - ementa.

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

ANTONIO BARRA TORRES
Diretor-Presidente

ANEXO

LISTAGEM COMPLETA DOS ATOS NORMATIVOS INFERIORES A DECRETO VIGENTES EM 1º DE AGOSTO DE 2022 NO ÂMBITO DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA (ANVISA)

Item	Identificação do Ato	Origem do ato	Assunto/Ementa
1	Portaria nº 17 de 1966	Ministério da Saúde (MS)	Dispõe sobre a manipulação, receituário industrialização e venda de produtos utilizados em homeopatia.
2	Resolução nº 17 de 1968	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Permissão do uso do produto N.N'Dibenzoil p.p " Diamino Estilbeno 2,2 " Dissulfato Dissódico.
3	Resolução nº 9 de 1970	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Considerar lícito o emprego de solução de hidróxido de sódio a 2% (dois por cento) como coadjuvante da tecnologia de fabricação de biscoito salgado tipo "palito pretzel" desde que não remanesça álcali livre no produto final a ser consumido.
4	Resolução nº 9 de 1970	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Inclusão na tabela I do DECRETO 55871/65, o corante AZUL BRILHANTE F C F.
5	Resolução nº 9 de 1970	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Fica lícito o emprego de solução de Hidróxido de sódio a 2% como coadjuvante da tecnologia de fabricação de biscoito salgado tipo "palito pretzel" desde que não remanesça álcali livre no produto final a ser consumido.
6	Resolução nº 34 de 1970	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Modificação no Anexo I da RESOLUÇÃO 8/67.
7	Resolução nº 16 de 1971	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Inclusão nas tabelas anexação DECRETO 55871 de 26/3/1965.
8	Resolução nº 19 de 1971	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Permissão do emprego do Dióxido de Titânio para a padronização da coloração de farinhas mistas.
9	Resolução nº 24 de 1971	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Dispõe sobre a adição de Ácido Láctico, como Acidulante.
10	Resolução nº 18 de 1972	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Permite o emprego das substâncias: Cianoditiocarbamato de Sódio, Etilenobisditiocarbamato Dissódico, Etilenodiamina, N-Metiltiocarbamato de Potássio e Dimetiltio-Carbamato de Sódio, como coadjuvantes da tecnologia da fabricação do açúcar.
11	Resolução nº 11 de 1972	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Permissão o emprego de Polímeros como coadjuvante da tecnologia de fabricação do açúcar.
12	Resolução nº 21 de 1973	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Dispõe sobre a permissão do uso do dióxido de cloro como coadjuvante tecnológico em alguns produtos.
13	Resolução nº 14 de 1975	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Autorização sobre o emprego do produto Depuralit.
14	Resolução nº 3 de 1976	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	As gomas de mascar estão compreendidas entre os produtos destinados a serem mascados para os fins a que se refere o artigo 55 do Decreto-Lei nº 986/69.
15	Resolução nº 19 de 1976	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	ALCOOL ESTEARÍLICO-FABRICAÇÃO AÇUCAREIRA. Considerar o álcool estearílico como coadjuvante da tecnologia de fabricação açucareira (agente antiespumífero)
16	Resolução nº 17 de 1977	Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA)	Dispõe sobre a autorização para o uso de aditivos intencionais, incluídos os coadjuvantes de tecnologia de fabricação, em alimentos.
17	Resolução nº 13 de 1978	Câmara Técnica de Alimentos (CTA)	Dispõe sobre a permissão do uso de Dióxido de Cloro (ClO2) como coadjuvante tecnológico em determinados produtos.
18	Resolução nº 9 de 1978	Câmara Técnica de Alimentos (CTA)	Atualiza a RESOLUÇÃO de Doces em Pasta. Altera a Resolução 52/77.
19	Resolução nº 14 de 1979	Câmara Técnica de Alimentos (CTA)	Inclui o Ácido Eritórbico e seu sal (Sal Sódico) na tabela I - Aditivos intencionais.
20	Portaria nº 9 de 1987	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Proíbe os corantes relacionados no Anexo I à presente para uso em saneantes domissanitários.
21	Portaria nº 108 de 1991	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Normatiza a composição de produtos para a Terapia de Reidratação Oral (TRO) e determina o conteúdo mínimo de informações que devem ser fornecidas aos profissionais de saúde e ao usuário.

22	Portaria nº 47 de 1991	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Revoga todas as portarias, ordens de serviços, instruções e circulares normativas expedidas até a presente data por chefias de divisões técnicas da SNVS, inspetorias e seccionais de saúde de portos, aeroportos e fronteiras, bem como chefias de postos portuários, aeroportuários e de fronteira.
23	Portaria nº 19 de 1992	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Proíbe o uso do confrei (symphytum officinale l) em produtos fitoterápicos destinados a uso interno podendo ser usado apenas para uso externo.
24	Portaria nº 1428 de 1993	Ministério da Saúde (MS)	Aprova o "Regulamento Técnico para Inspeção Sanitária de Alimentos", as "Diretrizes para o Estabelecimento de Boas Práticas de Produção e de Prestação de Serviços na Área de Alimentos" e o "Regulamento Técnico para o Estabelecimento de Padrão de Identidade e Qualidade (PIQ's) para Serviços e Produtos na Área de Alimentos".
25	Resolução nº 147 de 1994	Conselho Nacional de Saúde (CNS)	Associação de Defesa e Organização do Consumidor (ADOC), obrigando todos os fornecedores, fabricantes e importadores de bebidas alcoólicas a colocarem no rótulo a informação de que o produto é prejudicial à saúde.
26	Portaria nº 54 de 1995	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o padrão de identidade e qualidade para Sal Hipossódico.
27	Portaria nº 72 de 1995	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Autoriza o uso de Fosfato Trissódico Dodecahidratado com a função de coadjuvante de tecnologia na lavagem de ovos e carcaças de carnes cruas, tais como: bovinas, porcinas e ovinas
28	Portaria nº 27 de 1996	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico sobre embalagens e equipamentos de vidro e cerâmica em contato com alimentos, e não metálicos.
29	Portaria nº 235 de 1996	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Concede o uso de peróxido de hidrogênio como coadjuvante de tecnologia para o branqueamento de estômago, bucho, tripa e mocotó de bovino, respeitando as boas prática de fabricação.
30	Portaria nº 135 de 1997	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Publica os itens de bula, referentes a substância bromocriptina (anexo desta portaria), conforme determinado na portaria 110/97-SVS.
31	Portaria nº 161 de 1997	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o uso do Sistema Lactoperoxidase, com a função de coadjuvante de tecnologia, para controle de microrganismos no processo de fabricação de alimentos semipreparados e de molhos aquosos que tenham pH compreendido entre 3.5 e 8.0, tratados termicamente por processo tecnológico adequado.
32	Portaria nº 326 de 1997	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico: "Condições Higiênicos-Sanitárias e de Boas Práticas de Fabricação para Estabelecimentos Produtores/Industrializadores de Alimentos".
33	Portaria nº 385 de 1997	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Fica aprovado o modelo anexo, de autorização de fabricação para fim exclusivo de exportação.
34	Portaria nº 540 de 1997	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico: Aditivos Alimentares - definições, classificação e emprego.
35	Portaria nº 554 de 1997	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova a extensão de uso dos aditivos abaixo, com suas respectivas funções, em preparações para infusões ou decocções(chás), obedecidos os devidos limites.
36	Portaria nº 28 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o uso de aditivos para alimentos com Informação Nutricional Complementar e Alimentos para Fins Especiais.
37	Portaria nº 29 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o regulamento técnico referente a Alimentos para Fins Especiais.
38	Portaria nº 30 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico referente a Alimentos para Controle de Peso, constante do anexo desta Portaria.
39	Portaria nº 31 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico referente a Alimentos adicionados de Nutrientes Essenciais.
40	Portaria nº 34 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico referente a Alimentos de Transição para Lactentes e Crianças de Primeira Infância.
41	Portaria nº 35 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprovar para Alimentos de Transição para Lactentes e Crianças de Primeira Infância (Sopinha, Papinha, Purê e Suquinho) a extensão de uso dos aditivos intencionais constantes do anexo desta Portaria.
42	Portaria nº 36 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico referente a Alimentos à Base de Cereais para Alimentação Infantil.
43	Portaria nº 39 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova para Adoçantes de Mesa a extensão de uso dos aditivos intencionais e coadjuvantes de tecnologia.
44	Portaria nº 272 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico para fixar os requisitos mínimos exigidos para a Terapia de Nutrição Parenteral.
45	Portaria nº 296 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Estabelece que, para efeito de Registro ou de Alteração de Registro de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes, no âmbito do Mercosul, deve ser adotada, em caráter complementar à nomenclatura original das substâncias da formulação, outras nomenclaturas.
46	Portaria nº 344 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial.
47	Portaria nº 818 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	PRORROGA POR 30 (TRINTA) DIAS, A PARTIR DE 17 DE OUTUBRO DE 1998, O PRAZO DE VIGENCIA DA PORTARIA 741 - SVS, DE 16/09/98, REFERENTE A COMERCIALIZAÇÃO DE ALIMENTOS CONSIDERADOS COMO 'NATURAIS'.
48	Portaria nº 946 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	PRORROGA POR 30 (TRINTA) DIAS, A PARTIR DE 16/11/98, O PRAZO DA VIGENCIA DA PORTARIA 741 SVS, DE 16/09/98, PUBLICADA NO DIARIO OFICIAL DA UNIÃO 17/09/98, REFERENTE A COMERCIALIZAÇÃO DE ALIMENTOS CONSIDERADOS COMO NATURAIS.
49	Portaria nº 987 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova o Regulamento Técnico para embalagens descartáveis de polietileno tereftalato - PET - multicamada destinadas ao acondicionamento de bebidas não alcóolicas carbonatadas.
50	Portaria nº 1027 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Revoga a portaria nº 858, de 29 de outubro de 1998, publicada no DOU de 03 de novembro de 1998, restabelecendo a comercialização dos medicamentos interditados.
51	Portaria nº 1050 de 1998	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	PRORROGA POR 90 (NOVENTA) DIAS A PARTIR DE 15/12/98, O PRAZO DE VIGÊNCIA DA PORTARIA 741 SVS, DE 16/09/98, PUBLICADA NO DOU DE 17/09/98, REFERENTE À COMERCIALIZAÇÃO DE ALIMENTOS CONSIDERADOS NATURAIS.
52	Portaria nº 6 de 1999	Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS/MS)	Aprova a Instrução Normativa da Portaria SVS/MS nº 344 de 12 de maio de 1998 que institui o Regulamento Técnico das substâncias e medicamentos, sujeitos a controle especial.
53	Resolução nº 16 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	REGULAMENTO REFERENTE A PROCEDIMENTOS PARA REGISTRO DE ALIMENTOS E OU NOVOS INGREDIENTES.
54	Resolução nº 17 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DIRETRIZES BASICAS PARA AVALIAÇÃO DE RISCO E SEGURANÇA DOS ALIMENTOS.
55	Resolução nº 18 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DIRETRIZES BÁSICAS PARA ANÁLISE E COMPROVAÇÃO DE PROPRIEDADES FUNCIONAIS E OU DE SAÚDE ALEGADAS EM ROTULAGEM DE ALIMENTOS.
56	Resolução nº 19 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o REGULAMENTO TÉCNICO DE PROCEDIMENTOS PARA REGISTRO DE ALIMENTO COM ALEGAÇÃO DE PROPRIEDADES FUNCIONAIS E OU DE SAÚDE EM SUA ROTULAGEM.
57	Resolução nº 105 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar os Regulamentos Técnicos: Disposições Gerais para Embalagens e Equipamentos Plásticos em contato com Alimentos e seus Anexos
58	Resolução nº 383 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO QUE APROVA O USO DE ADITIVOS ALIMENTARES, ESTABELECENDO SUAS FUNÇÕES E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS 7 - PRODUTOS DE PANIFICAÇÃO E BISCOITOS.
59	Resolução nº 387 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO QUE APROVA O USO DE ADITIVOS ALIMENTARES, ESTABELECENDO SUAS FUNÇÕES E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS 5: BALAS, CONFEITOS, BOMBONS, CHOCOLATES E SIMILARES.
60	Resolução nº 388 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO QUE APROVA O USO DE ADITIVOS ALIMENTARES, ESTABELECENDO SUAS FUNÇÕES E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS 19 - SOBREMESAS".
61	Resolução nº 4 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão do aditivo fosfato de dimagnésio na composição de fermentos químicos.
62	Resolução nº 9 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "Regulamento Técnico para Boas Práticas de Fabricação (BPF) de Bolsas de Sangue" e Anexos, contendo normas técnicas e condições necessárias para garantir a qualidade das bolsas plásticas para coleta e acondicionamento de sangue humano e seus componentes.
63	Resolução de Diretoria Colegiada nº 10 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	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.
64	Resolução de Diretoria Colegiada nº 17 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Republicar a Resolução nº 362, de 29 de julho de 1999. Aprovar o Regulamento Técnico referente ao Padrão de Identidade e Qualidade para PALMITO EM CONSERVA.
65	Resolução de Diretoria Colegiada nº 18 de 1999	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Republicar a Resolução nº 363, de 29 de julho de 1999 que trata do processo de industrialização e comercialização de palmitos.
66	Resolução de Diretoria Colegiada nº 7 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a emissão do Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle para fins de Autorização para Exportação de palmito em conserva para o Brasil.
67	Resolução de Diretoria Colegiada nº 22 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos básicos de Registro e Dispensa da Obrigatoriedade de Registro de produtos IMPORTADOS pertinentes à área de alimento.
68	Resolução de Diretoria Colegiada nº 23 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre O Manual de Procedimentos Básicos para Registro e Dispensa da Obrigatoriedade de Registro de Produtos Pertinentes à Área de Alimentos.

69	Resolução de Diretoria Colegiada nº 27 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar a EXTENSÃO DE USO DOS ADITIVOS DIÓXIDO DE ENXOFRE E SEUS SAIS DE CÁLCIO, SÓDIO E POTÁSSIO, NA FUNÇÃO DE CONSERVADOR PARA XAROPE DE GLICOSE de acordo com a tabela.
70	Resolução de Diretoria Colegiada nº 28 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos básicos de Boas Práticas de Fabricação em estabelecimentos beneficiadores de sal destinado ao consumo humano e o roteiro de inspeção sanitária em indústrias beneficiadoras de sal.
71	Resolução de Diretoria Colegiada nº 38 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova as Normas Gerais para produtos Saneantes Domissanitários destinados exclusivamente à exportação.
72	Resolução de Diretoria Colegiada nº 41 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	As entidades ou empresas que porventura pretendam cadastrar-se junto à ANVS/MS para se habilitarem à realização dos ensaios de equivalência farmacêutica, biodisponibilidade e/ou bioequivalência deverão proceder ao preenchimento de formulário específico disponível, via Internet, no endereço eletrônico http://anvs.saude.gov.br , Seção da Rede Brasileira de Laboratórios, item cadastramento.
73	Resolução de Diretoria Colegiada nº 48 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Fica aprovado o Roteiro de Inspeção do Programa de Controle de Infecção Hospitalar.
74	Resolução de Diretoria Colegiada nº 68 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o regulamento para apuração de indícios de infração à ordem econômica e cobrança da penalidade como medida preventiva prevista na Lei n.º 9.782/99 e alterações da Medida Provisória nº 2.000-17/00 e inscrição na dívida ativa da ANVS.
75	Resolução de Diretoria Colegiada nº 74 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "Programa de Capacitação de Inspectores em Boas Práticas de Fabricação e Controle para a Indústria de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes".
76	Resolução de Diretoria Colegiada nº 77 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a extensão de uso do aditivo INS 905a Óleo Mineral, como coadjuvante de tecnologia nas funções de agente de moldagem em balas de goma e de gelatina e de agente supressor de pó em grãos de cereais.
77	Resolução de Diretoria Colegiada nº 91 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico para Fixação de Identidade e Qualidade de Alimento Com Soja.
78	Resolução de Diretoria Colegiada nº 92 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução Nº 510 de 1º/10/1999, que estabelece critérios para rotulagem de todos os medicamentos.
79	Resolução de Diretoria Colegiada nº 104 de 2000	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Exclusão do Cloreto de Etila da Lista F2 - Lista das Substâncias Psicotrópicas de Uso Proscrito no Brasil, da Portaria SVS/MS nº 344/98, de 12 de maio de 1998.
80	Resolução de Diretoria Colegiada nº 7 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar a extensão de uso Ácido Lático (INS 270) como coadjuvante de tecnologia, na função de agente de controle de microrganismos na lavagem de ovos, carcaças ou partes de animais de açougue em quantidade suficiente para obter o efeito desejado.
81	Resolução de Diretoria Colegiada nº 8 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico que Institui as Boas Práticas de Fabricação do Concentrado Polieletrólíticos para Hemodiálise - CPHD.
82	Resolução de Diretoria Colegiada nº 21 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o REGULAMENTO TÉCNICO PARA IRRADIAÇÃO DE ALIMENTOS.
83	Resolução de Diretoria Colegiada nº 33 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "Regulamento Técnico que aprova o uso de Aditivos Alimentares, estabelecendo suas funções e seus limites máximos para a Categoria de Alimentos 12: Sopas e Caldos".
84	Resolução de Diretoria Colegiada nº 34 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "Regulamento Técnico que aprova o uso de Aditivos Alimentares, estabelecendo suas funções e seus limites máximos para a Categoria de Alimentos 21: Preparações culinárias industriais".
85	Resolução de Diretoria Colegiada nº 47 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Os medicamentos genéricos, de acordo com a Lei nº 9.787, de 1999 e Resolução ANVISA RDC 10, de 2001, registrados ou que vierem a ser registrados junto a Agência Nacional de Vigilância Sanitária, devem ter, para facilitar a sua distinção, em suas embalagens externas, o logotipo que identifica o medicamento genérico, impresso dentro de uma faixa amarela, PANTONE 116C, com largura igual a um quinto da maior face total, cobrindo a face principal e as laterais da embalagem.
86	Resolução nº 528 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proíbe o uso de composto mercuriais nos medicamentos.
87	Resolução nº 543 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar a imediata proibição da presença do etanol na composição dos referidos medicamentos, fabricados a partir desta data.
88	Resolução nº 552 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determina a proibição da presença do ácido bórico e o borax na composição de produtos anti-sépticos tópicos, na forma de pomadas, talcos e cremes, indicados para uso infantil, fabricados a partir desta data.
89	Resolução de Diretoria Colegiada nº 91 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico - Critérios Gerais e Classificação de Materiais para Embalagens e Equipamentos em Contato com Alimentos constante do Anexo desta Resolução.
90	Resolução de Diretoria Colegiada nº 90 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Institui o Banco de Consultores Ad hoc de Medicamentos.
91	Resolução de Diretoria Colegiada nº 122 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre Ceras e Parafinas em Contato com Alimentos.
92	Resolução de Diretoria Colegiada nº 123 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre Embalagens e Equipamentos Elastoméricos em Contato com Alimentos.
93	Resolução de Diretoria Colegiada nº 124 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre Preparados Formadores de Películas a base de Polímeros e/ou Resinas destinados ao revestimento de Alimentos.
94	Resolução de Diretoria Colegiada nº 146 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o processo de deposição de camada interna de carbono amorfo em garrafas de polietileno tereftalato (PET) virgem via plasma, destinadas a entrar em contato com alimentos dos tipos de I a VI, da temperatura de congelamento à temperatura ambiente por tempo prolongado, e temperatura máxima de processamento do alimento de 121ºC.
95	Resolução de Diretoria Colegiada nº 149 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece que as instituições executoras de atividades hemoterápicas, públicas e privadas e entidades filantrópicas ficam obrigadas a encaminhar, às Vigilâncias Sanitárias Estaduais e Municipais o formulário do Sistema de Informação de Produção Hemoterápica - HEMOPROD.
96	Resolução de Diretoria Colegiada nº 151 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre Níveis de Complexidade dos Serviços de Hemoterapia.
97	Resolução de Diretoria Colegiada nº 185 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	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.
98	Portaria Conjunta nº 1 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA)	Determina a reavaliação toxicológica e ambiental dos produtos técnicos e formulados a base de benomil e carbendazim.
99	Resolução de Diretoria Colegiada nº 230 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Concede Alteração na Restrição de Uso dos produtos farmacêuticos, conforme relação anexa, por exclusão da substância ROSIGLITAZONA e seus sais na Lista 'C1' (outras substâncias sujeitas a controle especial) da Portaria SVS/MS n.º 344/98.
100	Resolução de Diretoria Colegiada nº 232 de 2001	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Concede Alteração na Restrição de Uso para medicamentos à base de ZOLPIDEM (Lista "B1" - Substâncias Psicotrópicas da Portaria SVS/MS nº 344/98), conforme relação anexa.
101	Resolução de Diretoria Colegiada nº 1 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar a extensão de uso dos Aditivos INS 341iii Fosfato Tricálcico e INS 500i Carbonato de Sódio na função de antiemectantes em açúcar em cubos.
102	Resolução nº 1 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Manter a proibição da presença de etanol em todos os produtos fortificantes, estimulantes de apetite e crescimento, e complementos de ferro conforme disposto na Resolução RE nº 543/01.
103	Resolução de Diretoria Colegiada nº 30 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar que todos os produtos de uso tópico contendo cânfora em suas formulações, apresentem em suas rotulagens, bulas, impressos em etiquetas e prospectos advertências nos termos desta RDC.
104	Resolução de Diretoria Colegiada nº 79 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Fica Alterado a Portaria SVS/MS nº 39, de 13 de janeiro de 1998 para excluir a substância Leucina do Anexo "Coadjuvantes de Tecnologia para Adoçantes em Tabletes ", acrescentando-a como "Veículo para Adoçantes em Tabletes".
105	Resolução de Diretoria Colegiada nº 50 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico destinado ao planejamento, programação, elaboração, avaliação e aprovação de projetos físicos de estabelecimentos assistenciais de saúde, anexo a esta Resolução, a ser observado em todo território nacional, na área pública e privada.
106	Resolução nº 482 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar a publicação do "Guia para Estudos de Correlação In Vitro-In Vivo (CIVIV)".

107	Resolução nº 572 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	OS MEDICAMENTOS CONTENDO O EXCIPIENTE CORANTE TARTRAZINA (AMARELO FD&C Nº5) DEVEM CONTER NA BULA, DE FORMA CLARAMENTE VISÍVEL E DESTACADA, O SEGUINTE AVISO: ESTE PRODUTO CONTÉM O CORANTE AMARELO DE TARTRAZINA (FD&C Nº 5) QUE PODE CAUSAR REAÇÕES DE NATUREZA ALÉRGICA, ENTRE AS QUAIS ASMA BRÔNQUICA E URTICÁRIA, EM PESSOAS SUSCETÍVEIS.
108	Resolução de Diretoria Colegiada nº 124 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar as Guias relacionadas, em anexo, que poderão ser adotadas a fim de explicitar procedimentos técnicos relacionados com produtos submetidos ao regime de vigilância sanitária, que, uma vez publicadas no DOU, passarão a integrar o repertório jurídico sanitário.
109	Resolução de Diretoria Colegiada nº 169 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Alterar a tabela constante no anexo do "Regulamento Técnico que Aprova o Uso de Aditivos Alimentares, Estabelecendo suas Funções e seus Limites Máximos para a Categoria de Alimentos 19 - Sobremesas".
110	Resolução de Diretoria Colegiada nº 192 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico, anexo a esta Resolução, visando disciplinar o funcionamento das empresas de Ortopedia Técnica, Confeções de Palmilhas e Calçados Ortopédicos e de Comercialização de Artigos Ortopédicos, instaladas no território nacional.
111	Resolução de Diretoria Colegiada nº 202 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar que a Notificação de Receita "A" não será exigida para dispensação de medicamentos à base das substâncias morfina, medatona e codeína, ou de seus sais, a pacientes em tratamento ambulatorial, cadastrados no Programa Nacional de Assistência à Dor e Cuidados Paliativos, do Sistema Único de Saúde, instituído pela Portaria GM/MS nº 19, de 3 de janeiro de 2002.
112	Resolução de Diretoria Colegiada nº 218 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre Tripas Sintéticas de Celulose Regenerada em Contato com Alimentos constante do anexo desta Resolução.
113	Resolução de Diretoria Colegiada nº 221 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o regulamento técnico sobre chupetas, bicos, mamadeiras e protetores de mamilo, anexo a esta Resolução.
114	Resolução de Diretoria Colegiada nº 222 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico para Promoção Comercial de Alimentos para Lactentes e Crianças de Primeira Infância, constante do anexo desta Resolução.
115	Resolução de Diretoria Colegiada nº 217 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre Películas de Celulose Regenerada em Contato com Alimentos constante do anexo desta Resolução.
116	Resolução nº 1554 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Enquadra os aparelhos ativos, eletroestimuladores, para utilização em educação física, embelezamento e correção estética na classe de risco II, Regra 9, conforme previsto pelo parágrafo único do Art. 1º da Resolução - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.
117	Resolução de Diretoria Colegiada nº 239 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelecer a periodicidade trimestral para o envio das cópias simplificadas às autoridades sanitárias dos Estados Partes, dos "Formulários Trimestrais de Importação e Exportação de Entorpecentes e de Psicotrópicos" encaminhados à Junta Internacional de Fiscalização - JIFE.
118	Resolução de Diretoria Colegiada nº 259 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre Rotulagem de Alimentos Embalados.
119	Resolução de Diretoria Colegiada nº 275 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico de Procedimentos Operacionais Padronizados aplicados aos Estabelecimentos Produtores/Industrializadores de Alimentos e a Lista de Verificação das Boas Práticas de Fabricação em Estabelecimentos Produtores/Industrializadores de Alimentos.
120	Resolução de Diretoria Colegiada nº 277 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Ampliar a proibição contida no art. 1º da RE nº 552, de 20 de abril de 2001, a todas as formas farmacêuticas de medicamentos anti-sépticos de uso tópico indicados para uso infantil.
121	Instrução Normativa Conjunta nº 9 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA), Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia (Inmetro)	Dispõe sobre as embalagens destinadas ao acondicionamento de produtos hortícolas "in natura".
122	Resolução de Diretoria Colegiada nº 305 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Ficam proibidos, em todo o território nacional, enquanto persistirem as condições que configurem risco à saúde, o ingresso e a comercialização de matéria-prima e produtos acabados, semielaborados ou a granel para uso em seres humanos, cujo material de partida seja obtido a partir de tecidos/fluidos de animais ruminantes, relacionados às classes de medicamentos, cosméticos e produtos para a saúde.
123	Resolução de Diretoria Colegiada nº 307 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução - RDC nº 50 de 21 de fevereiro de 2002 que dispõe sobre o Regulamento Técnico para planejamento, programação, elaboração e avaliação de projetos físicos de estabelecimentos assistenciais de saúde.
124	Resolução de Diretoria Colegiada nº 340 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	As empresas fabricantes de alimentos que contenham na sua composição o corante tartrazina (INS 102) devem obrigatoriamente declarar na rotulagem, na lista de ingredientes, o nome do corante tartrazina por extenso.
125	Resolução de Diretoria Colegiada nº 345 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar, conforme anexo I, o Regulamento Técnico para a Autorização de Funcionamento de empresas interessadas em prestar serviços de interesse da saúde pública em veículos terrestres que operem transportes coletivos internacional de passageiros, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e recintos alfandegados.
126	Resolução de Diretoria Colegiada nº 346 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar, conforme Anexo I, o Regulamento Técnico para a Autorização de Funcionamento e Autorização Especial de Funcionamento de Empresas interessadas em operar a atividade de armazenar mercadorias sob vigilância sanitária em Terminais Aquaviários, Portos Organizados, Aeroportos, Postos de Fronteira e Recintos Alfandegados.
127	Resolução de Diretoria Colegiada nº 352 de 2002	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação para Estabelecimentos Produtores/Industrializadores de Frutas e ou Hortalças em Conserva e a Lista de Verificação das Boas Práticas de Fabricação para Estabelecimentos Produtores/Industrializadores de Frutas e ou Hortalças em Conserva.
128	Resolução de Diretoria Colegiada nº 2 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico, para fiscalização e controle sanitário em aeroportos e aeronaves, anexo a esta Resolução.
129	Resolução nº 9 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar a publicação de Orientação Técnica elaborada por Grupo Técnico Assessor, sobre Padrões Referenciais de Qualidade do Ar Interior, em ambientes climatizados artificialmente de uso público e coletivo, em anexo.
130	Resolução de Diretoria Colegiada nº 13 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os dizeres de rotulagem que devem constar em produtos com indicação para hipersensibilidade dentinária.
131	Resolução de Diretoria Colegiada nº 17 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	A importação de padrões de referência, incluindo padrões de produtos agrotóxicos, somente poderá ser realizada, após solicitação de órgãos, entidade(s) ou empresa(s) interessado(s) e aprovação por parte da Agência Nacional de Vigilância Sanitária.
132	Resolução de Diretoria Colegiada nº 45 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico de Boas Práticas de Utilização das Soluções Parenterais (SP) em Serviços de Saúde.
133	Resolução de Diretoria Colegiada nº 68 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece condições para importação, comercialização, exposição ao consumo dos produtos incluídos na Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 305, de 14 de novembro de 2002.
134	Resolução de Diretoria Colegiada nº 81 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a obrigatoriedade de identificação do fabricante do produto palmito em conserva, litografada na parte lateral da tampa metálica da embalagem de vidro do produto palmito em conserva e elaboração, implementação e manutenção de Procedimentos Operacionais Padronizados - POPs para acidificação e tratamento térmico.
135	Resolução de Diretoria Colegiada nº 137 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	O registro/renovação de registro de medicamentos pertencentes às classes/ princípios ativos relacionadas em ANEXO, só serão autorizados se as bulas contiverem a advertência pertinente, conforme relação anexa.
136	Resolução nº 894 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar a publicação do "Guia para protocolo e relatório técnico de estudo de bioequivalência".
137	Resolução nº 895 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar a publicação do "Guia para elaboração de relatório técnico de estudo de biodisponibilidade relativa/bioequivalência".
138	Resolução nº 898 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar a publicação do "Guia para planejamento e realização da etapa estatística de estudos de biodisponibilidade relativa/bioequivalência".
139	Resolução de Diretoria Colegiada nº 172 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação para Estabelecimentos Industrializadores de Amendoins Processados e Derivados e a Lista de Verificação das Boas Práticas de Fabricação para Estabelecimentos Industrializadores de Amendoins Processados e Derivados.
140	Resolução de Diretoria Colegiada nº 222 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os formulários de petição obtidos pelo peticionamento eletrônico.
141	Resolução nº 1548 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar a publicação das "Categorias de risco de fármacos destinados às mulheres grávidas" anexo.
142	Resolução de Diretoria Colegiada nº 267 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação para Estabelecimentos Industrializadores de Gelados Comestíveis e a Lista de Verificação das Boas Práticas de Fabricação para Estabelecimentos Industrializadores de Gelados Comestíveis.

143	Resolução de Diretoria Colegiada nº 281 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	EXIGIR como procedimento de importação para "aceite de orujo de oliva" ou óleo de bagaço e ou caroço de oliva, sem prejuízo da documentação exigida para este fim, a apresentação do laudo de análise do produto quanto à presença de hidrocarbonetos policíclicos aromáticos, especificamente o alfa-benzopireno, com identificação do lote e ou data de produção ou fabricação.
144	Resolução de Diretoria Colegiada nº 359 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Regulamento Técnico de Porções de Alimentos Embalados para Fins de Rotulagem Nutricional, conforme o Anexo.
145	Resolução de Diretoria Colegiada nº 360 de 2003	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Regulamento Técnico sobre Rotulagem Nutricional de Alimentos Embalados, tornando obrigatória a rotulagem nutricional.
146	Resolução de Diretoria Colegiada nº 2 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o uso do ÁCIDO PERACÉTICO como coadjuvante de tecnologia na função de agente de controle de microrganismos na lavagem de ovos, carcaças e ou partes de animais de açougue, peixes e crustáceos e hortifrutícolas em quantidade suficiente para obter o efeito desejado, sem deixar resíduos no produto final.
147	Resolução de Diretoria Colegiada nº 13 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova conforme anexo o Regulamento Técnico para a Vigilância Sanitária do Ingresso, Consumo e Saída do Território Nacional, de Mercadorias Sob Vigilância Sanitária não regularizadas perante o Sistema Nacional de Vigilância Sanitária, destinadas à Exposição, Demonstração ou Distribuição em Feiras ou Eventos, em anexo.
148	Resolução de Diretoria Colegiada nº 27 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar para Alimentos à Base de Cereais para Alimentação Infantil a extensão de uso de aditivos alimentares coadjuvantes de tecnologia constantes do anexo da Portaria.
149	Resolução de Diretoria Colegiada nº 61 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Autorização de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de comércio exterior por conta e ordem de terceiro detentor de registro junto a ANVISA.
150	Resolução de Diretoria Colegiada nº 123 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução nº 259, de 20/09/2002, que aprova o Regulamento Técnico sobre Rotulagem de Alimentos Embalados.
151	Resolução nº 16 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proibir a utilização de equipamentos que utilizem coluna de mercúrio em sistemas abertos para medição e monitoramento de pressão arterial invasiva, nos serviços de saúde.
152	Resolução de Diretoria Colegiada nº 216 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Regulamento Técnico de Boas Práticas para Serviços de Alimentação.
153	Resolução de Diretoria Colegiada nº 220 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico de funcionamento dos Serviços de Terapia Antineoplásica.
154	Resolução de Diretoria Colegiada nº 250 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Trata da revalidação de registro de produtos sujeitos à Vigilância Sanitária.
155	Resolução de Diretoria Colegiada nº 297 de 2004	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga artigo primeiro da RDC 333 de 2003 e dá novo prazo para cumprimento do regulamento de rotulagem.
156	Resolução de Diretoria Colegiada nº 19 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Fica criada a Rede Nacional de Centros de Informação e Assistência Toxicológica - RENACIAT.
157	Resolução de Diretoria Colegiada nº 23 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar "REGULAMENTO TÉCNICO QUE APROVA O USO DE ADITIVOS ALIMENTARES, ESTABELECENDO SUAS FUNÇÕES E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS ÓLEOS E GORDURAS - SUBCATEGORIA CREME VEGETAL E MARGARINAS", constante do Anexo desta Resolução.
158	Resolução de Diretoria Colegiada nº 25 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO QUE APROVA O USO DOS ADITIVOS ALIMENTARES, ESTABELECENDO SUAS FUNÇÕES E LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS: PRODUTOS PROTÉICOS - SUBCATEGORIA: BEBIDAS NÃO ALCÓOLICAS A BASE DE SOJA", constante do anexo desta Resolução.
159	Resolução de Diretoria Colegiada nº 108 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Regulamento Técnico para empresas que exerçam atividade de fracionamento de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes com venda direta ao consumidor, conforme Regulamento Técnico do Anexo I.
160	Resolução de Diretoria Colegiada nº 201 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proíbe o uso do aditivo INS 425 konjac (goma konjac, farinha de konjac, ou glucomanano de konjac) em produtos de sobremesas, balas e similares à base de gelificantes.
161	Resolução de Diretoria Colegiada nº 204 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamenta o procedimento de petições submetidas à análise pelos setores técnicos da Anvisa e revoga a RDC nº 349, de 3 de dezembro de 2003.
162	Resolução de Diretoria Colegiada nº 208 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a possibilidade do Setor Regulado utilizar-se da assinatura digital nos procedimentos eletrônicos de petição com a ANVISA.
163	Resolução de Diretoria Colegiada nº 218 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico de Procedimentos Higiênico-Sanitários para Manipulação de Alimentos e Bebidas Preparados com Vegetais.
164	Instrução Normativa Conjunta nº 25 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Dispõe sobre os procedimentos a serem adotados para efeito das avaliações preliminares e de obtenção do Registro Especial Temporário-RET, para produtos técnicos, pré-misturas, agrotóxicos e afins, destinados à pesquisa e experimentação.
165	Resolução de Diretoria Colegiada nº 248 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre o uso de Coadjuvantes de Tecnologia, estabelecendo suas funções, para a Categoria de Alimentos - Óleos e Gorduras, constantes do Anexo da presente Resolução.
166	Resolução de Diretoria Colegiada nº 263 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA PRODUTOS DE CEREAIS, AMIDOS, FARINHAS E FARELOS", constante do Anexo desta Resolução.
167	Resolução de Diretoria Colegiada nº 264 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA CHOCOLATE E PRODUTOS DE CACAU", constante do Anexo desta Resolução.
168	Resolução de Diretoria Colegiada nº 265 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA BALAS, BOMBONS E GOMAS DE MASCAR", constante do Anexo desta Resolução.
169	Resolução de Diretoria Colegiada nº 266 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA GELADOS COMESTÍVEIS E PREPARADOS PARA GELADOS COMESTÍVEIS", constante do Anexo desta Resolução.
170	Resolução de Diretoria Colegiada nº 267 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO DE ESPÉCIES VEGETAIS PARA O PREPARO DE CHÁS".
171	Resolução de Diretoria Colegiada nº 268 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA PRODUTOS PROTÉICOS DE ORIGEM VEGETAL.
172	Resolução de Diretoria Colegiada nº 269 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE A INGESTÃO DIÁRIA RECOMENDADA (IDR) DE PROTEÍNA, VITAMINAS E MINERAIS", constante do Anexo desta Resolução.
173	Resolução de Diretoria Colegiada nº 271 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA AÇÚCARES E PRODUTOS PARA ADOÇAR", constante do Anexo desta Resolução.
174	Resolução de Diretoria Colegiada nº 272 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA PRODUTOS DE VEGETAIS, PRODUTOS DE FRUTAS E COGUMELOS COMESTÍVEIS", constante do Anexo desta Resolução.
175	Resolução de Diretoria Colegiada nº 273 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA MISTURAS PARA O PREPARO DE ALIMENTOS E ALIMENTOS PRONTOS PARA O CONSUMO", constante do Anexo desta Resolução.
176	Resolução de Diretoria Colegiada nº 274 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA ÁGUAS ENVASADAS E GELO", constante do Anexo desta Resolução.
177	Resolução de Diretoria Colegiada nº 276 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA ESPECIARIAS, TEMPEROS E MOLHOS", constante do Anexo desta Resolução.
178	Resolução de Diretoria Colegiada nº 277 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o "REGULAMENTO TÉCNICO PARA CAFÉ, CEVADA, CHÁ, ERVA-MATE E PRODUTOS SOLÚVEIS", constante do Anexo desta Resolução.

179	Resolução de Diretoria Colegiada nº 286 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico sobre o uso de Coadjuvantes de Tecnologia, estabelecendo suas funções, para a Subcategoria de Alimento: Bebidas Alcoólicas, constantes do Anexo desta Resolução.
180	Resolução de Diretoria Colegiada nº 302 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Regulamento Técnico para funcionamento de Laboratórios Clínicos.
181	Instrução Normativa Conjunta nº 32 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelecer procedimentos a serem adotados para efeito de registro de produtos bioquímicos que se caracterizem como produtos técnicos, agrotóxicos e afins, segundo definições estabelecidas no Decreto nº 4.074, de 4 de janeiro de 2002, art.1º, incisos IV e XXXVII.
182	Resolução de Diretoria Colegiada nº 332 de 2005	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	As empresas fabricantes e/ou importadoras de Produtos de Higiene Pessoal Cosméticos e Perfumes, instaladas no território nacional deverão implementar um Sistema de Cosmetovigilância, a partir de 31 de dezembro de 2005.
183	Instrução Normativa Conjunta nº 1 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelece procedimentos a serem adotados para efeito de registro de produtos semioquímicos que se caracterizem como produtos técnicos, agrotóxicos ou afins, segundo definições estabelecidas no Decreto no 4.074, de 4 de janeiro de 2002, art. 1º, incisos IV e XXXVII.
184	Instrução Normativa Conjunta nº 2 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelece procedimentos a serem adotados para efeito de registro de Agentes Biológicos de Controle.

185	Resolução de Diretoria Colegiada nº 11 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico de Funcionamento de Serviços que prestam Atenção Domiciliar.
186	Resolução de Diretoria Colegiada nº 20 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece o Regulamento Técnico para o funcionamento de serviços de radioterapia, visando a defesa da saúde dos pacientes, dos profissionais envolvidos e do público em geral.
187	Instrução Normativa Conjunta nº 3 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelecer procedimentos a serem adotados para efeito de registro de agentes microbiológicos, empregados no controle de uma população ou de atividades biológicas de um outro organismo vivo considerado nocivo.
188	Resolução nº 1170 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determina a publicação do Guia para provas de biodisponibilidade relativa/bioequivalência de medicamentos.
189	Resolução de Diretoria Colegiada nº 80 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	As farmácias e drogarias poderão fracionar medicamentos a partir de embalagens especialmente desenvolvidas para essa finalidade de modo que possam ser dispensados em quantidades individualizadas para atender às necessidades terapêuticas dos consumidores e usuários desses produtos, desde que garantidas as características asseguradas no produto original registrado e observadas as condições técnicas e operacionais estabelecidas nesta resolução.
190	Resolução de Diretoria Colegiada nº 102 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento que consolida as políticas e diretrizes concernentes à gestão de recursos humanos da Agência Nacional de vigilância sanitária, conforme anexo.
191	Resolução de Diretoria Colegiada nº 156 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro, rotulagem e reproprocessamento de produtos médicos, e dá outras providências.
192	Resolução nº 2605 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a lista de produtos médicos enquadrados como de uso único proibidos de ser reproprocessados, que constam no anexo desta Resolução.
193	Resolução nº 2606 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as diretrizes para elaboração, validação e implantação de protocolos de reproprocessamento de produtos médicos e dá outras providências.
194	Resolução de Diretoria Colegiada nº 163 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o documento sobre Rotulagem Nutricional de Alimentos Embalados (Complementação das Resoluções-RDC nº 359 e RDC nº 360, de 23 de dezembro de 2003), que consta como Anexo da presente Resolução.
195	Resolução de Diretoria Colegiada nº 164 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Ficam proibidos todos os usos do Ingrediente Ativo Pentaclorofenol (PCF) e seus sais no Brasil.
196	Resolução de Diretoria Colegiada nº 165 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	FICAM PROIBIDOS TODOS OS USOS DO INGREDIENTE ATIVO LINDANO NO BRASIL.
197	Resolução de Diretoria Colegiada nº 171 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar o Regulamento Técnico que define normas de funcionamento para os Bancos de Leite Humano (BLH).
198	Resolução de Diretoria Colegiada nº 173 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico de Boas Práticas para Industrialização e Comercialização de Água Mineral Natural e de Água Natural e a Lista de Verificação das Boas Práticas para Industrialização e Comercialização de Água Mineral Natural e de Água Natural.
199	Resolução de Diretoria Colegiada nº 175 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Contratação de serviços de terceirização de produtos Saneantes fabricados no âmbito do MERCOSUL.
200	Resolução de Diretoria Colegiada nº 176 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Regulamento Técnico "Contratação de Terceirização para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes".
201	Instrução Normativa Conjunta nº 1 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Para fins de registro de produtos técnicos, pré-misturas, agrotóxicos e afins destinados exclusivamente à exportação, o interessado deve apresentar requerimento de registro, acompanhado dos documentos pertinentes, conforme estabelecido nos Anexos I, II e III, desta Instrução Normativa Conjunta.
202	Instrução Normativa Conjunta nº 2 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	As reavaliações dos agrotóxicos, seus componentes e afins serão efetuadas nas situações constantes nesta INC.
203	Resolução de Diretoria Colegiada nº 204 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determinar a todos os estabelecimentos que exerçam as atividades de importar, exportar, distribuir, expedir, armazenar, fracionar e embalar insumos farmacêuticos o cumprimento das diretrizes estabelecidas no Regulamento Técnico de Boas Práticas de Distribuição e Fracionamento de Insumos Farmacêuticos, conforme Anexo da presente Resolução.
204	Resolução de Diretoria Colegiada nº 207 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução nº 185, de 22/10/2001, que aprova o Regulamento Técnico que trata do registro, alteração, revalidação e cancelamento do registro de produtos médicos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária.
205	Resolução de Diretoria Colegiada nº 215 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Fica cancelada a monografia do ingrediente ativo monocrotofós a partir de 30 de novembro de 2006.
206	Resolução de Diretoria Colegiada nº 219 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprovar a inclusão do uso das espécies vegetais e parte(s) de espécies vegetais para o preparo de chás constante da Tabela 1 do Anexo desta Resolução.
207	Resolução de Diretoria Colegiada nº 222 de 2006	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Esta Resolução dispõe sobre o sistema de petição e arrecadação eletrônico da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA e estabelece normas voltadas para o recolhimento da receita proveniente da arrecadação das Taxas de Fiscalização de Vigilância Sanitária.
208	Resolução de Diretoria Colegiada nº 2 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE ADITIVOS AROMATIZANTES.
209	Resolução de Diretoria Colegiada nº 3 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE "ATRIBUIÇÃO DE ADITIVOS E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS 3: GELADOS COSMESTIVEIS.
210	Resolução de Diretoria Colegiada nº 4 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE "ATRIBUIÇÃO DE ADITIVOS E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS 13: MOLHOS E CONDIMENTOS."
211	Resolução de Diretoria Colegiada nº 5 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE "ATRIBUIÇÃO DE ADITIVOS E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS 16.2: BEBIDAS NÃO ALCOÓLICAS, SUBCATEGORIA, 16.2.2: BEBIDAS NÃO ALCOÓLICAS GASEIFICADAS E NÃO GASEIFICADAS.
212	Resolução de Diretoria Colegiada nº 11 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA O ARTIGO 1º, E OS ARTIGOS 1º, 2º E 3º DO ANEXO I, AS EXIGÊNCIAS DOCUMENTAIS DO QUADRO ANEXO DA RESOLUÇÃO - RDC N.º 61, DE 19 DE MARÇO DE 2004.

213	Resolução de Diretoria Colegiada nº 16 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR REGULAMENTO TÉCNICO PARA MEDICAMENTOS GENÉRICOS, ANEXO I. ACOMPANHA ESSE REGULAMENTO O ANEXO II, INTITULADO "FOLHA DE ROSTO DO PROCESSO DE REGISTRO E PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS GENÉRICOS".
214	Resolução de Diretoria Colegiada nº 17 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR REGULAMENTO TÉCNICO PARA REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR.
215	Resolução de Diretoria Colegiada nº 20 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR "REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE DISPOSIÇÕES PARA EMBALAGENS, REVESTIMENTOS, UTENSÍLIOS, TAMPAS E EQUIPAMENTOS METÁLICOS EM CONTATO COM ALIMENTOS".
216	Resolução de Diretoria Colegiada nº 29 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR AS REGRAS REFERENTES AO REGISTRO E COMERCIALIZAÇÃO PARA A SUBSTITUIÇÃO DO SISTEMA DE INFUSÃO ABERTO PARA FECHADO EM SOLUÇÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME.
217	Resolução de Diretoria Colegiada nº 51 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA O ITEM 2.3, VI, DO ANEXO I, DA RESOLUÇÃO RDC Nº 16, DE 2 DE MARÇO DE 2007 E O ANEXO DA RESOLUÇÃO RDC Nº 17, DE 2 DE MARÇO DE 2007.
218	Resolução de Diretoria Colegiada nº 53 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA OS ITENS 1.2 E 2.1, AMBOS DO ITEM VI, DO ANEXO DA RESOLUÇÃO RDC Nº 17, DE 2 DE MARÇO DE 2007 - DISPENSAÇÃO - GENÉRICOS E SIMILARES.
219	Resolução de Diretoria Colegiada nº 55 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE REGULAMENTO TÉCNICO PARA CONCESSÃO, RENOVAÇÃO, ALTERAÇÃO OU CANCELAMENTO DE CERTIFICADO DE AUTORIZAÇÃO PARA SERVIÇOS DE SAÚDE COM PARTICIPAÇÃO DE CAPITAL ESTRANGEIRO E QUE DESENVOLVEM AÇÕES E PESQUISAS DE PLANEJAMENTO FAMILIAR.
220	Resolução de Diretoria Colegiada nº 58 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE O APERFEIÇOAMENTO DO CONTROLE E FISCALIZAÇÃO DE SUBSTÂNCIAS PSICOTRÓPICAS ANOREXÍGENAS E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
221	Resolução de Diretoria Colegiada nº 60 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR O REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE "ATRIBUIÇÃO DE ADITIVOS E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS 6 :CEREAIS E PRODUTOS DE OU A BASE DE CEREAIS".
222	Resolução de Diretoria Colegiada nº 67 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE BOAS PRÁTICAS DE MANIPULAÇÃO DE PREPARAÇÕES MAGISTRAIS E OFICINAIS PARA USO HUMANO EM FARMÁCIAS.
223	Resolução de Diretoria Colegiada nº 70 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR A INCLUSÃO DE USO DO ADITIVO INS 242 DIMETIL DICARBONATO OU DICARBONATO DIMETÍLICO, NA FUNÇÃO DE CONSERVADOR.
224	Resolução de Diretoria Colegiada nº 86 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	AUTORIZAR, EM CARÁTER EXCEPCIONAL, A INCLUSÃO PARA FINS DE IMPORTAÇÃO O PRODUTO MALIASIN [®] - ANTIEPILÉTICO.
225	Resolução de Diretoria Colegiada nº 93 de 2007	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A INCIDÊNCIA DE FATO GERADOR E TAXA DE FISCALIZAÇÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SOBRE A REPÚBLICA DA BOLÍVIA, BEM COMO ALTERA DISPOSITIVOS DA RDC Nº 8, DE 14 DE FEVEREIRO DE 2007, E DA RDC 222, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2006.
226	Instrução Normativa Conjunta nº 819 de 2008	Receita Federal do Brasil (RFB), Secretaria de Defesa Agropecuária (SDA), Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a utilização da Declaração de Bagagem Acompanhada (DBA) para os controles a cargo da RFB, VIGIAGRO/SDA e ANVISA
227	Resolução de Diretoria Colegiada nº 6 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR A EXTENSÃO DE USO DE ADITIVOS ALIMENTARES PARA ADOÇANTES DE MESA.
228	Resolução de Diretoria Colegiada nº 8 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	PROIBIR O USO DOS ADITIVOS INS 216 PARA-HIDROXIBENZOATO DE PROPILA OU PROPILPARABENO E INS 217 PARA-HIDROXIBENZOATO DE PROPILA DE SÓDIO OU PROPILPARABENO DE SÓDIO EM ALIMENTOS.
229	Resolução de Diretoria Colegiada nº 13 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A EXTENSÃO DE USO DO COADJUVANTE DE TECNOLOGIA PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO COM A FUNÇÃO DE AGENTE DE CLARIFICAÇÃO PARA FABRICAÇÃO DE AÇÚCAR, COM LIMITE QUANTUM SATIS.
230	Resolução de Diretoria Colegiada nº 18 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o "Regulamento Técnico que autoriza o uso de aditivos edulcorantes em alimentos, com seus respectivos limites máximos".
231	Resolução de Diretoria Colegiada nº 20 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE O REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE EMBALAGENS DE POLIETILENOTEREFTALATO (PET) PÓS-CONSUMO RECICLADO GRAU ALIMENTÍCIO (PET-PCR GRAU ALIMENTÍCIO) DESTINADOS A ENTRAR EM CONTATO COM ALIMENTOS.
232	Resolução de Diretoria Colegiada nº 21 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A ORIENTAÇÃO E CONTROLE SANITÁRIO DE VIAJANTES EM PORTOS, AEROPORTOS, PASSAGENS DE FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS.
233	Resolução de Diretoria Colegiada nº 27 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ESTABELECE REGRAS GERAIS PARA OS PRODUTOS PARA A SAÚDE, QUANDO FABRICADOS NO BRASIL E DESTINADOS EXCLUSIVAMENTE À EXPORTAÇÃO.
234	Resolução de Diretoria Colegiada nº 29 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVA O REGULAMENTO TÉCNICO PARA O CADASTRAMENTO NACIONAL DOS BANCOS DE CÉLULAS E TECIDOS GERMINATIVOS (BCTG) E O ENVIO DA INFORMAÇÃO DE PRODUÇÃO DE EMBRIÕES HUMANOS PRODUZIDOS POR FERTILIZAÇÃO IN VITRO E NÃO UTILIZADOS NO RESPECTIVO PROCEDIMENTO.
235	Instrução Normativa nº 2 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os Indicadores para a Avaliação dos Serviços de Atenção Obstétrica e Neonatal.
236	Resolução de Diretoria Colegiada nº 33 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVAR O REGULAMENTO TÉCNICO PARA PLANEJAMENTO, PROGRAMAÇÃO, ELABORAÇÃO, AVALIAÇÃO E APROVAÇÃO DOS SISTEMAS DE TRATAMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE ÁGUA PARA HEMODIÁLISE, VISANDO A DEFESA DA SAÚDE DOS PACIENTES E DOS PROFISSIONAIS ENVOLVIDOS.
237	Resolução de Diretoria Colegiada nº 36 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE REGULAMENTO TÉCNICO PARA FUNCIONAMENTO DE SERVIÇOS DE ATENÇÃO OBSTÉTRICA E NEONATAL.
238	Resolução de Diretoria Colegiada nº 38 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A INSTALAÇÃO E O FUNCIONAMENTO DE SERVIÇOS DE MEDICINA NUCLEAR "IN VIVO".
239	Instrução Normativa Conjunta nº 2 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelece as impurezas toxicológica e ambientalmente relevantes a serem pesquisadas nos estudos de cinco bateladas dos produtos técnicos a base dos ingredientes ativos listados.
240	Resolução de Diretoria Colegiada nº 63 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DÁ NOVA REDAÇÃO AO ARTIGO 34 DA PORTARIA SVS/MS Nº 344, DE 12 DE MAIO DE 1998.
241	Resolução de Diretoria Colegiada nº 64 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVA REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE "ATRIBUIÇÃO DE ADITIVOS E SEUS LIMITES MÁXIMOS PARA A CATEGORIA DE ALIMENTOS 18. PETISCOS (SNACKS), SUBCATEGORIAS 18.1 APERITIVOS A BASE DE BATATAS, CEREAIS, FARINHA OU AMIDO (DERIVADOS DE RAÍZES E TUBÉRCULOS, LEGUMES E LEGUMINOSAS) E 18.2 SEMENTES OLEAGINOSAS E NOZES PROCESSADAS, COM COBERTURA OU NÃO", QUE CONSTA COMO ANEXO E FORMA PARTE DA PRESENTE RESOLUÇÃO.
242	Resolução de Diretoria Colegiada nº 70 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A NOTIFICAÇÃO DE GASES MEDICINAIS.
243	Resolução de Diretoria Colegiada nº 73 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE O REGULAMENTO TÉCNICO PARA PROCEDIMENTO DE LIBERAÇÃO DE LOTES DE VACINAS E SOROS HIPERIMUNES HETERÓLOGOS PARA CONSUMO NO BRASIL E TAMBÉM PARA EXPORTAÇÃO.
244	Resolução de Diretoria Colegiada nº 76 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A ALTERAÇÃO DA RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC N.º 222, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2006, QUE DISPÕE SOBRE OS PROCEDIMENTOS DE PETIÇÃO E ARRECADAÇÃO ELETRÔNICA NO ÂMBITO DA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA - ANVISA E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
245	Resolução de Diretoria Colegiada nº 81 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE O REGULAMENTO TÉCNICO DE BENS E PRODUTOS IMPORTADOS PARA FINS DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA.
246	Resolução de Diretoria Colegiada nº 87 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA O REGULAMENTO TÉCNICO SOBRE BOAS PRÁTICAS DE MANIPULAÇÃO EM FARMÁCIAS.
247	Resolução de Diretoria Colegiada nº 96 de 2008	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a propaganda, publicidade, informação e outras práticas cujo objetivo seja a divulgação ou promoção comercial de medicamentos.
248	Resolução de Diretoria Colegiada nº 4 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE AS NORMAS DE FARMACOVIGILÂNCIA PARA OS DETENTORES DE REGISTRO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO.
249	Resolução de Diretoria Colegiada nº 8 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE AS MEDIDAS PARA REDUÇÃO DA OCORRÊNCIA DE INFECÇÕES POR MICOBACTÉRIAS DE CRESCIMENTO RÁPIDO - MCR EM SERVIÇOS DE SAÚDE.

250	Resolução de Diretoria Colegiada nº 9 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o Anexo IV da Resolução - RDC nº 45, de 12 de março de 2003, que dispõe sobre o regulamento técnico de Boas Praticas de Utilização de Soluções Parenterais em Serviço de Saúde.
251	Resolução de Diretoria Colegiada nº 12 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga o Art. 1º da Resolução - RDC nº. 239 de 28 de agosto de 2002, publicada no DOU, de 29/08/2002.
252	Resolução de Diretoria Colegiada nº 13 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o artigo 103 da Portaria SVS/MS nº, 6 de 29/01/1999.
253	Resolução de Diretoria Colegiada nº 19 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A CESSÃO DOS SERVIDORES OCUPANTES DOS CARGOS EFETIVOS INTEGRANTES DO QUADRO ESPECÍFICO E QUADRO EFETIVO.
254	Resolução nº 419 de 2009	Conselho Nacional de Saúde (CNS)	Revoga a Resolução nº 31, de 12/10/92, que aprova a Norma Brasileira para Comercialização de Alimentos para Lactentes.
255	Instrução Normativa nº 5 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Esclarece a RDC Nº 96, de 18 de dezembro de 2008.
256	Resolução de Diretoria Colegiada nº 21 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA O ITEM 2.7, DO ANEXO III, DA RESOLUÇÃO RDC Nº 67, DE 8 DE OUTUBRO DE 2007.
257	Resolução de Diretoria Colegiada nº 23 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA A RESOLUÇÃO DE DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 96, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2008.
258	Resolução de Diretoria Colegiada nº 27 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVA A EXTENSÃO DE USO DE CERA DE CARNAÚBA COMO COADJUVANTES DE TECNOLOGIA COM A FUNÇÃO DE LUBRIFICANTES, AGENTE DE MOLDAGEM OU DESMOLDAGEM.
259	Resolução de Diretoria Colegiada nº 34 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	PROPOSTA DE REGULAMENTO TÉCNICO PARA O INGREDIENTE ATIVO CIHEXATINA EM DECORRÊNCIA DA REAVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA.
260	Resolução de Diretoria Colegiada nº 35 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A OBRIGATORIEDADE DE INSTRUÇÕES DE CONSERVAÇÃO E CONSUMO NA ROTULAGEM DE OVOS E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
261	Resolução de Diretoria Colegiada nº 36 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A PROIBIDA A EXPOSIÇÃO, A VENDA E A ENTREGA AO CONSUMO DE FORMOL OU DE FORMALDEÍDO (SOLUÇÃO A 37%) EM DROGARIA, FARMÁCIA, SUPERMERCADO, ARMAZÉM E EMPÓRIO, LOJA DE CONVENIÊNCIA E DRUGSTORE.
262	Instrução Normativa nº 9 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a relação de produtos permitidos para dispensação e comercialização em farmácias e drogarias.
263	Resolução de Diretoria Colegiada nº 44 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Boas Práticas Farmacêuticas para o controle sanitário do funcionamento, da dispensação e da comercialização de produtos e da prestação de serviços farmacêuticos em farmácias e drogarias e dá outras providências.
264	Resolução de Diretoria Colegiada nº 46 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	PROÍBE A COMERCIALIZAÇÃO, IMPORTAÇÃO E PROPAGANDA DE QUAISQUER DISPOSITIVOS ELETRÔNICOS PARA FUMAR, CONHECIDOS COMO CIGARRO ELETRÔNICO.
265	Resolução de Diretoria Colegiada nº 47 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ESTABELECE REGRAS PARA ELABORAÇÃO, HARMONIZAÇÃO, ATUALIZAÇÃO, PUBLICAÇÃO E DISPONIBILIZAÇÃO DE BULAS DE MEDICAMENTOS PARA PACIENTES E PARA PROFISSIONAIS DE SAÚDE.
266	Resolução de Diretoria Colegiada nº 56 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	PROÍBE EM TODO TERRITÓRIO NACIONAL O USO DOS EQUIPAMENTOS PARA BRONZEAMENTO ARTIFICIAL, COM FINALIDADE ESTÉTICA, BASEADA NA EMISSÃO DA RADIAÇÃO ULTRAVIOLETA (UV).
267	Resolução de Diretoria Colegiada nº 60 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A PRODUÇÃO, DISPENSAÇÃO E CONTROLE DE AMOSTRAS GRÁTIS DE MEDICAMENTOS E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
268	Resolução de Diretoria Colegiada nº 61 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o funcionamento dos Laboratórios de Histocompatibilidade e Imunogenética que realizam atividades para fins de transplante e dá outras providências.
269	Resolução de Diretoria Colegiada nº 65 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a alteração das Resoluções da Diretoria Colegiada - RDC nº. 222, de 28 de dezembro de 2006 e nº 8 de 14 de fevereiro de 2007.
270	Resolução de Diretoria Colegiada nº 67 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE NORMAS DE TECNOVIGILANCIA APLICÁVEIS AOS DETENTORES DE REGISTRO DE Produtos para a Saúde NO BRASIL.
271	Resolução de Diretoria Colegiada nº 71 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece regras para a rotulagem de medicamentos.
272	Resolução de Diretoria Colegiada nº 72 de 2009	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE O REGULAMENTO TÉCNICO QUE VISA À PROMOÇÃO DA SAÚDE NOS PORTOS DE CONTROLE SANITÁRIO INSTALADOS EM TERRITÓRIO NACIONAL, E EMBARCAÇÕES QUE POR ELES TRANSITEM.
273	Instrução Normativa nº 4 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre indicadores para avaliação de Unidades de Terapia Intensiva.
274	Resolução de Diretoria Colegiada nº 7 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE OS REQUISITOS MÍNIMOS PARA FUNCIONAMENTO DE UNIDADES DE TERAPIA INTENSIVA.
275	Resolução de Diretoria Colegiada nº 13 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I, Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial, da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998 e dá outras providências.
276	Resolução de Diretoria Colegiada nº 15 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a alteração da RDC Nº 13 de 26 março de 2010.
277	Resolução de Diretoria Colegiada nº 24 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a oferta, propaganda, publicidade, informação e outras práticas correlatas cujo objetivo seja a divulgação e a promoção comercial de alimentos considerados com quantidades elevadas de açúcar, de gordura saturada, de gordura trans, de sódio, e de bebidas com baixo teor nutricional, nos termos desta Resolução, e dá outras providências.
278	Resolução de Diretoria Colegiada nº 27 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as categorias de alimentos e embalagens isentos e com obrigatoriedade de registro sanitário.
279	Resolução de Diretoria Colegiada nº 32 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera dispositivos do Regulamento Técnico de Boas Práticas de Distribuição e Fracionamento de Insumos Farmacêuticos, aprovado pela RDC nº 204, de 14 de novembro de 2006.
280	Resolução de Diretoria Colegiada nº 31 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a realização dos Estudos de Equivalência Farmacêutica e de Perfil de Dissolução Comparativo.
281	Resolução de Diretoria Colegiada nº 28 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamento Técnico para o Ingrediente Ativo Endossulfam em decorrência da Reavaliação Toxicológica.
282	Resolução de Diretoria Colegiada nº 36 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamento técnico para o ingrediente ativo Fosmete em decorrência da reavaliação toxicológica.
283	Resolução de Diretoria Colegiada nº 37 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamento técnico para o ingrediente ativo Triclorfom em decorrência da reavaliação toxicológica.
284	Resolução de Diretoria Colegiada nº 42 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a obrigatoriedade de disponibilização de preparação alcoólica para fricção antisséptica das mãos, pelos serviços de saúde do País, e dá outras providências.
285	Resolução de Diretoria Colegiada nº 45 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre aditivos alimentares autorizados para uso segundo as Boas Práticas de Fabricação (BPF).
286	Resolução de Diretoria Colegiada nº 46 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre limites máximos para aditivos excluídos da lista de "aditivos alimentares autorizados para uso segundo as Boas Práticas de Fabricação (BPF)".
287	Resolução de Diretoria Colegiada nº 48 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE O FATOR DE CONVERSÃO PARA O CÁLCULO DO VALOR ENERGÉTICO DO ERITRITOL.

288	Resolução de Diretoria Colegiada nº 51 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE MIGRAÇÃO EM MATERIAIS, EMBALAGENS E EQUIPAMENTOS PLÁSTICOS DESTINADOS A ENTRAR EM CONTATO COM ALIMENTOS.
289	Resolução de Diretoria Colegiada nº 52 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE CORANTES EM EMBALAGENS E EQUIPAMENTOS PLÁSTICOS DESTINADOS A ESTAR EM CONTATO COM ALIMENTOS.
290	Resolução de Diretoria Colegiada nº 55 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE O REGISTRO DE PRODUTOS BIOLÓGICOS NOVOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
291	Resolução de Diretoria Colegiada nº 58 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE O REGULAMENTO TÉCNICO PARA PROCEDIMENTO DE LIBERAÇÃO DE LOTES DE HEMODERIVADOS PARA CONSUMO NO BRASIL E EXPORTAÇÃO.
292	Resolução de Diretoria Colegiada nº 59 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE OS PROCEDIMENTOS E REQUISITOS TÉCNICOS PARA A NOTIFICAÇÃO E O REGISTRO DE PRODUTOS SANEANTES E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
293	Resolução de Diretoria Colegiada nº 63 de 2010	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Torna sem efeito a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 60 de 17 de dezembro de 2010.
294	Resolução de Diretoria Colegiada nº 1 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	REGULAMENTO TÉCNICO PARA O INGREDIENTE ATIVO METAMIDOFÓS EM DECORRÊNCIA DA REAVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA.
295	Resolução de Diretoria Colegiada nº 2 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE OS PROCEDIMENTOS NO ÂMBITO DA ANVISA PARA ACOMPANHAMENTO, INSTRUÇÃO E ANÁLISE DOS PROCESSOS DE REGISTRO E PÓS-REGISTRO NO BRASIL DE MEDICAMENTOS PRODUZIDOS MEDIANTE PARCERIAS PÚBLICO-PÚBLICO OU PÚBLICO-PRIVADO E TRANSFERÊNCIA DE TECNOLOGIA DE INTERESSE DO SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE.
296	Resolução de Diretoria Colegiada nº 11 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o controle da substância Talidomida e do medicamento que a contenha.
297	Instrução Normativa Conjunta nº 1 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelece os procedimentos para o registro de Produtos Fitossanitários com uso aprovado para a Agricultura Orgânica.
298	Resolução de Diretoria Colegiada nº 23 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o regulamento técnico para o funcionamento dos Bancos de Células e Tecidos Germinativos e dá outras providências.
299	Resolução de Diretoria Colegiada nº 24 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro de medicamentos específicos.
300	Resolução de Diretoria Colegiada nº 26 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a suspensão do prazo para adequação às regras de rotulagem de medicamentos estabelecidas pela RDC nº 71, de 22 de dezembro de 2009.
301	Resolução de Diretoria Colegiada nº 25 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos gerais para utilização dos serviços de protocolo de documentos no âmbito da Anvisa.
302	Resolução de Diretoria Colegiada nº 28 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera dispositivos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 81, de 5 de novembro de 2008, que aprovou o Regulamento Técnico de Bens e Produtos Importados para fins de Vigilância Sanitária.
303	Resolução de Diretoria Colegiada nº 29 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos de segurança sanitária para o funcionamento de instituições que prestem serviços de atenção a pessoas com transtornos decorrentes do uso, abuso ou dependência de substâncias psicoativas.
304	Resolução de Diretoria Colegiada nº 37 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Guia para isenção e substituição de estudos de biodisponibilidade relativa/bioequivalência e dá outras providências.
305	Resolução de Diretoria Colegiada nº 39 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova a Farmacopeia Homeopática Brasileira, terceira edição e dá outras providências.
306	Resolução de Diretoria Colegiada nº 40 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o uso de ácido tânico e taninos como coadjuvantes de tecnologia na função de agentes de clarificação/ filtração para fabricação de açúcar e bebidas alcoólicas.
307	Resolução de Diretoria Colegiada nº 43 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o regulamento técnico para fórmulas infantis para lactentes.
308	Resolução de Diretoria Colegiada nº 44 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o regulamento técnico para fórmulas infantis de seguimento para lactentes e crianças de primeira infância.
309	Resolução de Diretoria Colegiada nº 45 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o regulamento técnico para fórmulas infantis para lactentes destinadas a necessidades dietoterápicas específicas e fórmulas infantis de seguimento para lactentes e crianças de primeira infância destinadas a necessidades dietoterápicas específicas.
310	Resolução de Diretoria Colegiada nº 46 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia para fórmulas infantis destinadas a lactentes e crianças de primeira infância.
311	Resolução de Diretoria Colegiada nº 42 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o regulamento técnico de compostos de nutrientes para alimentos destinados a lactentes e a crianças de primeira infância.
312	Resolução de Diretoria Colegiada nº 51 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos para a análise, avaliação e aprovação dos projetos físicos de estabelecimentos de saúde no Sistema Nacional de Vigilância Sanitária (SNVS) e dá outras providências.
313	Resolução nº 5052 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proibir a importação, a fabricação, a distribuição e a comercialização, em todo território nacional, de alimentos e bebidas à base de Aloe Vera, por não haver comprovação da segurança de uso e nem registro junto à Anvisa/MS.
314	Resolução de Diretoria Colegiada nº 63 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os Requisitos de Boas Práticas de Funcionamento para os Serviços de Saúde.
315	Resolução de Diretoria Colegiada nº 64 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a aprovação de uso de coadjuvantes de tecnologia para fabricação de cervejas.
316	Resolução de Diretoria Colegiada nº 65 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a aprovação de uso de aditivos alimentares para fabricação de cervejas.
317	Resolução de Diretoria Colegiada nº 67 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Formulário Nacional da Farmacopeia Brasileira, segunda edição, e dá outras providências.
318	Resolução de Diretoria Colegiada nº 68 de 2011	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA A RESOLUÇÃO - RDC Nº 70, DE 1º DE OUTUBRO DE 2008, PARA PRORROGAR O PRAZO DE NOTIFICAÇÃO DE GASES MEDICINAIS E DÁ OUTRAS DISPOSIÇÕES.
319	Resolução de Diretoria Colegiada nº 2 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	INSTITUI O PROTOCOLO ELETRÔNICO PARA EMISSÃO DE CERTIFICADO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO E CERTIDÃO DE REGISTRO PARA EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTO, E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
320	Resolução de Diretoria Colegiada nº 4 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE OS CRITÉRIOS PARA A REALIZAÇÃO DE ESTUDOS DE RESÍDUOS DE AGROTÓXICOS PARA FINS DE REGISTRO DE AGROTÓXICOS NO BRASIL.
321	Resolução de Diretoria Colegiada nº 6 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE AS BOAS PRATICAS DE FUNCIONAMENTO PARA AS UNIDADES DE PROCESSAMENTO DE ROUPAS DE SERVIÇOS DE SAÚDE E DÁ OUTRAS PROVIDENCIAS.
322	Resolução de Diretoria Colegiada nº 10 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA A RDC Nº 72 DE 29 DE DEZEMBRO DE 2009, SOBRE O REGULAMENTO TÉCNICO QUE VISA À PROMOÇÃO DA SAÚDE NOS PORTOS DE CONTROLE SANITARIO INSTALADOS EM TERRITORIO NACIONAL, E EMBARCAÇÕES QUE POR ELES TRAMITEM.
323	Resolução de Diretoria Colegiada nº 14 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE OS LIMITES MÁXIMOS DE ALCATRÃO, NICOTINA E MONÓXIDO DE CARBONO NOS CIGARROS E A RESTRIAÇÃO DO USO DE ADITIVOS NOS PRODUTOS FUMÍGENOS DERIVADOS DO TABACO, E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
324	Resolução de Diretoria Colegiada nº 15 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE REQUISITOS DE BOAS PRATICAS PARA O PROCESSAMENTO DE PRODUTOS PARA A SAUDE E DÁ OUTRAS PROVIDENCIAS.

325	Resolução de Diretoria Colegiada nº 17 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPOE SOBRE A ALTERAÇÃO DA RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 222, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2006, QUE DISPOE SOBRE OS PROCEDIMENTOS DE PETIÇÃO E ARRECADAÇÃO ELETRONICA NO ÂMBITO DA AGENCIA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA - ANVISA E DÁ OUTRAS PROVIDENCIAS.
326	Resolução de Diretoria Colegiada nº 21 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	INSTITUI O MANUAL DE IDENTIDADE VISUAL DE MEDICAMENTOS DO MINISTERIO DA SAUDE, E DÁ OUTRAS PROVIDENCIAS.
327	Resolução de Diretoria Colegiada nº 24 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPOE SOBRE A ATUALIZAÇÃO DO ANEXO III, INDICAÇÕES PREVISTAS PARA TRATAMENTO COM A TALIDOMIDA, DA RDC Nº 11 DE 22 DE MARÇO DE 2011.
328	Resolução de Diretoria Colegiada nº 26 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução RDC nº. 07, de 24 de fevereiro de 2010, que dispõe sobre os requisitos mínimos para funcionamento de Unidades de Terapia Intensiva e dá outras providências.
329	Resolução de Diretoria Colegiada nº 27 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos para a validação de métodos bioanalíticos empregados em estudos com fins de registro e pós-registro de medicamentos.
330	Resolução de Diretoria Colegiada nº 32 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE AS DIRETRIZES PARA EMBALAGENS PRIMÁRIAS UTILIZADAS NO ACONDICIONAMENTO DE TECIDOS HUMANOS PARA FINS TERAPÊUTICOS E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
331	Instrução Normativa nº 4 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece regras para disponibilização de instruções de uso em formato não impresso de Produtos para a Saúde.
332	Resolução de Diretoria Colegiada nº 35 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios de indicação, inclusão e exclusão de medicamentos na Lista de Medicamentos de Referência.
333	Resolução de Diretoria Colegiada nº 41 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	ALTERA RESOLUÇÃO RDC Nº 44, DE 17 DE AGOSTO DE 2009, QUE DISPÕE SOBRE BOAS PRÁTICAS FARMACÊUTICAS PARA O CONTROLE SANITÁRIO DO FUNCIONAMENTO, DA DISPENSAÇÃO E DA COMERCIALIZAÇÃO DE PRODUTOS E DA PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS EM FARMÁCIAS E DROGARIAS E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS, E REVOGA A INSTRUÇÃO NORMATIVA IN Nº 10, DE 17 DE AGOSTO DE 2009.
334	Portaria nº 1161 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	As ações de inspeção, fiscalização, autuação de infratores e outras relativas ao exercício do poder de polícia, no âmbito da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, obedecerão o disposto nesta Portaria e na legislação pertinente.
335	Resolução de Diretoria Colegiada nº 48 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A SUSPENSÃO DE EXIGÊNCIAS PREVISTAS NA RESOLUÇÃO DE DIRETORIA COLEGIADA Nº 81 DE 05 DE NOVEMBRO DE 2008.
336	Resolução de Diretoria Colegiada nº 50 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos no âmbito da ANVISA para registro de produtos em processo de desenvolvimento ou de transferência de tecnologias objetos de Parcerias de Desenvolvimento Produtivo público-público ou público-privado de interesse do Sistema Único de Saúde.
337	Resolução de Diretoria Colegiada nº 54 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico sobre Informação Nutricional Complementar.
338	Resolução de Diretoria Colegiada nº 56 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista positiva de monômeros, outras substâncias iniciadoras e polímeros autorizados para a elaboração de embalagens e equipamentos plásticos em contato com alimentos.
339	Resolução de Diretoria Colegiada nº 60 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos no âmbito da ANVISA para alterações de textos de bulas de medicamentos e dá outras providências.
340	Resolução de Diretoria Colegiada nº 61 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE OS PROCEDIMENTOS NO ÂMBITO DA ANVISA PARA ALTERAÇÕES DE ROTULAGENS DE MEDICAMENTOS E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
341	Resolução de Diretoria Colegiada nº 63 de 2012	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as regras utilizadas para a nomenclatura das Denominações Comuns Brasileiras - DCB.
342	Resolução de Diretoria Colegiada nº 3 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre modificações na composição de alimentos padronizados para uso de Informação Nutricional Complementar.
343	Resolução de Diretoria Colegiada nº 5 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVA O USO ADITIVO ALIMENTARES COM SUAS RESPECTIVAS FUNÇÕES E LIMITES MAXIMOS PARA BEBIDAS ALCOLICAS (EXCETO AS FERMENTADAS).
344	Resolução de Diretoria Colegiada nº 6 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE OS REQUISITOS DE BOAS PRÁTICAS DE FUNCIONAMENTO PARA OS SERVIÇOS DE ENDOSCOPIA COM VIA DE ACESSO AO ORGANISMO POR ORIFÍCIOS EXCLUSIVAMENTE NATURAIS.
345	Resolução de Diretoria Colegiada nº 7 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A APROVAÇÃO DE USO DE COADJUVANTES DE TECNOLOGIA PARA FABRICAÇÃO DE PRODUTOS DE FRUTAS E DE VEGETAIS (INCLUINDO COGUMELOS COMESTÍVEIS).
346	Resolução de Diretoria Colegiada nº 8 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE A APROVAÇÃO DE USO DE ADITIVOS ALIMENTARES PARA PRODUTOS DE FRUTAS E DE VEGETAIS E GELEIA DE MOCOTÓ.
347	Resolução de Diretoria Colegiada nº 9 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVA A CORREÇÃO DA TERCEIRA EDIÇÃO DA FARMACOPEIA HOMEOPÁTICA BRASILEIRA (FHB3), APROVADA PELA RDC Nº 39 DE 02 DE SETEMBRO DE 2011 E SUAS ALTERAÇÕES, DE ACORDO COM A ERRATA Nº 01 E DÁ OUTRAS PROVIDÊNCIAS.
348	Resolução de Diretoria Colegiada nº 18 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE AS BOAS PRÁTICAS DE PROCESSAMENTOS E ARMAZENAMENTO DE PLANTAS MEDICINAIS , PREPARAÇÃO E DISPENSAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS E OFICIAIS DE PLANTAS MEDICINAIS E FITOTERAPICOS EM FARMACIAS VIVAS NO AMBITO DO SISTEMA ÚNICO DE SAUDE (SUS).
349	Resolução de Diretoria Colegiada nº 19 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	DISPÕE SOBRE OS REQUISITOS TECNICOS PARA CONCESSÃO DE REGISTRO DE PRODUTOS COMÉTICOS REPELENTES DE INSETOS E DA OUTRAS PROVIDENCIAS .
350	Instrução Normativa Conjunta nº 1 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Instrução Normativa Conjunta Mapa, Anvisa e Ibama sobre alteração de formulação de agrotóxicos e afins.
351	Resolução de Diretoria Colegiada nº 31 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVA O REGULAMENTO TECNICO DE PROCEDIMENTOS COMUNS PARA AS INSPEÇÕES NOS ESTABELECIMENTOS FARMACEUTICOS NOS ESTADOS PARTES E CONTEUDO MINIMO DE RELATORIOS DE INSPEÇÃO NOS ESTABELECIMENTOS FARMACEUTICOS NOS ESTADOS PARTES.
352	Instrução Normativa nº 5 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Institui o Grupo de Trabalho para Gestão de Documentos do Sistema Nacional de Vigilância Sanitária - SNVS relativos à inspeção de Boas Práticas, e dá outras providências.
353	Resolução de Diretoria Colegiada nº 34 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Institui os procedimentos, programas e documentos padronizados, a serem adotados no âmbito do Sistema Nacional de Vigilância Sanitária (SNVS), para padronização das atividades de inspeção em empresas de medicamentos, produtos para a saúde e insumos farmacêuticos e envio dos relatórios pelo sistema CANAIS.
354	Resolução de Diretoria Colegiada nº 36 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	INSTITUI AÇÕES PARA A SEGURANÇA DO PACIENTE EM SERVIÇOS DE SAUDE E DÁ OUTRAS PROVIDENCIAS .
355	Resolução de Diretoria Colegiada nº 38 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	APROVA O REGULAMENTO PARA OS PROGRAMAS DE ACESSO EXPANDIDO , USO COMPASSIVO E FORNECIMENTO DE MEDICAMENTO PÓS ESTUDO .
356	Resolução de Diretoria Colegiada nº 45 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamento técnico para o ingrediente ativo acefato em decorrência de sua reavaliação toxicológica.
357	Resolução de Diretoria Colegiada nº 47 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação para Produtos Saneantes, e dá outras providências.
358	Resolução de Diretoria Colegiada nº 48 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação para Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes, e dá outras providências.
359	Resolução de Diretoria Colegiada nº 49 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a regularização para o exercício de atividade de interesse sanitário do microempreendedor individual, do empreendimento familiar rural e do empreendimento econômico solidário e dá outras providências.
360	Resolução de Diretoria Colegiada nº 50 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada nº 25, de 16 de junho de 2011, que dispõe sobre os procedimentos gerais para utilização dos serviços de protocolo de documentos no âmbito da Anvisa.

361	Resolução de Diretoria Colegiada nº 52 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a utilização do número de Registro Único, emitido pelo Ministério da Saúde, nos termos do parágrafo 3º do art. 16 da Lei nº 12.871/2013, para fins de cumprimento de normas sanitárias.
362	Resolução de Diretoria Colegiada nº 55 de 2013	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº. 11, de 06 de março de 2013, que dispõe sobre a importação de substâncias sujeitas a controle especial e dos medicamentos que as contenham, e dá outras providências.
363	Resolução de Diretoria Colegiada nº 1 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alteração do artigo 24 da Resolução RDC nº. 63, de 28 de dezembro de 2012.
364	Resolução de Diretoria Colegiada nº 5 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a possibilidade de admissão da juntada de documentos em sede de recurso administrativo em face de decisão que indefere pedido de renovação de registro de medicamento.

365	Resolução de Diretoria Colegiada nº 6 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I, Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial, da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998 e dá outras providências.
366	Instrução Normativa nº 1 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de medicamentos liberados para importação em caráter excepcional.
367	Resolução de Diretoria Colegiada nº 8 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Autorizar a importação dos medicamentos constantes na lista de medicamentos liberados em caráter excepcional destinados unicamente, a uso hospitalar ou sob prescrição médica, cuja importação esteja vinculada a uma determinada entidade hospitalar e/ou entidade civil representativa ligadas à área de saúde, para seu uso exclusivo, não se destinando à revenda ou ao comércio.
368	Resolução de Diretoria Colegiada nº 11 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os Requisitos de Boas Práticas de Funcionamento para os Serviços de Diálise e dá outras providências.
369	Resolução de Diretoria Colegiada nº 12 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre procedimento para a notificação à Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, de alterações de natureza técnica no registro de agrotóxicos, seus componentes e afins e dá outras providências.
370	Resolução de Diretoria Colegiada nº 13 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamenta a prestação de serviços de saúde em eventos de massa de interesse nacional e dá outras providências.
371	Resolução de Diretoria Colegiada nº 15 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos relativos à comprovação do cumprimento de Boas Práticas de Fabricação para fins de registro de Produtos para a Saúde e dá outras providências.
372	Resolução de Diretoria Colegiada nº 16 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os Critérios para Peticionamento de Autorização de Funcionamento (AFE) e Autorização Especial (AE) de Empresas.
373	Resolução de Diretoria Colegiada nº 18 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a comunicação à Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA dos casos de descontinuação temporária e definitiva de fabricação ou importação de medicamentos, reativação de fabricação ou importação de medicamentos, e dá outras providências.
374	Resolução de Diretoria Colegiada nº 21 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a fabricação e comercialização de produtos da Medicina Tradicional Chinesa (MTC).
375	Resolução de Diretoria Colegiada nº 22 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados - SNGPC, revoga a Resolução de Diretoria Colegiada nº 27, de 30 de março de 2007, e dá outras providências.
376	Portaria Conjunta nº 370 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), SAS/Ministério da Saúde (MS)	Dispõe sobre regulamento técnico-sanitário para o transporte de sangue e componentes.
377	Instrução Normativa nº 2 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Publica a "Lista de medicamentos fitoterápicos de registro simplificado" e a "Lista de produtos tradicionais fitoterápicos de registro simplificado".
378	Resolução de Diretoria Colegiada nº 26 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro de medicamentos fitoterápicos e o registro e a notificação de produtos tradicionais fitoterápicos.
379	Resolução de Diretoria Colegiada nº 31 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o procedimento simplificado de solicitações de registro, pós-registro e renovação de registro de medicamentos genéricos, similares, específicos, dinamizados, fitoterápicos e biológicos e dá outras providências.
380	Resolução de Diretoria Colegiada nº 34 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas no Ciclo do Sangue.
381	Resolução de Diretoria Colegiada nº 36 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução - RDC nº 11, de 13 de março de 2014, que dispõe sobre os Requisitos de Boas Práticas de Funcionamento para os Serviços de Diálise e dá outras providências.
382	Instrução Normativa Conjunta nº 1 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelece as diretrizes e exigências para o registro dos agrotóxicos, seus componentes e afins para culturas com suporte fitossanitário insuficiente, bem como o limite máximo de resíduos permitido.
383	Instrução Normativa nº 4 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determina a publicação do Guia de orientação para registro de Medicamento Fitoterápico e registro e notificação de Produto Tradicional Fitoterápico.
384	Resolução de Diretoria Colegiada nº 40 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada nº 16, de 1º de abril de 2014, que Dispõe sobre os Critérios para Peticionamento de Autorização de Funcionamento (AFE) e Autorização Especial (AE) de Empresas.
385	Instrução Normativa Conjunta nº 2 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Altera a Instrução Normativa Conjunta nº 02, de 20/06/2008, que estabelece as impurezas toxicológica e ambientalmente relevantes a serem pesquisadas nos estudos de cinco bateladas dos produtos técnicos a base dos ingredientes ativos listados.
386	Instrução Normativa Conjunta nº 3 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Altera a Instrução Normativa Conjunta nº 32, de 26/10/2005, que dispõe sobre procedimentos a serem adotados para efeito de registro de produtos bioquímicos que se caracterizem como produtos técnicos, agrotóxicos e afins.
387	Resolução de Diretoria Colegiada nº 43 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a desvinculação dos registros concedidos por meio do procedimento simplificado estabelecido pela RDC 31/2014, para medicamentos decorrentes de processos de Parceria para Desenvolvimento Produtivo ou de transferências de tecnologia visando a internalização da produção de medicamentos considerados estratégicos pelo Ministério da Saúde e dá outras providências.
388	Resolução de Diretoria Colegiada nº 50 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as medidas de controle de comercialização, prescrição e dispensação de medicamentos que contenham as substâncias anfepramona, femproporex, mazindol e sibutramina, seus sais e isômeros, bem como intermediários e dá outras providências.
389	Resolução de Diretoria Colegiada nº 45 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 42, de 19 de setembro de 2011, que dispõe sobre o regulamento técnico de compostos de nutrientes para alimentos destinados a lactentes.
390	Resolução de Diretoria Colegiada nº 46 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 43, de 19 de setembro de 2011, que dispõe sobre o regulamento técnico para fórmulas infantis para lactentes.
391	Resolução de Diretoria Colegiada nº 47 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 44, de 19 de setembro de 2011, que dispõe sobre o regulamento técnico para fórmulas infantis de seguimento para lactentes e crianças de primeira infância.
392	Resolução de Diretoria Colegiada nº 48 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 45, de 19 de setembro de 2011, que dispõe sobre o regulamento técnico para fórmulas infantis para lactentes destinadas a necessidades dietoterápicas específicas e fórmulas infantis de seguimento para lactentes e crianças de primeira infância destinadas a necessidades dietoterápicas específicas.
393	Resolução de Diretoria Colegiada nº 49 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 19 de setembro de 2011, que dispõe sobre aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia para fórmulas infantis destinadas a lactentes e crianças de primeira infância.
394	Instrução Normativa nº 8 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para adesão, participação e permanência dos serviços de saúde na Rede Sentinela.
395	Resolução de Diretoria Colegiada nº 51 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a Rede Sentinela para o Sistema Nacional de Vigilância Sanitária.

396	Resolução de Diretoria Colegiada nº 52 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução RDC nº 216, de 15 de setembro de 2004, que dispõe sobre o Regulamento Técnico de Boas Práticas para os Serviços de Alimentação.
397	Resolução de Diretoria Colegiada nº 53 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de enzimas, aditivos alimentares e veículos autorizados em preparações enzimáticas para uso na produção de alimentos em geral.
398	Resolução de Diretoria Colegiada nº 54 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento Técnico sobre enzimas e preparações enzimáticas para uso na produção de alimentos em geral.
399	Resolução de Diretoria Colegiada nº 58 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as medidas a serem adotadas junto à Anvisa pelos titulares de registro de medicamentos para a intercambialidade de medicamentos similares com o medicamento de referência.
400	Resolução de Diretoria Colegiada nº 59 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os nomes dos medicamentos, seus complementos e a formação de famílias de medicamentos.
401	Resolução de Diretoria Colegiada nº 65 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a notificação prévia de exportação de efedrina, pseudoefedrina e as especialidades farmacêuticas que as contenham.
402	Instrução Normativa nº 10 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o item 11 da Lista de produtos tradicionais fitoterápicos de registro simplificado, do Anexo da Instrução Normativa Nº 2, de 13 de maio de 2014, que publica a "Lista de medicamentos fitoterápicos de registro simplificado" e a "Lista de produtos tradicionais fitoterápicos de registro simplificado".
403	Resolução de Diretoria Colegiada nº 66 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o Anexo IV da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014, que dispõe sobre o registro de medicamentos fitoterápicos e o registro e a notificação de produtos tradicionais fitoterápicos.
404	Resolução de Diretoria Colegiada nº 67 de 2014	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a suspensão da RDC nº 61, de 10 de outubro de 2014, que trata da vinculação do registro do medicamento ao protocolo de Documento Informativo de Preço na Secretaria executiva da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos - CMED.
405	Resolução de Diretoria Colegiada nº 4 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a dispensa de notificações de lotes-piloto de medicamentos à Anvisa.
406	Resolução de Diretoria Colegiada nº 6 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os agentes clareadores dentais classificados como dispositivos médicos.
407	Resolução de Diretoria Colegiada nº 7 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos técnicos para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes e dá outras providências.
408	Resolução de Diretoria Colegiada nº 9 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Regulamento para a realização de ensaios clínicos com medicamentos no Brasil.
409	Resolução de Diretoria Colegiada nº 12 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre regulamento técnico para o ingrediente ativo Forato em decorrência da reavaliação toxicológica.
410	Instrução Normativa nº 1 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos, normas e diretrizes do sistema nacional de hemovigilância citados na Resolução da Diretoria Colegiada nº 34, de 11 de junho de 2014, que dispõe sobre as Boas Práticas no Ciclo do Sangue.
411	Resolução de Diretoria Colegiada nº 13 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I, Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial, da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998 e proíbe a importação, produção, manipulação, aquisição, venda e dispensação de medicamento de uso sistêmico à base da substância BENZIDAMINA.
412	Resolução de Diretoria Colegiada nº 16 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a fiscalização sanitária na importação de bens e produtos sujeitos a vigilância sanitária nas situações em que for decretada calamidade pública, com risco de desabastecimento para atendimento das necessidades básicas da população.
413	Resolução de Diretoria Colegiada nº 21 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o regulamento técnico de fórmulas para nutrição enteral.
414	Resolução de Diretoria Colegiada nº 22 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o regulamento técnico de compostos de nutrientes e de outras substâncias para fórmulas para nutrição enteral e dá outras providências.
415	Resolução de Diretoria Colegiada nº 23 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução RDC nº 204, de 6 de julho de 2005, que dispõe sobre o procedimento de petições submetidas à análise pelos setores técnicos da ANVISA e revoga a Resolução RDC nº 206, de 14 de julho de 2005, que dispõe sobre normas que regulamentam a petição de arquivamento temporário e a guarda temporária e dá outras providências.
416	Resolução de Diretoria Colegiada nº 25 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a suspensão de prazos relativos à notificação de gases medicinais estabelecidos na Resolução-RDC n.º 68, de 16 de dezembro de 2011.
417	Instrução Normativa Conjunta nº 11 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelece critérios e procedimentos para registro de agrotóxicos, seus componentes e afins para uso em emergências sanitárias ou ambientais.
418	Resolução de Diretoria Colegiada nº 26 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos para rotulagem obrigatória dos principais alimentos que causam alergias alimentares.
419	Resolução de Diretoria Colegiada nº 28 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 222, de 28 de dezembro de 2006, para dispor sobre documentos e prazos de comprovação do porte da empresa.
420	Resolução de Diretoria Colegiada nº 34 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação de Excipientes Farmacêuticos.
421	Resolução de Diretoria Colegiada nº 35 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a aceitação dos métodos alternativos de experimentação animal reconhecidos pelo Conselho Nacional de Controle de Experimentação Animal - CONCEA.
422	Instrução Normativa nº 3 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamenta o inciso I do art. 20 da Resolução da Diretoria Colegiada-RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015, que dispõe sobre a classificação de risco, os regimes de controle de cadastro e registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de produtos para diagnóstico in vitro, inclusive seus instrumentos e dá outras providências.
423	Resolução de Diretoria Colegiada nº 36 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a classificação de risco, os regimes de controle de cadastro e registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de produtos para diagnóstico in vitro, inclusive seus instrumentos e dá outras providências.
424	Resolução de Diretoria Colegiada nº 37 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a padronização de frases de declaração de conteúdo de látex de borracha natural em rótulos de dispositivos médicos.
425	Resolução de Diretoria Colegiada nº 40 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define os requisitos de notificação e cadastro de produtos médicos.
426	Resolução de Diretoria Colegiada nº 41 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece normas de controle sanitário sobre a entrada de bens e produtos procedentes do exterior destinados à utilização em eventos de grande porte no País.
427	Resolução de Diretoria Colegiada nº 50 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo III, Indicações previstas para tratamento com a Talidomida, da RDC nº. 11, de 22 de março de 2011.
428	Resolução de Diretoria Colegiada nº 52 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as regras para o registro de produtos para diagnóstico in vitro como autoteste para o HIV - Vírus da Imunodeficiência Humana, para fins de triagem, e dá outras providências.
429	Resolução de Diretoria Colegiada nº 53 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece parâmetros para a notificação, identificação e qualificação de produtos de degradação em medicamentos com substâncias ativas sintéticas e semissintéticas, classificados como novos, genéricos e similares, e dá outras providências.
430	Resolução de Diretoria Colegiada nº 56 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre regulamento técnico para o ingrediente ativo Parationa metílica em decorrência da reavaliação toxicológica.
431	Instrução Normativa Conjunta nº 2 de 2015	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Autoriza o uso de brometo de metila no Brasil exclusivamente em tratamento fitossanitário com fins quarentenários nas operações de importação e de exportação, na forma desta Instrução Normativa Conjunta.

432	Resolução de Diretoria Colegiada nº 60 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a proibição da utilização do ingrediente ativo Procloraz em produtos agrotóxicos, em decorrência da sua reavaliação toxicológica, e dá outras providências.
433	Resolução de Diretoria Colegiada nº 63 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o parcelamento de débitos originários de Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária, altera o artigo 4º da Resolução de Diretoria Colegiada nº 240, de 9 de setembro de 2003, e revoga a Resolução de Diretoria Colegiada nº 8, de 14 de fevereiro de 2007.
434	Resolução de Diretoria Colegiada nº 66 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998, e dá outras providências.
435	Resolução de Diretoria Colegiada nº 68 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a alteração da alínea "a" do item 2.1.1.1 do Anexo da Portaria SVS/MS nº 34, de 13 de Janeiro de 1998, que aprovou o Regulamento Técnico referente a Alimentos de Transição para Lactentes e Crianças de Primeira Infância.
436	Resolução de Diretoria Colegiada nº 72 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n.º 23, de 27 de maio de 2011, que dispõe sobre o regulamento técnico para o funcionamento dos Bancos de Células e Tecidos Germinativos e dá outras providências.
437	Resolução de Diretoria Colegiada nº 73 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre mudanças pós-registro, cancelamento de registro de medicamentos com princípios ativos sintéticos e semissintéticos e dá outras providências.
438	Resolução de Diretoria Colegiada nº 74 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o peticionamento eletrônico na importação de bens e produtos sujeitos à vigilância sanitária.
439	Resolução de Diretoria Colegiada nº 75 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC N° 34, de 11 de junho de 2014, que dispõe sobre as Boas Práticas no Ciclo do Sangue.
440	Resolução de Diretoria Colegiada nº 76 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre realização de alteração, inclusão e cancelamento pós-registro de medicamentos específicos.
441	Resolução de Diretoria Colegiada nº 84 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Memento Fitoterápico da Farmacopeia Brasileira e dá outras providências.
442	Resolução de Diretoria Colegiada nº 85 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 17, de 19 de novembro de 1999, que dispõe sobre o padrão de identidade e qualidade para palmito em conserva.
443	Resolução de Diretoria Colegiada nº 88 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o regulamento técnico sobre materiais, embalagens e equipamentos celulósicos destinados a entrar em contato com alimentos e dá outras providências.
444	Resolução de Diretoria Colegiada nº 89 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o regulamento técnico sobre materiais celulósicos para cocção e filtração a quente e dá outras providências.
445	Resolução de Diretoria Colegiada nº 90 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o regulamento técnico sobre materiais, embalagens e equipamentos celulósicos destinados a entrar em contato com alimentos durante a cocção ou aquecimento em forno e dá outras providências.
446	Resolução de Diretoria Colegiada nº 92 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a manutenção do ingrediente ativo Lactofem em produtos agrotóxicos, em decorrência de sua reavaliação toxicológica.
447	Resolução de Diretoria Colegiada nº 96 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o controle das substâncias sujeitas a controle especial, bem como dos medicamentos que as contenham, em centros de equivalência farmacêutica e centros de biodisponibilidade/bioequivalência, e dá outras providências.
448	Instrução Normativa nº 9 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as bulas padronizadas de medicamentos específicos.
449	Resolução de Diretoria Colegiada nº 97 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011.
450	Resolução de Diretoria Colegiada nº 98 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios e procedimentos para o enquadramento de medicamentos como isentos de prescrição e o reenquadramento como medicamentos sob prescrição, e dá outras providências.
451	Resolução de Diretoria Colegiada nº 102 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos para a transferência de titularidade de registro de produtos sujeitos à vigilância sanitária, transferência global de responsabilidade sobre ensaio clínico e atualização de dados cadastrais relativos ao funcionamento e certificação de empresas, em decorrência de operações societárias ou operações comerciais.
452	Resolução de Diretoria Colegiada nº 103 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998, e dá outras providências.
453	Resolução de Diretoria Colegiada nº 105 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014, que dispõe sobre o registro de medicamentos fitoterápicos e o registro e a notificação de produtos tradicionais fitoterápicos.
454	Resolução de Diretoria Colegiada nº 106 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 13 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 26, de 30 de março de 2007.
455	Resolução de Diretoria Colegiada nº 108 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos para inspeção em estabelecimentos que trabalham com produtos sujeitos a controle especial.
456	Resolução de Diretoria Colegiada nº 113 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 76, de 02 de maio de 2016 e a Instrução Normativa nº 02, de 30 de março de 2009.
457	Instrução Normativa nº 10 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Determina a publicação da "Lista de fármacos candidatos à bioisenção baseada no Sistema de Classificação Biofarmacêutica (SCB)" e dá outras providências.
458	Resolução de Diretoria Colegiada nº 118 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 102, de 24 de agosto de 2016.
459	Resolução de Diretoria Colegiada nº 123 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia autorizados para uso em vinhos.
460	Resolução de Diretoria Colegiada nº 124 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Institui a Carteira de Identidade Funcional dos servidores públicos em exercício na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.
461	Resolução de Diretoria Colegiada nº 125 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 72, de 29 de dezembro de 2009, sobre o Regulamento Técnico que visa à promoção da saúde nos portos de controle sanitário instalados em território nacional, e embarcações que por eles transitam.
462	Resolução de Diretoria Colegiada nº 130 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998.
463	Resolução de Diretoria Colegiada nº 133 de 2016	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada-RDC nº 50, de 25 de setembro de 2014, que dispõe sobre as medidas de controle de comercialização, prescrição e dispensação de medicamentos que contenham as substâncias anfepramona, femproporex, mazindol e sibutramina, seus sais e isômeros, bem como intermediários e dá outras providências.
464	Resolução de Diretoria Colegiada nº 135 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Portaria SVS/MS nº 29, de 13 de janeiro de 1998, que aprova o regulamento técnico referente a alimentos para fins especiais, para dispor sobre os alimentos para dietas com restrição de lactose.
465	Resolução de Diretoria Colegiada nº 136 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requisitos para declaração obrigatória da presença de lactose nos rótulos dos alimentos.
466	Resolução de Diretoria Colegiada nº 137 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 7, de 24 de fevereiro de 2010.
467	Resolução de Diretoria Colegiada nº 145 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proíbe em todo o território nacional a fabricação, importação e comercialização, assim como o uso em serviços de saúde, dos termômetros e esfigmomanômetros com coluna de mercúrio.
468	Resolução de Diretoria Colegiada nº 149 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Autoriza o uso de aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia em diversas categorias de alimentos e dá outras disposições.

469	Portaria Conjunta nº 1 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI)	Regulamenta os procedimentos para a aplicação do artigo 229-C da Lei nº 9.279, de 14 de maio de 1996, acrescido pela Lei nº 10.196, de 14 de fevereiro de 2001, e dá outras providências.
470	Instrução Normativa nº 15 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos para avaliação de aditivos aromatizantes provenientes de espécies botânicas regionais, segundo a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 2, de 15 de janeiro de 2007, que aprova o regulamento técnico sobre aditivos aromatizantes.
471	Resolução de Diretoria Colegiada nº 153 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a Classificação do Grau de Risco para as atividades econômicas sujeitas à vigilância sanitária, para fins de licenciamento, e dá outras providências.
472	Resolução de Diretoria Colegiada nº 155 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Portaria SVS/MS nº 29, de 13 de janeiro de 1998, que aprova o regulamento técnico referente a alimentos para fins especiais, para dispor sobre as farinhas de trigo e de milho para dietas com restrição de ferro.
473	Resolução de Diretoria Colegiada nº 157 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a implantação do Sistema Nacional de Controle de Medicamentos e os mecanismos e procedimentos para rastreamento de medicamentos e dá outras providências.
474	Resolução de Diretoria Colegiada nº 160 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia autorizados para uso em fórmulas para nutrição enteral e dá outras providências.
475	Instrução Normativa Conjunta nº 1 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Aprova o Regulamento Técnico que dispõe sobre critérios para o reconhecimento de limites máximos de resíduos de agrotóxicos em produtos vegetais in natura (Revogação da Resolução GMC Nº 14/95).
476	Resolução de Diretoria Colegiada nº 166 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a validação de métodos analíticos e dá outras providências.
477	Resolução de Diretoria Colegiada nº 169 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998.
478	Resolução de Diretoria Colegiada nº 170 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Portaria SVS/MS nº 36, de 13 de janeiro de 1998, que aprovou o Regulamento Técnico referente a Alimentos à Base de Cereais para Alimentação Infantil, para incluir a permissão de uso de outros ingredientes alimentares.
479	Resolução de Diretoria Colegiada nº 171 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revisa a aplicabilidade da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 53, de 4 de dezembro de 2015, para alterações pós-registro e os prazos desta Resolução para produtos já registrados.
480	Instrução Normativa nº 19 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre definições básicas de tecnologia para a comunicação entre os membros da cadeia de movimentação de medicamentos e a Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa para a operacionalização da fase experimental do Sistema Nacional de Controle de Medicamentos (SNCM), e dá outras providências.
481	Resolução de Diretoria Colegiada nº 172 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos para a importação e a exportação de bens e produtos destinados à pesquisa científica ou tecnológica e à pesquisa envolvendo seres humanos, e dá outras providências.
482	Resolução de Diretoria Colegiada nº 173 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proíbe em todo o território nacional a fabricação, importação e comercialização, assim como o uso em serviços de saúde, do mercúrio e do pó para liga de amálgama não encapsulado indicados para uso em Odontologia.
483	Resolução de Diretoria Colegiada nº 177 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a proibição do ingrediente ativo Paraquate em produtos agrotóxicos no país e sobre as medidas transitórias de mitigação de riscos.
484	Instrução Normativa nº 21 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos de inspeção em Boas Práticas Clínicas para Ensaios Clínicos com Dispositivos Médicos em Investigação.
485	Resolução de Diretoria Colegiada nº 182 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as boas práticas para industrialização, distribuição e comercialização de água adicionada de sais.
486	Resolução de Diretoria Colegiada nº 184 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o procedimento simplificado para a avaliação toxicológica para o registro e alterações pós-registro de produtos técnicos, pré-misturas, agrotóxicos, afins e preservativos de madeira, e dá outras providências.
487	Resolução de Diretoria Colegiada nº 185 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a proibição do ingrediente ativo Carbofurano em produtos agrotóxicos no país e sobre as medidas transitórias de descontinuação de seu uso nas culturas de banana, café e cana-de-açúcar.
488	Portaria Conjunta nº 2 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI)	Constitui Grupo de Articulação Interinstitucional (GAI), com o objetivo de analisar e sugerir mecanismos, procedimentos e possíveis instrumentos formais para articulação entre a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) e o Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI), com vistas ao cumprimento do disposto no art.229-C da Lei nº 9.279, de 14 de maio de 1996, acrescido pela Lei nº 10.196, de 14 de fevereiro de 2001, e dá outras providências.
489	Resolução de Diretoria Colegiada nº 187 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro de Soros Hiperimunes e dá outras providências.
490	Resolução de Diretoria Colegiada nº 190 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada nº 177, de 21 de setembro de 2017, que dispõe sobre a proibição do ingrediente ativo Paraquate em produtos agrotóxicos no país e sobre as medidas transitórias de mitigação de riscos.
491	Resolução de Diretoria Colegiada nº 194 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre registro e alterações pós-registro de Produtos Alergênicos Industrializados, e dá outras providências.
492	Resolução de Diretoria Colegiada nº 195 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre embalagens e advertências sanitárias para produtos fumígenos derivados do tabaco.
493	Resolução de Diretoria Colegiada nº 203 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios e procedimentos para importação, em caráter de excepcionalidade, de produtos sujeitos à vigilância sanitária sem registro na Anvisa.
494	Resolução de Diretoria Colegiada nº 197 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos para o funcionamento dos serviços de vacinação humana.
495	Resolução de Diretoria Colegiada nº 198 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº. 222, de 28 de dezembro de 2006, que dispõe sobre os procedimentos de petição e arrecadação eletrônica no âmbito da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.
496	Resolução de Diretoria Colegiada nº 199 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 30, de 24 de julho de 2015.
497	Resolução de Diretoria Colegiada nº 200 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para a concessão e renovação do registro de medicamentos com princípios ativos sintéticos e semissintéticos, classificados como novos, genéricos e similares, e dá outras providências.
498	Resolução de Diretoria Colegiada nº 204 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o enquadramento na categoria prioritária, de petições de registro, pós-registro e anuência prévia em pesquisa clínica de medicamentos.
499	Resolução de Diretoria Colegiada nº 205 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece procedimento especial para anuência de ensaios clínicos, certificação de boas práticas de fabricação e registro de novos medicamentos para tratamento, diagnóstico ou prevenção de doenças raras.
500	Resolução de Diretoria Colegiada nº 206 de 2017	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o regulamento do Programa de Regularização de Débitos (PRD) criado pela Lei nº 13.494, de 24 de outubro de 2017, para parcelamento de débitos não tributários no âmbito da Agência Nacional de Vigilância Sanitária.
501	Resolução de Diretoria Colegiada nº 208 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a simplificação de procedimentos para a importação de bens e produtos sujeitos à Vigilância Sanitária.
502	Resolução de Diretoria Colegiada nº 211 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o prazo de validade do registro de dispositivos médicos.
503	Resolução de Diretoria Colegiada nº 212 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, que dispõe sobre os procedimentos relacionados à revalidação de registro de produtos e dá outras providências.
504	Instrução Normativa Conjunta nº 2 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Define os procedimentos para a aplicação da rastreabilidade ao longo da cadeia produtiva de produtos vegetais frescos destinados à alimentação humana, para fins de monitoramento e controle de resíduos de agrotóxicos, em todo o território nacional, na forma desta Instrução Normativa Conjunta e dos seus Anexos I a III.
505	Resolução de Diretoria Colegiada nº 216 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 11, de 13 de março de 2014.

506	Resolução de Diretoria Colegiada nº 219 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as diretrizes para aprovação condicional das petições de alteração pós-registro de medicamentos e dá outras providências.
507	Portaria Conjunta nº 950 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Fundação Nacional de Saúde (FUNASA)	Revoga a Portaria Conjunta nº 01, de 2 de agosto de 2000, publicada no D.O.U. nº 149-E, Seção 1, pág. 15 de 3/8/2000, que estabelece as exigências para o funcionamento de estabelecimentos privados de vacinação, seu licenciamento, fiscalização e controle, e dá outras providências.
508	Resolução de Diretoria Colegiada nº 221 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios e os procedimentos para o processo de reavaliação toxicológica de ingredientes ativos de agrotóxicos no âmbito da Anvisa.
509	Resolução de Diretoria Colegiada nº 222 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamenta as Boas Práticas de Gerenciamento dos Resíduos de Serviços de Saúde e dá outras providências.
510	Portaria Conjunta nº 2 de 2018	Controladoria-Geral da União (CGU) e Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define os procedimentos de troca de dados e informações entre a Corregedoria-Geral da União do Ministério da Transparência e Controladoria-Geral da União - CGU e a Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, para a apuração de casos envolvendo o suborno transnacional, de que trata o artigo 9º da Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013.
511	Instrução Normativa nº 24 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para o registro, alteração e revalidação relativos ao desempenho analítico de instrumentos autoteste para glicose e seus consumíveis.
512	Resolução de Diretoria Colegiada nº 228 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a gestão de risco sanitário aplicada às atividades de controle e fiscalização, na importação de bens e produtos sob vigilância sanitária, e dá outras providências.
513	Resolução de Diretoria Colegiada nº 231 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão do art. 4º-A na Portaria 344, de 12 de maio de 1998, que aprova o Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial, e dá outras providências.
514	Resolução de Diretoria Colegiada nº 233 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 102, de 24 de agosto de 2016.
515	Resolução de Diretoria Colegiada nº 234 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a terceirização de etapas de produção, de análises de controle de qualidade, de transporte e de armazenamento de medicamentos e produtos biológicos, e dá outras providências.
516	Resolução de Diretoria Colegiada nº 235 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alterações e inclusões de controle de qualidade no registro e pós-registro de medicamentos dinamizados, fitoterápicos, específicos e produtos biológicos.
517	Resolução de Diretoria Colegiada nº 237 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 7, de 10 de fevereiro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 15, de 24 de abril de de 2015.
518	Resolução de Diretoria Colegiada nº 239 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia autorizados para uso em suplementos alimentares.
519	Resolução de Diretoria Colegiada nº 240 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução - RDC nº 27, de 6 de agosto de 2010, que dispõe sobre as categorias de alimentos e embalagens isentos e com obrigatoriedade de registro sanitário.
520	Resolução de Diretoria Colegiada nº 241 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos para comprovação da segurança e dos benefícios à saúde dos probióticos para uso em alimentos.
521	Resolução de Diretoria Colegiada nº 242 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução - RDC nº 24, de 14 de junho de 2011, a Resolução - RDC nº 107, de 5 de setembro de 2016, a Instrução Normativa - IN nº 11, de 29 de setembro de 2016 e a Resolução - RDC nº 71, de 22 de dezembro de 2009 e regulamenta o registro de vitaminas, minerais, aminoácidos e proteínas de uso oral, classificados como medicamentos específicos.
522	Resolução nº 392 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Reconhece o Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (Medical Device Single Audit Program - MDSAP), para subsidiar ações de inspeção e fiscalização sanitária.
523	Resolução de Diretoria Colegiada nº 243 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos sanitários dos suplementos alimentares.
524	Instrução Normativa nº 25 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as indicações terapêuticas para registro e notificação de medicamentos dinamizados.
525	Instrução Normativa nº 26 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os limites de potência para registro e notificação de medicamentos dinamizados.
526	Instrução Normativa nº 27 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Publica a Lista de referências para avaliação de segurança e eficácia de medicamentos dinamizados.
527	Instrução Normativa nº 28 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece as listas de constituintes, de limites de uso, de alegações e de rotulagem complementar dos suplementos alimentares.
528	Resolução de Diretoria Colegiada nº 244 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os aditivos alimentares e os coadjuvantes de tecnologia autorizados para uso em leite em pó.
529	Resolução de Diretoria Colegiada nº 250 de 2018	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos para apresentação do Projeto de Arte de Etiqueta ou Rotulagem no processo de regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, e para a coexistência de mais de uma arte de etiqueta ou rotulagem para um mesmo produto.
530	Resolução de Diretoria Colegiada nº 262 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o item 8, Capítulo XXXVII da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 81, de 5 de novembro de 2008, que dispõe sobre o Regulamento Técnico de Bens e Produtos Importados para fins de Vigilância Sanitária.
531	Resolução de Diretoria Colegiada nº 266 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos relativos à interposição de recursos administrativos em face das decisões da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, e dá outras providências.
532	Resolução de Diretoria Colegiada nº 268 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alteração da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 234, de 21 de junho de 2018.
533	Resolução de Diretoria Colegiada nº 270 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a migração do regime de cadastro para o regime de notificação dos dispositivos médicos de classe de risco I.
534	Resolução de Diretoria Colegiada nº 271 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe, em caráter provisório, sobre o reprocessamento de cânulas para perfusão de cirurgias cardíacas e cateteres utilizados em procedimentos eletrofisiológicos.
535	Resolução de Diretoria Colegiada nº 272 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os aditivos alimentares autorizados para uso em carnes e produtos cárneos.
536	Instrução Normativa nº 30 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera Instrução Normativa nº 3, de 26 de agosto de 2015.
537	Resolução de Diretoria Colegiada nº 275 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre procedimentos para a concessão, alteração e cancelamento da Autorização de Funcionamento (AFE) e de Autorização Especial (AE) de farmácias e drogarias.
538	Resolução de Diretoria Colegiada nº 278 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os ensaios para comprovação de equivalência terapêutica para medicamentos inalatórios orais e sprays e aerossóis nasais.
539	Resolução de Diretoria Colegiada nº 279 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a importação e exportação de amostras biológicas humanas e kits de coleta de amostras destinados a testes de controle de dopagem, e dá outras providências.
540	Resolução de Diretoria Colegiada nº 280 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a prorrogação de prazo relativo à fabricação e comercialização de produtos da Medicina Tradicional Chinesa.
541	Instrução Normativa nº 32 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos, fluxos, instrumentos e cronograma relativos ao cumprimento, pelos estados, Distrito Federal e municípios, dos requisitos para delegação da inspeção para verificação das Boas Práticas de Fabricação de fabricantes de insumos farmacêuticos ativos, produtos para a saúde de classe de risco III e IV e medicamentos, exceto gases medicinais, para fins de emissão da Autorização de Funcionamento e do Certificado de Boas Práticas de Fabricação.
542	Instrução Normativa nº 33 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os ensaios de desempenho in vitro de medicamentos nasais e inalatórios orais, nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 278, de 16 de abril de 2019, relativa aos ensaios para comprovação de equivalência terapêutica destes medicamentos.

543	Resolução de Diretoria Colegiada nº 281 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Autoriza o uso de aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia em diversas categorias de alimentos.
-----	---	---	--

544	Instrução Normativa Conjunta nº 1 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Altera a INC nº 02, de 07/02/2018.
545	Resolução de Diretoria Colegiada nº 284 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a manutenção do ingrediente ativo ácido 2,4-diclorofenoxiacético (2,4-D) em produtos agrotóxicos, no País.
546	Resolução de Diretoria Colegiada nº 285 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proíbe o uso de aditivos alimentares contendo alumínio em diversas categorias de alimentos.
547	Resolução de Diretoria Colegiada nº 288 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 7, de 10 de fevereiro de 2015, que dispõe sobre os "REQUISITOS TÉCNICOS PARA PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, COSMÉTICOS E PERFUMES."
548	Resolução de Diretoria Colegiada nº 290 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o art. 8º e o art. 9º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 35, de 15 de junho de 2012.
549	Resolução de Diretoria Colegiada nº 291 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a adoção da liberação paramétrica e o uso de indicadores biológicos em substituição ao teste de esterilidade em produtos para saúde novos esterilizados por óxido de etileno.
550	Resolução de Diretoria Colegiada nº 293 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 205, de 28 de dezembro de 2017.
551	Resolução de Diretoria Colegiada nº 294 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para avaliação e classificação toxicológica, priorização da análise e comparação da ação toxicológica de agrotóxicos, componentes, afins e preservativos de madeira, e dá outras providências.
552	Resolução de Diretoria Colegiada nº 295 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para avaliação do risco dietético decorrente da exposição humana a resíduos de agrotóxicos, no âmbito da Anvisa, e dá outras providências.
553	Resolução de Diretoria Colegiada nº 296 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as informações toxicológicas para rótulos e bulas de agrotóxicos, afins e preservativos de madeira.
554	Instrução Normativa nº 34 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece e dá publicidade à lista de componentes não autorizados para uso em agrotóxicos e afins.
555	Resolução de Diretoria Colegiada nº 298 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a aprovação da Farmacopeia Brasileira, 6ª edição.
556	Instrução Normativa nº 35 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a Medicamentos Estéreis.
557	Resolução de Diretoria Colegiada nº 302 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a aprovação do Formulário Homeopático da Farmacopeia Brasileira, 2ª edição.
558	Resolução de Diretoria Colegiada nº 305 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos para fabricação, comercialização, importação e exposição ao uso de dispositivos médicos personalizados.
559	Resolução de Diretoria Colegiada nº 307 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova os Requisitos Mínimos para Elaborar Planos de Contingência para Emergências de Saúde Pública de Importância Internacional (ESPII) em Pontos de Entrada Designados pelos Estados Partes Segundo o RSI (2005).
560	Resolução de Diretoria Colegiada nº 310 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alteração da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 63, de 28 de dezembro de 2012.
561	Resolução de Diretoria Colegiada nº 311 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 38, de 12 de agosto de 2013, que aprova o regulamento para os programas de acesso expandido, uso compassivo e fornecimento de medicamento pós-estudo.
562	Resolução de Diretoria Colegiada nº 312 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o prazo de validade da regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, e altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 7, de 10 de fevereiro de 2015, e dá outras providências.
563	Resolução de Diretoria Colegiada nº 316 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos sanitários da água do mar dessalinizada, potável e envasada.
564	Resolução de Diretoria Colegiada nº 317 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os prazos de validade e a documentação necessária para a manutenção da regularização de medicamentos, e dá outras providências.
565	Resolução de Diretoria Colegiada nº 318 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os critérios para a realização de Estudos de Estabilidade de insumos farmacêuticos ativos e medicamentos, exceto biológicos, e dá outras providências.
566	Resolução de Diretoria Colegiada nº 319 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a fase de implementação do Sistema Nacional de Controle de Medicamentos.
567	Resolução de Diretoria Colegiada nº 320 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a manutenção do ingrediente ativo Tiram em produtos agrotóxicos no País, bem como determina medidas de mitigação de riscos à saúde e alterações no registro decorrentes da sua reavaliação toxicológica.
568	Resolução de Diretoria Colegiada nº 322 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Autoriza o uso de aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia em diversas categorias de alimentos.
569	Resolução de Diretoria Colegiada nº 326 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a lista positiva de aditivos destinados à elaboração de materiais plásticos e revestimentos poliméricos em contato com alimentos e dá outras providências.
570	Instrução Normativa nº 50 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de assuntos de petição a serem protocoladas em suporte eletrônico.
571	Resolução de Diretoria Colegiada nº 327 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos para a concessão da Autorização Sanitária para a fabricação e a importação, bem como estabelece requisitos para a comercialização, prescrição, a dispensação, o monitoramento e a fiscalização de produtos de Cannabis para fins medicinais, e dá outras providências.
572	Instrução Normativa Conjunta nº 1 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (IBAMA), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Estabelece diretrizes para o registro de agrotóxico e afins destinados ao uso agrícola em cultivos de plantas ornamentais, bem como para inclusão desses usos em produtos já registrados.
573	Resolução de Diretoria Colegiada nº 328 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a avaliação do risco à saúde humana de medicamentos veterinários e os métodos de análise para fins de avaliação da conformidade.
574	Resolução de Diretoria Colegiada nº 329 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia autorizados para uso em pescado e produtos de pescado.
575	Resolução de Diretoria Colegiada nº 331 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os padrões microbiológicos de alimentos e sua aplicação.
576	Instrução Normativa nº 51 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a lista de limites máximos de resíduos (LMR), ingestão diária aceitável (IDA) e dose de referência aguda (DRfA) para insumos farmacêuticos ativos (IFA) de medicamentos veterinários em alimentos de origem animal.
577	Instrução Normativa nº 60 de 2019	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece as listas de padrões microbiológicos para alimentos.
578	Resolução de Diretoria Colegiada nº 337 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998, e dá outras providências.

579	Resolução de Diretoria Colegiada nº 339 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a instituição do Sistema Nacional de Biovigilância.
580	Resolução de Diretoria Colegiada nº 340 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as alterações de informações nos processos de regularização de dispositivos médicos e dá outras providências.
581	Resolução de Diretoria Colegiada nº 345 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998, e dá outras providências.
582	Resolução de Diretoria Colegiada nº 353 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Delega ao Órgão de Vigilância Sanitária ou equivalente nos Estados e no Distrito Federal a competência para elaborar a recomendação técnica e fundamentada relativamente ao estabelecimento de restrições excepcionais e temporárias por rodovias de locomoção interestadual e intermunicipal.
583	Resolução de Diretoria Colegiada nº 357 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estende, temporariamente, as quantidades máximas de medicamentos sujeitos a controle especial permitidas em Notificações de Receita e Receitas de Controle Especial e permite, temporariamente, a entrega remota definida por programa público específico e a entrega em domicílio de medicamentos sujeitos a controle especial, em virtude da Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional (ESPII) relacionada ao novo Coronavírus (SARS-CoV-2).
584	Resolução de Diretoria Colegiada nº 359 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Institui o Dossiê de Insumo Farmacêutico Ativo (DIFA) e a Carta de Adequação de Dossiê de Insumo Farmacêutico Ativo (CADIFA).
585	Resolução de Diretoria Colegiada nº 361 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 200, de 26 de dezembro de 2017, e a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 73, de 7 de abril de 2016, para dispor sobre a submissão do Dossiê de Insumo Farmacêutico Ativo (DIFA) no registro e no pós-registro de medicamento, respectivamente.
586	Resolução de Diretoria Colegiada nº 364 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Suspende os efeitos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 302, de 13 de outubro de 2005, em caráter temporário e excepcional, para os Laboratórios Federais de Defesa Agropecuária (LFDA) que irão realizar análises para o diagnóstico da COVID-19.
587	Resolução de Diretoria Colegiada nº 368 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998, e dá outras providências.
588	Resolução de Diretoria Colegiada nº 373 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o art. 29 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 72, de 29 de dezembro de 2009 que dispõe sobre o Regulamento Técnico que visa à promoção da saúde nos portos de controle sanitário instalados em território nacional, e embarcações que por eles transitem durante a Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional (ESPII) COVID-19.
589	Resolução de Diretoria Colegiada nº 374 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, para adequação à Lei nº 13.043, de 13 de novembro de 2014, que altera o prazo de vigência para a Autorização de Funcionamento de Empresas para prestadores de serviço em Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados e para adequação ao art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, que estabelece a validade em todo o território nacional da Autorização de Funcionamento de Empresa.
590	Resolução de Diretoria Colegiada nº 377 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Autoriza, em caráter temporário e excepcional, a utilização de "testes rápidos" (ensaios imunocromatográficos) para a COVID-19 em farmácias, suspende os efeitos do § 2º do art. 69 e do art. 70 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 44, de 17 de agosto de 2009.
591	Resolução de Diretoria Colegiada nº 380 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o art. 1º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 364, de 1º de abril de 2020.
592	Resolução de Diretoria Colegiada nº 384 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre inclusão temporária de procedimento de emissão de certificado sanitário por análise documental, regulamentado na Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 72, de 29 de dezembro de 2009, às embarcações durante à vigência da pandemia de COVID-19.
593	Resolução de Diretoria Colegiada nº 387 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o Anexo I da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 357, de 24 de março de 2020, que estende, temporariamente, as quantidades máximas de medicamentos sujeitos a controle especial permitidas em Notificações de Receita e Receitas de Controle Especial e permite, temporariamente, a entrega remota definida por programa público específico e a entrega em domicílio de medicamentos sujeitos a controle especial, em virtude da Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional (ESPII) relacionada ao novo Coronavírus (SARS-CoV-2).
594	Resolução de Diretoria Colegiada nº 390 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece critérios, requisitos e procedimentos para o funcionamento, a habilitação na Reblas e o credenciamento de laboratórios analíticos que realizam análises em produtos sujeitos ao regime de vigilância sanitária e dá outras providências.
595	Resolução de Diretoria Colegiada nº 391 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 326, de 3 de dezembro de 2019, que estabelece a lista positiva de aditivos destinados à elaboração de materiais plásticos e revestimentos poliméricos em contato com alimentos e dá outras providências, para ampliar o prazo de adequação aos requisitos definidos, em virtude da emergência de saúde pública internacional provocada pelo SARS-CoV-2.
596	Resolução de Diretoria Colegiada nº 396 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera o art. 1º da Resolução de Diretoria Colegiada- RDC nº 364, de 1º de abril de 2020.
597	Instrução Normativa nº 62 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Detalha diretrizes de qualificação de fornecedores previstas no item 7.2 do Anexo da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 204, de 14 de novembro de 2006.
598	Resolução de Diretoria Colegiada nº 397 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Autoriza o uso de aditivos alimentares em diversas categorias de alimentos.
599	Resolução de Diretoria Colegiada nº 399 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga a alínea "d" do inciso XXX do art. 25 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 34, de 11 de junho de 2014, que dispõe sobre as Boas Práticas no Ciclo do Sangue, em cumprimento à ordem judicial.
600	Resolução de Diretoria Colegiada nº 400 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define os critérios e os procedimentos extraordinários e temporários para a aplicação de excepcionalidades a requisitos específicos de rotulagem e bulas de medicamentos, em virtude da emergência de saúde pública internacional decorrente do novo Coronavírus.
601	Resolução de Diretoria Colegiada nº 401 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 22, de 13 de maio de 2015, para atualizar as referências de especificações para compostos fontes de nutrientes e outras substâncias para uso em fórmulas para nutrição enteral.
602	Resolução de Diretoria Colegiada nº 402 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a abertura temporária de pontos de entrada e saída de substâncias sujeitas a controle especial, em virtude da Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional (ESPII) relacionada ao novo Coronavírus (SARS-CoV-2).
603	Resolução de Diretoria Colegiada nº 403 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015 e a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 40, de 26 de agosto de 2015, para dispor sobre a dispensa de tradução juramentada de documentos emitidos nos idiomas espanhol e inglês que instruem as petições de regularização de dispositivos médicos.
604	Resolução de Diretoria Colegiada nº 404 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998, e dá outras providências.
605	Resolução de Diretoria Colegiada nº 406 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Farmacovigilância para Detentores de Registro de Medicamento de uso humano, e dá outras providências.
606	Resolução de Diretoria Colegiada nº 407 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga normas da Secretaria Nacional de Vigilância Sanitária (SNVS), Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS) e da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa).
607	Resolução de Diretoria Colegiada nº 409 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos e requisitos para a regularização de produtos cosméticos para alisar ou ondular os cabelos.
608	Instrução Normativa nº 63 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Relatório Periódico de Avaliação Benefício-Risco (RPBR) a ser submetido à Anvisa por Detentores de Registro de Medicamento de uso humano.
609	Resolução de Diretoria Colegiada nº 412 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requerimentos e condições para a realização de estudos de estabilidade para fins de registro e alterações pós-registro de produtos biológicos e dá outras providências.
610	Resolução de Diretoria Colegiada nº 413 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alterações pós-registro e cancelamento de registro de produtos biológicos.
611	Resolução de Diretoria Colegiada nº 415 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define novos critérios e procedimentos extraordinários para tratamento de petições de registro e mudanças pós-registro de medicamentos e produtos biológicos em virtude da emergência de saúde pública internacional decorrente do novo Coronavírus.
612	Instrução Normativa nº 65 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamenta a classificação das alterações pós-registro e condições e documentos técnicos necessários para instruir as petições de alteração pós-registro e de cancelamento de registro dos produtos biológicos.

613	Resolução de Diretoria Colegiada nº 416 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a classificação de riscos e os prazos para resposta aos requerimentos de atos públicos de liberação de responsabilidade da Anvisa, conforme o disposto no caput do art. 3º e art. 10 do Decreto nº 10.178, de 18 de dezembro de 2019.
614	Resolução de Diretoria Colegiada nº 418 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 153, de 26 de abril de 2017, que dispõe sobre a classificação do grau de risco para as atividades econômicas sujeitas à vigilância sanitária, para fins de licenciamento, e dá outras providências.
615	Instrução Normativa nº 66 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a lista de Classificação Nacional de Atividades Econômicas - CNAE de atividades econômicas sujeitas à vigilância sanitária por grau de risco e dependente de informação para fins de licenciamento sanitário, conforme previsto no parágrafo único do art. 6º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 153, de 26 de abril de 2017.
616	Resolução de Diretoria Colegiada nº 421 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão de declaração sobre nova fórmula na rotulagem de produtos sujeitos à vigilância sanitária quando da alteração de sua composição.
617	Instrução Normativa nº 67 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão de declaração sobre nova fórmula na rotulagem de alimentos quando da alteração de sua composição.
618	Instrução Normativa nº 68 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão de declaração sobre nova fórmula na rotulagem de dispositivos médicos quando da alteração de sua composição.
619	Instrução Normativa nº 69 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão de declaração sobre nova fórmula na rotulagem de produtos de higiene pessoal, incluindo descartáveis, cosméticos e perfumes quando da alteração de sua composição.
620	Instrução Normativa nº 71 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão de declaração sobre nova fórmula na rotulagem de medicamentos notificados de baixo risco, produtos tradicionais fitoterápicos e produtos de cannabis quando da alteração de sua composição.
621	Instrução Normativa nº 72 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão da informação sobre alteração de ingredientes na embalagem de produtos fumígenos derivados do tabaco.
622	Instrução Normativa nº 73 de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão de declaração de nova fórmula na rotulagem de agrotóxico e afins quando da alteração de sua composição.
623	Resolução de Diretoria Colegiada nº 423, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 27, de 21 de junho de 2011, a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015, e, Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 40, de 26 de agosto de 2015, para dispor sobre a extinção do regime de cadastro e migração dos dispositivos médicos de classe de risco II para o regime de notificação.
624	Instrução Normativa nº 74, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os assuntos para alterações de informações apresentadas no processo de regularização de dispositivos médicos na ANVISA, nos termos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 340, de 6 de março de 2020.
625	Resolução de Diretoria Colegiada nº 428, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 177, de 21 de setembro de 2017, que dispõe sobre a proibição do ingrediente ativo Paraquate em produtos agrotóxicos no país e sobre as medidas transitórias de mitigação de riscos, para tratar da utilização dos estoques em posse dos agricultores brasileiros de produtos à base do ingrediente ativo Paraquate para o manejo dos cultivos na safra agrícola de 2020/2021.
626	Resolução de Diretoria Colegiada nº 430, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Distribuição, Armazenagem e de Transporte de Medicamentos.
627	Resolução de Diretoria Colegiada nº 431, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o carregamento de instruções de uso no portal eletrônico da Anvisa, vinculado aos processos de regularização de dispositivos médicos e dá outras providências.
628	Instrução Normativa Conjunta nº 3, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA)	Define os procedimentos para o monitoramento e a fiscalização quanto à utilização e ao recolhimento dos estoques remanescentes de produtos à base do ingrediente ativo Paraquat em posse dos agricultores brasileiros, para o manejo dos cultivos na safra agrícola 2020/2021.
629	Resolução de Diretoria Colegiada nº 432, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a obrigatoriedade de descrever a composição em português na rotulagem de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes.
630	Resolução de Diretoria Colegiada nº 433, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 355, de 23 de março de 2020, e suas atualizações, e dispõe sobre o arquivamento temporário de petições de medicamentos e produtos biológicos, o uso de assinatura digital e a disponibilização de cópias de processos administrativos por meio eletrônico.
631	Resolução de Diretoria Colegiada nº 436, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 177, de 21 de setembro de 2017, e a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 428, de 7 de outubro de 2020, para tratar da inclusão da possibilidade de utilização dos estoques em posse dos agricultores brasileiros de produtos à base do ingrediente ativo Paraquate para o manejo do cultivo de soja nas Regiões Norte e Nordeste na safra agrícola de 2020/2021.
632	Resolução de Diretoria Colegiada nº 437, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 239, de 26 de julho de 2018, que estabelece os aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia autorizados para uso em suplementos alimentares, para atualizar a lista de aditivos alimentares autorizados para uso em suplementos alimentares destinados a lactentes e crianças de primeira infância.
633	Instrução Normativa nº 76, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização das listas de constituintes, de limites de uso, de alegações e de rotulagem complementar dos suplementos alimentares.
634	Resolução de Diretoria Colegiada nº 438, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a dispensa de cópia autenticada e reconhecimento de firma de documentos a serem apresentados à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa).
635	Instrução Normativa nº 77, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o procedimento de submissão contínua de dados técnicos para o registro de vacinas Covid-19.
636	Resolução de Diretoria Colegiada nº 441, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a manutenção do ingrediente ativo Glifosato em produtos agrotóxicos no País, determina medidas de mitigação de riscos à saúde e alterações no registro decorrentes da sua reavaliação toxicológica.
637	Resolução de Diretoria Colegiada nº 442, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a manutenção do ingrediente ativo Abamectina em produtos agrotóxicos no País, determina medidas de mitigação de riscos à saúde e alterações no registro decorrentes da sua reavaliação toxicológica.
638	Resolução de Diretoria Colegiada nº 443, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 73, de 7 de abril de 2016.
639	Resolução de Diretoria Colegiada nº 449, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 9, de 20 de fevereiro 2015, que aprova o regulamento para a realização de ensaios clínicos com medicamentos no Brasil.
640	Instrução Normativa nº 79, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa nº 60, de 23 de dezembro de 2019.
641	Resolução de Diretoria Colegiada nº 450, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Atualiza as listas de polímeros sintéticos para goma base para gomas de mascar, de especiarias e de espécies vegetais para o preparo de chás.
642	Resolução de Diretoria Colegiada nº 451, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro, notificação, importação e controle de qualidade de radiofármacos.
643	Resolução de Diretoria Colegiada nº 454, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga normas da Câmara Técnica de Alimentos (CTA), da Comissão Nacional de Normas e Padrões para Alimentos (CNNPA), da Secretaria Nacional de Vigilância Sanitária (SNVS), da Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS) e da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa).
644	Resolução de Diretoria Colegiada nº 456, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as medidas a serem adotadas em aeroportos e aeronaves em virtude da situação de Emergência em Saúde Pública de Importância Nacional decorrente do surto do novo coronavírus - SARS-CoV-2.
645	Resolução de Diretoria Colegiada nº 458, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o enquadramento para fins de regularização sanitária de lágrimas artificiais e lubrificantes oculares e altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.
646	Resolução de Diretoria Colegiada nº 459, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece as instruções de preparo, uso e conservação obrigatórias na rotulagem de produtos de carne crua suína e de aves.
647	Resolução de Diretoria Colegiada nº 460, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos sanitários das fórmulas dietoterápicas para erros inatos do metabolismo.

648	Instrução Normativa nº 80, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamenta a documentação necessária para o protocolo de registro de radiofármaco.
649	Instrução Normativa nº 81, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Regulamenta a lista de radiofármacos passíveis de apresentarem dados de literatura para comprovação da segurança e eficácia.
650	Instrução Normativa nº 82, de 2020	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Boas Práticas de Fabricação de fórmulas dietoterápicas para erros inatos do metabolismo.
651	Resolução de Diretoria Colegiada nº 463, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a aprovação do Formulário de Fitoterápicos da Farmacopeia Brasileira, 2ª edição.
652	Resolução de Diretoria Colegiada nº 465, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a dispensa de registro e da autorização de uso emergencial e os procedimentos para importação e monitoramento das vacinas Covid-19 adquiridas pelo Ministério da Saúde, no âmbito do Instrumento de Acesso Global de Vacinas Covid-19 (Covax Facility) para o enfrentamento da emergência de <u>saúde pública de importância nacional decorrente do surto do novo coronavírus (SARS-CoV-2).</u>
653	Resolução de Diretoria Colegiada nº 466, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os coadjuvantes de tecnologia autorizados para uso na produção de alimentos e ingredientes na função de solventes de extração e processamento.
654	Resolução de Diretoria Colegiada nº 467, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Institui os colegiados da Farmacopeia Brasileira e aprova o Regimento Interno destes colegiados.
655	Resolução de Diretoria Colegiada nº 469, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova a Lista das Denominações Comuns Brasileiras - DCB da Farmacopeia Brasileira.
656	Resolução de Diretoria Colegiada nº 470, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos para o recebimento de documentos em suporte eletrônico.
657	Resolução de Diretoria Colegiada nº 471, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para a prescrição, dispensação, controle, embalagem e rotulagem de medicamentos à base de substâncias classificadas como antimicrobianos de uso sob prescrição, isoladas ou <u>em associação, listadas em Instrução Normativa específica.</u>
658	Resolução de Diretoria Colegiada nº 472, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a melhora da técnica legislativa das normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, em observância ao que prevê o Decreto nº 10.139, de 28 de <u>novembro de 2019.</u>
659	Resolução de Diretoria Colegiada nº 473, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998.
660	Resolução de Diretoria Colegiada nº 477, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 456, de 17 de dezembro de 2020, que dispõe sobre as medidas a serem adotadas em aeroportos e aeronaves em virtude da situação de Emergência em Saúde Pública de <u>Importância Nacional decorrente do surto do novo coronavírus - SARS-CoV-2.</u>
661	Resolução de Diretoria Colegiada nº 478, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o monitoramento econômico de dispositivos médicos.
662	Resolução de Diretoria Colegiada nº 479, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre proibições para as importações realizadas por pessoa física para uso próprio por quaisquer modalidades de importação durante a pandemia do novo coronavírus.
663	Resolução de Diretoria Colegiada nº 480, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização da lista de Denominações Comuns Brasileiras (DCB).
664	Resolução de Diretoria Colegiada nº 481, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos sanitários para óleos e gorduras vegetais.
665	Instrução Normativa nº 84, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de dispositivos médicos selecionados para monitoramento econômico pela Anvisa.
666	Instrução Normativa nº 87, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a lista de espécies vegetais autorizadas, as designações, a composição de ácidos graxos e os valores máximos de acidez e de índice de peróxidos para óleos e gorduras vegetais.
667	Resolução de Diretoria Colegiada nº 486, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 454, de 17 de dezembro de 2020 e torna sem efeito o art. 2º dessa Resolução.
668	Instrução Normativa nº 88, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os limites máximos tolerados (LMT) de contaminantes em alimentos.
669	Resolução de Diretoria Colegiada nº 488, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a importação de produtos sujeitos à vigilância sanitária por unidade de saúde, para seu uso exclusivo.
670	Instrução Normativa nº 89, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa - IN nº 51, de 19 de dezembro de 2019, para atualizar a lista de limites máximos de resíduos (LMR), ingestão diária aceitável (IDA) e dose de referência aguda (DRfA) para insumos <u>farmacêuticos ativos (IFA) de medicamentos veterinários em alimentos de origem animal.</u>
671	Resolução de Diretoria Colegiada nº 492, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre procedimentos relacionados às alterações pós-regularização de produtos saneantes.
672	Resolução de Diretoria Colegiada nº 493, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos de composição e rotulagem dos alimentos contendo cereais para classificação e identificação como integral e para destaque da presença de ingredientes integrais.
673	Resolução de Diretoria Colegiada nº 497, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos administrativos para concessão de Certificação de Boas Práticas de Fabricação e de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem.
674	Resolução de Diretoria Colegiada nº 498, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 20, de 22 de março de 2007, que aprova o regulamento técnico sobre disposições para embalagens, revestimentos, utensílios, tampas e equipamentos metálicos <u>em contato com alimentos.</u>
675	Resolução de Diretoria Colegiada nº 499, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 432, de 4 de novembro de 2020, que dispõe sobre a obrigatoriedade de descrever a composição em português na rotulagem de produtos de higiene pessoal, <u>cosméticos e perfumes.</u>
676	Resolução de Diretoria Colegiada nº 500, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 283, de 17 de maio de 2019, que dispõe sobre investigação, controle e eliminação de nitrosaminas potencialmente carcinogênicas em antagonistas de <u>receptor de angiotensina II.</u>
677	Resolução de Diretoria Colegiada nº 502, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o funcionamento de Instituição de Longa Permanência para Idosos, de caráter residencial.
678	Resolução de Diretoria Colegiada nº 503, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos exigidos para a Terapia de Nutrição Enteral.
679	Resolução de Diretoria Colegiada nº 504, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas para o transporte de material biológico humano.
680	Resolução de Diretoria Colegiada nº 505, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro de produto de terapia avançada e dá outras providências.
681	Resolução de Diretoria Colegiada nº 506, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as regras para a realização de ensaios clínicos com produto de terapia avançada investigacional no Brasil, e dá outras providências.
682	Resolução de Diretoria Colegiada nº 507, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sob ações das Centrais de Transplantes sobre regime de vigilância sanitária.
683	Resolução de Diretoria Colegiada nº 508, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas em Células Humanas para Uso Terapêutico e pesquisa clínica, e dá outras providências.
684	Resolução de Diretoria Colegiada nº 509, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o gerenciamento de tecnologias em saúde em estabelecimentos de saúde.
685	Resolução de Diretoria Colegiada nº 510, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre oficialização de lotes de Substâncias Químicas de Referência da Farmacopeia Brasileira.

686	Resolução de Diretoria Colegiada nº 511, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a admissibilidade de códigos farmacêuticos estrangeiros.
687	Resolução de Diretoria Colegiada nº 512, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas para Laboratórios de Controle de Qualidade.
688	Resolução de Diretoria Colegiada nº 513, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a melhora da técnica legislativa das normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, componentes da terceira etapa de consolidação em observância ao que prevê a Portaria nº 201/GADIP-DP/ANVISA, de 20 de fevereiro de 2020, e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
689	Instrução Normativa nº 90, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos sanitários para a garantia da qualidade e da segurança em sistemas de radiografia médica convencional, e dá outras providências.
690	Instrução Normativa nº 91, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos sanitários para a garantia da qualidade e da segurança de sistemas de fluoroscopia e de radiologia intervencionista, e dá outras providências.
691	Instrução Normativa nº 92, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos sanitários para a garantia da qualidade e da segurança de sistemas de mamografia, e dá outras providências.
692	Instrução Normativa nº 93, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos sanitários para a garantia da qualidade e da segurança em sistemas de tomografia computadorizada médica, e dá outras providências.
693	Instrução Normativa nº 94, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos sanitários para a garantia da qualidade e da segurança em sistemas de radiologia odontológica extraoral, e dá outras providências.
694	Instrução Normativa nº 95, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos sanitários para a garantia da qualidade e da segurança em sistemas de radiologia odontológica intraoral, e dá outras providências.
695	Instrução Normativa nº 96, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos sanitários para a garantia da qualidade e da segurança em sistemas de ultrassom diagnóstico ou intervencionista, e dá outras providências.
696	Instrução Normativa nº 97, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre requisitos sanitários para a garantia da qualidade e da segurança em sistemas de ressonância magnética nuclear, e dá outras providências.
697	Resolução de Diretoria Colegiada nº 515, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização da lista de Denominações Comuns Brasileiras (DCB).
698	Resolução de Diretoria Colegiada nº 522, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a apreciação e deliberação de recursos administrativos, em última instância, por meio de Circuito Deliberativo, em virtude da situação de Emergência em Saúde Pública de Importância Nacional decorrente do surto do novo coronavírus -SARS-CoV-2.
699	Resolução de Diretoria Colegiada nº 525, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 522, de 23 de junho de 2021.
700	Resolução de Diretoria Colegiada nº 528, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de substâncias de ação conservante permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 35/20.
701	Resolução de Diretoria Colegiada nº 529, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de substâncias que não podem ser utilizadas em produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 62/14, alterada pela Resolução GMC MERCOSUL nº 37/20.
702	Resolução de Diretoria Colegiada nº 530, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de substâncias que os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes não devem conter exceto nas condições, e com as restrições estabelecidas, a lista de componentes de fragrâncias e aromas que devem ser indicados na rotulagem desses produtos em condições específicas e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 24/11, alterada pela Resolução GMC MERCOSUL nº 37/20.
703	Resolução de Diretoria Colegiada nº 532, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 454, de 17 de dezembro de 2020.
704	Resolução de Diretoria Colegiada nº 533, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece procedimentos excepcionais e temporários para importação das vacinas Covid-19 regularizadas na Anvisa e seus insumos para o enfrentamento da emergência de saúde pública de importância nacional decorrente do surto do novo coronavírus (SARS-CoV-2).
705	Resolução de Diretoria Colegiada nº 534, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe de forma extraordinária e temporária sobre submissão contínua de dossiês de desenvolvimento clínico de vacinas Covid-19 pelas universidades públicas brasileiras ou instituições com financiamento público.
706	Resolução de Diretoria Colegiada nº 535, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização da lista de Denominações Comuns Brasileiras (DCB).
707	Instrução Normativa nº 100, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os medicamentos sujeitos ao Sistema Nacional de Controle de Medicamentos (SNCM) e os prazos para serialização e para início da comunicação de registros de instâncias de eventos.
708	Instrução Normativa nº 101, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os critérios específicos para o agrupamento em famílias de materiais de uso em saúde para fins de registro e notificação.
709	Resolução de Diretoria Colegiada nº 536, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o mecanismo MERCOSUL de periodicidade da atualização das listas e intercâmbio de informação sobre substâncias entorpecentes, psicotrópicas, precursoras e outras sob controle especial.
710	Resolução de Diretoria Colegiada nº 537, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios comuns do MERCOSUL para fatores de conversão para substâncias controladas nacionalmente pelos Estados Partes que não são objetos de controle internacional.
711	Resolução de Diretoria Colegiada nº 539, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requisitos mínimos de identidade e qualidade para os equipos de uso único de transfusão, de infusão gravitacional e de infusão para uso com bomba de infusão.
712	Resolução de Diretoria Colegiada nº 540, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requisitos mínimos de identidade e qualidade para as agulhas hipodérmicas e agulhas gengivais.
713	Resolução de Diretoria Colegiada nº 541, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requisitos mínimos de identidade e qualidade para seringas hipodérmicas estéreis de uso único.
714	Resolução de Diretoria Colegiada nº 542, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define "grupo de produtos" aos quais se aplica o item 5.3 do Anexo II da Lei 9.782 de 26 de janeiro de 1999.
715	Resolução de Diretoria Colegiada nº 543, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estende a aplicação da notificação de dispositivos médicos aos fios têxteis com propriedades térmicas, indicados para composição de vestimentas com efeitos terapêuticos, de embelezamento ou correção estética.
716	Resolução de Diretoria Colegiada nº 544, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre bolsas plásticas para coleta, armazenamento e transferência de sangue humano e seus componentes.
717	Resolução de Diretoria Colegiada nº 545, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o protocolo eletrônico para emissão de Certificado de Produto (Certificado de Notificação ou Registro de Dispositivo Médico) e Certidão para Governo Estrangeiro (Certidão de Notificação ou Registro para Exportação de Dispositivo Médico).
718	Resolução de Diretoria Colegiada nº 546, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos essenciais de segurança e eficácia aplicáveis aos produtos para saúde.
719	Resolução de Diretoria Colegiada nº 547, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requisitos mínimos de identidade e qualidade para as luvas cirúrgicas e luvas para procedimentos não cirúrgicos de borracha natural, de borracha sintética, de mistura de borrachas natural e sintética e de policloreto de vinila, sob regime de vigilância sanitária.
720	Resolução de Diretoria Colegiada nº 548, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a realização de ensaios clínicos com dispositivos médicos no Brasil.
721	Resolução de Diretoria Colegiada nº 549, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos para certificação compulsória dos equipamentos sob regime de Vigilância Sanitária.
722	Resolução de Diretoria Colegiada nº 550, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requisitos mínimos de identidade e qualidade para implantes mamários e a exigência de certificação de conformidade do produto no âmbito do Sistema Brasileiro de Avaliação da Conformidade (SBAC).

723	Resolução de Diretoria Colegiada nº 551, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a obrigatoriedade de execução e notificação de ações de campo por detentores de registro de produtos para a saúde no Brasil.
724	Resolução de Diretoria Colegiada nº 552, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre registro, fabricação, controle de qualidade, comercialização e uso de Dispositivo Intra-Uterino (DIU) contendo cobre.
725	Resolução de Diretoria Colegiada nº 553, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro de produtos utilizados no procedimento de pigmentação artificial permanente da pele.
726	Resolução de Diretoria Colegiada nº 554, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requisitos mínimos a que devem obedecer os Preservativos Masculinos de Látex de Borracha Natural.
727	Resolução de Diretoria Colegiada nº 555, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o enquadramento do "Reagente Limulus Amebocyte Lysate (LAL)" no Regulamento Técnico sobre produtos médicos - Resolução - RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.
728	Resolução de Diretoria Colegiada nº 556, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos para agrupamento de materiais de uso em saúde para fins de registro e notificação na Agência Nacional de Vigilância Sanitária e adota etiquetas de rastreabilidade para produtos implantáveis.
729	Resolução de Diretoria Colegiada nº 557, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera e revoga atos normativos componentes da quarta etapa do processo de revisão e consolidação de atos normativa no âmbito da Anvisa, em observância à Portaria nº 201/GADIP-DP/ANVISA, de 20 de fevereiro de 2020, e ao Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.

730	Resolução de Diretoria Colegiada nº 558, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a exposição à venda e a comercialização de produtos fumígenos derivados do tabaco.
731	Resolução de Diretoria Colegiada nº 559, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro de produtos fumígenos derivados do tabaco.
732	Resolução de Diretoria Colegiada nº 560, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a organização das ações de vigilância sanitária, exercidas pela União, Estados, Distrito Federal e Municípios, relativas à Autorização de Funcionamento, Licenciamento, Registro, Certificação de Boas Práticas, Fiscalização, Inspeção e Normatização, no âmbito do Sistema Nacional de Vigilância Sanitária - SNVS.
733	Resolução de Diretoria Colegiada nº 562, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 305, de 24 de setembro de 2019.
734	Resolução de Diretoria Colegiada nº 563, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe, de forma extraordinária e temporária, sobre os requisitos para a importação e uso de imunoglobulina humana, em virtude da emergência de saúde pública internacional relacionada ao SARS-CoV-2.
735	Resolução de Diretoria Colegiada nº 565, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 538, de 30 de agosto de 2021, que dispõe sobre o aperfeiçoamento do controle e fiscalização de substâncias psicotrópicas anorexígenas e dá outras providências.
736	Resolução de Diretoria Colegiada nº 566, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização da lista de Denominações Comuns Brasileiras (DCB).
737	Resolução de Diretoria Colegiada nº 567, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios e procedimentos temporários e excepcionais para importação de radiofármacos industrializados constantes na Instrução Normativa nº 81, de 16 de dezembro de 2020, da ANVISA e suas atualizações, em virtude do risco de desabastecimento em território nacional.
738	Resolução de Diretoria Colegiada nº 568, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe, de forma extraordinária e temporária, sobre a permissão de uso dos medicamentos e produtos biológicos utilizados no tratamento e prevenção da Covid-19, provenientes do estoque remanescente dos ensaios clínicos conduzidos ou em andamento no Brasil, em virtude emergência de saúde pública de importância nacional decorrente do surto do novo coronavírus (SARS-CoV-2).
739	Resolução de Diretoria Colegiada nº 569, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a alteração da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 63, de 28 de dezembro de 2012 e revogação da Instrução Normativa nº 5, de 28 de dezembro de 2012.
740	Resolução de Diretoria Colegiada nº 571, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as monografias dos ingredientes ativos de agrotóxicos, saneantes desinfestantes e preservativos de madeira e seu processo regulatório.
741	Instrução Normativa nº 102, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa nº 28, de 26 de julho de 2018, que estabelece as listas de constituintes, de limites de uso, de alegações e de rotulagem complementar dos suplementos alimentares.
742	Instrução Normativa nº 103, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a relação de ingredientes ativos de agrotóxicos, saneantes desinfestantes e preservativos de madeira.
743	Resolução de Diretoria Colegiada nº 572, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo H20 - Halauxifeno Metílico na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003.
744	Resolução de Diretoria Colegiada nº 573, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera de forma emergencial e temporária a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 9, de 20 de fevereiro 2015, que aprova o regulamento para a realização de ensaios clínicos com medicamentos no Brasil.
745	Resolução de Diretoria Colegiada nº 574, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos sanitários para o embarque, desembarque e transporte de viajantes em embarcações de cruzeiros marítimos localizadas em águas jurisdicionais brasileiras, incluindo aquelas com viajantes provenientes de outro País, em virtude da Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional - ESPII decorrente da pandemia de SARS-CoV-2.
746	Resolução de Diretoria Colegiada nº 575, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova a Errata nº 01 da Farmacopeia Brasileira, 6ª edição, de que trata a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 298, de 12 de agosto de 2019.
747	Resolução de Diretoria Colegiada nº 576, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a notificação de medicamentos de baixo risco.
748	Instrução Normativa nº 106, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a Lista de Medicamentos de Baixo Risco sujeitos à notificação.
749	Resolução de Diretoria Colegiada nº 578, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 574, de 29 de outubro de 2021.
750	Resolução de Diretoria Colegiada nº 579, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a importação, comercialização e doação de dispositivos médicos usados e recondicionados.
751	Instrução Normativa nº 107, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define a lista de substâncias classificadas como antimicrobianos de uso sob prescrição, isoladas ou em associação, de que trata a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 471, de 23 de fevereiro de 2021.
752	Instrução Normativa nº 108, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa nº 100, de 23 de agosto de 2021.
753	Instrução Normativa nº 109, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa - IN nº 35, de 21 de agosto de 2019.
754	Instrução Normativa nº 110, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa nº 60, de 23 de dezembro de 2019, que estabelece as listas de padrões microbiológicos para alimentos.
755	Resolução de Diretoria Colegiada nº 581, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998.
756	Resolução de Diretoria Colegiada nº 583, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 563, de 15 de setembro de 2021.
757	Instrução Normativa nº 111, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo O21 - OXATIAPIPROLINA na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.

758	Instrução Normativa nº 112, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo B56 - Bacillus velezensis na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
759	Instrução Normativa nº 113, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo T73 - Trichoderma afroharzianum na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
760	Instrução Normativa nº 114, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo T74 - Trichospilus diatraeae na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
761	Resolução de Diretoria Colegiada nº 584, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre medidas sanitárias para a operação e para o embarque e desembarque de plataformas situadas em águas jurisdicionais brasileiras e de embarcações de carga, em virtude da Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional - ESPII decorrente da pandemia de SARS-CoV-2.
762	Resolução de Diretoria Colegiada nº 586, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a suspensão temporária, por tempo indeterminado, dos prazos previstos nos §3º e §4º do art. 10 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 22, de 29 de abril de 2014, que estabelece a utilização do Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados - SNGPC, por farmácias e drogarias, como um sistema de informação de vigilância sanitária para a escrituração de dados de produção, manipulação, distribuição, prescrição, dispensação e consumo de medicamentos e insumos farmacêuticos.
763	Resolução de Diretoria Colegiada nº 587, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 418, de 1º de setembro de 2020.
764	Resolução de Diretoria Colegiada nº 588, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Autoriza o uso de aditivos alimentares e coadjuvantes de tecnologia em diversas categorias de alimentos.
765	Resolução de Diretoria Colegiada nº 589, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução nº 105, de 19 de maio de 1999, que aprova as disposições gerais para embalagens e equipamentos plásticos em contato com alimentos, a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 56, de 16 de novembro de 2012, que dispõe sobre a lista positiva de monômeros, outras substâncias iniciadoras e polímeros autorizados para a elaboração de embalagens e equipamentos plásticos em contato com alimentos, e a Resolução - RDC nº 88, de 29 de junho de 2016, que dispõe sobre materiais, embalagens e equipamentos celulósicos destinados a entrar em contato com alimentos.
766	Instrução Normativa nº 115, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa - IN nº 88, de 26 de março de 2021.
767	Instrução Normativa nº 116, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova a lista de Normas Técnicas para a certificação de conformidade dos equipamentos sob regime de Vigilância Sanitária.
768	Resolução de Diretoria Colegiada nº 590, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização da lista de Denominações Comuns Brasileiras (DCB).
769	Resolução de Diretoria Colegiada nº 591, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a identificação de dispositivos médicos regularizados na Anvisa, por meio do sistema de Identificação Única de Dispositivos Médicos (UDI).
770	Resolução de Diretoria Colegiada nº 593, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 283, de 17 de maio de 2019.
771	Resolução de Diretoria Colegiada nº 594, de 2021	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos para o agrupamento de materiais implantáveis em ortopedia para fins de registro e dá outras providências.
772	Resolução de Diretoria Colegiada nº 595, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos e procedimentos para a solicitação de registro, distribuição, comercialização e utilização de dispositivos médicos para diagnóstico in vitro como autoteste para detecção de antígeno do SARS-CoV-2, em consonância ao Plano Nacional de Expansão da Testagem para Covid-19 (PNE-Teste), e dá outras providências.
773	Resolução de Diretoria Colegiada nº 596, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova a Errata nº 1 do Formulário de Fitoterápicos da Farmacopeia Brasileira, 2ª edição, de que trata a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 463, de 27 de janeiro de 2021.
774	Resolução de Diretoria Colegiada nº 597, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as inspeções sanitárias de forma remota em bens e produtos importados sujeitos à vigilância sanitária.
775	Resolução de Diretoria Colegiada nº 598, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998.
776	Resolução de Diretoria Colegiada nº 599, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 81, de 5 de novembro de 2008, que dispõe sobre o Regulamento Técnico de Bens e Produtos Importados para fins de Vigilância Sanitária.
777	Resolução de Diretoria Colegiada nº 600, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de filtros ultravioletas permitidos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 44/2015, alterada pela Resolução GMC MERCOSUL nº 14/2021.
778	Resolução de Diretoria Colegiada nº 601, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a análise simplificada, em caráter excepcional e temporário, de petições de Anuência em Processo de Pesquisa Clínica, Modificações de DDCM, Emenda Substancial ao Protocolo Clínico e Anuência em Processo do Dossiê de Desenvolvimento Clínico de Medicamento (DDCM) referente ao Dossiê do Medicamento Experimental em razão da emergência de saúde pública de importância nacional decorrente do surto do novo coronavírus (SARS-CoV-2).
779	Resolução de Diretoria Colegiada nº 602, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga normas inferiores a Decreto componentes da pertinência temática de alimentos que já se encontram revogadas tacitamente, cujos efeitos tenham se esaurido no tempo e que, embora vigentes, não tenham necessidade ou significado identificados, em observância ao que prevê o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
780	Resolução de Diretoria Colegiada nº 603, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos para emissão da Certidão de Venda Livre para Exportação de Alimentos (CVLEA), no âmbito do Sistema Nacional de Vigilância Sanitária.
781	Resolução de Diretoria Colegiada nº 604, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o enriquecimento obrigatório do sal com iodo e das farinhas de trigo e de milho com ferro e ácido fólico destinados ao consumo humano.
782	Instrução Normativa nº 117, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa nº 51, de 19 de dezembro de 2019.
783	Instrução Normativa nº 118, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa - IN nº 32, de 12 de abril de 2019, em observância ao Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
784	Resolução de Diretoria Colegiada nº 605, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 584, de 8 de dezembro de 2021, que dispõe sobre medidas sanitárias para a operação e para o embarque e desembarque de plataformas situadas em águas jurisdicionais brasileiras e de embarcações de carga, em virtude da Emergência de Saúde Pública de Importância Internacional - ESPII decorrente da pandemia de SARS-CoV-2.
785	Resolução de Diretoria Colegiada nº 606, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define os critérios e os procedimentos extraordinários e temporários para a certificação de boas práticas de fabricação para fins de registro e alterações pós-registro de insumo farmacêutico ativo, medicamento e produtos para saúde em virtude da emergência de saúde pública internacional do novo Coronavírus.
786	Resolução de Diretoria Colegiada nº 608, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o uso compassivo de dispositivos médicos.
787	Instrução Normativa nº 119, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os atributos técnicos dos dispositivos médicos selecionados para monitoramento econômico pela Anvisa.
788	Resolução de Diretoria Colegiada nº 609, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Atualiza a Farmacopeia Brasileira, 6ª edição, de que trata a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 298, de 12 de agosto de 2019.
789	Resolução de Diretoria Colegiada nº 610, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a revogação de normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, componentes da quinta etapa de consolidação, Pertinência(s) temática(s) medicamentos, alimentos e transversais de competência da Gerência Geral de Monitoramento de Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária - GGMON em observância ao que prevê a Portaria nº 488/GADIP-DP/ANVISA, de 23 de setembro de 2021 e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
790	Resolução de Diretoria Colegiada nº 611, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece os requisitos sanitários para a organização e o funcionamento de serviços de radiologia diagnóstica ou intervencionista e regulamenta o controle das exposições médicas, ocupacionais e do público decorrentes do uso de tecnologias radiológicas diagnósticas ou intervencionistas.
791	Resolução de Diretoria Colegiada nº 612, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 604, de 10 de fevereiro de 2022.

792	Resolução de Diretoria Colegiada nº 613, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 172, de 8 de setembro de 2017, que dispõe sobre os procedimentos para a importação e a exportação de bens e produtos destinados à pesquisa científica ou tecnológica e à pesquisa envolvendo seres humanos, e dá outras providências.
793	Resolução de Diretoria Colegiada nº 614, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 324, de 9 de novembro de 2005.
794	Resolução de Diretoria Colegiada nº 615, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a revogação de normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, componentes da quinta etapa de consolidação, Pertinência temática MEDICAMENTOS de competência da unidade organizacional responsável pela regulação de insumos farmacêuticos ativos, medicamentos e de produtos biológicos, em observância ao que prevê a Portaria nº 488/GADIP-DP/ANVISA, de 23 de setembro de 2021 e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
795	Resolução de Diretoria Colegiada nº 616, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a composição das vacinas influenza sazonais a serem utilizadas no Brasil.
796	Resolução de Diretoria Colegiada nº 617, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a obrigatoriedade da realização de análises laboratoriais e da transmissão de informações sobre os teores de fenilalanina, proteínas e umidade em alimentos industrializados.
797	Resolução de Diretoria Colegiada nº 618, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o parcelamento de débitos originários da aplicação de multas junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.
798	Resolução de Diretoria Colegiada nº 619, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a melhora da técnica legislativa e revogação de normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, componentes da quinta etapa de consolidação, Pertinência(s) temática(s) MEDICAMENTOS em observância ao que prevê a Portaria nº 488/GADIP-DP/Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), de 23 de setembro de 2021 e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
799	Resolução de Diretoria Colegiada nº 620, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a Certificação de Boas Práticas para a realização de estudos de Biodisponibilidade/Bioequivalência de medicamentos e define quais estudos de Biodisponibilidade/Bioequivalência de medicamentos devem ser realizados em centros de pesquisa certificados.
800	Resolução de Diretoria Colegiada nº 621, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as petições de solicitação de habilitação, renovação de habilitação, modificações pós-habilitação, terceirização de ensaio, suspensões e cancelamentos de Centros de Equivalência Farmacêutica.
801	Resolução de Diretoria Colegiada nº 622, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o funcionamento de empresas especializadas na prestação de serviço de controle de vetores e pragas urbanas e dá outras providências.
802	Resolução de Diretoria Colegiada nº 623, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os limites de tolerância para matérias estranhas em alimentos, os princípios gerais para o seu estabelecimento e os métodos de análise para fins de avaliação de conformidade.
803	Resolução de Diretoria Colegiada nº 624, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o controle pela Anvisa da importação das matérias-primas, da fabricação, da distribuição, da comercialização, da prescrição médica e da aplicação dos medicamentos à base de gangliosídeos.
804	Resolução de Diretoria Colegiada nº 625, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos relativos à obrigatoriedade, por parte das empresas detentoras de registros de medicamentos, de comunicação da implementação da ação de recolhimento de medicamentos às autoridades sanitárias competentes e aos consumidores, em hipótese de indícios suficientes ou comprovação de desvio de qualidade que representem risco, agravo ou consequência à saúde, bem como por ocasião de cancelamento de registro relacionado à segurança e eficácia.
805	Resolução de Diretoria Colegiada nº 626, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a proibição do uso de preparações contendo a substância lidocaína, DCB nº 05313, na forma farmacêutica solução oral para uso interno, exceto na forma farmacêutica spray para aplicação tópica em mucosas, desde que o aplicador seja dotado de dispositivo que garanta a dose exata de aplicação.
806	Resolução de Diretoria Colegiada nº 627, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a proibição da produção e importação de medicamentos inaladores de dose medida que utilizem gás propelente do tipo clorofluorcarbono.
807	Resolução de Diretoria Colegiada nº 628, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de substâncias corantes permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 16/2012.
808	Resolução de Diretoria Colegiada nº 629, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre protetores solares e produtos multifuncionais em cosméticos e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 08/2011.
809	Resolução de Diretoria Colegiada nº 630, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece parâmetros para controle microbiológico de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 51/1998.
810	Instrução Normativa nº 120, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define a Lista de Medicamentos Isentos de Prescrição.
811	Instrução Normativa nº 121, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios de aceitação de relatórios de ensaios exigidos para análise dos pedidos de notificação e registro de produtos saneantes e dá outras providências.
812	Instrução Normativa nº 122, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre procedimentos de inspeção em Boas Práticas Clínicas para ensaios clínicos com medicamentos.
813	Instrução Normativa nº 123, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o Roteiro de Inspeção em Centros de Biodisponibilidade/Bioequivalência de Medicamentos.
814	Instrução Normativa nº 124, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece a "Lista de ativos permitidos em produtos cosméticos para alisar ou ondular os cabelos" com requisitos para seu uso, nos termos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 409, de 27 de julho de 2020.
815	Instrução Normativa nº 125, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alteração nas Monografias dos ingredientes ativos, da Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Saneantes Desinfestantes e Preservativos de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN nº 103, de 19 de outubro de 2021.
816	Instrução Normativa nº 126, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alteração nas Monografias dos ingredientes ativos, da Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Saneantes Desinfestantes e Preservativos de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN nº 103, de 19 de outubro de 2021.
817	Resolução de Diretoria Colegiada nº 631, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização da lista de Denominações Comuns Brasileiras (DCB).
818	Resolução de Diretoria Colegiada nº 632, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a restrição de uso de gorduras trans industriais em alimentos.
819	Resolução de Diretoria Colegiada nº 633, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a revogação de normas e dispositivos de normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, componentes da quinta etapa de consolidação da pertinência temática 18 de competência da Gerência-Geral de Toxicologia em observância ao que prevê a Portaria nº 488/GADIP-DP/ANVISA, de 23 de setembro de 2021 e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
820	Resolução de Diretoria Colegiada nº 634, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Institui o Sistema de Informações de Estudos de Equivalência Farmacêutica e Bioequivalência (SINEB) e o Cadastro Nacional de Voluntários em Estudos de Bioequivalência (CNVB).
821	Resolução de Diretoria Colegiada nº 635, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a proibição, em todo o território nacional, da produção, importação, comercialização, propaganda e distribuição de alimentos com forma de apresentação semelhante a cigarro, charuto, cigarilha, ou qualquer outro produto fumígeno, derivado do tabaco ou não.
822	Resolução de Diretoria Colegiada nº 636, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos para concessão e cancelamento da adoção da liberação paramétrica em substituição ao teste de esterilidade junto à Anvisa.
823	Resolução de Diretoria Colegiada nº 637, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a obrigatoriedade de todas as empresas estabelecidas no país, que exerçam as atividades de fabricar, importar, exportar, fracionar, armazenar, expedir e distribuir insumos farmacêuticos ativos, cadastrarem, junto à Anvisa, todos os insumos farmacêuticos ativos com os quais trabalham.
824	Resolução de Diretoria Colegiada nº 638, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o enquadramento dos produtos contendo mentol como medicamentos, produtos para saúde ou produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes.
825	Resolução de Diretoria Colegiada nº 639, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos técnicos para a regularização de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes infantis.
826	Resolução de Diretoria Colegiada nº 640, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	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.

827	Resolução de Diretoria Colegiada nº 641, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define os critérios e os procedimentos extraordinários e temporários para a fabricação e comercialização de preparações antissépticas ou sanitizantes oficiais sem prévia autorização da Anvisa e dá outras providências, em virtude da emergência de saúde pública internacional relacionada ao SARS-CoV-2.
828	Resolução de Diretoria Colegiada nº 642, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para inclusão, exclusão e alteração de concentração de substâncias utilizadas em produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes em listas e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 133/96.
829	Resolução de Diretoria Colegiada nº 643, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece definições e requisitos técnicos de cosméticos relacionados ao bronzamento da pele, bem como advertência de rotulagem para os ativadores/acceleradores de bronzado.
830	Resolução de Diretoria Colegiada nº 644, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece regras gerais para os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes fabricados no Brasil e destinados exclusivamente à exportação.
831	Resolução de Diretoria Colegiada nº 645, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as condições de uso do acetato de chumbo, formaldeído, paraformaldeído e pirogalol e internaliza a Resolução GMC MERCOSUL nº 48/2010.
832	Resolução de Diretoria Colegiada nº 647, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proíbe a instalação de máquinas de lavar roupa que operem com percloroetileno ou produto que o contenha como ingrediente e que não possuam sistema de absorção de gases capaz de esgotar, após o ciclo de lavagem, o percloroetileno residual do tambor de lavagem.
833	Resolução de Diretoria Colegiada nº 648, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proíbe a fabricação, distribuição ou comercialização de produtos sob vigilância sanitária que contenham benzeno em sua composição, como agente contaminante, em percentual não superior a 0,1% v/v.
834	Resolução de Diretoria Colegiada nº 649, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece critérios e restrições para comercialização de produtos que possuam substâncias inalantes.
835	Resolução de Diretoria Colegiada nº 650, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre critérios de inclusão, exclusão e atualização de produtos saneantes de menor risco potencial fabricados no âmbito do MERCOSUL.
836	Resolução de Diretoria Colegiada nº 651, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Estabelece condições e critérios para fabricação e comercialização dos produtos denominados "espuma de carnaval", "neve de carnaval", "neve artificial", "serpentina", "teia", ou qualquer outra denominação similar, apresentados na forma de aerossol e que podem entrar em contato direto com a pele, mucosas e/ou olhos.
837	Resolução de Diretoria Colegiada nº 652, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Proíbe o uso isolado de produtos que contenham paraformaldeído ou formaldeído, para desinfecção e esterilização, regulamenta o uso de produtos que contenham tais substâncias em equipamentos de esterilização.
838	Resolução de Diretoria Colegiada nº 653, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 430, de 8 de outubro de 2020.
839	Resolução de Diretoria Colegiada nº 654, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos.
840	Resolução de Diretoria Colegiada nº 655, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o recolhimento de alimentos e sua comunicação à Anvisa e aos consumidores.
841	Resolução de Diretoria Colegiada nº 656, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a prestação de serviços de alimentação em eventos de massa.
842	Resolução de Diretoria Colegiada nº 657, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a regularização de software como dispositivo médico (Software as a Medical Device - SaMD).
843	Resolução de Diretoria Colegiada nº 658, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Diretrizes Gerais de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
844	Resolução de Diretoria Colegiada nº 659, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o controle de importação e exportação de substâncias, plantas e medicamentos sujeitos a controle especial.
845	Resolução de Diretoria Colegiada nº 660, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define os critérios e os procedimentos para a importação de Produto derivado de Cannabis, por pessoa física, para uso próprio, mediante prescrição de profissional legalmente habilitado, para tratamento de saúde.
846	Resolução de Diretoria Colegiada nº 661, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas Sanitárias no Gerenciamento de Resíduos Sólidos nas áreas de Portos, Aeroportos, Passagens de Fronteiras e Recintos Alfandegados.
847	Resolução de Diretoria Colegiada nº 662, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o controle e fiscalização sanitária do traslado de restos mortais humanos em portos, aeroportos e fronteiras.
848	Resolução de Diretoria Colegiada nº 663, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a adoção de protocolo e anuência dos atos autorizativos de competência da Anvisa relacionados a embarcações por meio do Sistema de Informação Concentrador de Dados Portuários Porto Sem Papel.
849	Resolução de Diretoria Colegiada nº 664, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas Sanitárias para o Sistema de Abastecimento de Água ou Solução Alternativa Coletiva de Abastecimento de Água em Portos, Aeroportos e Passagens de Fronteiras.
850	Resolução de Diretoria Colegiada nº 665, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos e Produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro.
851	Resolução de Diretoria Colegiada nº 666, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a melhora da técnica legislativa de normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, componentes da quinta etapa de consolidação, pertinência(s) temática(s) "Alimentos" e "Transversais", em observância ao que prevê a Portaria nº 488/GADIP-DP/ANVISA, de 23 de setembro de 2021 e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
852	Resolução de Diretoria Colegiada nº 667, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a revogação da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 141, de 30 de maio de 2003 e da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 14, de 7 de abril de 2009.
853	Resolução de Diretoria Colegiada nº 668, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a proibição de veiculação de propaganda, publicidade e promoção, em todo território nacional, de medicamentos que contenham o princípio ativo ácido acetilsalicílico e utilizem expressões que façam referência aos sintomas de outras patologias que se assemelhem aos sintomas da dengue, como medida de interesse sanitário e em circunstância especial de risco à saúde.
854	Resolução de Diretoria Colegiada nº 669, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos para garantir a qualidade dos produtos biológicos importados.
855	Resolução de Diretoria Colegiada nº 670, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos mínimos para garantir a qualidade dos medicamentos importados.
856	Resolução de Diretoria Colegiada nº 671, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios técnicos para a concessão de Autorização de Funcionamento (AFE) de empresas fabricantes e envasadoras de gases medicinais.
857	Resolução de Diretoria Colegiada nº 672, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para certificação de Boas Práticas de Fabricação e institui o programa de inspeção para estabelecimentos internacionais fabricantes de insumos farmacêuticos ativos.
858	Resolução de Diretoria Colegiada nº 673, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Prorroga a vigência da Resolução de Diretoria Colegiada nº 563, de 15 de setembro de 2021.
859	Resolução de Diretoria Colegiada nº 674, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Prorroga a vigência da Resolução de Diretoria Colegiada nº 567, de 29 de setembro de 2021.
860	Resolução de Diretoria Colegiada nº 675, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a adequação dos medicamentos já registrados.
861	Instrução Normativa nº 127, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a Insumos e Medicamentos Biológicos.
862	Instrução Normativa nº 128, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a Medicamentos Radiofármacos.

863	Instrução Normativa nº 129, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a GasesSubstâncias Ativas e Gases Medicinais.
864	Instrução Normativa nº 130, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a Fitoterápicos.
865	Instrução Normativa nº 131, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares às atividades de amostragem de matérias-primas e materiais de embalagens utilizados na fabricação de medicamentos.
866	Instrução Normativa nº 132, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a Medicamentos Líquidos, Cremes ou Pomadas.
867	Instrução Normativa nº 133, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a Medicamentos Aerossóis Pressurizados Dosimetrados para Inalação.
868	Instrução Normativa nº 134, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares aos sistemas computadorizados utilizados na fabricação de medicamentos.
869	Instrução Normativa nº 135, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares à Radiação Ionizante na fabricação de medicamentos.
870	Instrução Normativa nº 136, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a Medicamentos Experimentais.
871	Instrução Normativa nº 137, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares a Medicamentos Hemoderivados.
872	Instrução Normativa nº 138, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares às atividades de qualificação e validação.
873	Instrução Normativa nº 139, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação complementares às amostras de referência e de retenção.
874	Instrução Normativa nº 140, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Aprova o registro da fiscalização de meios de transporte, estabelecimentos e serviços sujeitos a controle sanitário em Portos, Aeroportos e Fronteiras em meios ou formatos eletrônicos.
875	Resolução de Diretoria Colegiada nº 676, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998.
876	Instrução Normativa nº 141, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alteração nas Monografias dos ingredientes ativos, da Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Saneantes Desinfestantes e Preservativos de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN nº 103, de 19 de outubro de 2021.
877	Instrução Normativa nº 142, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo C84: Catolaccus grandis na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
878	Instrução Normativa nº 143, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo C85: Cinnamomum verum na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
879	Instrução Normativa nº 144, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo I31: Isaria javanica na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
880	Instrução Normativa nº 145, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Exclusão das Monografias de ingredientes ativos na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
881	Instrução Normativa nº 146, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alteração nas Monografias dos ingredientes ativos, da Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Saneantes Desinfestantes e Preservativos de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN nº 103, de 19 de outubro de 2021.
882	Instrução Normativa nº 147, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo P63- Palmistichus elaeisis na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
883	Instrução Normativa nº 148, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo M51 - Metarhizium rileyi na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
884	Instrução Normativa nº 149, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo N14 - NATAMICINA na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
885	Instrução Normativa nº 150, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo T77 - Tetrastichus howardi na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
886	Instrução Normativa nº 151, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo T76 - Trichoderma atroviride na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN Nº 103, de 19 de outubro de 2021.
887	Instrução Normativa nº 152, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Instrução Normativa - IN nº 88, de 26 de março de 2021.
888	Resolução de Diretoria Colegiada nº 677, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre avaliação de risco e controle de nitrosaminas potencialmente carcinogênicas em Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA) e medicamentos de uso humano.
889	Resolução de Diretoria Colegiada nº 678, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Atualiza o Formulário de Fitoterápicos da Farmacopeia Brasileira, 2ª edição, de que trata a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 463, de 27 de janeiro de 2021.
890	Resolução de Diretoria Colegiada nº 679, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre produtos saneantes à base de bactérias.
891	Resolução de Diretoria Colegiada nº 680, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre produtos saneantes neutralizadores de odores.
892	Resolução de Diretoria Colegiada nº 681, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a revogação de norma inferior a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, componente da quinta etapa de consolidação, Pertinência temática transversais de competência da Gerência Geral de Monitoramento de Produtos Sujeitos à Vigilância Sanitária - GGMON em observância ao que prevê a Portaria nº 488/GADIP-DP/ANVISA, de 23 de setembro de 2021 e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
893	Resolução de Diretoria Colegiada nº 682, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre produtos saneantes desinfestantes.
894	Resolução de Diretoria Colegiada nº 683, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Prorroga a vigência de Resoluções de Diretoria Colegiada - RDC, em virtude da publicação da Portaria GM/MS nº 913, de 22 de abril de 2022, do Ministro de Estado da Saúde, que declara o encerramento da Emergência em Saúde Pública de Importância Nacional (ESPIN) em decorrência da infecção humana pelo novo coronavírus (2019-nCoV).
895	Resolução de Diretoria Colegiada nº 684, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 456, de 17 de dezembro de 2020, que dispõe sobre as medidas a serem adotadas em aeroportos e aeronaves em virtude da situação de Emergência em Saúde Pública de Importância Nacional decorrente do surto do novo coronavírus - SARS-CoV-2.
896	Resolução de Diretoria Colegiada nº 685, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos técnicos e os procedimentos para atualização de substância na lista de conservantes permitidos na formulação de produtos saneantes.
897	Resolução de Diretoria Colegiada nº 686, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 563, de 15 de setembro de 2021.
898	Resolução de Diretoria Colegiada nº 687, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para a concessão ou renovação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Dispositivos Médicos.
899	Resolução de Diretoria Colegiada nº 688, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os procedimentos e requisitos para a manutenção das autorizações já concedidas e para os novos pedidos de autorização temporária de uso emergencial (AUE), em caráter experimental, de medicamentos e vacinas contra a Covid-19 para o enfrentamento da pandemia de SARS-CoV-2.

900	Resolução de Diretoria Colegiada nº 689, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Altera a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 58, de 5 de setembro de 2007.
901	Resolução de Diretoria Colegiada nº 690, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Institui o Piloto de Implementação do Protocolo de Gerenciamento de Mudanças Pós-registro de medicamentos com princípios ativos sintéticos e semissintéticos.
902	Resolução de Diretoria Colegiada nº 691, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a industrialização, exposição à venda ou entrega ao consumo, em todas as suas fases, do álcool etílico hidratado em todas as graduações e do álcool etílico anidro, como produto destinado a limpeza de superfície, desinfecção e antisepsia da pele ou substância.
903	Resolução de Diretoria Colegiada nº 692, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre procedimento, totalmente eletrônico, para a notificação à Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, de Produtos Saneantes de Risco I, e sobre a validade dos registros de Produtos Saneantes de Risco 2.
904	Resolução de Diretoria Colegiada nº 693, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as condições para registro de produtos saneantes com ação antimicrobiana.
905	Resolução de Diretoria Colegiada nº 694, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os critérios para a regularização de produtos de limpeza e afins e sobre a biodegradabilidade de tensoativos aniônicos.
906	Resolução de Diretoria Colegiada nº 695, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos para o registro de produto saneante destinado à desinfecção de hortifrutícolas e para produtos algicida e fungicida para piscinas.
907	Resolução de Diretoria Colegiada nº 696, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o Certificado de Venda Livre de Produtos Saneantes.
908	Resolução de Diretoria Colegiada nº 697, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os requisitos de embalagem e rotulagem para o registro de produto saneante corrosivo à pele ou que cause lesão ocular grave.
909	Resolução de Diretoria Colegiada nº 698, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os produtos saneantes categorizados como água sanitária e seu registro.
910	Resolução de Diretoria Colegiada nº 699, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre regulamento técnico para produto saneante categorizado como alvejante à base de hipoclorito de sódio ou hipoclorito de cálcio.
911	Resolução de Diretoria Colegiada nº 700, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre produtos com ação antimicrobiana utilizados em artigos críticos e semicríticos, e seu registro.
912	Resolução de Diretoria Colegiada nº 701, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a indicação de uso dos produtos saneantes na categoria "Esterilizante", para aplicação sob a forma de imersão, a indicação de uso de produtos saneantes atualmente categorizados como "Desinfetante Hospitalar para Artigos Semicríticos.

913	Resolução de Diretoria Colegiada nº 702, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Revoga Resoluções de Diretoria Colegiada - RDC, em virtude da publicação da Portaria GM/MS nº 913, de 22 de abril de 2022, do Ministro de Estado da Saúde, que declara o encerramento da Emergência em Saúde Pública de Importância Nacional (ESPIN) em decorrência da infecção humana pelo novo coronavírus (2019-nCoV).
914	Resolução de Diretoria Colegiada nº 703, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre detergentes enzimáticos de uso restrito em estabelecimentos de assistência à saúde com indicação para limpeza de dispositivos médicos.
915	Instrução Normativa nº 153, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a lista de substâncias conservantes permitidas para a formulação de produtos saneantes, incluindo seus limites máximos de concentração.
916	Instrução Normativa nº 154, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo P64: Pseudomonas oryzihabitans na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN N° 103, de 19 de outubro de 2021.
917	Instrução Normativa nº 155, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre alteração nas Monografias dos ingredientes ativos, da Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Saneantes Desinfestantes e Preservativos de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN n° 103, de 19 de outubro de 2021.
918	Instrução Normativa nº 156, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre Inclusão da Monografia do ingrediente ativo I30 - IMPIRFLUXAM na Relação de Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Instrução Normativa - IN N° 103, de 19 de outubro de 2021
919	Instrução Normativa nº 157, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a inclusão de declaração sobre nova fórmula na rotulagem de produtos saneantes quando da alteração de sua composição.
920	Resolução de Diretoria Colegiada nº 706, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Prorroga a vigência da Resolução da Diretoria Colegiada nº 563, de 15 de setembro de 2021.
921	Resolução de Diretoria Colegiada nº 707, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as Boas Práticas em Tecidos humanos para uso terapêutico.
922	Resolução de Diretoria Colegiada nº 708, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre as mudanças pós-registro de medicamentos fitoterápicos e de produtos tradicionais fitoterápicos.
923	Resolução de Diretoria Colegiada nº 709, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre produtos para jardinagem amadora e seu registro.
924	Resolução de Diretoria Colegiada nº 710, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a melhora da técnica legislativa e revogação de normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, componentes da quinta etapa de consolidação, Pertinências temáticas MEDICAMENTOS em observância ao que prevê a Portaria nº 488/GADIP-DP/ANVISA, de 23 de setembro de 2021 e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
925	Resolução de Diretoria Colegiada nº 718, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro, alterações e revalidações de registro dos medicamentos probióticos.
926	Resolução de Diretoria Colegiada nº 721, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o registro, a renovação de registro, as mudanças pós-registro e a notificação de medicamentos dinamizados industrializados.
927	Resolução de Diretoria Colegiada nº 722, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre os limites máximos tolerados (LMT) de contaminantes em alimentos, os princípios gerais para o seu estabelecimento e os métodos de análise para fins de avaliação de conformidade.
928	Instrução Normativa nº 158, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a produção de lotes-piloto de medicamentos.
929	Resolução de Diretoria Colegiada nº 731, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a melhora da técnica legislativa e revogação de normas inferiores a Decreto editadas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, componentes da quinta etapa de consolidação, Pertinência(s) temática(s) MEDICAMENTOS em observância ao que prevê a Portaria nº 488/GADIP-DP/ANVISA, de 23 de setembro de 2021 e o Decreto nº 10.139, de 28 de novembro de 2019.
930	Resolução de Diretoria Colegiada nº 733, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização da lista de Denominações Comuns Brasileiras (DCB).
931	Resolução de Diretoria Colegiada nº 734, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre a atualização do Anexo I (Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial) da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998.
932	Resolução de Diretoria Colegiada nº 735, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Dispõe sobre o controle da substância lenalidomida e de medicamento que a contenha, e dá outras providências.
933	Instrução Normativa nº 163, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Define, de forma complementar à Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 735, de 13 de julho de 2022, os critérios de controle especial para a realização de estudos e pesquisas, incluindo testes laboratoriais e ensaios com lenalidomida e demais substâncias constantes da lista C3 do Anexo I da Portaria SVS/MS nº 344/1998, bem como os medicamentos que as contenham, exceto talidomida.
934	Resolução de Diretoria Colegiada nº 737, de 2022	Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa)	Prorroga a vigência da Resolução da Diretoria Colegiada nº 567, de 29 de setembro de 2021.

2ª DIRETORIA

GERÊNCIA-GERAL DE ALIMENTOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.743, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Alimentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 96, 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 Alimentos, conforme relação anexa.

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

PATRÍCIA FERNANDES NANTES DE CASTILHO

ANEXO

Relatório de Conferência - Alimentos: 1061122

NOME DA EMPRESA / CNPJ

NOME DO PRODUTO

NÚMERO DO PROCESSO / REGISTRO

PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

AIRELA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA. / 01.858.973/0001-29

SUPLEMENTO ALIMENTAR EM CÁPSULAS COM LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS NCFM

25351.237856/2021-12 / 675310001

4090 - Alteração de fórmula de suplementos contendo enzimas ou probióticos / 4270220/22-8

DANISCO BRASIL LTDA / 46.278.016/0003-23

BIFIDOBACTERIUM LACTIS HNO19 EM CÁPSULAS

25351.446131/2016-74 / 673660001

4051 - Inclusão de Unidade Fabril / 4406045/22-8

NESTLE BRASIL LTDA / 60.409.075/0001-52

FÓRMULA MODIFICADA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL

25351.301448/2022-11 / 659650158

4059 - Registro de fórmula modificada para nutrição enteral / 1659912/22-9

NUTRIMED INDUSTRIAL LTDA / 72.563.158/0001-80

FÓRMULA MODIFICADA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL

25016.369574/2001-41 / 574190020

4083 - Alteração de fórmula de fórmulas modificada para nutrição enteral / 2476568/22-8

FÓRMULA MODIFICADA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL

25016.369574/2001-41 / 574190020

4096 - Revalidação de registro de fórmulas modificadas para nutrição enteral / 2476527/22-0

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.744, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Alimentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 96, 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 Indeferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Alimentos, conforme relação anexa.

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

PATRÍCIA FERNANDES NANTES DE CASTILHO

ANEXO

Relatório de Conferência - Alimentos: 1063222

NOME DA EMPRESA / CNPJ

NOME DO PRODUTO

NÚMERO DO PROCESSO / REGISTRO

PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

NATURALIS NUTRIÇÃO E FARMA LTDA / 30.863.575/0001-07

SUPLEMENTO ALIMENTAR EM CÁPSULAS

25351.088367/2020-40

4077 - Registro de Suplementos Alimentares Contendo Probióticos e/ou Enzimas / 3364487/20-1

NESTLE BRASIL LTDA / 60.409.075/0001-52

FÓRMULA DE NUTRIENTES PARA RECÉM NASCIDOS DE ALTO RISCO

25004.003920/99 / 400761807

457 - Inclusão de Marca / 4456814/22-5

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.745, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Alimentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 96, 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 de avaliação relacionadas à Gerência-Geral de Alimentos, conforme relação anexa.

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

PATRÍCIA FERNANDES NANTES DE CASTILHO

ANEXO

RELATÓRIO DE CONFERÊNCIA - ALIMENTOS: 1060922

NOME DA EMPRESA / CNPJ

NOME DO PRODUTO

NÚMERO DO PROCESSO

PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

LALLEMAND BRASIL LTDA / 49.979.842/0001-26

ALFA-AMILASE MALTOGÊNICA DE GEOBACILLUS STEAROTHERMOPHILUS EXPRESSA EM SACCHAROMYCES CEREVISIAE M17906

25351.584377/2020-10

4116 - AVALIAÇÃO DE INCLUSÃO DE ENZIMAS PARA USO COMO COADJUVANTES DE TECNOLOGIA / 4272316/20-6

RICERA IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO, COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA / 47.967.468/0001-13

OLEO EXTRAÍDO DAS SEMENTES DE BUGLOSSOIDES ARVENSIS

25351.530549/2021-16

4109 - AVALIAÇÃO DE SEGURANÇA E EFICÁCIA DE PROPRIEDADES FUNCIONAL OU DE SAÚDE DE NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES, EXCETO PROBIÓTICOS E ENZIMAS / 2031070/21-5

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.746, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Alimentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 96, 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 Indeferir as petições de avaliação relacionadas à Gerência-Geral de Alimentos, conforme relação anexa.

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

PATRÍCIA FERNANDES NANTES DE CASTILHO

ANEXO

RELATÓRIO DE CONFERÊNCIA - ALIMENTOS: 1063122

NOME DA EMPRESA / CNPJ

NOME DO PRODUTO

NÚMERO DO PROCESSO

PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

CARGILL AGRÍCOLA S.A. / 60.498.706/0001-57

SUCROMALTE

25351.519921/2021-25

4109 - AVALIAÇÃO DE SEGURANÇA E EFICÁCIA DE PROPRIEDADES FUNCIONAL OU DE SAÚDE DE NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES, EXCETO PROBIÓTICOS E ENZIMAS / 1998935/21-3

COPERMED COMERCIAL IMPORTADORA LTDA / 09.029.404/0001-82

MEMBRANA DA CASCA DO OVO

25351.198945/2021-36

4109 - AVALIAÇÃO DE SEGURANÇA E EFICÁCIA DE PROPRIEDADES FUNCIONAL OU DE SAÚDE DE NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES, EXCETO PROBIÓTICOS E ENZIMAS / 1035059/21-5

DELAVAL LTDA / 00.772.139/0009-00

ACIDO GLICOLICO

25351.852532/2021-17

4118 - AVALIAÇÃO DE RISCO DE PRODUTOS DE USO VETERINÁRIO / 4667365/21-8

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. / 61.190.096/0001-92

FOSFATIDILSERINA DE LECITINA DE SOJA

25351.156185/2022-71

4133 - AVALIAÇÃO DE EQUIVALÊNCIA DE ESPECIFICAÇÃO EM RELAÇÃO A INGREDIENTES JÁ APROVADOS / 0963042/22-0

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.692, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Medicamentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 100, 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 Cancelar os registros por declaração de caducidade dos insumos farmacêuticos ativos sob os números de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 7º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 2º O cancelamento dos registros por declaração de caducidade abrange os registros dos produtos cuja revalidação não tenha sido solicitada no prazo referido no § 6º do artigo 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 3º Para os registros que não tiveram sua caducidade declarada anteriormente, esta resolução declara a caducidade e cancela o registro simultaneamente.

Art. 4º Este procedimento finaliza administrativamente os processos, para aqueles registros que não tiverem manifestação em contrário das empresas detentoras.

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

NÉLIO CEZAR DE AQUINO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL - CNPJ

Nº PROCESSO - EXPEDIENTE DO CANCELAMENTO

IFA - Nº DO REGISTRO - VENCIMENTO DO REGISTRO

LABORATÓRIOS LIBRA DO BRASIL LTDA - 94.869.054/0001-31

25351.157064/2016-41 - 4492593/22-5

METOTREXATO - 15520690044002

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.706, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Medicamentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 100, 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 petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme anexo.

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

NÉLIO CEZAR DE AQUINO

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ

PRINCIPIO(S) ATIVO(S)

NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO

ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE

NUMERO DE REGISTRO VALIDADE

APRESENTAÇÃO DO PRODUTO

PRINCIPIO(S) ATIVO(S)

BESINS HEALTHCARE BRASIL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS

LTDA11082598000121

TESTOSTERONA

ANDROGEL 25351.567354/2011-53 07/2029

11116 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO 3668865/20-7

1.8759.0003.011-7 36 Meses

16,2 MG/G GEL DERM CT TB PLAS PP OPC X 60 ACIONAMENTOS

BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA 49475833000106

MENAEP TENONA

DOISK 180 25351.206136/2021-13 08/2032

1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 3432741/21-0

1.0974.0358.001-1 24 Meses

180 MCG CAP MOLE CT AL PLAS PVC/PVDC AMB X 4

1.0974.0358.002-1 24 Meses

180 MCG CAP MOLE CT AL PLAS PVC/PVDC AMB X 10

1.0974.0358.003-8 24 Meses

180 MCG CAP MOLE CT AL PLAS PVC/PVDC AMB X 30

1.0974.0358.004-6 24 Meses

180 MCG CAP MOLE CT AL PLAS PVC/PVDC AMB X 60

1.0974.0358.005-4 24 Meses

180 MCG CAP MOLE CT AL PLAS PVC/PVDC AMB X 90

1.0974.0358.006-2 24 Meses

180 MCG CAP MOLE CT AL PLAS PVC/PVDC AMB X 120

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A 05161069000110

BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA + dipirona monoidratada

MIRADOR CÔLICA 25351.158875/2022-64 08/2032

10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 4369924/22-3

(11200 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (OPERAÇÃO COMERCIAL) - 2968090/20-5 - 25351.898921/2020-08)

1.5584.0641.001-0 24 Meses

(10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4

1.5584.0641.002-9 24 Meses

(10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 8

1.5584.0641.003-7 24 Meses

(10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 16

1.5584.0641.004-5 24 Meses

(10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
1.5584.0641.005-3 24 Meses
(10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 120
1.5584.0641.006-1 36 Meses
(4,0 + 500,0) MG/ML SOL INJ IV/IM CT 3 AMP VD AMB X 5 ML
1.5584.0641.007-1 36 Meses
(4,0 + 500,0) MG/ML SOL INJ IV/IM CT 100 AMP VD AMB X 5 ML
bilastina 25351.432958/2021-40 02/2032
10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 1286620/22-2
1.5584.0614.002-1 12 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + COP
bilastina
ALLEP PEDIÁTRICO 25351.432959/2021-94 04/2032
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2537542/22-3
1.5584.0618.002-3 12 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + COP

CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 44010437000181
MUPIROCINA
DERMOBAN 25000.011403/99-91 06/2029
11727 RDC 73/2016 - SIMILAR - SUBSTITUIÇÃO DE NOVO DIFA SEM CADIFA
4344873/22-9
1.0715.0145.001-1 18 Meses
20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G

COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61082426000207
bilastina
ALEKTOS PED 25351.110097/2021-41 03/2030
11092 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO 0674671/22-3
1.7817.0909.002-8 12 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + COP

DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA 60874187000184
tosilato de edoxabana monoidratado
ROTEAS 25351.086629/2019-06 05/2029
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2519228/21-1
1.0454.0186.001-4 48 Meses
30 MG COM REV CT BL AL AL X 14
1.0454.0186.002-2 48 Meses
30 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.0454.0186.003-0 48 Meses
60 MG COM REV CT BL AL AL X 14
1.0454.0186.004-9 48 Meses
60 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.0454.0186.005-7 48 Meses
15 MG COM REV CT BL AL AL X 14

EMS S/A 57507378000365
DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL
INGRID 25351.240049/2015-39 12/2025
12142 INCLUSÃO DO COMPLEMENTO DE NOME 4253442/22-9
1.0235.1109.004-2 24 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
1.0235.1109.005-0 24 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
1.0235.1109.006-9 24 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90
1.0235.1109.007-7 24 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120

EMS SIGMA PHARMA LTDA 00923140000131
GABAPENTINA
GABANEURIN 25351.228110/2021-18 08/2032
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 3477542/21-1
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 131818/05-7 - 25351.110926/2005-76)
1.3569.0744.001-0 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 10
1.3569.0744.002-9 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
1.3569.0744.003-7 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
1.3569.0744.004-5 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 40
1.3569.0744.005-3 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
1.3569.0744.006-1 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 500
1.3569.0744.007-1 24 Meses
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 10
1.3569.0744.008-8 24 Meses
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
1.3569.0744.009-6 24 Meses
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
1.3569.0744.010-1 24 Meses
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 40
1.3569.0744.011-8 24 Meses
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
1.3569.0744.012-6 24 Meses
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 500
1.3569.0744.013-4 24 Meses
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 450
1.3569.0744.014-2 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 450
1.3569.0744.015-0 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 300
1.3569.0744.016-9 24 Meses
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 300
DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL
NIKI 25351.725907/2012-68 07/2029
12142 INCLUSÃO DO COMPLEMENTO DE NOME 4253359/22-7
1.3569.0671.004-9 24 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
1.3569.0671.005-7 24 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
1.3569.0671.006-5 24 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90
1.3569.0671.007-3 24 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
COLECALCIFEROL
VITAMINA D3 25351.097821/2022-15 08/2032
10485 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 4261815/22-1
(1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0006138/17-2 - 25351.000830/2017-05)
1.0043.1446.001-0 24 Meses

1000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 10
1.0043.1446.002-9 24 Meses
1000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 30
1.0043.1446.003-7 24 Meses
1000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 60
1.0043.1446.004-5 24 Meses
1000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 90
1.0043.1446.005-3 24 Meses
1000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 180
1.0043.1446.006-1 24 Meses
7000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 4
1.0043.1446.007-1 24 Meses
7000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 10
1.0043.1446.008-8 24 Meses
7000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 30
1.0043.1446.009-6 24 Meses
15000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 4
1.0043.1446.010-1 24 Meses
15000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 10
1.0043.1446.011-8 24 Meses
15000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 30
1.0043.1446.012-6 24 Meses
50000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 4
1.0043.1446.013-4 24 Meses
50000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 10
1.0043.1446.014-2 24 Meses
50000 UI CAP MOLE BL AL PLAS TRANS X 30

INSTITUTO VITAL BRAZIL S/A 30064034000100
cloridrato de erlotinibe 25351.285880/2022-49 08/2032
10488 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 4528674/22-4
(10557 SIMILARES - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR (PARCERIA DE DESENVOLVIMENTO PRODUTIVO) - 1695803/21-9 - 25351.418162/2021-84)
1.0407.0113.001-0 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 30
1.0407.0113.002-9 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 30
1.0407.0113.003-7 24 Meses
150 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 30

TAKEDA PHARMA LTDA. 60397775000174
citrato de ixazomibe
NINLARO 25351.038663/2016-13 02/2028
11121 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE NOVA INDICAÇÃO TERAPÊUTICA
4111789/21-1
1.0639.0278.001-1 36 Meses
3 MG CAP DURA CT BL AL AL X 1
1.0639.0278.002-1 36 Meses
3 MG CAP DURA CT BL AL AL X 3
1.0639.0278.003-8 36 Meses
4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 1
1.0639.0278.004-6 36 Meses
4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 3
1.0639.0278.005-4 36 Meses
2,3 MG CAP DURA CT BL AL AL X 1
1.0639.0278.006-2 36 Meses
2,3 MG CAP DURA CT BL AL AL X 3

VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 30222814000131
DIOSMINA + HESPERIDINA
BIOVARIXON 25351.718314/2019-21 08/2032
1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 3443793/19-2
1.0392.0209.001-1 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
1.0392.0209.002-8 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60
1.0392.0209.003-6 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 90
1.0392.0209.004-4 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 120
1.0392.0209.005-2 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 150
1.0392.0209.006-0 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.0392.0209.007-9 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.0392.0209.008-7 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 90
1.0392.0209.009-5 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 120
1.0392.0209.010-9 24 Meses
450MG + 50MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 150

ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA 05254971000181
SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN
SILIMALON LIV 25351.462964/2020-41 08/2032
10688 PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 1641064/20-5
1.5651.0098.001-7 24 Meses
215 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 4
1.5651.0098.002-5 24 Meses
215 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10
1.5651.0098.003-3 24 Meses
215 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20
1.5651.0098.004-1 24 Meses
215 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30
1.5651.0098.005-1 24 Meses
215 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.707, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Medicamentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 100, 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 petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)

COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61082426000207
ISETIONATO DE HEXAMIDINA + CLORIDRATO DE TETRACAÍNA
HEXOMEDINE 25351.497235/2022-77 11/2029
11200 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (OPERAÇÃO COMERCIAL) 2463619/22-8
1.7817.0933.001-0 15 Meses
1,0 MG/ML + 0,5 MG/ML COLUT CT FR VD AMB SPR X 50 ML
CLORIDRATO DE OXIMETAZOLINA
ATURGYL 25351.497386/2022-25 05/2028
11203 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (OPERAÇÃO COMERCIAL) 2463987/22-7
1.7817.0934.001-6 24 Meses
0,5 MG/ML SOL NASAL CT FR PLAS OPC SPRAY X 15 ML
1.7817.0934.002-4 24 Meses
0,5 MG/ML SOL NASAL CT FR PLAS OPC SPRAY X 30 ML

MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
92265552000905
CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA 25351.062948/2022-13 06/2026
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467290/22-9
1.1819.0329.001-2 24 Meses
20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G
1.1819.0329.002-0 24 Meses
20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G
1.1819.0329.003-9 24 Meses
20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 20 G
1.1819.0329.004-7 24 Meses
20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G
domperidona 25351.062949/2022-68 11/2026
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467295/22-1
1.1819.0330.001-8 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
1.1819.0330.002-6 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.1819.0330.003-4 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.1819.0330.004-2 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40
1.1819.0330.005-0 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60
cabergolina 25351.062956/2022-60 08/2026
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467319/22-7
1.1819.0331.001-3 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2
1.1819.0331.002-1 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 4
1.1819.0331.003-1 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8
1.1819.0331.004-8 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 12
citrato de tamoxifeno 25351.062957/2022-12 01/2028
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467320/22-5
1.1819.0332.001-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0332.002-7 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0332.003-5 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 40
1.1819.0332.004-3 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0332.005-1 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)
1.1819.0332.006-1 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 200
1.1819.0332.007-8 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 250
1.1819.0332.008-6 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0332.009-4 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0332.010-8 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 40
1.1819.0332.011-6 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0332.012-4 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)
1.1819.0332.013-2 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 200
1.1819.0332.014-0 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 250
cetoconazol + dipropionato de betametasona + sulfato de neomicina
25351.062963/2022-61 08/2029
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467333/22-0
1.1819.0333.001-4 36 Meses
20 MG/G + 0,64 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G
1.1819.0333.002-2 24 Meses
20 MG/G + 0,64 MG/G + 2,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G
CLONIXINATO DE LISINA + CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA
CICLALGIN FLEX 25351.062964/2022-14 02/2029
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467334/22-6
1.1819.0334.001-1 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
1.1819.0334.002-8 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12
1.1819.0334.003-6 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
1.1819.0334.004-4 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
1.1819.0334.005-2 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
1.1819.0334.006-0 24 Meses

(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC)
1.1819.0334.007-9 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100
1.1819.0334.008-7 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500
CLORIDRATO DE TRIMETAZIDINA
dicloridrato de trimetazidina 25351.062965/2022-51 10/2027
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467338/22-1
1.1819.0335.001-5 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 8
1.1819.0335.002-3 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.1819.0335.003-1 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15
1.1819.0335.004-1 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20
1.1819.0335.005-8 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.1819.0335.006-6 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 50
1.1819.0335.007-4 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.1819.0335.008-2 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 EMB FRAC
1.1819.0335.009-0 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.1819.0335.010-4 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
BROMOPRIDA
DIGESIGMA GOTAS 25351.062966/2022-03 07/2027
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467339/22-8
1.1819.0336.001-0 24 Meses
4 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 10 ML
1.1819.0336.002-9 24 Meses
4 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML
BIMATOPROSTA 25351.062990/2022-34 05/2027
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467394/22-9
1.1819.0337.001-6 24 Meses
0,1 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PEBD OPC X 3 ML
1.1819.0337.002-4 24 Meses
0,1 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PEBD OPC X 5 ML
1.1819.0337.003-2 24 Meses
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3 ML
1.1819.0337.004-0 24 Meses
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML
bissulfato de clopidogrel 25351.062992/2022-23 04/2027
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467397/22-8
1.1819.0338.001-1 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 14
1.1819.0338.002-1 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 28
1.1819.0338.003-8 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 98
1.1819.0338.004-6 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 200
1.1819.0338.005-4 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 450
1.1819.0338.006-2 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 500
besilato de anlodipino 25351.062995/2022-67 10/2026
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467414/22-0
1.1819.0339.001-7 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20
1.1819.0339.002-5 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 30
1.1819.0339.003-3 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 60 (EMB FRAC)
1.1819.0339.004-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 90 (EMB FRAC)
1.1819.0339.005-1 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20
1.1819.0339.006-8 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 30
1.1819.0339.007-6 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 60 (EMB FRAC)
1.1819.0339.008-4 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 90 (EMB FRAC)
esomeprazol magnésico tri-hidratado
ESOP 25351.063051/2022-15 12/2026
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467579/22-9
1.1819.0340.001-2 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7
1.1819.0340.002-0 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14
1.1819.0340.003-9 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 15
1.1819.0340.004-7 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28
1.1819.0340.005-5 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 30
1.1819.0340.006-3 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56
1.1819.0340.007-1 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60
1.1819.0340.008-1 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 84
1.1819.0340.009-8 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90
1.1819.0340.010-1 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7
1.1819.0340.011-1 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14
1.1819.0340.012-8 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 15
1.1819.0340.013-6 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28
1.1819.0340.014-4 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 30
1.1819.0340.015-2 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56
1.1819.0340.016-0 24 Meses

40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60
1.1819.0340.017-9 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 84
1.1819.0340.018-7 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90
VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO
ARACOR ANLO 25351.063052/2022-51 05/2027
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0467580/22-7
1.1819.0341.001-8 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0341.002-6 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0341.003-4 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0341.004-2 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.1819.0341.005-0 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.1819.0341.006-9 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0341.007-7 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0341.008-5 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0341.009-3 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.1819.0341.010-7 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.1819.0341.011-5 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0341.012-3 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0341.013-1 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0341.014-1 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.1819.0341.015-8 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.1819.0341.016-6 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0341.017-4 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0341.018-2 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0341.019-0 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.1819.0341.020-4 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.1819.0341.021-2 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0341.022-0 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0341.023-9 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0341.024-7 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.1819.0341.025-5 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 100
cloridrato de metformina + glibenclamida 25351.065382/2022-81 10/2027
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479636/22-2
1.1819.0342.001-3 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.1819.0342.002-1 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.1819.0342.003-1 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.1819.0342.004-8 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.1819.0342.005-6 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.1819.0342.006-4 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
1.1819.0342.007-2 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.1819.0342.008-0 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.1819.0342.009-9 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.1819.0342.010-2 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.1819.0342.011-0 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.1819.0342.012-9 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
1.1819.0342.013-7 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.1819.0342.014-5 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.1819.0342.015-3 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.1819.0342.016-1 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.1819.0342.017-1 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.1819.0342.018-8 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
1.1819.0342.019-6 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.1819.0342.020-1 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.1819.0342.021-8 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.1819.0342.022-6 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.1819.0342.023-4 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.1819.0342.024-2 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
risedronato sódico 25351.065383/2022-26 01/2028
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479639/22-1
1.1819.0343.001-9 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1
1.1819.0343.002-7 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2

1.1819.0343.003-5 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4
1.1819.0343.004-3 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
1.1819.0343.005-1 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12
1.1819.0343.006-1 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
1.1819.0343.007-8 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 16
1.1819.0343.008-6 24 Meses
150 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1
1.1819.0343.009-4 24 Meses
150 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2
lansoprazol 25351.065384/2022-71 12/2026
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479640/22-0
1.1819.0344.001-4 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 4
1.1819.0344.002-2 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 7
1.1819.0344.003-0 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 14
1.1819.0344.004-9 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 28
1.1819.0344.005-7 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 66 (EMB FRAC)
maleato de trimebutina 25351.065393/2022-61 04/2029
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479664/22-6
1.1819.0345.001-1 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20
1.1819.0345.002-8 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30
1.1819.0345.003-6 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60
1.1819.0345.004-4 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.1819.0345.005-2 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200
MALEATO DE ENALAPRIL 25351.065395/2022-51 08/2026
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479671/22-2
1.1819.0346.001-5 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 28
1.1819.0346.002-3 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 30
1.1819.0346.003-1 24 Meses
20 MG COM CT BL AL/AL X 10
1.1819.0346.004-1 24 Meses
20 MG COM CT BL AL/AL X 28
1.1819.0346.005-8 24 Meses
20 MG COM CT BL AL/AL X 30
rosuvastatina cálcica 25351.065407/2022-47 10/2026
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479688/22-2
1.1819.0347.001-0 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0347.002-9 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0347.003-7 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0347.004-5 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.1819.0347.005-3 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 200 (EMB FRAC)
1.1819.0347.006-1 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0347.007-1 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.1819.0347.008-8 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0347.009-6 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0347.010-1 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)
1.1819.0347.011-8 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.1819.0347.012-6 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.1819.0347.013-4 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.1819.0347.014-2 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.1819.0347.015-0 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.1819.0347.016-9 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)
1.1819.0347.017-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 100
PREDSIGMA 25351.065408/2022-91 03/2026
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479689/22-9
1.1819.0348.001-6 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 5
PREDNISOLONA
1.1819.0348.002-4 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 10
PREDNISOLONA
1.1819.0348.003-2 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 20
PREDNISOLONA
1.1819.0348.004-0 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 30
PREDNISOLONA
1.1819.0348.005-9 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 40
PREDNISOLONA
1.1819.0348.006-7 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 5
PREDNISOLONA
1.1819.0348.007-5 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
PREDNISOLONA
1.1819.0348.008-3 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
PREDNISOLONA

1.1819.0348.009-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
PREDNISOLONA
1.1819.0348.010-5 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40
PREDNISOLONA
1.1819.0348.011-3 24 Meses
20 MG COM CT BL AL AL X 5
PREDNISOLONA
1.1819.0348.012-1 24 Meses
20 MG COM CT BL AL AL X 10
PREDNISOLONA
1.1819.0348.013-1 24 Meses
20 MG COM CT BL AL AL X 20
PREDNISOLONA
1.1819.0348.014-8 24 Meses
20 MG COM CT BL AL AL X 40
PREDNISOLONA
1.1819.0348.015-6 24 Meses
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
1.1819.0348.016-4 24 Meses
3 MG/ML SOL OR CT 50 FR PLAS AMB X 60 ML + 50 SER DOS
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
1.1819.0348.017-2 24 Meses
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
1.1819.0348.018-0 24 Meses
3 MG/ML SOL OR CT 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 SER DOS
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
LIMECICLINA
LIACLYSAL 25351.065409/2022-36 12/2027
1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479690/22-7
1.1819.0349.001-1 24 Meses
150 MG CAP DURA CT BL AL AL X 16
1.1819.0349.002-1 24 Meses
150 MG CAP DURA CT BL AL AL X 18
1.1819.0349.003-8 24 Meses
150 MG CAP DURA CT BL AL AL X 28
1.1819.0349.004-6 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 8
1.1819.0349.005-4 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 16
1.1819.0349.006-2 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 32
1.1819.0349.007-0 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 40
nistatina 25351.065410/2022-61 04/2026
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO
(INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0479691/22-3
1.1819.0350.001-7 24 Meses
100000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB X 40 ML + CGT
1.1819.0350.002-5 24 Meses
100000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 40 ML + 50 CGT
1.1819.0350.003-3 24 Meses
100000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + CGT
1.1819.0350.004-1 24 Meses
100000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 CGT

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.708, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Medicamentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 100, 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 Cancelar o registro sanitário de medicamentos ou de apresentações, conforme anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

NÉLIO CEZAR DE AQUINO

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)

NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A 72593791000111
maleato de trimebutina 25351.013196/2014-91 04/2029
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0448225/22-1
1.2675.0346.001-9 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20
1.2675.0346.002-7 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30
1.2675.0346.003-5 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60
1.2675.0346.004-3 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.2675.0346.005-1 24 Meses
200 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200
MALEATO DE ENALAPRIL 25351.018602/00-65 08/2026
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0448131/22-6
1.2675.0016.003-0 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 30
1.2675.0016.004-9 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 28
1.2675.0016.005-7 24 Meses
20 MG COM CT BL AL/AL X 30
1.2675.0016.006-5 24 Meses
20 MG COM CT BL AL/AL X 10
1.2675.0016.007-3 24 Meses
20 MG COM CT BL AL/AL X 28
bissulfato de clopidogrel 25351.072021/2017-24 04/2027
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0432874/22-4
1.2675.0274.001-8 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 14
1.2675.0274.002-6 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 28
1.2675.0274.003-4 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 98
1.2675.0274.004-2 24 Meses

75 MG COM REV CT BL AL AL X 200
1.2675.0274.005-0 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 450
1.2675.0274.006-9 24 Meses
75 MG COM REV CT BL AL AL X 500
rosuvastatina cálcica 25351.082923/2015-15 10/2026
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0450260/22-4
1.2675.0219.001-8 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0219.002-6 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.2675.0219.003-4 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0219.004-2 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0219.005-0 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)
1.2675.0219.006-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.2675.0219.007-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0219.008-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 20
1.2675.0219.009-3 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0219.010-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0219.011-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)
1.2675.0219.012-3 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.2675.0219.013-1 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0219.014-1 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0219.015-8 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0219.016-6 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.2675.0219.017-4 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 200 (EMB FRAC)
besilato de anlodipino 25351.082926/2015-41 10/2026
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0430120/22-2
1.2675.0212.001-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20
1.2675.0212.002-8 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 30
1.2675.0212.003-6 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20
1.2675.0212.004-4 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 30
1.2675.0212.005-2 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 60 (EMB FRAC)
1.2675.0212.006-0 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 90 (EMB FRAC)
1.2675.0212.007-9 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 60 (EMB FRAC)
1.2675.0212.008-7 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 90 (EMB FRAC)
CLORIDRATO DE TRIMETAZIDINA
dicloridrato de trimetazidina 25351.117429/2016-51 10/2027
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0441758/22-3
1.2675.0297.001-3 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 8
1.2675.0297.002-1 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.2675.0297.003-1 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15
1.2675.0297.004-8 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20
1.2675.0297.005-6 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.2675.0297.006-4 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 50
1.2675.0297.007-2 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.2675.0297.008-0 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 EMB FRAC
1.2675.0297.009-9 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.2675.0297.010-2 24 Meses
35 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
PREDSIGMA 25351.124626/2019-70 03/2026
1990 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA
DE TITULARIDADE 0450773/22-1
1.2675.0348.001-1 24 Meses
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
1.2675.0348.002-8 24 Meses
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
1.2675.0348.003-6 24 Meses
3 MG/ML SOL OR CT 50 FR PLAS AMB X 60 ML + 50 SER DOS
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
1.2675.0348.004-4 24 Meses
3 MG/ML SOL OR CT 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 SER DOS
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
1.2675.0348.005-2 24 Meses
20 MG COM CT BL AL AL X 5
PREDNISOLONA
1.2675.0348.006-0 24 Meses
20 MG COM CT BL AL AL X 10
PREDNISOLONA
1.2675.0348.007-9 24 Meses
20 MG COM CT BL AL AL X 20
PREDNISOLONA
1.2675.0348.008-7 24 Meses
20 MG COM CT BL AL AL X 40
PREDNISOLONA
1.2675.0348.009-5 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 5
PREDNISOLONA
1.2675.0348.010-9 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 10

PREDNISOLONA
1.2675.0348.011-7 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 20
PREDNISOLONA
1.2675.0348.012-5 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 30
PREDNISOLONA
1.2675.0348.013-3 24 Meses
5 MG COM CT BL AL AL X 40
PREDNISOLONA
1.2675.0348.014-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 5
PREDNISOLONA
1.2675.0348.015-1 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
PREDNISOLONA
1.2675.0348.016-8 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
PREDNISOLONA
1.2675.0348.017-6 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
PREDNISOLONA
1.2675.0348.018-4 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40
PREDNISOLONA
BIMATOPROSTA 25351.144174/2017-81 05/2027
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0432814/22-1
1.2675.0285.002-6 24 Meses
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3 ML
1.2675.0285.003-4 24 Meses
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML
1.2675.0285.005-0 24 Meses
0,1 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PEBD OPC X 3 ML
1.2675.0285.006-9 24 Meses
0,1 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PEBD OPC X 5 ML
LIMECICLINA
LIACLYSAL 25351.226073/2016-46 12/2027
1990 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0454683/22-7
1.2675.0301.001-3 24 Meses
150 MG CAP DURA CT BL AL AL X 16
1.2675.0301.002-1 24 Meses
150 MG CAP DURA CT BL AL AL X 18
1.2675.0301.003-1 24 Meses
150 MG CAP DURA CT BL AL AL X 28
1.2675.0301.004-8 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 16
1.2675.0301.005-6 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 32
1.2675.0301.006-4 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 40
1.2675.0301.007-2 24 Meses
300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 8
CLONIXINATO DE LISINA + CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA
CICLALGIN FLEX 25351.229320/2018-28 02/2029
1990 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0435270/22-2
1.2675.0344.001-8 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
1.2675.0344.002-6 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
1.2675.0344.003-4 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
1.2675.0344.004-2 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
1.2675.0344.005-0 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC)
1.2675.0344.006-9 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100
1.2675.0344.007-7 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500
1.2675.0344.008-5 24 Meses
(125,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12
cetoconazol + dipropionato de betametasona + sulfato de neomicina
25351.328914/2019-00 08/2029
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0435110/22-5
1.2675.0358.001-4 36 Meses
20 MG/G + 0,64 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G
1.2675.0358.002-2 24 Meses
20 MG/G + 0,64 MG/G + 2,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G
nistatina 25351.338873/2005-56 04/2026
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0450994/22-8
1.2675.0073.001-5 24 Meses
100000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB X 40 ML + CGT
1.2675.0073.002-3 24 Meses
100000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + CGT
1.2675.0073.003-1 24 Meses
100000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 40 ML + 50 CGT
1.2675.0073.004-1 24 Meses
100000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 CGT
CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA 25351.340862/2005-36 06/2026
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0435043/22-6
1.2675.0097.001-6 24 Meses
20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G
1.2675.0097.002-4 24 Meses
20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G
1.2675.0097.003-2 24 Meses
20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 20 G
1.2675.0097.004-0 24 Meses
20 MG/G + 0,644 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G
BROMOPRIDA
DIGESIGMA GOTAS 25351.346499/2017-04 07/2027
1990 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0441771/22-0
1.2675.0289.001-1 24 Meses
4 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 10 ML
1.2675.0289.002-8 24 Meses
4 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML
cabergolina 25351.369599/2013-41 08/2026
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0433760/22-2
1.2675.0197.001-1 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2

1.2675.0197.002-8 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 4
1.2675.0197.003-6 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8
1.2675.0197.004-4 24 Meses
0,5 MG COM CT FR VD AMB X 12
esomeprazol magnésico tri-hidratado
ESOP 25351.395822/2016-84 12/2026
1990 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0444259/22-8
1.2675.0243.001-9 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7
1.2675.0243.002-7 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14
1.2675.0243.003-5 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28
1.2675.0243.004-3 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56
1.2675.0243.005-1 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7
1.2675.0243.006-1 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14
1.2675.0243.007-8 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28
1.2675.0243.008-6 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56
1.2675.0243.009-4 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 15
1.2675.0243.010-8 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 30
1.2675.0243.011-6 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60
1.2675.0243.012-4 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 84
1.2675.0243.013-2 24 Meses
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90
1.2675.0243.014-0 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 15
1.2675.0243.015-9 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 30
1.2675.0243.016-7 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60
1.2675.0243.017-5 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 84
1.2675.0243.018-3 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90
lansoprazol 25351.405448/2016-32 12/2026
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0453208/22-3
1.2675.0248.004-0 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 7
1.2675.0248.005-9 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 14
1.2675.0248.006-7 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 28
1.2675.0248.008-3 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 4
1.2675.0248.010-5 24 Meses
30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 66 (EMB FRAC)
domperidona 25351.413430/2015-23 11/2026
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0443470/22-7
1.2675.0231.001-3 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
1.2675.0231.002-1 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
1.2675.0231.003-1 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
1.2675.0231.004-8 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40
1.2675.0231.005-6 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60
VALSARTANA + BESILATO DE ANLODIPINO
ARACOR ANLO 25351.434070/2016-84 05/2027
1990 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0429748/22-1
1.2675.0278.001-1 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0278.002-8 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0278.003-6 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0278.004-4 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.2675.0278.005-2 24 Meses
80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.2675.0278.006-0 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0278.007-9 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0278.008-7 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0278.009-5 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.2675.0278.010-9 24 Meses
160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.2675.0278.011-7 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0278.012-5 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0278.013-3 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0278.014-1 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.2675.0278.015-1 24 Meses
160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.2675.0278.016-8 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0278.017-6 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0278.018-4 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0278.019-2 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.2675.0278.020-6 24 Meses
320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
1.2675.0278.021-4 24 Meses

320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0278.022-2 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0278.023-0 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0278.024-9 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 90
1.2675.0278.025-7 24 Meses
320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL AL X 100
CLORIDRATO DE METFORMINA + GLIBENCLAMIDA
cloridrato de metformina +glibenclamida 25351.515371/2014-40 10/2027
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0450808/22-0
1.2675.0298.001-9 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.2675.0298.003-5 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.2675.0298.004-3 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.2675.0298.005-1 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
1.2675.0298.006-1 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.2675.0298.007-8 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.2675.0298.009-4 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.2675.0298.010-8 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.2675.0298.011-6 24 Meses
(250,0 + 1,25) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
1.2675.0298.012-4 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.2675.0298.013-2 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.2675.0298.014-0 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.2675.0298.016-7 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.2675.0298.017-5 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.2675.0298.018-3 24 Meses
(500,0 + 2,5) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
1.2675.0298.019-1 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.2675.0298.020-5 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.2675.0298.021-3 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
1.2675.0298.023-1 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 (EMB FRAC)
1.2675.0298.024-8 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200
1.2675.0298.025-6 24 Meses
(500,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500
1.2675.0298.026-4 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 10
1.2675.0298.027-2 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30
1.2675.0298.028-0 24 Meses
(1000,0 + 5,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60
risedronato sódico 25351.675029/2017-47 01/2028
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0450557/22-7
1.2675.0303.001-4 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1
1.2675.0303.002-2 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2
1.2675.0303.003-0 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4
1.2675.0303.004-9 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
1.2675.0303.005-7 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12
1.2675.0303.006-5 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
1.2675.0303.007-3 24 Meses
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 16
1.2675.0303.008-1 24 Meses
150 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1
1.2675.0303.009-1 24 Meses
150 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2
citrato de tamoxifeno 25351.859619/2016-40 01/2028
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 0434161/22-5
1.2675.0304.001-1 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0304.002-8 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0304.003-6 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 40
1.2675.0304.004-4 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0304.005-2 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)
1.2675.0304.006-0 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 200
1.2675.0304.007-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 250
1.2675.0304.008-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 10
1.2675.0304.009-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 30
1.2675.0304.010-9 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 40
1.2675.0304.011-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 60
1.2675.0304.012-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)
1.2675.0304.013-3 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 200
1.2675.0304.014-1 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL AL X 250

SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. 10588595001092
ISETIONATO DE HEXAMIDINA + CLORIDRATO DE TETRACAÍNA
HEXOMEDINE 25351.189981/2019-94 11/2029

1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR
TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 2404603/22-1
1.8326.0310.001-1 15 Meses
1,0 MG/ML + 0,5 MG/ML COLUT CT FR VD AMB SPR X 50 ML
CLORIDRATO DE OXIMETAZOLINA
ATURGYL 25351.411925/2019-41 05/2028
1990 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA
DE TITULARIDADE 2403305/22-7
1.8326.0381.001-7 24 Meses
0,5 MG/ML SOL NASAL CT FR PLAS OPC SPRAY X 15 ML
1.8326.0381.002-5 24 Meses
0,5 MG/ML SOL NASAL CT FR PLAS OPC SPRAY X 30 ML

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.709, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Medicamentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 100, 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 petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

NÉLIO CEZAR DE AQUINO

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO PRODUTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DA AUTORIZAÇÃO
SANITÁRIA
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
AUTORIZAÇÃO SANITÁRIA VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

GREENCARE PHARMA COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E COSMETICOS
LTDA.36940761000170
CANNABIS SATIVA L.
EXTRATO DE CANNABIS SATIVA GREENCARE 160,32 MG/ML 25351.569222/2021-26
05/2027
11539 PRODUTO DE CANNABIS - ALTERAÇÃO DE LAYOUT DA ROTULAGEM E EMBALAGEM
4289304/22-2
1.4500.0003.001-2 24 Meses
160,32 MG/ML SOL GOT CT FR VD AMB X 10 ML + CGT
Não Informado

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.710, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Medicamentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 100, 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. Publicar a aprovação condicional das petições secundárias de medicamentos similares, genéricos e novos, sob os números de expediente constantes no anexo desta Resolução, nos termos dos art. 17-A § 3º e 4º da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, alterada pelos arts. 2º e 4º da Lei 13.411, de 28 de dezembro de 2016; e arts. 4º, 7º e 16 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.
Art. 2º Este ato administrativo decorre do atendimento integral pelas empresas detentoras dos registros, ao disposto no art. 7º e seus incisos, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 219, de 27 de fevereiro de 2018.
Art. 3º A aprovação condicional das petições secundárias objeto desta Resolução é restrita ao assunto protocolado, não resultando em manifestação diversa da peticionada, e considera estritamente a condição já registrada, não aprovando nenhuma alteração da condição registrada que possa estar informada nos documentos que instruem a petição secundária.
Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

NÉLIO CEZAR DE AQUINO

ANEXO

NOME DA EMPRESA
NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO
EXPEDIENTE PETIÇÃO 2ª ASSUNTO DA PETIÇÃO 2ª
EXPEDIENTE PETIÇÃO CLONE ASSUNTO PETIÇÃO CLONE
(ASSUNTO PETIÇÃO MATRIZ - EXPEDIENTE MATRIZ - PROCESSO MATRIZ)

ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A.
BROMIDRATO DE DARIFENACINA 25351320066201526
4850883217 GENÉRICO - Inclusão de novo fabricante do IFA
4851693217 GENÉRICO - Alteração maior de produção do IFA
4851701211 GENÉRICO - Mudanças maiores de métodos analíticos
4853069217 GENÉRICO - Mudanças nos limites de especificação fora de limites aprovados anteriormente
FENAZIC 25351274473201668
6230038215 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Inclusão de novo fabricante do IFA - 4850883217 - 25351320066201526)
6230044210 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Alteração maior de produção do IFA - 4851693217 - 25351320066201526)
6231901219 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudanças maiores de métodos analíticos - 4851701211 - 25351320066201526)
6231885213 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudanças nos limites de especificação fora de limites aprovados anteriormente - 4853069217 - 25351320066201526)

HIPOLABOR FARMACÊUTICA LTDA.
fosfato sódico de prednisolona 25351577996200981
5002124219 GENÉRICO - Mudanças nos limites de especificação fora de limites aprovados anteriormente

VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
fosfato sódico de prednisolona 25351359374201817
8471240216 GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudanças nos limites de especificação fora de limites aprovados anteriormente - 5002124219 - 25351577996200981)

LABORATÓRIO GLOBO SA
PROSOLIN 25351911388201692
8426338215 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudanças nos limites de especificação fora de limites aprovados anteriormente - 5002124219 - 25351577996200981)

fosfato sódico de prednisolona 25351911558201639
8426324215 GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudanças nos limites de especificação fora de limites aprovados anteriormente - 5002124219 - 25351577996200981)

CIMED INDUSTRIA S.A
paracetamol + maleato de clorfeniramina + cloridrato de fenilefrina 25351790927201813
4713254210 GENÉRICO - Inclusão de novo fabricante do IFA
4520115223 GENÉRICO - Inclusão de novo fabricante do IFA
CIMEGRIPE 25351828440202027
5185429215 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Inclusão de novo fabricante do IFA - 4713254210 - 25351790927201813)
4535281220 SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Inclusão de novo fabricante do IFA - 4520115223 - 25351790927201813)
fosfato sódico de prednisolona 25351051748201859
8426326211 GENÉRICO - Modificação Pós-Registro - CLONE
(Mudanças nos limites de especificação fora de limites aprovados anteriormente - 5002124219 - 25351577996200981)

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.747, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Medicamentos, no uso das atribuições que lhe confere o art. 100, 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 Publicar o cancelamento de registro da apresentação a pedido dos medicamentos similares, genéricos e novos, sob o nº de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº. 9.784 de 1999.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

NÉLIO CEZAR DE AQUINO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL CNPJ
MARCA COMERCIAL Nº PROCESSO EXPEDIENTE CANCELAMENTO M.S.

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - 56.998.701/0001-16
NOCTAL 25991.003841/78 4459386/22-4 1055300450343 1055300450505
1055300450519

ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A - 60.659.463/0029-92
LEVOID 25351.237194/2006-41 4290446/22-1 1057303660057 1057303660065
1057303660111 1057303660121 1057303660170 1057303660189 1057303660235
1057303660243 1057303660294 1057303660308 1057303660359 1057303660367
1057303660413 1057303660421 1057303660472 1057303660480 1057303660537
1057303660545 1057303660596 1057303660601

BIOGEN BRASIL PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - 07.986.222/0001-74
FAMPYRA 25351.346618/2011-73 4278262/22-1 1699300030021

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92
sulbactam sódico + ampicilina sódica 25351.161266/2002-49 4302812/22-2
1004307930041

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - 33.781.055/0001-35
dolutegravir sódico 25351.693841/2020-50 4467736/22-7 1106301530026
1106301530034

GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - 33.247.743/0001-10
CLAVULIN 25991.002612/81 4346957/22-6 1010700760612 1010700760590
1010700760582 1010700760574 1010700760558 1010700760566
EPIVIR 25351.011766/2005-83 4302059/22-2 1010702360018
TIVICAY 25351.198175/2013-70 4302394/22-6 1010703000023 1010703000031
ENOPPROZ 25351.187891/2022-64 4476330/22-1 1010703570105 1010703570113
1010703570121

LABORATÓRIOS FERRING LTDA - 74.232.034/0001-48
DDAVP 25351.315864/2006-78 4433849/22-7 1287600150031
EPONIIM 25351.002530/2017-90 4467878/22-9 1287600210034

MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA. - 03.560.974/0001-18
CUBICIN 25351.378468/2021-91 4418687/22-0 1017102280029 1017102280037
1017102280045 1017102280053 1017102280061

PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02
ELPRAZOL 25000.032721/99-03 4277498/22-1 1410700070158 1410700070131
1410700070141
omeprazol 25351.596528/2015-15 4296712/22-5 1410706180109

SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 61.286.647/0001-16
captopril 25351.191931/2002-29 2679210/22-1 1004703950191 1004703950159
1004703950205 1004703950167 1004703950175 1004703950183 1004703950213
CAPTOtec 25351.515137/2017-61 2679206/22-3 1004706270191 1004706270159
1004706270205 1004706270167 1004706270175 1004706270183 1004706270213

SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92
ALLEGRA 25351.190114/2019-00 4299359/22-4 1832603590238 1832603590246
1832603590254 1832603590262
cloridrato de fexofenadina 25351.501823/2019-17 4469676/22-1 1832604070238
1832604070246 1832604070254 1832604070262
glibenclamida 25351.696761/2014-76 4319994/22-1 1832600280041

ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27
bromidrato de darifenacina 25351.320066/2015-26 4377908/22-7 1221400980021
1221400980038 1221400980046 1221400980054 1221400980070 1221400980089
1221400980097 1221400980100
FENAZIC 25351.274473/2016-68 4378070/22-7 1221400990025 1221400990033
1221400990041 1221400990051 1221400990076 1221400990084 1221400990092
1221400990106

GERÊNCIA-GERAL DE PRODUTOS BIOLÓGICOS, RADIOFÁRMACOS, SANGUE, TECIDOS, CÉLULAS, ÓRGÃOS E PROD DE TERAPIAS AVAN

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.734, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapias Avançadas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 109, 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 Publicar a desistência a pedido das petições relacionadas à Gerência-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapias Avançadas sob os números de expedientes constantes no anexo desta Resolução, nos termos do art. 51 da Lei nº 9.784 de 1999.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FABRÍCIO CARNEIRO DE OLIVEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL ASSUNTO DA PETIÇÃO
NÚMERO DO PROCESSO EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA
EXPEDIENTE DA PETIÇÃO DESISTIDA
GLOBAL REGULATORY PARTNERS BRASIL EIRELI 11897 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 11.
Inclusão de uma nova etapa de espera ou alteração nos parâmetros de uma etapa de espera já aprovada na fase de fermentação ou propagação viral ou celular, fracionamento ou extração - Moderada
25351.744915/2020-23 4419323/22-1
4235348/22-3

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.735, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapias Avançadas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 109, 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 petições relacionadas à Gerência-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapias Avançadas, conforme anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FABRÍCIO CARNEIRO DE OLIVEIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
ABBVIE FARMACÊUTICA LTDA. 15800545000150
ADALIMUMABE
HUMIRA 25351.068850/2014-78 04/2028
11969 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 77C. AMPLIAÇÃO DE USO 3475504/21-7
1.9860.0003.006-6 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT BL X SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML +ENV LEN ALCOOL
1.9860.0003.007-4 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 2 BL X SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + ENV LEN ALCOOL
1.9860.0003.008-2 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 2 BL X SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + CAN APLIC + ENV LEN ALCOOL
1.9860.0003.009-0 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 2 BL X SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + CAN APLIC (ADVANCE) + ENV LEN ALCOOL
1.9860.0003.010-4 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT BL X SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + ENV LEN ALCOOL
1.9860.0003.011-2 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT BLX SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + CAN APLIC + ENV LEN ALCOOL
1.9860.0003.012-0 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT BL X SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + CAN APLIC (ADVANCE) + ENV LEN ALCOOL
1.9860.0003.013-9 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 2 BL X SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML + ENV LEN ALCOOL
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
ALFAEPOETINA
HEMAX ERITRON 25351.693799/2018-52 05/2030
10393 PRODUTO BIOLÓGICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODO ANALÍTICO DO PRINCÍPIO ATIVO, DO PRODUTO A GRANEL, DO PRODUTO TERMINADO, DO ADJUVANTE E DOS ESTABILIZANTES QUE NÃO CONSTAM EM COMPÊNDIO OFICIAL 4620795/20-3
10393 PRODUTO BIOLÓGICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODO ANALÍTICO DO PRINCÍPIO ATIVO, DO PRODUTO A GRANEL, DO PRODUTO TERMINADO, DO ADJUVANTE E DOS ESTABILIZANTES QUE NÃO CONSTAM EM COMPÊNDIO OFICIAL 4620801/20-1
1.0573.0530.001-5 24 Meses
1.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML
1.0573.0530.002-3 24 Meses
4.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML
1.0573.0530.003-1 24 Meses
10.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML
1.0573.0530.004-1 24 Meses
2.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML
1.0573.0530.005-8 24 Meses
3.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML
1.0573.0530.006-6 24 Meses
2.000 UI/ML SOL INJ CT SER PRE-ENCH X 0,25 ML
1.0573.0530.007-4 24 Meses
2.000 UI/ML SOL INJ CT 6 SER PRE-ENCH X 0,25 ML
1.0573.0530.008-2 24 Meses
2.000 UI/ML SOL INJ CT SER PRE-ENCH X 0,5 ML
1.0573.0530.009-0 24 Meses
2.000 UI/ML SOL INJ CT 6 SER PRE-ENCH X 0,5 ML
1.0573.0530.010-4 24 Meses
4.000 UI/ML SOL INJ CT SER PRE-ENCH X 0,5 ML
1.0573.0530.011-2 24 Meses
4.000 UI/ML SOL INJ CT 6 SER PRE-ENCH X 0,5 ML
1.0573.0530.012-0 24 Meses
10.000 UI/ML SOL INJ CT SER PRE-ENCH X 0,3 ML
1.0573.0530.013-9 24 Meses
10.000 UI/ML SOL INJ CT 6 SER PRE-ENCH X 0,30 ML
1.0573.0530.014-7 24 Meses
10.000 UI/ML SOL INJ CT SER PRE-ENCH X 0,4 ML
1.0573.0530.015-5 24 Meses
10.000 UI/ML SOL INJ CT 6 SER PRE-ENCH X 0,4 ML
1.0573.0530.016-3 24 Meses
10.000 UI/ML SOL INJ CT SER PRE-ENCH X 1 ML
1.0573.0530.017-1 24 Meses
10.000 UI/ML SOL INJ CT 6 SER PRE-ENCH X 1 ML
1.0573.0530.018-1 24 Meses
1.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + SER PRE-ENCH X 1 ML + 2 AGU + LENÇO
1.0573.0530.019-8 24 Meses
2.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + SER PRE-ENCH X 2 ML + 2 AGU + LENÇO
1.0573.0530.020-1 24 Meses
3.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + SER PRE-ENCH X 2 ML + 2 AGU + LENÇO
1.0573.0530.021-1 24 Meses
4.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + SER PRE-ENCH X 2 ML + 2 AGU + LENÇO
1.0573.0530.022-8 24 Meses
10.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + SER PRE-ENCH X 1 ML + 2 AGU + LENÇO
1.0573.0530.023-6 24 Meses
1.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 1 ML
1.0573.0530.024-4 24 Meses
10.000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 1 ML
BEAUFOUR IPSEN FARMACÊUTICA LTDA 07718721000180
toxina botulínica A

DYSPORT 25351.037503/2008-47 04/2029
11967 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 77A. INCLUSÃO OU MODIFICAÇÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA 0559848/21-6
1.6977.0001.001-3 24 Meses
500 U PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
1.6977.0001.002-1 24 Meses
500 U PO LIOF SOL INJ CT 2 FA VD TRANS
1.6977.0001.003-1 24 Meses
300 U PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
1.6977.0001.004-8 24 Meses
300 U PO LIOF SOL INJ CT 2 FA VD TRANS
JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA 51780468000187
golimumabe
Simponi 25351.476677/2011-14 12/2027
11958 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. ALTERAÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO TERMINADO - MODERADA 3445414/21-4
1.1236.3405.001-0 36 Meses
50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML
1.1236.3405.002-9 36 Meses
50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOPLADA EM CAN APLIC
1.1236.3405.003-7 36 Meses
50 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 0,5 ML ACOP CAN APLIC C/ MANGA SEG
1.1236.3405.004-5 36 Meses
50 MG SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS X 4,0 ML
1.1236.3405.005-3 36 Meses
100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1,0 ML
1.1236.3405.006-1 36 Meses
100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1,0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC
1.1236.3405.007-1 36 Meses
100 MG SOL INJ CT 1 SER PREENC X 1.0 ML ACOPLADA EM CAN APLIC C/ MANGA SEG
PFIZER BRASIL LTDA. 61072393000133
VACINA COVID-19
COMIRNATY 25351.023179/2021-57 02/2024
11881 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 1. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA - MAIOR 4388176/22-9
1.2110.0481.001-9 12 Meses
225 MCG SUS DIL INJ CT 195 FA VD INC X 0,45ML
11881 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 1. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA - MAIOR 4388176/22-9
11930 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 41. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO TERMINADO - MAIOR 4425717/22-1
11930 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 41. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO TERMINADO - MAIOR 4425740/22-6
11932 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 42. ALTERAÇÃO DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO TERMINADO - MAIOR 4425782/22-1
11933 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 42. ALTERAÇÃO DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO TERMINADO - MODERADA 4425794/22-5
1.2110.0481.002-7 12 Meses
225 MCG SUS INJ CT 5 FA VD INC X 2,25ML
1.2110.0481.003-5 12 Meses
225 MCG SUS INJ CT 10 FA VD INC X 2,25ML
1.2110.0481.005-1 12 Meses
225 MCG SUS INJ CT 25 FA VD INC X 2,25ML
11881 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 1. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA - MAIOR 4388176/22-9
11930 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 41. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO TERMINADO - MAIOR 4425717/22-1
11932 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 42. ALTERAÇÃO DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO TERMINADO - MAIOR 4425782/22-1
11933 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 42. ALTERAÇÃO DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO TERMINADO - MODERADA 4425794/22-5
1.2110.0481.004-3 12 Meses
130 MCG SUS DIL INJ CT 10 FA VD INC X 1,3ML
SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 61286647000116
RITUXIMABE
RIXIMYO 25351.559801/2017-84 04/2029
11972 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 79. ALTERAÇÃO DE EFICÁCIA E SEGURANÇA DE BIOSSIMILAR COM BASE EM EXTRAPOLAÇÃO DOS DADOS DO PRODUTO COMPARADOR OU DE REFERÊNCIA 1354876/21-0
1.0047.0618.001-1 36 Meses
10 MG/ML SOL DIL INFUS CT 2 FR VD TRANS X 10 ML
1.0047.0618.002-8 36 Meses
10 MG/ML SOL DIL INFUS CT 3 FR VD TRANS X 10 ML
1.0047.0618.003-6 36 Meses
10 MG/ML SOL DIL INFUS CT 1 FR VD TRANS X 50 ML
1.0047.0618.004-4 36 Meses
10 MG/ML SOL DIL INFUS CT 2 FR VD TRANS X 50 ML

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.736, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapias Avançadas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 109, 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 Indeferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapias Avançadas, conforme anexo.

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

FABRÍCIO CARNEIRO DE OLIVEIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
EMPRESA BRASILEIRA DE HEMODERIVADOS E BIOTECNOLOGIA 07607851000146
alfaotcogue
Hemo-8r 25351.430675/2013-12 10/2028
11892 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 8. ALTERAÇÃO DO PROCESSO DE PURIFICAÇÃO - MAIOR 2710589/22-0
1.9304.0001.001-6 24 Meses
250 UI PÓ LIOF INJ CT 1 FA VD TRANS + FA DIL X 5 ML + CONJ REC E INFUS
1.9304.0001.002-4 24 Meses
500 UI PÓ LIOF INJ CT 1 FA VD TRANS + FA DIL X 5 ML + CONJ REC E INFUS
1.9304.0001.003-2 24 Meses
1000 UI PÓ LIOF INJ CT 1 FA VD TRANS + FA DIL X 5 ML + CONJ REC E INFUS
1.9304.0001.004-0 24 Meses
1500 UI PÓ LIOF INJ CT 1 FA VD TRANS + FA DIL X 5 ML + CONJ REC E INFUS
1.9304.0001.005-9 24 Meses
250 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + FA DIL X 5ML + CONJ REC
1.9304.0001.006-7 24 Meses
500 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + FA DIL X 5ML + CONJ REC

1.9304.0001.007-5 24 Meses
1000 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + FA DIL X 5ML + CONJ REC
1.9304.0001.008-3 24 Meses
1500 UI PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + FA DIL X 5ML + CONJ REC
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
ENOXAPARINA SÓDICA
Versa 25351.189816/2007-07 03/2029
11881 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 1. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA - MAIOR 4152679/21-1
11890 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 7. ALTERAÇÃO DE PROCESSO DE FERMENTAÇÃO OU PROPAGAÇÃO VIRAL OU CELULAR, FRACIONAMENTO OU EXTRAÇÃO - MAIOR 4152708/21-9
11898 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 12. ALTERAÇÃO NO EQUIPAMENTO UTILIZADO NO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA - MODERADA 4152715/21-1
1.0043.1016.017-9 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA
1.0043.1016.018-7 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA
1.0043.1016.019-5 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA
1.0043.1016.020-9 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA
1.0043.1016.021-7 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA
1.0043.1016.022-5 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA
1.0043.1016.023-3 24 Meses
100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA
FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ 33781055000135
RITUXIMABE
BIO-MANGUINHOS RITUXIMABE 25351.731207/2020-22 03/2031
11900 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 15. ALTERAÇÃO DOS TESTES DE CONTROLE EM PROCESSO E/OU DOS CRITÉRIOS DE ACEITAÇÃO APLICADOS DURANTE A FABRICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA - MODERADA 2686493/22-2
1.1063.0157.001-1 36 Meses
10 MG/ML SOL DIL INFUS CT 2 FR VD TRANS X 10 ML
1.1063.0157.002-8 36 Meses
10 MG/ML SOL DIL INFUS CT 1 FR VD TRANS X 50 ML
TRASTUZUMABE
BIO-MANGUINHOS TRASTUZUMABE 25351.894445/2020-48 12/2030
11881 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 1. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA - MAIOR 2720155/22-4
11930 PRODUTOS BIOLÓGICOS - 41. ALTERAÇÃO DE INSTALAÇÃO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO TERMINADO - MAIOR 2720202/22-0
1.1063.0154.001-3 48 Meses
150MG PO LIOF SOL INJ IV FA VD TRANS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.737, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapia Avançada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pelo art. 112, 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 à empresa, constante no anexo, a renovação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação (cBPF) de Produto de Terapia Avançada.

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

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

FABRICIO CARNEIRO DE OLIVEIRA

ANEXO

Fabricante: Novartis Gene Therapies, Inc.
Endereço: 1940 USG Drive Libertyville, IL 60048
País: Estados Unidos da América
Código Único: H.000001
Solicitante: Novartis Biociências S.A CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00068-5 Expediente: 0346391/22-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Componente Ativo de Produto de Terapia Gênica de indústria internacional

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.738, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Produtos Biológicos, Radiofármacos, Sangue, Tecidos, Células, Órgãos e Produtos de Terapia Avançada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pelo art. 112, 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 à empresa, constante no anexo, a renovação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação (cBPF) de Produto de Terapia Avançada.

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

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

FABRICIO CARNEIRO DE OLIVEIRA

ANEXO

Fabricante: Novartis Gene Therapies, Inc.
Endereço: 1940 USG Drive Libertyville, IL 60048
País: Estados Unidos da América
Código Único: H.000001
Solicitante: Novartis Biociências S.A CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00068-5 Expediente: 0218765/22-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produto de Terapia Gênica de indústria internacional

RETIFICAÇÃO

Na Resolução - RE nº 627, de 24 de fevereiro de 2022, publicada no Diário Oficial da União nº 41, de 2 de março de 2022, Seção 1, pág. 167, Onde se lê:
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33247743000110
DOSTARLIMABE
JEMPERLI 25351.844891/2020-10 02/2025
1528 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO NOVO 2808365/20-2
1.0107.0355.001-5 24 Meses
50 MG/ML SOL DIL INFUS IV FA VD TRANS X 10 ML
Leia-se:
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33247743000110
DOSTARLIMABE
JEMPERLI 25351.844891/2020-10 03/2025
1528 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO NOVO 2808365/20-2
1.0107.0355.001-5 24 Meses
50 MG/ML SOL DIL INFUS IV CT FA VD TRANS X 10 ML

	RETIFICAÇÃO	
	Na Resolução-RE nº 2.579, DE 9 DE AGOSTO DE 2022, publicada no Diário Oficial da União nº 154, de 15 de agosto de 2022, seção 1, pág. 135, Onde se lê: "Expediente: 0491656/22-0" Leia-se: "Expediente: 0491620/22-5"	

3ª DIRETORIA

GERÊNCIA-GERAL DE REGISTRO E FISCALIZAÇÃO DE PRODUTOS FUMÍGENOS DERIVADOS OU NÃO DO TABACO

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.748, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco, no uso das atribuições que lhe confere o art. 127, aliado ao disposto no art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e tendo em vista o disposto na Resolução de Diretoria Colegiada nº 559, de 30 de agosto de 2021, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro de produto fumígeno derivado do tabaco, conforme anexo, por indeferimento da petição de renovação de registro de produto fumígeno derivado do tabaco.

Art. 2º A empresa terá o prazo de 30 (trinta) dias para recolhimento do produto em todos os pontos de venda do território brasileiro.

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

	STEFANIA SCHIMANESKI PIRAS	
	ANEXO	
	FÁBRICA DE CHARUTOS LEITE E ALVES LTDA-ME CNPJ: 07.362.838/0001-74 Marca: LEITE & ALVES PETIT CORONA (charuto-(124 x 51)mm) LEITE & ALVES BULLET (charuto-(105 x 66)mm) LEITE & ALVES CHURCHILL (charuto-(178 x 60)mm) LEITE & ALVES CORONA (charuto-(140 x 57)mm) LEITE & ALVES DOUBLE CORONA (charuto-(180 x 63)mm) LEITE & ALVES FIGURADO (charuto-(120 x 52)mm) LEITE & ALVES GORDITO (charuto-(105 x 74)mm) LEITE & ALVES ROBUSTO (charuto-(124 x 63)mm) LEITE & ALVES ROTSCCHILD (charuto-(105 x 60)mm) LEITE & ALVES QUADRADO (charuto-(140 x 60)mm) LEITE & ALVES CORONA GORDA (charuto-(143 x 60)mm) Processo: 25351.299736/2019-94 Expediente: 1468901/22-4 Assunto: 6003 - Renovação de Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais FERLIM IND E COM LTDA CNPJ: 84.316.868/0001-95 Marca: FUMACRE (fumo desfiado) Processo: 25351.717275/2019-45 Expediente: 1313348/22-9 Assunto: 6003 - Renovação de Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais	

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.749, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco, no uso das atribuições que lhe confere o art. 127, aliado ao disposto no art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e tendo em vista o disposto na Resolução de Diretoria Colegiada nº 559, de 30 de agosto de 2021, resolve:

Art. 1º Deferir a petição relativa a produto fumígeno derivado do tabaco, conforme anexo, em cumprimento à Decisão Liminar concedida pelo 3ª VF/SJ/BA, no processo 46408-58.2012.4.01.3300.

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

	STEFANIA SCHIMANESKI PIRAS	
	ANEXO	
	SOUZA CRUZ LTDA CNPJ: 33.009.911/0001-39 Marca: ROTHMANS OF LONDON 1890 FRESH MIX (cigarro com filtro) - embalagem primária box e embalagem secundária pacote para 10 embalagens primárias box Processo: 25351.548675/2022-08 Expediente: 2728706/22-8 Assunto: 6001 - Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais	

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.750, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco, no uso das atribuições que lhe confere o art. 127, aliado ao disposto no art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e tendo em vista o disposto na Resolução de Diretoria Colegiada nº 559, de 30 de agosto de 2021, resolve:

Art. 1º Tornar insubsistente a Resolução-RE nº 1.918, de 10 de junho de 2022, publicada no Diário Oficial da União nº 111, de 13 de junho de 2022, Seção 1, pág. 90, exclusivamente para a decisão de indeferimento do registro do produto listado no anexo, em virtude da decisão de retratação frente ao recurso administrativo apresentado.

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

	STEFANIA SCHIMANESKI PIRAS	
	ANEXO	
	MANGUE SECO INDUSTRIA E COMERCIO DE FUMO EIRELI CNPJ: 32.171.570/0001-30 Marca: MANGUE SECO (fumo desfiado) Processo: 25351.736239/2021-03 Expediente: 4475475/21-2 Assunto: 6001 - Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais	

GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA DE PRODUTOS PARA SAÚDE

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.724, DE 18 DE AGOSTO 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 LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA / 56.998.701/0001-16
Multichem hsTn
25351.531114/2022-61 / 80146502370
8433 - IVD - Registro de produto / 2685807220
BECKMAN COULTER DO BRASIL COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS DE LABORATÓRIO LTDA / 42.160.812/0001-44
Família AQT90 FLEX Tnl
25351.706583/2022-41 / 10033121030
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 3058545227
Família AQT90 FLEX CKMB
25351.543548/2022-12 / 10033121029
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 2715643225
BIOMÉDICA EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS HOSPITALARES LTDA / 01.299.509/0001-40
VIASURE Group A Streptococcus Real Time PCR Detection Kit
25351.042949/2022-41 / 10355870440
8433 - IVD - Registro de produto / 0335427220
VIASURE M. tuberculosis complex Real Time PCR Detection Kit
25351.041018/2022-26 / 10355870439
8433 - IVD - Registro de produto / 0321827229
BIOMERIEUX BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA / 33.040.635/0001-71
VIDAS IFNg QC PANEL (IFNg QC)
25351.533878/2022-91 / 10158120741
8433 - IVD - Registro de produto / 2692425221
BOSTON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA / 01.513.946/0001-14
Sistema de Mapeamento Rhythmia HDx
25351.206734/2022-65 / 10341351008
80032 - EQUIPAMENTO - Registro de Sistema de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4441498226
Cepheid Brasil Importação, Exportação e Comércio de Produtos de Diagnósticos Ltda / 18.628.083/0001-23
Xpert Breast Cancer STRAT4
25351.519599/2022-15 / 81062710049
8433 - IVD - Registro de produto / 2636230229
DENTSPLY IND.COM. LTDA / 31.116.239/0001-55
Kit LOCKiT
25351.052911/2021-04 / 80196880456
80088 - MATERIAL - Registro de Conjunto de Materiais de Uso Médico / 8522930210
Família de Pilares LOCKiT
25351.052915/2021-84 / 80196880457
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 8522942213
DIAGNÓSTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - ME / 11.462.456/0001-90
HCV RAPID TEST
25351.516997/2022-80 / 80638720220
8433 - IVD - Registro de produto / 2607278225
GOLD ANALISA DIAGNÓSTICA LTDA / 03.142.794/0001-16
FIA Dímero D
25351.514289/2022-12 / 80022230253
8433 - IVD - Registro de produto / 2556077228
FIA Painel Cardíaco
25351.514189/2022-88 / 80022230252
8433 - IVD - Registro de produto / 2554375220
GRIFOLS BRASIL LTDA / 02.513.899/0001-71
CPD ADENINA K.S. GRIFOLS
25351.573536/2021-23 / 80134860285
8028 - MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico / 2159800212
HI TECHNOLOGIES LTDA / 07.111.023/0001-12
TESTE RÁPIDO DE PSA TOTAL
25351.494997/2022-11 / 80583710025
8433 - IVD - Registro de produto / 2450044225
JJGC INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE MATERIAIS DENTÁRIOS S.A. / 00.489.050/0001-84
PILARES PROTÉTICOS PARA O SISTEMA DE RETENÇÃO STRAUMANN®
25351.044844/2022-27 / 10344420417
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 0347633222
KATAL BIOTECNOLOGICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA / 71.437.917/0001-04
COVID-19 Ag Interkit
25351.129596/2022-93 / 10377390249
8433 - IVD - Registro de produto / 0832191224
LEONARDO BICALHO DE MENDONÇA E CIA LTDA / 12.634.332/0001-07
again
25351.201029/2022-71 / 81246840015
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4427600221
MEDBELL EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA / 32.892.248/0001-09
MONITOR DE PACIENTE BLT - SÉRIE S
25351.267536/2022-78 / 81838410008
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4511029228
MEDSYSTEMS COMERCIO, IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA - EPP / 05.273.422/0001-54
SISTEMA PARA CIRURGIA OFTALMOLÓGICA CataRhex 3
25351.167364/2022-33 / 80380260026
80032 - EQUIPAMENTO - Registro de Sistema de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4381887221
ORBITAE DIAGNOSTICOS LTDA / 11.162.384/0001-65
FaStep Covid-19 Ag II Assure Autoteste
25351.223921/2022-11 / 80885650065
8433 - IVD - Registro de produto / 1291371225
Gonorréia Assure Test
25351.302732/2022-04 / 80885650067
8433 - IVD - Registro de produto / 1665642223
Zika IgG/IgM Assure Test
25351.302725/2022-02 / 80885650066
8433 - IVD - Registro de produto / 1665621221
Smith & Nephew Comércio de Produtos Médicos Ltda. / 13.656.820/0001-88
ACTICOAT 7
25351.694389/2022-13 / 80804050328
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 3032786225
SMITHS MEDICAL DO BRASIL PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 06.019.570/0001-00
Aguilha Espinhal Ponta em Lanceta MINIPACK Espinhal/Epidural com Conector NRFit
25351.568975/2021-14 / 80228990188
8543 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material de Uso Médico / 4141983219
Vida Biotecnologia Ltda - ME / 11.308.834/0001-85

VIDARAPIDteste TROPONINA I
25351.526058/2022-43 / 80785070166
8433 - IVD - Registro de produto / 2672458228
VITAMEDICA HEALTHCARE COMERCIAL IMPORTADORA LTDA - ME / 10.750.788/0001-07
laser estético ladybug
25351.153036/2022-50 / 80633350007
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4363932221
VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 04.718.143/0001-94
Cartucho para Hemoperfusão Descartável
25351.274330/2021-13 / 80102512865
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 3576778212
VYTTRA DIAGNOSTICOS S.A. / 00.904.728/0012-09
PROX Zika
25351.060638/2022-64 / 81692610270
8433 - IVD - Registro de produto / 0452513222
Nº de Processos : 29
Total de Empresas : 23

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.725, DE 18 DE AGOSTO 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)
ALCON BRASIL CUIDADOS COM A SAÚDE LTDA / 32.929.819/0001-24
Clareon Tórica Autonomie
25351.307110/2020-01 / 81869420127
80240 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Prazo de validade do produto e/ou Condições de armazenamento ou transporte do produto / 4431557221
AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. / 01.645.409/0001-28
DISPOSITIVO DE EMBOLIZAÇÃO PIPELINE FLEX COM TECNOLOGIA SHIELD
25351.933417/2016-41 / 10349000581
80237 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de apresentação comercial / 4376424220
BAXTER HOSPITALAR LTDA / 49.351.786/0001-80
PrisMax
25351.712002/2019-12 / 80145240450
80220 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de local de fabricação (unidade fabril) / 4550346220
PrisMax
25351.712002/2019-12 / 80145240450
80216 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão da indicação e finalidade de uso, tipo de operador ou paciente ou ambiente de utilização / 4550348226
PrisMax
25351.712002/2019-12 / 80145240450
80218 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração técnica / 4550478224
Bio Cirurgica Ltda / 02.417.547/0001-12
Drill de Crânio Manual (linha HDR)
25351.302447/2022-85 / 80808969007
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4553095225
Kit de Instrumentais para Drenagem (linha HDR)
25351.302438/2022-94 / 80808960013
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4552678228
Kit de Instrumentais para Sucção (linha HDR)
25351.302427/2022-12 / 80808960012
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4552781224
BIOMECÂNICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS ORTOPÉDICOS LTDA / 58.526.047/0001-73
HASTE INTRAMEDULAR SEMI-RÍGIDA COM BLOQUEIO - BM
25351.359676/2009-72 / 80128580091
80248 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 2715228226
BIONNOVATION PRODUTOS BIOMEDICOS LTDA. / 73.191.090/0001-19
COMPONENTES PROTÉTICOS BIONNOVATION NÃO-ESTÉREIS
25351.359437/2008-63 / 10392710016
80240 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Prazo de validade do produto e/ou Condições de armazenamento ou transporte do produto / 4352008221
BIOTECH LOGISTICA LTDA / 21.382.943/0002-87
Seringas descartáveis
25351.224440/2022-15 / 82159199015
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4530681228
Agulhas
25351.224407/2022-95 / 82159199014
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4530559225
Seringas Descartáveis com agulha
25351.224444/2022-01 / 82159199016
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4530701226
BONE LIFE MATERIAIS MEDICOS EIRELI - EPP / 09.333.102/0001-01
Fixador Externo RR System Master-Med
25351.201003/2022-23 / 80530180091
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4530578221
BRAINLAB LTDA / 02.981.566/0001-77
Sistema de Localização ExacTrac Dynamic
25351.540421/2020-71 / 80042070060
80221 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de partes e acessórios / 4546837221
COLOPLAST DO BRASIL LTDA / 02.794.555/0003-40
BIATAIN SILICONE
25351.618986/2013-71 / 10430310110

80236 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências ou precauções / 4399349224
DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA / 01.057.428/0001-33
Coletor Rígido Descarpack
25351.401490/2010-34 / 10330669046
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4451231227
DRYCOM COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA / 28.152.271/0001-81
i-Lid'n Lash®
25351.035919/2022-89 / 81770680006
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4556924220
ECKERT & ZIEGLER BRASIL COMERCIAL LTDA / 02.887.124/0002-47
FAMÍLIA DE FONTES DE GADOLÍNEO
25351.327302/2010-12 / 80012590189
80040 - EQUIPAMENTO - Retificação - Correção pela ANVISA / 4525614224
EDWARDS LIFESCENCES COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO-CIRÚRGICOS LTDA / 05.944.604/0001-00
Edwards SAPIEN 3 - Edwards Commander System / Edwards SAPIEN 3 - Sistema Commander Edwards
25351.232913/2015-42 / 80219050159
80242 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Local de fabricação - Inclusão ou alteração de unidade fabril / 4418947228
FRESENIUS HEMOCARE BRASIL LTDA. / 49.601.107/0001-84
REAGENTES PARA IMUNOHEMATOLOGIA - RH-HR - ORIGEM MONOCLONAL
25351.000568/2017-07 / 10077090131
8442 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Inclusão do produto em família / 0564178221
GE HEALTHCARE DO BRASIL COMÉRCIO E SERVIÇOS PARA EQUIPAMENTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA / 00.029.372/0001-40
VENTILADOR CARESCAPE
25351.463493/2014-19 / 80071260334
80221 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de partes e acessórios / 4542815228
SISTEMA DE ANESTESIA AISYS
25351.234302/2014-81 / 80071260326
80218 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração técnica / 4542798224
SISTEMA DE ANESTESIA AISYS
25351.234302/2014-81 / 80071260326
80221 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de partes e acessórios / 4542805221
VENTILADOR CARESCAPE
25351.463493/2014-19 / 80071260334
80218 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração técnica / 4542807227
SISTEMA DE ANESTESIA CARESTATION
25351.661327/2020-55 / 80071260432
80221 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de partes e acessórios / 4542832228
Sistema de Anestesia Carestation
25351.450863/2015-70 / 80071260356
80218 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração técnica / 4542819221
Sistema de Anestesia Carestation
25351.450863/2015-70 / 80071260356
80221 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de partes e acessórios / 4542824227
SISTEMA DE ANESTESIA CARESTATION
25351.661327/2020-55 / 80071260432
80218 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração técnica / 4542826223
GEORGINI PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI / 10.596.721/0001-60
MÁSCARA DE PROTEÇÃO DESCARTÁVEL LAVIE
25351.146050/2022-05 / 81358060005
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4556915221
HORIBA INSTRUMENTS BRASIL LTDA / 01.759.236/0001-79
Yumizen G CTRL I & II
25351.043993/2020-15 / 10347320337
8008 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição de produtos ou modelos de instrumentos / 2715623221
HRA industria comercio importação e exportação de produtos medicos hospitalares ltda / 38.352.315/0001-70
REGEN-CELL Kit para Bloqueio de Nervos
25351.205562/2022-11 / 82112329017
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4518276221
SAFE -RAD Kit para Bloqueio de Nervos
25351.205558/2022-44 / 82112329016
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4518180222
BLOCK PAIN KNEE Kit para Bloqueio de Nervos Periféricos
25351.205574/2022-37 / 82112329020
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4519786225
SAFE-HIP Kit para Bloqueio de Nervos Quadril
25351.205565/2022-46 / 82112329018
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4518476223
SAFE-KNEE Kit para Bloqueio de Nervos de Joelho
25351.205569/2022-24 / 82112329019
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4519609225
INTEGRA LIFESCENCES BRAZIL LTDA / 23.970.075/0001-09
PINCA BIPOLAR CODMAN
25351.557393/2019-98 / 81770370038
80220 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de local de fabricação (unidade fabril) / 4536696229
PINCA BIPOLAR ANTIADERENTE EM TITANIO
25351.557538/2019-51 / 81770370040
80220 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de local de fabricação (unidade fabril) / 4536706220
ICP EXPRESS CODMAN*
25351.557854/2019-22 / 81770370052
80220 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de local de fabricação (unidade fabril) / 4536712224
KIT DE MICROSENSOR PARA MEDICAO DA P.I.C. CODMAN*
25351.557720/2019-10 / 81770370043
80220 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de local de fabricação (unidade fabril) / 4536702227
KIT DE CATETER VENTRICULAR MICROSENSOR CODMAN COM SENSOR DE PIC
25351.557795/2019-92 / 81770370048
80220 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de local de fabricação (unidade fabril) / 4536680222
PINCA BIPOLAR ANTIADERENTE EM ACO INOXIDAVEL
25351.557826/2019-13 / 81770370047
80220 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de local de fabricação (unidade fabril) / 4536710228
J T Freire me / 19.147.463/0001-09
CAPA PARA COLCHÃO HOSPITALAR
25351.142989/2022-92 / 82285270001
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4386469224

JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA / 54.516.661/0001-01
CAGE INTERVERTEBRAL PARA COLUNA LOMBAR ACESSO POSTERIOR T-PAL SYNTHES 25351.733618/2014-03 / 80145901661
80247 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Local de fabricação - Inclusão ou alteração de unidade fabril / 0480926222
FITA DE MERSILENE*
250010380286 / 10132590030
80242 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Local de fabricação - Inclusão ou alteração de unidade fabril / 4511770225
SISTEMA DE NAVEGAÇÃO EP - Sistema CARTO 3
25351.539087/2008-17 / 80145901192
80221 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de partes e acessórios / 4376029225
SISTEMA DE NAVEGAÇÃO EP - Sistema CARTO 3
25351.539087/2008-17 / 80145901192
80217 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de software (novas indicações e funcionalidades) / 4376031227
IMPLANTE TORÁCICO VERTEBRAL EXPANSIVO DE TITÂNIO II VEPTR II
25351.734567/2014-50 / 80145901668
80247 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Local de fabricação - Inclusão ou alteração de unidade fabril / 0480924226
LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A / 31.673.254/0001-02
FIO DE SUTURA SINTÉTICO ABSORVÍVEL MONOFILAMENTAR COM AGULHA - MONOSYN QUICK
25351.138576/2011-61 / 80136990709
80236 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências ou precauções / 8423277213
ELC- Endo Grampeador Linear Cortante e Cargas
25351.333386/2020-36 / 80136990959
80132 - MATERIAL - Retificação - Correção pela EMPRESA / 4457440221
PROSPACE PEEK-CAGESPARA COLUNA LOMBAR
25351.147836/2009-64 / 80136990666
80250 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Acréscimo de modelo em família / 4326386221
LINE LIFE CARDIOVASCULAR COM DE PROD MED E HOSP LTDA / 01.197.835/0001-46
CATETER XO CROSS
25351.106338/2022-39 / 10350539019
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4557285222
MANDALA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTO MÉDICO HOSPITALAR LTDA / 09.117.476/0001-81
VITRA 810
25351.289565/2021-18 / 80686360312
80220 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de local de fabricação (unidade fabril) / 4544943221
Manufatura de roupas cruz ltda / 42.320.929/0001-48
Avental estéril
25351.096543/2022-89 / 82329320001
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4498122228
MERIT MEDICAL COMERCIALIZAÇÃO, DISTRIBUIÇÃO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 13.200.579/0001-88
Cateter de Aspiração ASAP
25351.662634/2019-10 / 80740950156
80239 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição química/matéria-prima / 4418249220
Cateter de Aspiração ASAPLP
25351.662599/2019-39 / 80740950161
80239 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição química/matéria-prima / 4418259227
MIT MEDICAL INDUSTRY TECHNOLOGY LTDA - ME / 10.795.989/0001-20
AVENTAL CIRURGICO DESCARTAVEL
25351.514197/2022-24 / 80835370038
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4558717225
M3 Health Indústria e Comércio de Produtos Médicos, Odontológicos e Correlatos S.A. / 12.568.799/0001-04
COMPONENTE PROTETICO
25351.146346/2019-12 / 81684340013
80234 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão do método de esterilização / 4414404221
NIVAA PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA / 04.019.582/0001-09
DISTRATOR SMILE
25351.666145/2017-75 / 80583220006
80248 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 4474216229
DISTRATOR SMILE
25351.666145/2017-75 / 80583220006
80247 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Local de fabricação - Inclusão ou alteração de unidade fabril / 4345119225
DISTRATOR SMILE
25351.666145/2017-75 / 80583220006
80254 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de componente/acessório em sistema / 4474820225
PROMEDON DO BRASIL PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA / 00.028.682/0001-40
EXIA
25351.063986/2020-21 / 10306840189
80233 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Acréscimo de material em família / 4381920226
QR CONSULTING, IMPORTACAO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA / 19.933.144/0001-29
DynaMesh IPOM
25351.239091/2017-85 / 81325990051
80236 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências ou precauções / 4427533221
ROCHE DIAGNÓSTICA BRASIL LTDA / 30.280.358/0001-86
Elecsys HBsAg II quant II
25351.418773/2017-40 / 10287411331
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 / 2715648226
Família Elecsys HBsAg II Auto Confirm
25351.824443/2021-72 / 10287411588
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 / 2715652224
Roche CARDIAC CK-MB Control
25351.651453/2007-24 / 10287410724
8014 - IVD - Revalidação de registro / 4364041229
PreciControl Cardiac II
25351.027982/2008-93 / 10287410704
8014 - IVD - Revalidação de registro / 4308048221

Elecsys HBsAg II
25351.418785/2017-10 / 10287411334
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 / 2715654221
SILIMED - INDÚSTRIA DE IMPLANTES LTDA / 29.503.802/0001-04
Implante Mamário Liso
25351.358820/2019-57 / 10102180104
80242 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Local de fabricação - Inclusão ou alteração de unidade fabril / 0433284229
SING WAY INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 10.872.908/0001-49
Mascara cirurgica tripla descartavel infantil com elastico
25351.147597/2022-10 / 82157540003
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4557139222
SKINSTORE S.A. / 12.979.552/0001-72
I-thread
25351.559777/2016-09 / 80781300002
80237 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de apresentação comercial / 4370145221
Smith & Nephew Comércio de Produtos Médicos Ltda. / 13.656.820/0001-88
ACTICOAT
25351.714316/2013-74 / 80804050022
80236 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências ou precauções / 3059743219
ST. JUDE MEDICAL BRASIL LTDA. / 00.986.846/0001-42
CENTRIMAG
25351.387590/2017-37 / 10332340425
80165 - EQUIPAMENTO - Retificação - Correção pela EMPRESA / 4527281226
Confirm Rx
25351.276834/2017-96 / 10332340417
80216 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão da indicação e finalidade de uso, tipo de operador ou paciente ou ambiente de utilização / 4381912225
TRANSMISSOR MERLIN@HOME
25351.420733/2011-85 / 10332340290
80216 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão da indicação e finalidade de uso, tipo de operador ou paciente ou ambiente de utilização / 4381914221
STARHEALTH DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PARA A SAUDE LTDA / 19.903.883/0001-78
X-tack - Sistema Endoscópico de Sutura Helix
25351.414380/2021-40 / 81115910005
80240 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Prazo de validade do produto e/ou Condições de armazenamento ou transporte do produto / 4407325229
STRYKER DO BRASIL LTDA / 02.966.317/0001-02
XIA - IMPLANTE STRYKER PARA COLUNA VERTEBRAL
25351.036193/2007-62 / 80005430144
80254 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de componente/acessório em sistema / 4199615221
SUPRI ARTIGOS MÉDICO-HOSPITALARES LTDA / 07.260.050/0001-57
ENDO CUTTER
25351.819758/2021-06 / 80351240046
80237 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de apresentação comercial / 4475412224
TG MED COMERCIO IMPORTACAO, EXPORTACAO, FABRICACAO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA. / 04.058.136/0001-03
FIO DE POLIDIOXANONA NOVATHREADS
25351.040008/2020-10 / 80153820018
80240 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Prazo de validade do produto e/ou Condições de armazenamento ou transporte do produto / 4418945221
TRAUMEC TECNOLOGIA E IMPLANTES ORTOPÉDICOS IMP. E EXP. LTDA - EPP / 09.123.223/0001-10
SISTEMA BUCO MAXILO FACIAL - TRAUMEC
25351.001527/2011-47 / 80455630030
80132 - MATERIAL - Retificação - Correção pela EMPRESA / 4961545219
DISPOSITIVO MÉDICO SOB MEDIDA
25351.006487/2020-37 /
80132 - MATERIAL - Retificação - Correção pela EMPRESA / 4943898211
UNIVERSO ODONTO IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA / 12.591.166/0001-09
Limas Univy NiTi
25351.073291/2020-58 / 80837670023
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4552505226
Limas Univy Steel
25351.073297/2020-25 / 80837670024
8037 - MATERIAL - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4552367223
VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 04.718.143/0001-94
VARICEX S BANDAGEM COM PASTA DE ÓXIDO DE ZINCO
25351.534425/2017-15 / 80102511872
80240 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Prazo de validade do produto e/ou Condições de armazenamento ou transporte do produto / 4439739229
CATETER DE INFUSÃO UNI*FUSE
25351.668311/2018-59 / 80102512234
8419 - MATERIAL - Retificação - Correção pela ANVISA / 4509750220
LENTE COLLAMER IMPLANTÁVEL TÓRICA VISIAN
25351.468174/2019-35 / 80102512442
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 0633431228
VYTTRA DIAGNOSTICOS S.A. / 00.904.728/0012-09
CK-MB
25351.297987/2020-78 / 81692610181
8008 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Composição de produtos ou modelos de instrumentos / 2656826228
WAMA PRODUTOS PARA LABORATORIO LTDA / 66.000.787/0001-08
VDRL/SIFILIS
25351.280276/2006-14 / 10310030093
8420 - IVD - Retificação - Correção pela ANVISA / 4432101225
ZIMMER BIOMET BRASIL LTDA / 02.913.684/0001-48
SISTEMA DE OMBRO REVERSO METAL TRABECULAR ZIMMER
25351.535968/2017-50 / 80044680300
80246 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Prazo de validade do produto e/ou condições de armazenamento e/ou transporte / 8550158211
SISTEMA DE OMBRO REVERSO METAL TRABECULAR ZIMMER
25351.535968/2017-50 / 80044680300
80252 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de apresentação comercial / 8550164216
Nº de Processos : 90
Total de Empresas : 48

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.726, DE 18 DE AGOSTO 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 Indeferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, conforme anexo.
- Art. 2º O motivo do indeferimento do processo/petição será disponibilizado por meio de ofício eletrônico, encaminhado para a caixa postal da empresa solicitante no sistema Solicita, que pode ser acessado por meio do link: <https://solicita.anvisa.gov.br/>.
- 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)
ARGOSLAB DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PARA LABORATÓRIOS LTDA / 09.377.976/0001-52
QuickProfile COVID-19 ANTIGEN TEST Self-Testing
25351.078947/2022-91 /
8433 - IVD - Registro de produto / 0556367224
ECKERT & ZIEGLER BRASIL COMERCIAL LTDA / 02.887.124/0002-47
FAMÍLIA DE FONTES DE SÓDIO
25351.327093/2010-84 / 80012590195
80040 - EQUIPAMENTO - Retificação - Correção pela ANVISA / 4525651229
Glaukos produtos medicos ltda / 24.925.965/0001-53
iStent Inject Trabecular Micro-Bypass System
25351.738312/2021-73 /
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 2670001218
GM DOS REIS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 60.040.599/0001-19
TENOPARR - Sistema de fixação de tecidos moles
25351.050820/2021-26 /
80097 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia / 6563680215
IOL IMPLANTES LTDA / 68.072.172/0001-04
PFN TITÂNIO - IOL
25351.262280/2022-11 /
80097 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia / 1481963225
IVF BRASIL SOLUCOES LABORATORIAIS LTDA / 36.367.739/0001-83
KIT DE DESCONGELAMENTO PARA VITRIFICAÇÃO
25351.058133/2022-30 /
8028 - MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico / 0441323227
KIT DE CONGELAMENTO PARA VITRIFICAÇÃO
25351.058123/2022-02 /
8028 - MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico / 0441287227
LEBON PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS LTDA / 87.375.952/0001-78
BELLARINE LIDOCAINE MAX
25351.195797/2021-06 /
8028 - MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico / 3416287219
BELLARINE LIDOCAINE LITE
25351.195798/2021-42 /
8028 - MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico / 3416290219
ONE IMPLANTES LTDA / 30.072.205/0001-43
Sistema de Placas Retas Bloqueadas MULTIFIX - PEQUENOS / Grandes FRAGMENTOS
25351.117313/2022-61 / 81716450006
80254 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de componente/acessório em sistema / 4282586225
ORTOSPINE COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA. / 08.832.121/0001-01
Sistema Haste Artrodese de Tornozelo Piccolo Composite
25351.276070/2021-11 /
80097 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia / 3580082218
PRATIXIA DERMÓ SOLUÇÕES LTDA - ME / 82.466.434/0001-46
Sutura Biofils PLACL - E
25351.568966/2021-23 /
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 4141959216
Sutura Biofils PLACL DN
25351.568965/2021-89 /
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 4141956211
SUTURA BIOFILS PDO - E
25351.578013/2021-73 /
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 4157695211
RENOVA MEDICAL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA / 31.047.312/0001-84
Catéter Epidural Guiado OK-Medinet
25351.271682/2022-06 /
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 1535811229
SINTEX MEDICAL IMPLANT BIOMEDICA COMERCIAL LTDA / 09.588.130/0001-61
SISTEMA DE FIXAÇÃO ESPINHAL OSI
25351.276116/2021-00 /
80097 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia / 3580325218
STRYKER DO BRASIL LTDA / 02.966.317/0001-02
PHALINX Hammertoe Implante
25351.451508/2021-56 / 80005430677
80251 - MATERIAL ORTOPEDIA - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de indicação de uso, modo de uso, contraindicações, eventos adversos, advertências e/ou precauções / 4294774220
VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 04.718.143/0001-94
DISPOSITIVO DE PROTEÇÃO EMBÓLICA DESCARTAVEL PROENDER®
25351.160559/2021-71 /
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 3348435210
ZIMMER BIOMET BRASIL LTDA / 02.913.684/0001-48
SISTEMA DE PLACAS E PARAFUSOS MALPS PARA MINI E MICRO FRAGMENTOS
25351.347054/2021-10 /
80097 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia / 3719712216
Nº de Processos : 19
Total de Empresas : 15

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.727, DE 18 DE AGOSTO 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 Conceder a Transferência de Titularidade de Registro e por consequente, cancelar o Registro dos Produtos para 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 no prazo de 90 (noventa) dias, após a sua publicação.

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA / CNPJ
NOME COMERCIAL
NUMERO DO PROCESSO / REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)
CONMED DO BRASIL COMERCIO, IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA / 23.351.545/0001-48
CANETAS DESCARTÁVEIS
25351.270764/2022-25 / 81544220065
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4512522221
PINÇA DESCARTÁVEL CONMED
25351.271269/2022-33 / 81544220066
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4512818227
CANETAS REUTILIZÁVEIS
25351.270656/2022-52 / 81544220064
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4512406221
UNIDADE ELETROCIRÚRGICA
25351.270655/2022-16 / 81544220063
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4512405224
ELETRODOS DE DISPERSÃO SUREFIT
25351.273590/2022-52 / 81544220074
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4513308222
ELETRODO PARA INSTRUMENTO UNIVERSAL PLUS
25351.272962/2022-23 / 81544220073
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4513084227
TESOURA LAPAROSCÓPICA CONMED
25351.272961/2022-89 / 81544220072
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4513083221
ELETRODOS DE DISPERSÃO MACROLYTE
25351.272916/2022-24 / 81544220071
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4513061227
Sistema de Energia Artroscópica Conmed
25351.272915/2022-80 / 81544220070
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4513060221
GERADORES ELETROCIRÚRGICOS CONMED
25351.272882/2022-78 / 81544220069
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4513052228
APLICADOR DE CLIPS ENDOSCÓPICO REFLEX
25351.272104/2022-89 / 81544220068
80061 - MATERIAL - Transferência de titularidade de registro de material de uso em saúde / 4513020229
DISSECTOR DESCATÁVEL CONMED
25351.272102/2022-90 / 81544220067
80060 - EQUIPAMENTO - Transferência de titularidade de registro de produto / 4513019221
DR IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO LTDA / 17.634.786/0001-00
LENTE INTRAOCULAR ACRILICA AIALA
25351.291910/2022-56 / 80991380064
80061 - MATERIAL - Transferência de titularidade de registro de material de uso em saúde / 4539282221
EFFORT PRODUTOS PARA A SAUDE LTDA / 37.323.224/0001-44
SISTEMA DE FIXAÇÃO ANTERIOR DE PLACA CERVICAL REBORN ESSENCE
25351.237722/2022-82 / 82328860000
80062 - MATERIAL - Transferência de titularidade de registro de material implantável em ortopedia / 4482997226
Sistema Nova para Fixação Pedicular MIS
25351.238049/2022-06 / 82328860001
80062 - MATERIAL - Transferência de titularidade de registro de material implantável em ortopedia / 4483114221
Sistema Posterior de Coluna Reborn Essence
25351.239061/2022-20 / 82328860002
80062 - MATERIAL - Transferência de titularidade de registro de material implantável em ortopedia / 4483194224
MOVITEK Comércio e Serviços de Importação e Exportação de Produtos Médicos Hospitalares LTDA / 21.772.748/0001-82
SISTEMA DE FIXAÇÃO ANTERIOR DE PLACA CERVICAL REBORN ESSENCE
25351.070348/2016-44 / 81207910007
80084 - MATERIAL - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4469176222
Sistema Posterior de Coluna Reborn Essence
25351.033193/2017-89 / 81207910017
80084 - MATERIAL - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4469180220
Sistema Nova para Fixação Pedicular MIS
25351.758800/2020-16 / 81207910075
80084 - MATERIAL - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4467991221
STI Technology Transfer Enterprise LTDA / 05.439.795/0001-52
LENTE INTRAOCULAR ACRILICA AIALA
25351.017516/2003-95 / 80153340001
80084 - MATERIAL - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4527239228
VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 04.718.143/0001-94
ELETRODO PARA INSTRUMENTO UNIVERSAL PLUS
25351.328946/2010-51 / 80102511054
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484832224
Sistema de Energia Artroscópica Conmed
25351.040601/2021-39 / 80102512696
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4485071227

UNIDADE ELETROCIRÚRGICA
25351.929852/2016-24 / 80102511581
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4485056228
ELETRODOS DE DISPERSÃO MACROLYTE
25351.194933/2015-48 / 80102511538
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4485017222
TESOURA LAPAROSCÓPICA CONMED
25351.328164/2010-60 / 80102510920
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484703220
GERADORES ELETROCIRÚRGICOS CONMED
25351.208267/2015-16 / 80102511443
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484911221
ELETRODOS DE DISPERSÃO SUREFIT
25351.194919/2015-79 / 80102511486
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484977222
CANETAS DESCARTÁVEIS
25351.203043/2015-44 / 80102511482
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484963221
CANETAS REUTILIZÁVEIS
25351.194873/2015-17 / 80102511475
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484919222
APLICADOR DE CLIPS ENDOSCÓPICO REFLEX
25351.329441/2010-70 / 80102510986
80084 - MATERIAL - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484785226
DISSECTOR DESCATÁVEL CONMED
25351.328780/2010-44 / 80102510951
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484771225
PINÇA DESCARTÁVEL CONMED
25351.327137/2010-94 / 80102510909
80083 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro por transferência de titularidade / 4484657228
Nº de Processos : 32
Total de Empresas : 6

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.728, DE 18 DE AGOSTO 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, em atendimento à Decisão da Ação Ordinária nº 51051-50.2012.4.01.3400 - 21ª Vara Federal/DF, que confirma a antecipação de tutela e determina à ANVISA a aceitar os certificados de boas práticas estrangeiros ou seus congêneres, nas hipóteses em que os pedidos de inspeção internacional feitos pelos filiados da ABIMED (Associação Brasileira da Indústria de Alta Tecnologia de Equipamentos, Produtos e Suprimentos Médico-Hospitalares) estejam protocolados e paralisados há mais de seis meses, sem prejuízo da inspeção internacional a ser feita posteriormente pela ANVISA para fins de confirmação ou não da avaliação estrangeira.

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) DANIALEX TEC - MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA ME / 01.686.305/0001-61 Hemostatic Powder Kit 25351.728097/2021-01 / 80320680099 80088 - MATERIAL - Registro de Conjunto de Materiais de Uso Médico / 6996818217 VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 04.718.143/0001-94 COVID-19 (SARS-CoV-2) Antigen Test Kit (Colloidal Gold) 25351.267691/2022-94 / 80102512866 8433 - IVD - Registro de produto / 1519735222 Nº de Processos : 2 Total de Empresas : 2

GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.739, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe confere o art.114, 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 Publicar a desistência a pedido dos expedientes de agrotóxicos e afins, sob o nº. de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do Art. 51 da Lei nº. 9.784 de 1999.

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

CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES
ANEXO
RAZÃO SOCIAL/CNPJ MARCA COMERCIAL NÚMERO DO PROCESSO PETIÇÃO DESISTIDA; EXPEDIENTE DESISTIDO; EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA ADAMA BRASIL S/A - 02.290.510/0001-76 GLIFOSATO TÉCNICO ADAMA 2 25351.807911/2018-03 5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 1136186/18-2; 4548714/22-7 OURO FINO QUIMICA LTDA - 09.100.671/0001-07 ALVUS 25351.447201/2020-00

5120 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL IV - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 1592243/20-3; 4528132/22-2
BARO
25351.461155/2020-09
5120 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL IV - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 1637314/20-3; 4520647/22-3
COESO
25351.323904/2019-08
5097 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL I - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 0494748/19-7; 4528133/22-9
DONNER
25351.016255/2021-05
5097 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL I - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 3500219/21-3; 4520645/22-1
ETHON
25351.159979/2020-00
5097 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL I - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 0707791/20-9; 4520638/22-4
FLUROXIPIR + PICLORAM (115+80) ME OF
25351.687519/2017-02
5097 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL I - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 2262310/17-9; 4520759/22-6
FLUROXIPIR + PICLORAM (115+80) ME OURO FINO
25351.687532/2017-01
5097 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL I - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 2262313/17-1; 4528134/22-5
IDEALIS
25351.006901/2021-09
5097 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL I - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 0801113/21-4; 4528129/22-1
OFFICIAL
25351.007115/2021-06
5097 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL I - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE; 0855446/21-9; 4520636/22-1

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.740, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe confere o art.114, 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 Aprovar os atos de avaliação toxicológica para fins de registro de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES
ANEXO
RAZÃO SOCIAL/CNPJ MARCA COMERCIAL NÚMERO DO PROCESSO PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S) CLASSIFICAÇÃO TOXICOLÓGICA ALLIERBRASIL AGRONOMIA LTDA. - 02.850.049/0001-69 AZOXI CROP 250 SC 25351.018998/2021-03 5106 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL II - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 4323941/21-1 CATEGORIA 5 - PRODUTO IMPROVÁVEL DE CAUSAR DANO AGUDO GLIFOSATO SOLUTION WG 25351.179868/2022-04 5097 - REGISTRO SIMPLIFICADO NÍVEL I - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 4404599/22-6 CATEGORIA 5 - PRODUTO IMPROVÁVEL DE CAUSAR DANO AGUDO BASF S/A - 48.539.407/0001-18 MIBELYA 25351.039385/2019-06 5066 - PRODUTO FORMULADO NOVO - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA DE PRODUTO COM INGREDIENTE ATIVO AINDA NÃO REGISTRADO NO PAÍS, 0061131/19-1 CATEGORIA 5 - PRODUTO IMPROVÁVEL DE CAUSAR DANO AGUDO MASSEN PRODUTOS BIOLÓGICOS LTDA. - 26.918.077/0001-39 SHOCKER-H 25351.051564/2021-94 5086 - PRODUTO MICROBIOLÓGICO - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA DE PRODUTO COM INGREDIENTE ATIVO MICROBIOLÓGICO JÁ REGISTRADO NO PAÍS, 8519523/21-8 CATEGORIA 5 - PRODUTO IMPROVÁVEL DE CAUSAR DANO AGUDO SINON DO BRASIL LTDA. - 03.417.347/0001-22 ZOOM ULTRA 250 SC 25351.917210/2016-57 5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE, 1340026/16-6 CATEGORIA 5 - PRODUTO IMPROVÁVEL DE CAUSAR DANO AGUDO

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.741, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe confere o art.114, 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 Aprovar a avaliação toxicológica preliminar para fins de Registro Especial Temporário (RET).

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

CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES
ANEXO
EMPRESA/CNPJ PROCESSO FASE DO EXPERIMENTO BASF S/A - 48.539.407/0001-18 25351.169177/2022-94 FASE III 25351.169309/2022-88 FASE II 25351.172442/2022-11 FASE I 25351.216404/2022-88 FASE III 25351.216571/2022-29 FASE III BIOAGRI LABORATÓRIOS LTDA - 62.473.004/0001-44 25351.177548/2022-10

FASE I
25351.177679/2022-99
FASE I
BIORISK ASSESSORIA E COMERCIO DE PRODUTOS AGRICOLAS LTDA - 08.911.564/0001-98
25351.167282/2022-99
FASE I
GOWAN PRODUTOS AGRICOLAS LTDA - 67.148.692/0001-90
25351.172448/2022-99
FASE III
25351.152692/2022-35
FASE III
IHARABRAS S.A INDÚSTRIAS QUÍMICAS - 61.142.550/0001-30
25351.169423/2022-16
FASE II
OROAGRI BRASIL PRODUTOS PARA AGRICULTURA LTDA - 10.549.479/0002-54
25351.152896/2022-76
ANEXO III
25351.158564/2022-03
ANEXO III
PROPHYTO COMÉRCIO E SERVIÇOS LTDA. - 07.118.820/0001-21
25351.147219/2022-36
FASE III
RAINBOW DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA - 10.486.463/0001-69
25351.216260/2022-60
FASE I
SOLUBIO TECNOLOGIAS AGRÍCOLAS LTDA. - 16.952.307/0001-22
25351.152717/2022-09
ANEXO III
SUMITOMO CHEMICAL BRASIL INDUSTRIA QUIMICA S.A. - 07.467.822/0001-26
25351.167194/2022-97
FASE III
25351.181142/2022-23
FASE II
25351.181211/2022-07
FASE II
25351.193658/2022-11
FASE III
25351.193823/2022-34
FASE III
25351.193824/2022-89
FASE I
SYNCROS ASSESSORIA E COMERCIO DE PRODUTOS AGRÍCOLAS LTDA - 06.876.953/0001-02
25351.230483/2022-30
FASE I
25351.230513/2022-16
FASE I
25351.230541/2022-25
FASE I
25351.230600/2022-65
FASE I
25351.230679/2022-24
FASE I
TZ BIOTECH - 11.425.100/0001-86
25351.186305/2022-64
ANEXO III
UPL DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSUMOS AGROPECUÁRIOS S.A. - 02.974.733/0001-52
25351.181254/2022-84
ANEXO III
25351.209786/2022-93
ANEXO III

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.742, DE 18 DE AGOSTO DE 2022	
O Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe confere o art.114, 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 Aprovar os atos de avaliação toxicológica para fins de alteração de formulação e reclassificação de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.	
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.	
	CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES
	ANEXO

EMPRESA / CNPJ
MARCA COMERCIAL
PROCESSO
CÓDIGO DE ASSUNTO; EXPEDIENTE
NOVA CATEGORIA TOXICOLÓGICA
FMC QUÍMICA DO BRASIL LTDA. - 04.136.367/0001-98
PREMIO
25351.557090/2007-31
5008 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FORMULAÇÃO; 4299802/22-5
CATEGORIA 5 - IMPROVÁVEL DE CAUSAR DANO AGUDO
SHENZI 200 SC
25351.505926/2010-07
5008 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FORMULAÇÃO; 4299820/22-3
CATEGORIA 5 - IMPROVÁVEL DE CAUSAR DANO AGUDO

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.751, DE 19 DE AGOSTO DE 2022	
O Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe confere o art.114, 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 Aprovar os atos de avaliação toxicológica para fins de pós-registro de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.	
Art. 2º A publicação do extrato desta avaliação de resíduos não exige a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.	
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.	
	CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES
	ANEXO

RAZÃO SOCIAL/CNPJ
MARCA COMERCIAL
NÚMERO DO PROCESSO
PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S)
BAYER S.A. / 18.459.628/0001-15
SIVANTO PRIME 200 SL
25351.484574/2012-70

5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 1659002/22-2
CHEMITEC AGRO-VETERINÁRIA LTDA / 01.299.649/0001-18
QUATERMON
25991.002484/81
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2463660/22-8
CROPCHEM LTDA / 03.625.679/0001-00
OSBAR 500 WP
25351.348579/2017-82
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2449002/22-7
MARAGATO 500 EC
25351.411737/2016-10
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2522027/22-1
PANGA 900 WG
25351.411059/2015-81
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2448514/22-4
SEVARE 250 EC
25351.460963/2017-66
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2476318/22-1
FMC QUÍMICA DO BRASIL LTDA. / 04.136.367/0001-98
AMETISTA
25351.554689/2008-02
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 1547435/22-4
SHENZI 200 SC
25351.505926/2010-07
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 1547664/22-3
NORTOX S/A / 75.263.400/0001-99
TRIFLURALINA NORTOX GOLD
25351.018953/01-11
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2707491/22-5
OROAGRI BRASIL PRODUTOS PARA AGRICULTURA LTDA / 10.549.479/0002-54
ORO-SOLVE
25351.074553/2019-68
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2476706/22-1
OURO FINO QUIMICA LTDA / 09.100.671/0001-07
PONTUAL
25351.284798/2019-00
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2603553/22-4
RIZOFLOA BIOTECNOLOGIA S/A / 07.943.373/0001-45
RIZOTEC
25351.126473/2014-79
5138 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA PÓS-REGISTRO DE AGROTÓXICOS DE ORIGEM BIOLÓGICA, 8422975/21-1
SHARDA DO BRASIL COMÉRCIO DE PRODUTOS QUIMICOS E AGROQUIMICOS LTDA / 11.426.444/0001-00
DESSICASH 200 SL
25351.010852/2011-83
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2714238/22-0
SINON DO BRASIL LTDA. / 03.417.347/0001-22
DEUTER
25351.734613/2014-69
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2521096/22-9
SUMITOMO CHEMICAL BRASIL INDUSTRIA QUIMICA S.A. / 07.467.822/0001-26
CARNADINE
25351.039040/2014-13
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2522131/22-2
KAISO 250 CS
25351.281731/2009-63
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2671585/22-5
SYNGENTA PROTEÇÃO DE CULTIVOS LTDA / 60.744.463/0001-90
DESALI
25351.195075/2012-01
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2141652/22-7
MODDUS
25000.001647/95-04
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 1547870/22-2
TOTAL BIOTECNOLOGIA INDUSTRIA E COMERCIO S.A. / 07.483.401/0001-99
BOMBARDEIRO
25351.697884/2020-12
5138 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA PÓS-REGISTRO DE AGROTÓXICOS DE ORIGEM BIOLÓGICA, 3861992/21-3
TRADECORP DO BRASIL COMERCIO DE INSUMOS AGRICOLAS LTDA / 04.997.059/0001-57
VEDEN 750 WG
25351.286283/2018-55
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2696201/22-6
VIANA
25351.071596/2014-75
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, 2694545/22-0

GERÊNCIA DE PRODUTOS DE HIGIENE, PERFUMES, COSMÉTICOS E SANEANTES

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.717, DE 18 DE AGOSTO DE 2022	
A Gerente de Produtos de Higiene, Cosméticos, Perfumes e Saneantes no uso das atribuições que lhe confere o art. 129, 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 Indeferir as petições de Inclusão/Autorização de Uso Domissanitário na Monografia do Ingrediente Ativo, conforme relação anexa.	
Art. 2º O motivo do indeferimento do processo/petição deverá ser consultado no site: http://www.anvisa.gov.br .	
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.	
	RODRIGO JOSÉ VIANA OTTONI
	ANEXO

NOME DA EMPRESA: ADAMA BRASIL S/A
AUTORIZAÇÃO: 3.05331-1
NUMERO DE PROCESSO: 25351.067936/2021-02
ASSUNTO DO PROCESSO: 30019 - Alteração de Monografia do Ativo - Uso Domissanitário
NOME DA EMPRESA: BASF S/A
AUTORIZAÇÃO: 3.00404-1
NUMERO DE PROCESSO: 25351.474786/2021-81
ASSUNTO DO PROCESSO: 30019 - Alteração de Monografia do Ativo - Uso Domissanitário
NOME DA EMPRESA: CONNECT ASSUNTOS REGULATÓRIOS, COMÉRCIO E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALRES EIRELI
AUTORIZAÇÃO: 3.20361-8
NUMERO DE PROCESSO: 25351.985225/2020-22
ASSUNTO DO PROCESSO: 30019 - Alteração de Monografia do Ativo - Uso Domissanitário
NOME DA EMPRESA: FENIXMED COMERCIAL LTDA ME
AUTORIZAÇÃO: sem autorização
NUMERO DE PROCESSO: 25351.483996/2022-41
ASSUNTO DO PROCESSO: 30018 - Autorização de Ativo Novo - Uso Domissanitário

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.718, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente de Produtos de Higiene, Cosméticos, Perfumes e Saneantes no uso das atribuições que lhe confere o art. 129, 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 de Transferência de titularidade e por consequente, cancelar o Registro dos produtos saneantes de risco 2, conforme relação anexa.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no prazo de 90 (noventa) dias, após a sua publicação.

RODRIGO JOSÉ VIANA OTTONI

ANEXO

BOM TOQUE INDUSTRIA QUIMICA LTDA. / 37.195.592/0001-54
LIMTEC BT308
25351.397681/2021-00 / 302260034
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3812043211
FLUIDRA BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 09.364.298/0001-93
SUPER SHOCK ASTRALPOOL
25351.161923/2022-00 / 306260033
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990515222
ALGICIDA CONCENTRADO CHOQUE E MANUTENÇÃO GRANULADO ASTRALPOOL
25351.162010/2022-01 / 306260042
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990933229
GAMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 74.140.831/0001-03
DETERBOM DESINFETANTE
25351.513781/2014-01 / 322350079
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3320881213
TEN FOUR INDÚSTRIA E SERVIÇOS LTDA / 04.778.019/0002-03
ALGICIDA 3 EM 1 CHOQUE E MANUTENÇÃO AXTON
25351.331924/2017-01 / 370110037
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0921048220
BOM TOQUE INDUSTRIA QUIMICA LTDA. / 37.195.592/0001-54
LIMTEC BT01
25351.397699/2021-01 / 302260037
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3812085216
GAMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 74.140.831/0001-03
LIMTEC BT348
25351.781208/2018-01 / 322350092
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3320541218
LIMTEC BT306
25351.451861/2010-02 / 322350042
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3319627210
LIMTEC BT309
25351.220073/2014-10 / 322350069
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3319788213
LIMTEC BT01
25351.096204/2014-10 / 322350068
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3318656216
TEN FOUR INDÚSTRIA E SERVIÇOS LTDA / 04.778.019/0002-03
CLORO GRANULADO ADITIVADO HIPOCLORITO DE CÁLCIO ASTRALPOOL
25351.712068/2018-13 / 370110060
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0911694226
CLORO ORGÂNICO GRANULADO ECO 39% ASTRALPOOL
25351.712084/2018-14 / 370110059
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0911794221
CLORO ORGÂNICO ADITIVADO TABLETES ASTRALPOOL
25351.406055/2017-14 / 370110024
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0911699228
ALGICIDA CHOQUE E MANUTENÇÃO LÍQUIDO ASTRALPOOL
25351.406042/2017-15 / 370110019
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0911028226
CLORO OXY POWER PRO ASTRALPOOL
25351.466724/2020-15 / 370110074
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0912478225
GAMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 74.140.831/0001-03
LIMTEC BT308
25351.220086/2014-19 / 322350073
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3319760211
BOM TOQUE INDUSTRIA QUIMICA LTDA. / 37.195.592/0001-54
LIMTEC BT302
25351.397679/2021-22 / 302260032
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3812039214
FLUIDRA BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 09.364.298/0001-93
ALGICIDA 3 EM 1 CHOQUE E MANUTENÇÃO AXTON
25351.161974/2022-23 / 306260037
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990820220
SHOCK COMBATE 3 EM 1 BLUEPOOL
25351.198821/2022-31 / 306260044
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 1185756221
TEN FOUR INDÚSTRIA E SERVIÇOS LTDA / 04.778.019/0002-03
ALGICIDA LÍQUIDO 3 EM 1 CHOQUE E MANUTENÇÃO BLUEPOOL
25351.359858/2017-31 / 370110007
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 1117570223
BOM TOQUE INDUSTRIA QUIMICA LTDA. / 37.195.592/0001-54
LIMTEC BT309
25351.246995/2021-37 / 302260028
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3513380216
TEN FOUR INDÚSTRIA E SERVIÇOS LTDA / 04.778.019/0002-03
SHOCK COMBATE 3 EM 1 BLUEPOOL

25351.360022/2017-39 / 370110008
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 1163127221
FLUIDRA BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 09.364.298/0001-93
CLORO ORGÂNICO GRANULADO ECO 39% ASTRALPOOL
25351.162004/2022-45 / 306260039
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990915221
BOM TOQUE INDUSTRIA QUIMICA LTDA. / 37.195.592/0001-54
LIMTEC BT305
25351.397682/2021-46 / 302260035
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3812045214
TEN FOUR INDÚSTRIA E SERVIÇOS LTDA / 04.778.019/0002-03
ALGICIDA CONCENTRADO CHOQUE E MANUTENÇÃO GRANULADO ASTRALPOOL
25351.406053/2017-50 / 370110020
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0911036229
GAMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 74.140.831/0001-03
BLUE LINE HEALTH BT981
25351.081746/2015-53 / 322350084
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3320868217
BOM TOQUE INDUSTRIA QUIMICA LTDA. / 37.195.592/0001-54
LIMTEC BT322
25351.247272/2021-55 / 302260030
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3513687214
LIMTEC BT348
25351.247064/2021-56 / 302260029
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3513474211
LIMTEC BT306
25351.397680/2021-57 / 302260033
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3812041219
BLUE LINE HEALTH BT981
25351.397698/2021-59 / 302260036
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3812083213
TEN FOUR INDÚSTRIA E SERVIÇOS LTDA / 04.778.019/0002-03
CLORO 5 EM 1 MULTIAÇÃO TABLETE AXTON
25351.331917/2017-61 / 370110022
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0921882220
SUPER SHOCK ASTRALPOOL
25351.406085/2017-63 / 370110021
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0912481226
CLORO ORGÂNICO ESTABILIZADO ADITIVADO MULTIACTION 5 EM 1 ASTRALPOOL
25351.405817/2017-68 / 370110018
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0911800221
FLUIDRA BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 09.364.298/0001-93
ALGICIDA LÍQUIDO 3 EM 1 CHOQUE E MANUTENÇÃO BLUEPOOL
25351.198863/2022-72 / 306260045
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 1185978224
ALGICIDA CHOQUE E MANUTENÇÃO LÍQUIDO ASTRALPOOL
25351.161950/2022-74 / 306260036
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990691225
TEN FOUR INDÚSTRIA E SERVIÇOS LTDA / 04.778.019/0002-03
CLORO ORGÂNICO ESTABILIZADO ADITIVADO CONCENTRADO SUPREMO ASTRALPOOL
25351.405362/2017-79 / 370110017
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 0911782222
BOM TOQUE INDUSTRIA QUIMICA LTDA. / 37.195.592/0001-54
DETERBOM DESINFETANTE
25351.275571/2021-80 / 302260031
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 3578900214
FLUIDRA BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 09.364.298/0001-93
CLORO ORGÂNICO ESTABILIZADO ADITIVADO CONCENTRADO SUPREMO ASTRALPOOL
25351.162014/2022-81 / 306260043
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990947220
GAMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 74.140.831/0001-03
LIMTEC BT302
25351.766453/2018-81 / 322350094
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3319570218
FLUIDRA BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 09.364.298/0001-93
CLORO ORGÂNICO ESTABILIZADO ADITIVADO MULTIACTION 5 EM 1 ASTRALPOOL
25351.161934/2022-81 / 306260034
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990605221
GAMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 74.140.831/0001-03
LIMTEC BT305
25351.343487/2013-82 / 322350064
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3319580213
FLUIDRA BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 09.364.298/0001-93
CLORO OXY POWER PRO ASTRALPOOL
25351.161941/2022-83 / 306260035
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990651223
CLORO GRANULADO ADITIVADO HIPOCLORITO DE CÁLCIO ASTRALPOOL
25351.162007/2022-89 / 306260041
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990921221
CLORO 5 EM 1 MULTIAÇÃO TABLETE AXTON
25351.162005/2022-90 / 306260040
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990916227
CLORO ORGÂNICO ADITIVADO TABLETES ASTRALPOOL
25351.161989/2022-91 / 306260038
333 - REG. SANEANTES - Transferência de Titularidade de Produto de Risco 2 / 0990866220
GAMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 74.140.831/0001-03
LIMTEC BT322
25351.375139/2018-92 / 322350090
391 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto de Risco 2 por Transferência de Titularidade / 3320105213

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.719, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente de Produtos de Higiene, Cosméticos, Perfumes e Saneantes no uso das atribuições que lhe confere o art. 129, 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 Indeferir os registros e as petições dos produtos saneantes, conforme relação anexa.
- Art. 2º O motivo do indeferimento do processo/petição deverá ser consultado no site: <http://www.anvisa.gov.br>.
- Art.3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RODRIGO JOSÉ VIANA OTTONI

ANEXO

DEION INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE DETERGENTES LTDA / 76.670.124/0001-46
SILOTEC SERVITEC INDUSTRIAL
25351.099332/2022-06 /
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 4263851226
CODOSSAL QUÍMICA LTDA / 02.919.436/0001-04
ÁLCOOL ETÍLICO LÍQUIDO 70ºINPM CODOSSAL
25351.100015/2022-31 /
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 4264552222
DELTA CHEMICALS - EIRELI / 04.759.004/0001-09
DESINFETANTE CLARUS
25351.092178/2022-33 /
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 4252338221
ISOPAR - INDUSTRIA DE SABÕES E ÓLEOS PARAENSE LTDA / 17.142.113/0001-24
DESINFETANTE GUAMÁ
25351.080739/2022-51 /
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 0566942224
Purilimp Produtos de Limpeza e Higiene Ltda / 16.549.105/0001-34
PURI-MILK DESINFECTANTE HIPOCLORITO DE SÓDIO
25351.206599/2021-77 /
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 3434050213

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.720, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente de Produtos de Higiene, Cosméticos, Perfumes e Saneantes no uso das atribuições que lhe confere o art. 129, 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 os registros e as petições dos produtos saneantes, conforme relação anexa.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RODRIGO JOSÉ VIANA OTTONI

ANEXO

CERAS JOHNSON / 33.122.466/0007-04
Baygon Ação Total Eucalipto Johnson
25351.486347/2021-11 / 300630650
389 - REG. SANEANTES - Alteração de Rotulagem de Produto / 4309280226
INTERLANDIA LTDA / 10.782.639/0001-20
AGUA SANITARIA DRAGAO
25019.002041/2003-13 / 310820002
389 - REG. SANEANTES - Alteração de Rotulagem de Produto / 4303740225
SILVER CHEMICAL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA - EPP / 09.208.878/0001-91
NETTER D1
25351.567352/2019-18 / 338470041
389 - REG. SANEANTES - Alteração de Rotulagem de Produto / 4308783224
FLUIDRA BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 09.364.298/0001-93
COMPOSTO CLORADO ESTABILIZADO VEICO FLASH
25351.125793/2022-33 / 306260046
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 0811498221
CERAS JOHNSON / 33.122.466/0007-04
BAYGON AÇÃO TOTAL AEROSSOL
25351.518088/2011-39 / 300630535
389 - REG. SANEANTES - Alteração de Rotulagem de Produto / 4309319220
BAYGON 1 BARATAS E FORMIGAS
25351.711545/2017-42 / 300630614
389 - REG. SANEANTES - Alteração de Rotulagem de Produto / 4309292224
ADAMA BRASIL S/A / 02.290.510/0001-76
CYZMIC CS
25351.463865/2019-42 / 353310013
392 - REG. SANEANTES - Novo Prazo de Validade de Produto / 4307289226
RHUANY INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - ME / 05.452.947/0001-57
CLORYSPUM HERBAL
25351.733561/2015-56 / 338520008
389 - REG. SANEANTES - Alteração de Rotulagem de Produto / 4302754222
CERAS JOHNSON / 33.122.466/0007-04
Raid Essencial Repelente de Mosquitos
25351.071506/2022-68 /
30014 - REG. SANEANTES - Desistência de petição/processo a pedido / 4527382225
COLGATE PALMOLIVE INDUSTRIAL LTDA / 03.816.532/0001-90
PINHO SOL2 PERFUMADO FLOR DE MANDACARU
25351.522162/2022-69 / 341460418
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 2655922221
CHEMICAL BRASILEIRA MODERNA LTDA / 01.026.917/0001-28
CHEMICAL C-100
25351.483831/2022-70 / 330720001
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 2384249223
QUIMICA LOURENCI - EIRELI / 12.217.749/0001-74
BELA850 Removedor de Ceras e Impermeabilizantes Acrílicos
25351.047740/2022-74 / 383680011
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 4219115226
American Nutrients do Brasil Indústria e Comércio Ltda. / 08.998.348/0001-21
TOPCLEAN
25351.568843/2019-78 / 355220015
330 - REG. SANEANTES - Modificação de Fórmula de Produto / 4229000219
BOLTZ INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA - ME / 17.305.035/0001-31
Boltz Defense Iodo 10.000
25351.093893/2022-93 / 354020018
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 0634883224
SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP / 03.365.708/0001-34
BACTER HC ECO CLEAR
25351.252839/2022-96 / 323310107
30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes / 1435917227
Spartan do Brasil Produtos Químicos Ltda. / 46.256.772/0002-70
DECRUST B
25351.009413/01-82 / 300180118
3782 - REG. SANEANTES - Retificação de Publicação de Registro / 1369844221

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.721, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente de Produtos de Higiene, Cosméticos, Perfumes e Saneantes no uso das atribuições que lhe confere o art. 129, 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 os registros e as petições dos produtos saneantes, conforme relação anexa.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RODRIGO JOSÉ VIANA OTTONI

ANEXO

CARLEZANI INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA / 09.236.298/0001-08
DESINFETANTE VILLEFORT
25351.747362/2018-46 / 341560009
335 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto a Pedido / 6611133216
ARY SILVIO C FILHO INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA / 04.828.297/0001-39
ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO GEL 70º E DESINFETANTE HOSPITALAR CLEAN HOSP
25351.537275/2021-88 / 332710005
390 - REG. SANEANTES - Mudança de Nome de Produto / 8534833214
Agena Resinas e Colas Ltda / 33.632.464/0001-70
ARDROX 1823
25351.009286/00-86 / 300720038
335 - REG. SANEANTES - Cancelamento de Registro de Produto a Pedido / 4985988219

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.722, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente de Produtos de Higiene, Cosméticos, Perfumes e Saneantes, no uso das atribuições que lhe confere o art. 129, 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 Cancelar os processos dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme relação anexa.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RODRIGO JOSE VIANA OTTONI

ANEXO

NOME DA EMPRESA/ AUTORIZAÇÃO
NOME DO PRODUTO E MARCA
NUMERO DE PROCESSO

BELLECORPHAIR INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS EIRELI - ME /2.05315-8
GEL PARA AS MÃOS -BELLECORPHAIR
25351.198495/2020-09

DANY MARQUES DE SOUZA EIRELI/2.04887-8
GEL PARA AS MÃOS MORANGO 250ML ALCHEMIA
25351.194120/2019-28

DONA BIBI INDUSTRIA E COMERCIO DE ESMALTES LTDA/4.00967-5
ESCOVA RESTAURADORA CAPILAR ORGANIC SILKEY
25351.255488/2021-94

FABULOUS INDÚSTRIA DE COSMÉTICO LTDA/4.01661-3
PROGRESSIVA ORGANIC ULTRA LISS - CG.COM
25351.478297/2021-07

G. C. S. MARLIERE ME/2.09828-6
PROGRESSIVA ORGANIC MAKE HAIR PROFESSIONAL
25351.871293/2021-96

ITC COSMÉTICOS LTDA - EPP/2.08563-3
GLOSS INTENSE SALON ESCOVA AMERICANA - FIORENCI
25351.368186/2019-61

LODORA COSMETICOS LTDA/4.01059-5
EQUILIBRIA GEL PARA AS MÃOS
25351.136756/2020-99

LVG COSMETICOS LTDA - ME/2.07524-2
REELIFT CLEAR
25351.365209/2019-85

MORANDINI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA ME/2.05835-4
ORGANIC - SHAMPOO QUIABO
25351.273759/2021-93

NATYFLORA INDUSTRIA E COMERCIO EIRELI/4.00050-6
PROGRESSIVA ORGÂNICA CELLSTYN 1L
25351.023070/2021-10

PERFUMARIA ELANS INDÚSTRIA E COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA/2.00274-4
PROTEIN SMOOTHING BLOND PASSO ÚNICO LET ME BE
25351.525080/2020-12

PORTAL BRASIL COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA/2.06833-3
GEL PARA AS MÃOS - PANVEL
25351.459991/2020-36
GEL PARA AS MÃOS MARSHMALLOW - ALCHEMIA
25351.256403/2017-15
GEL PARA AS MÃOS - ALCHEMIA
25351.101164/2019-12

RODRIGO FELIX DA SILVA OLIVEIRA ME/2.09950-6
ESCOVA RECONSTRUTORA ARGAN E OJON - ANNALISS PROFISSIONAL
25351.199782/2021-17

TREVO SOLUCOES COSMETICAS LTDA /2.09781-2
LISS REDUCING MASK MAYCRENE
25351.557825/2021-85

VALDISON BATISTA DA SILVA - ME /2.07981-1
ESCOVA ORGANICA NATURE PREMIUM - BURANA COSMÉTICOS
25351.469117/2020-15

VALERIA FERREIRA BORGES - ME/2.03421-1
TRATAMENTO AVANÇADO - FIT COSMETICS
25351.632057/2021-56

2K COSMÉTICOS EIRELI/4.03617-5
ORGANIC PROTEIN BLOND - RADIANCE - MARBELLA

25351.118461/2021-11
CRYSTALLIZER ORGANIC PROTEIN - GLOSS CRYSTAL EFFECT - MINOA
25351.191367/2021-15
ORGANIC PROTEIN - PROFESSIONAL - ROYAL KÉRATIN
25351.255640/2021-39
ORGANIC PROTEIN - MORE AÇAÍ - Z e M COSMETICS
25351.335109/2021-49
ORGANIC PROTEIN VIOLET - PROFESSIONAL - LOCUS AMAZON COSMETICS
25351.630098/2021-16
BOTULÍNICA CAPILAR - INDIAN HEALTH SOURCE - MINOA PROFESSIONAL
25351.770245/2021-81

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.729, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente de Produtos de Higiene, Cosméticos, Perfumes e Saneantes, no uso das atribuições que lhe confere o art. 129, 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 os registros e as petições dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme relação anexa.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RODRIGO JOSE VIANA OTTONI

ANEXO

NOME DA EMPRESA / CNPJ
NOME DO PRODUTO E MARCA
NÚMERO DO PROCESSO / REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

ADCOS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA / 39.299.870/0001-49
ADCOS PROTETOR SOLAR MOUSSE MINERAL FPS UVB 50 NUDE
25351.052626/2019-61 / 220280358
289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado / 1552550/22-2
ADCOS PROTETOR SOLAR MOUSSE MINERAL FPS UVB 50 IVORY
25351.052703/2019-82 / 220280352
289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado / 1552754/22-7
ADCOS PROTETOR SOLAR MOUSSE MINERAL FPS UVB 50 PEACH
25351.052710/2019-84 / 220280353
289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado / 1552789/22-5
ADCOS PROTETOR SOLAR MOUSSE MINERAL FPS UVB 50 BEIGE
25351.052752/2019-15 / 220280354
289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado / 1552778/22-3
ADCOS PROTETOR SOLAR MOUSSE MINERAL FPS UVB 50 BRONZE
25351.054948/2019-44 / 220280359
289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado / 1567339/22-1

CIGEL INDUSTRIAL LTDA / 03.773.027/0001-05
GEL ANTISSÉPTICO ASEPLYNE NEUTRO
25351.077116/2011-08 / 232400044
239 - REG. COSMÉTICOS - Inclusão de Acondicionamento para Produto Registrado / 0716118/22-0
GEL ANTISSÉPTICO ASEPLYNE NEUTRO
25351.077116/2011-08 / 232400044
230 - REG. COSMÉTICOS - Modificação de Fórmula de Produto Registrado - Nacional / 1435483/22-7
GEL ANTISSÉPTICO ASEPLYNE NEUTRO
25351.077116/2011-08 / 232400044
289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado / 4265284/22-1

INSTITUTO PASTEUR DE COSMIATRIA LTDA / 87.727.277/0001-07
PROTETOR SOLAR FACIAL FPS 70 FIRMEZA & ANTISSINAIS - NEEDS
25351.021938/2022-28 / 214850433
287 - REG. COSMÉTICOS - Registro de Produto - Nacional / 4205561/22-9
PROTETOR SOLAR FPS 6 - ACELERADOR DE BRONZEADO - EVER CARE
25351.537168/2022-31 / 214850432
287 - REG. COSMÉTICOS - Registro de Produto - Nacional / 2699870/22-6

TBP IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA / 15.372.716/0001-97
PERFECT MILK BIORE UV
25351.293648/2019-89 / 269120025
2301 - REG. COSMÉTICOS - Modificação de Fórmula de Produto Registrado - Importado / 0358865/22-1

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.730, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente de Produtos de Higiene, Cosméticos, Perfumes e Saneantes, no uso das atribuições que lhe confere o art. 129, 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 Indeferir os registros e as petições dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme relação anexa.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RODRIGO JOSE VIANA OTTONI

ANEXO

NOME DA EMPRESA / CNPJ
NOME DO PRODUTO E MARCA
NÚMERO DO PROCESSO / REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

AM INDUSTRIA DE COSMETICOS LTDA / 12.578.172/0001-26
PROTETOR SOLAR FPS 50 HEDERA COSMÉTICOS
25351.011832/2022-16 /
287 - REG. COSMÉTICOS - Registro de Produto - Nacional / 4200412/22-5

4ª DIRETORIA
GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.679, DE 17 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, 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 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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Assure Tech (Hangzhou) Co., Ltd
Endereço: Building 4, No. 1418-50, Moganshan Road, Gongshu District, Hangzhou, Zhejiang, 310011, China
Solicitante: Bio Brasil Biotecnologia Ltda. CNPJ: 10.942.372/0001-90
Autorização de Funcionamento: 8.06.804-2 Expediente: 4527173/22-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Aomori Olympus Co., Ltd.
Endereço: 2-248-1 Okkonoki, Kuroishi-Shi, Aomori, 036-0357, Japão
Solicitante: Olympus Optical do Brasil Ltda CNPJ: 04.937.243/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8.01.246-3 Expediente: 0962726/22-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV e Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Aroa Biosurgery Ltd.
Endereço: 32 Amelia Earhart Ave, Airport Oaks, Auckland, 2022, Nova Zelândia
Solicitante: Emargo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares LTDA CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 4419549/22-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Cell Marque Corporation
Endereço: 6600 Sierra College Boulevard, Rocklin, California, 95677, Estados Unidos da América
Solicitante: Inopat Importação e Exportação Ltda CNPJ: 07.440.995/0001-50
Autorização de Funcionamento: 8.03.584-3 Expediente: 3252399/22-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Cell Marque Corporation
Endereço: 6600 Sierra College Blvd, Rocklin, Califórnia, 95677, Estados Unidos da América
Solicitante: Roche Diagnóstica Brasil Ltda CNPJ: 30.280.358/0001-86
Autorização de Funcionamento: 1.02.874-1 Expediente: 0652615/22-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Coloplast Manufacturing France S.A.S
Endereço: 9, Avenue Edmond Rostand, CS 70218, 24206 - Sarlat La Canéda Cedex, França
Solicitante: Coloplast do Brasil Ltda CNPJ: 02.794.555/0001-88
Autorização de Funcionamento: 1.04.303-1 Expediente: 0962787/22-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Contec Medical Systems Co., Ltd.
Endereço: #112 Qinhuang West Str., E&T Development Zone, Qinhuangdao, Hebei Province - 066004, China
Solicitante: Medmax Comércio de Equipamentos Médicos e Similares Eireli ME CNPJ: 07.760.277/0001-61
Autorização de Funcionamento: 8.02.989-7 Expediente: 3245390/21-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: DRTECH Corporation
Endereço: Suite No.1, 2 Floor, Suite No.2, 3 Floor, 29, Dunchon-Daero 541, Beon-gil, Jungwon-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, 13216, Coréia do Sul
Solicitante: UNIVEN HEALTHCARE S. A. CNPJ: 09.420.486/0001-91
Autorização de Funcionamento: 8.07.599-1 Expediente: 4539745/22-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Ethicon Endo-Surgery, S.A. de C.V., Planta II
Endereço: Calle Durango, nE2751, Colonia Lote Bravo, Ciudad Juarez, 32575, Chihuahua, México
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: 0432440/22-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III e equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Getein Biotech, Inc.
Endereço: No.9 Bofu Road, Luhe District, Nanjing, Jiangsu, 211505, China
Solicitante: Wama Produtos para Laboratórios Ltda. CNPJ: 66.000.787/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.03.100-3 Expediente: 4455498/22-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III.

Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: HansBiomed Corp.
Endereço: 64, Yuseong-Daero 1628 Beon-Gil, Yuseong-Gu, Daejeon 34054, Coréia do Sul
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda - ME CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 0715933/22-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Empresa: IGL América Latina Produtos de Transplantes e Médicos Ltda. CNPJ: 11.769.266/0001-10
Endereço: Avenida Levy Ramos Martins, 8286, Nova Brasília, Imituba, SC, Brasil CEP: 88780-000
Autorização de Funcionamento: 8.06.725-0 Expediente: 2656111/22-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Inari Medical, Inc.
Endereço: 6001 Oak Canyon, Suite 100, Irvine, CA, 92618, Estados Unidos da América
Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médico Ltda. CNPJ: 04.718.143/0001-94
Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente: 2693909/22-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Karex Industries Sdn, Bhd
Endereço: Ptd 7906 & 7907, Taman Pontian Jaya, Batu 34, Jalan Johor, 82000, Pontian Johor, Malásia
Solicitante: Reckitt Benckiser (Brasil) Ltda. CNPJ: 59.557.124/0001-15
Autorização de Funcionamento: 8.07.749-0 Expediente: 0391953/22-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
Materiais de uso médico das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Medtronic Sofamor Danek Deggendorf GmbH
Endereço: Werfstrasse 17, Deggendorf, Bavaria, 94469, Alemanha
Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0 Expediente: 0153482/22-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: NovaBone Products, LLC,
Endereço: 13510 NW US Highway 441, Alachua, Flórida, 32615, Estados Unidos da América
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda. CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 2665445/22-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Resorba Medical GmbH
Endereço: Am Flachmoor 16, 90475 Nuremberg, Alemanha
Solicitante: Ossis Medical Comércio Importação e Exportação S.A. CNPJ: 10.910.549/0001-77
Autorização de Funcionamento: 8.06.253-9 Expediente: 2665290/22-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de Uso Médico das Classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa.

Fabricante: Schöilly Fiberoptic GmbH
Endereço: Robert-Bosch-Str. 1-3, Denzlingen, Baden-Württemnberg, 79211, Alemanha
Solicitante: Carl Zeiss do Brasil Ltda. CNPJ: 33.131.079/0001-49
Autorização de Funcionamento: 1.03.320-3 Expediente: 0566770/22-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
Equipamentos de uso médico das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Vascutek Limited
Endereço: Newmains Avenue, Inchinnan, PA4 9RR, Reino Unido
Solicitante: Jotec do Brasil Importação e comércio de Equipamentos Hospitalares LTDA CNPJ: 21.996.505/0001-28
Autorização de Funcionamento: 8.13.982-5 Expediente: 2521231/22-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

Fabricante: Zoll Medical Corporation
Endereço: 269 Mill Road - Chelmsford, MA 01824-4105, Estados Unidos da América
Solicitante: Indumed Comércio Importação e Exportação de Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 01.985.366/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.04.299-9 Expediente: 0696240/22-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por informações provenientes de autoridades regulatórias e de organismos auditores terceiros reconhecidos pela Anvisa

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.680, DE 17 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;
Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde, por meio de sua renovação automática, à empresa constante no anexo.
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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Fast Track Diagnostics Luxembourg SARL
Endereço: 29, Rue Henri Koch, Esch-sur-Alzette, 4354, Luxemburgo
Solicitante: Siemens Healthcare Diagnósticos Ltda CNPJ: 01.449.930/0001-90
Autorização de Funcionamento: 1.03.451-6 Expediente: 2656162/22-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios de renovação automática

Fabricante: Genoray Co., Ltd
Endereço: 512, 560, Dunchon-Daero, Jungwon-Gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, 13230, Coreia do Sul
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 4589671/21-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios de renovação automática

Fabricante: Unimed Medical Supplies, Inc.
Endereço: No.8 Building, Nangang 3rd Park, Tangtou, Shiyan, Shenzhen, 518108, China
Solicitante: Domo Salute Consultoria Regulatória Ltda. CNPJ: 26.263.959/0001-03
Autorização de Funcionamento: 8.14.647-5 Expediente: 0581830/22-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios de renovação automática

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.693, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:
Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: ZEISS PHARMA LIMITED - UNIT II
ENDEREÇO: IGC, PHASE 2, SIDCO INDUSTRIAL ESTATE, SAMBA - 184121. JAMMU AND KASHMIR - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001451
EMPRESA SOLICITANTE: RAVIMED FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 31.434.320/0001-83
AUTORIZ/MS: 1186810 - EXPEDIENTE(s): 3041638/21-5
ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 4º, º 1º, inciso I, da RDC nº 497/2021: empresa descumpe as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
EMPRESA FABRICANTE: SWISS PARENTERAL LTD
ENDEREÇO: UNIT- II,PLOT NO. 402,412-414,KERALA INDUSTRIAL ESTATE, GIDC,NEAR BAVLA,AHMEDABAD -382 220, GUJARAT STATE,INDIA - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001466
EMPRESA SOLICITANTE: gemmini gestora de equipamentos, materiais, medicamentos e implantes nacionais e importados ltda - CNPJ: 24.481.773/0001-03
AUTORIZ/MS: 1239825 - EXPEDIENTE(s): 4618204/21-4
ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 4º, º 1º, inciso I, da RDC nº 497/2021: empresa descumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.694, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução-RE nº 4.856, de 25 de novembro de 2020, no Diário Oficial da União nº 228, de 30 de novembro de 2020, Seção 1, pág. 733.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: ZEISS PHARMA LIMITED - UNIT II
ENDEREÇO: IGC, PHASE 2, SIDCO INDUSTRIAL ESTATE, SAMBA - 184121, JAMMU AND KASHMIR - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.1451
EMPRESA SOLICITANTE: FARMA VISION IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 09.058.502/0001-48
AUTORIZ/MS: 1074651 - EXPEDIENTE(s): 4548178/22-4
LINHA(S) DE CERTIFICAÇÃO CANCELADA(S): Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica
MOTIVO DE CANCELAMENTO: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 497/2021: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.695, DE 18 DE SETEMBRO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução-RE nº 1.529, de 14 de abril de 2021, no Diário Oficial da União nº 72, de 19 de abril de 2021, Seção 1, pág. 208.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: SWISS PARENTERAL LTD
ENDEREÇO: UNIT- II,PLOT NO. 402, 412-414, KERALA INDUSTRIAL ESTATE, GIDC,NEAR BAVLA,AHMEDABAD -382 220, GUJARAT STATE,INDIA - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001466
EMPRESA SOLICITANTE: FARMA VISION IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 09.058.502/0001-48
AUTORIZ/MS: 1074651 - EXPEDIENTE(s): 4548388/22-4
ASSUNTO: 70210 - MEDICAMENTO E INSUMOS FARMACÊUTICOS - Cancelamento de CBPF/CBPDA de INDÚSTRIA/DISTRIBUIDORA - PROCESSO ADMINISTRATIVO - uso exclusivo ANVISA
LINHA(S) DE CERTIFICAÇÃO CANCELADA(S): Produtos estéreis (Penicilínicos): Pós com Preparação Asséptica;
MOTIVO DE CANCELAMENTO: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 497/2021: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.696, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

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

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: BR MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 42.834.634/0001-90 - AUTORIZ/MS: 1272061

ENDEREÇO: RUA HERBENE, 471-A

MUNICÍPIO: FORTALEZA - UF: CE - EXPEDIENTE: 4465610/22-0

ASSUNTO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBUIÇÃO E/ OU ARMAGENAGEM do produto

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao art. 4º, § 1º, inciso IV, da RDC nº 497/2021: ausência de Relatório de inspeção, emitido há menos de 48 meses, da Vigilância Sanitária Competente atestando o cumprimento das boas práticas de distribuição e/ou armazenamento de medicamentos. O relatório juntado pela empresa teve como objetivo a emissão de Autorização de Funcionamento, não sendo esta documentação apta para a concessão da certificação de boas páticas.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.697, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

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

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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A - CNPJ: 33.112.665/0001-46 - AUTORIZ/MS: 1001771

ENDEREÇO: ESTRADA DO GUERENGUE, Nº 2059

MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0673586/22-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Géis

EMPRESA: DFL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A - CNPJ: 33.112.665/0001-46 - AUTORIZ/MS: 1001771

ENDEREÇO: ESTRADA DO GUERENGUE, Nº 2059

MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE: 0673659/22-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRAIS DO NORTE LTDA - CNPJ: 34.597.955/0013-23 - AUTORIZ/MS: 2200004

ENDEREÇO: Rod Augusto Montenegro KM 12 , S/N

MUNICÍPIO: BELÉM - UF: PA - EXPEDIENTE: 0715779/22-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gases Medicinais

EMPRESA FABRICANTE: AUROBINDO PHARMA LIMITED - UNIT XII

ENDEREÇO: SURVEY Nº 314, BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJIGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.000055

EMPRESA SOLICITANTE: AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA - CNPJ: 04.301.884/0001-75

AUTORIZ/MS: 1051679 - EXPEDIENTE(s): 0596206/22-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Cápsulas; Pós

EMPRESA FABRICANTE: RB SALUTE MEXICO, S.A DE C.V.

ENDEREÇO: CALZADA DE TLALPAN, 2996, COLONIA EJIDOS DE SANTA ÚRSULA, COAPA, COYOACÁN, MÉXICO -DF - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.000119

EMPRESA SOLICITANTE: RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA - CNPJ: 59.557.124/0001-15

AUTORIZ/MS: 1073901 - EXPEDIENTE(s): 0673699/22-6

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

EMPRESA FABRICANTE: RB SALUTE MEXICO, S.A DE C.V.

ENDEREÇO: CALZADA DE TLALPAN, 2996, COLONIA EJIDOS DE SANTA ÚRSULA, COAPA, COYOACÁN, MÉXICO -DF - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.000119

EMPRESA SOLICITANTE: RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA - CNPJ: 59.557.124/0001-15

AUTORIZ/MS: 1073901 - EXPEDIENTE(s): 0673923/22-3

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

EMPRESA FABRICANTE: MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED (FORMULATIONS DIVISION)

ENDEREÇO: PLOT NO. 42, ANRICH INDUSTRIAL STATE, BOLLARAM, SANGAREDDY DISTRICT- 502 325, TELANGANA - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.001176

EMPRESA SOLICITANTE: INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03

AUTORIZ/MS: 1000637 - EXPEDIENTE(s): 0064777/22-7

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

EMPRESA FABRICANTE: KOWA COMPANY, LTD., NAGOYA FACTORY

ENDEREÇO: 18-57, HATOOKA 2-CHOME, KITA-KU, NAGOYA, AICHI - PAÍS: JAPÃO - CÓDIGO ÚNICO: A.001302

EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06

AUTORIZ/MS: 1009744 - EXPEDIENTE(s): 0504587/22-6

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

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.698, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: White Martins Gases Industriais LTDA - CNPJ: 35.820.448/0039-09 - AUTORIZ/MS: 2200001

ENDEREÇO: AVENIDA JOSE ANDRAUS GASSANI,1898

MUNICÍPIO: UBERLÂNDIA - UF: MG - EXPEDIENTE: 0652654/22-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais (Embalagem primária): Gases Medicinais

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0174-54 - AUTORIZ/MS: 2200001

ENDEREÇO: EST PIACAGUERA s/n

MUNICÍPIO: CUBATÃO - UF: SP - EXPEDIENTE: 1954303/16-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos Criogênicos Medicinais: Líquidos Criogênicos Medicinais

EMPRESA FABRICANTE: SHENYANG SUNSHINE PHARMACEUTICAL CO., LTD.

ENDEREÇO: Nº 3 A1, ROAD 10TH, SHENYANG ECONOMY & TECHNOLOGY DEVELOPMENT ZONE - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.000580

EMPRESA SOLICITANTE: CHRON EPIGEN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - CNPJ: 04.415.365/0001-38

AUTORIZ/MS: 1056251 - EXPEDIENTE(s): 0504471/22-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG

ENDEREÇO: SCHÜTZENSTRASSE 87 UND 99 - 101, 88212 RAVENSBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.000625

EMPRESA SOLICITANTE: BIOMARIN BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 08.002.360/0001-34

AUTORIZ/MS: 1073334 - EXPEDIENTE(s): 4344233/22-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: BAXALTA US INC.

ENDEREÇO: 1700 RANCHO CONEJO BOULEVARD, THOUSAND OAKS, CA 91320, US - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.000073

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

AUTORIZ/MS: 1006398 - EXPEDIENTE(s): 8429507/21-3

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

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.699, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 4 (quatro) anos a partir da sua publicação.

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

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

EMPRESA: MOKSHA8 BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 07.591.326/0004-22 - AUTORIZ/MS: 1064256 - AE: 1159359

ENDEREÇO: ROD. ANTONIO HEIL, nº 4999 - PARTE 27A

MUNICÍPIO: ITAJAÍ - UF: SC - EXPEDIENTE: 0128001/22-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: ZOLI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 45.437.594/0001-30 - AUTORIZ/MS: 1274183 - AE: 1275724

ENDEREÇO: Rua Constelação de Ursa Maior, 350 loja 1

MUNICÍPIO: MANAUS - UF: AM - EXPEDIENTE: 4473479/22-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: IMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 14.332.485/0001-25 - AUTORIZ/MS: 1194525 - AE: 1238071

ENDEREÇO: RUA CONSTELAÇÃO DE URSA MAIOR, N.º 350

MUNICÍPIO: MANAUS - UF: AM - EXPEDIENTE: 4491414/22-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: CLEAN MED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES - CNPJ: 35.310.607/0001-52 - AUTORIZ/MS: 1244045 - AE: 1247072

ENDEREÇO: RUA JOÃO GOUVEIA SOUTO, 293

MUNICÍPIO: MIRACEMA - UF: RJ - EXPEDIENTE: 4482734/22-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.700, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;

Considerando a necessidade de inclusão na certificação de boas práticas de fabricação, prevista no art. 11 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:

Art. 1º Incluir o insumo farmacêutico ativo biológico trastuzumabe, na certificação da empresa Samsung Biologics Co., Ltd (Código único A.001327), solicitada pela empresa Samsung Bioepis BR Pharmaceutical Ltda, CNPJ: 24.563.776/0001-88, publicada pela Resolução - RE nº 1.888, de 9 de junho de 2022, publicada no Diário Oficial da União nº 111, de 13 de junho de 2022, seção 1, página 100, conforme expedientes nº3718415/21-6 e 4449360/22-2.

Art. 2º Incluir o insumo farmacêutico ativo biológico trastuzumabe, na certificação da empresa Samsung Biologics Co., Ltd (Código único: A.001327), solicitada pela empresa Fundação Oswaldo Cruz, CNPJ: 33.781.055/0001-35, publicada pela Resolução - RE nº 710, de 4 de março de 2022, publicada no Diário Oficial da União nº 44, de 7 de março de 2022, Seção 1, página 90, conforme expedientes nº 3543974/21-1 e 4464417/22-1.

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

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.701, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve: Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos por meio de sua renovação automática. 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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Genentech, Inc.
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990
País: Estados Unidos da América Código único: A.000246
Solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Expediente(s): 8429515/21-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: ranibizumabe.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.702, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; 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(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos. 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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Patheon Biologics LLC
Endereço: 4766 LaGuardia Drive, Saint Louis, Missouri (MO) 63134-3116
País: Estados Unidos da América Código único: A.000146
Solicitante: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda CNPJ: 82.277.955/0001-55
Expediente(s): 4482699/22-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: concizumabe.
Fabricante: Samsung Biologics Co. Ltd.
Endereço: 300, Songdo bio-daero, Yeonsu-gu, Incheon, 21987
País: Coreia do Sul Código Único: A.001327
Solicitante: UCB Biopharma Ltda CNPJ: 64.711.500/0001-14
Expediente(s): 4450004/22-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: bimequizumabe.
Fabricante: Sandoz GmbH
Endereço: Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl
País: Áustria Código Único: A.000540
Solicitante: Novartis Biociências S.A CNPJ: 56.994.502/0001-30
Expediente(s): 4318363/22-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: brolucizumabe.
Fabricante: Yantai Dongcheng Biochemicals Co., Ltd.
Endereço: No. 7 Changbaishan Road, Yantai Development Zone, Shandong
País: República Popular da China Código único: A.000645
Solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92
Expediente(s): 0696253/22-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: enoxaparina sódica.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.703, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; 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(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos. 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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Eugia Pharma Specialities Limited - Unit-2
Endereço: A-1128, Riico Industrial Area, Phase-III, Bhiwadi, District-Alwar, Rajasthan - 301019
País: Índia Código único: B.001067
Expediente(s): 4362698/22-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química (classe carbepenêmicos): meropeném (etapa de esterilização)
Fabricante: IPCA Laboratories Limited
Endereço: Sejavta, District Ratlam, Madhya Pradesh - 457001 - Ratlam
País: Índia Código Único: B.000183
Expediente(s): 4739601/21-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: cloridrato de propranolol, fumarato de bisoprolol, cloridrato de ondansetrona, alopurinol, atenolol, cloridrato de metilfenidato, cloridrato de paroxetina, clortalidona, tartarato de metoprolol, succinato de metoprolol, cloridrato de metoclopramida, hidroclorotiazida, etodolaco, sulfato de hidroxicloroquina, telmisartana, glimepirida, valsartana, fumarato de quetiapina, furosemida, mesalazina, cloridrato de hidroxizina, carvedilol e losartana potássica
Fabricante: Shandong Anshun Pharmaceutical Co., LTD.
Endereço: Circular Economy Demonstration Park, Laoling County, Dezhou City, Shandong Province - 253600
País: República Popular da China Código Único: B.000904
Expediente(s): 4200955/22-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: piperacilina monoidratada, tazobactam.
Fabricante: Yancheng Desano Pharmaceuticals Co. Ltd.
Endereço: South Dafeng Port Economic Zone, Jiangsu 224145, Jiangsu

País: República Popular da China Código único: B.000307
Expediente(s): 0333682/22-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Intermediário do insumo farmacêutico ativo efavirenz obtido por síntese química: intermediário 5 do efavirenz.
Fabricante: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: No. 6, Weiwu Road, Hangzhou Gulf Shangyu Economic And Technological Development Zone, Shaoxing Zhejiang - 310053
País: República Popular da China Código único: B.000079
Expediente(s): 8548900/21-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: Azitromicina di-hidratada (etapas de síntese química)
Intermediário utilizado na obtenção do insumo farmacêutico ativo azitromicina di-hidratada, obtido por semissíntese: azaeritromicina (etapas de síntese química)

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.711, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, resolve: Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde às empresas constantes no anexo. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 4 (quatro) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Empresa: HTS - Tecnologia em Saúde, Comércio, Importação e Exportação Ltda. CNPJ: 66.437.831/0001-33
Endereço: Rua Aleomar Baleeiro, n. 15 - Centro, Lagoa Santa - MG CEP: 33400-000
Autorização de Funcionamento: 1028968 Expediente: 0716097/22-2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos para Saúde.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

Empresa: Lifetronic Comércio de Produtos Hospitalares Ltda. ME CNPJ: 32829514/0001-40
Endereço: Rua Laurindo Torezani, 311, Lago Sul, Bady Bassitt - SP CEP: 15115-000
Autorização de Funcionamento: 8195640 Expediente: 0596232/22-5
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos para Saúde.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.712, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021; Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve: Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde às empresas constantes no anexo. 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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Coris Bioconcept SPRL
Endereço: Rue Jean Sonet 4A, Gembloux, 5032 - Bélgica
Solicitante: Nanosens Ltda. CNPJ: 25.407.581/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8154635 Expediente: 0596193/22-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeções anteriores e abordagem baseada em risco.

Fabricante: Hangzhou Kailong Medical Instruments Co Ltd
Endereço: No 6, No 6 Road, Dangzhou Industrial Zone, Fuyang, Hangzhou, Zhejiang, 311401 - China
Solicitante: CGRX Indústria Comércio Importação Exportação Eireli CNPJ: 23.917.850/0001-54
Autorização de Funcionamento: 8142303 Expediente: 0273123/22-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeções anteriores e abordagem baseada em risco

Fabricante: Nortech Systems, Inc.
Endereço: 925 6th Avenue NE, Milaca, Minnesota, 56353 - Estados Unidos da América
Solicitante: Boston Scientific do Brasil Ltda. CNPJ: 01.513.946/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1034135 Expediente: 8562833/21-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeções anteriores e abordagem baseada em risco.

Fabricante: Pharmpur GmbH
Endereço: Messerschmitttring 33 - Königsbrunn, Bavaria, 86343 - Alemanha
Solicitante: Medstar Importação e Exportação Eireli CNPJ: 03.580.620/0001-35
Autorização de Funcionamento: 8.00.473-0 Expediente: 6980838/21-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. Materiais de uso médico da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeções anteriores e abordagem baseada em risco.

Fabricante: RUIKD CO., LTD
Endereço: #503 Seungil Venture Tower, 136 Gasan Digital 2-ro, Geumcheon-gu, Seoul, - Coreia do Sul
Solicitante: SR - Meditech Comércio Importação e Exportação de Equipamentos de Precisão Ltda. CNPJ: 11.434.970/0001-11
Autorização de Funcionamento: 8159402 Expediente: 1359319/22-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatórios de auditorias anteriores e abordagem baseada em risco.

Fabricante: Structure Medical, LLC
Endereço: 9935, Business Circle - Naples - Florida, 34112 - Estados Unidos da América
Solicitante: Zimmer Biomet Brasil Ltda CNPJ: 02.913.684/0001-48

Autorização de Funcionamento: 8004468 Expediente: 0419480/22-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Materiais de uso médico da classe III.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeções anteriores e abordagem baseada em risco.

Fabricante: Yurim Medical Co., Ltd.
Endereço: 43, Jeongjung 3-Gil, Osong-Eup, Heungdeok-gu, Cheongju-Si, Chungcheongbuk-Do, 28164 - Coréia do Sul
Solicitante: Pratrix Dermo Soluções Ltda - ME CNPJ: 82466434/0001-46
Autorização de Funcionamento: 81234567 Expediente: 2761853/20-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.713, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, 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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Empresa: Bioline Fios Cirúrgicos Ltda CNPJ: 37.844.479/0001-52
Endereço: Rua Maranhão nº. 500, Quadra 64 Lote. 10, Jundiaí, Anápolis - GO CEP: 75110-470
Autorização de Funcionamento: 1042602 Expediente: 4695957/21-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Materiais de uso médico das classes III e IV.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

Empresa: Point Suture do Brasil Indústria de Fios Cirúrgicos Ltda CNPJ: 12.340.717/0001-61
Endereço: Rua Moacir, 435, Barra do Ceará, Fortaleza - CE CEP: 60332-650
Autorização de Funcionamento: 1015553 Expediente: 4618445/21-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Materiais de uso médico das classes III e IV.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

Empresa: Vida Biotecnologia Ltda. Me CNPJ: 11.308.834/0001-85
Endereço: Av. José Candido da Silveira, 2100 - Salas 13, 15 e 36, Horto Florestal., Belo Horizonte - MG CEP: 31035-536
Autorização de Funcionamento: 8078507 Expediente: 0652408/22-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV.
Motivo: Subsidiado por relatório de inspeção, requisito necessário para decisão do ato.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.714, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;
Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:
Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde das empresas constantes no anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Regen Bioteck, Inc
Endereço: 1F, 20, DAEHWA-RO 139 BEON-GIL, DAEDEOK-GU- DAEJEON, 34369 - Coreia do Sul
Solicitante: Sousam Importação e Exportação Ltda CNPJ: 03.616.432/0001-10
Autorização de Funcionamento: 8005705 Expediente: 1946496/19-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Em atendimento ao §1º do Art. 4º da RDC nº 497/2021.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.715, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;
Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 39, da Resolução de Diretoria Colegiada-RDC nº 497, de 20 de maio de 2021, resolve:
Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde, por meio de sua renovação automática, às empresas constantes no anexo.
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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Empresa: BWXT Medical Ltd.
Endereço: 447 March Road - K2K 1X8, Ottawa, ON, Canadá
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição e Produtos Médicos Hospitalares Ltda. CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização: 8.01.175-8 Expediente: 8534835/21-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

CAM Bioceramics B.V.
Endereço: Zernikedreef 6, 2333 CL. Leiden, 2333, Holanda
Solicitante: JJGC Indústria e Comércio de Materiais Dentários S.A. CNPJ: 00.489.050/0001-84
Autorização: 1.03.444-2 Expediente: 2193440/21-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Degania Medical Devices Pvt. Ltd.

Endereço: 251 Sec-6 Imt Manesar, Gurgaon, Haryana - 122050, Índia
Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda. CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização: 8.01.459-0 Expediente: 2312527/21-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Degania Silicone LTD
Endereço: Degania Bet, Jordan Valley, 15130, Israel
Solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização: 8.01.451-1 Expediente: 7220994/21-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: DMC Importação e Exportação de Equipamentos Ltda. CNPJ: 02.827.605/0001-86
Endereço: Rua Sebastião de Moraes 831, Jardim Santa Felícia, São Carlos/SP CEP: 13562-030
Autorização: 8.00.308-1 Expediente: 3176064/21-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV e equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Genoray Co., Ltd
Endereço: 512, 560, Dunchon-Daero, Jungwon-Gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, 13230, Coreia do Sul
Solicitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização: 8.01.175-8 Expediente: 4589671/21-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Jabil, Inc
Endereço: 35 Airport Road, Horseheads, NY 14845, Estados Unidos da América
Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos Para Saúde Ltda. CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização: 8.01.459-0 Expediente: 3616820/21-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Jotec GmbH.
Endereço: Lotzenäcker, 23 - Hechingen - Baden- Württemberg, 72379, Alemanha
Solicitante: Jotec do Brasil Importação e Comércio de Equipamentos Hospitalares Ltda. CNPJ: 21.996.505/0001-28
Autorização: 8.13.982-5 Expediente: 4855899/21-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: SD Biosensor, Inc.
Endereço: 74, Osongsaengmyeong 4-Ro, Osong-Eup. Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, 28161, Coréia do Sul
Solicitante: Accumed Produtos Médico Hospitalares Ltda CNPJ: 06.105.362/0001-23
Autorização: 8.02.753-1 Expediente: 4618276/21-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

Empresa: Shanghai Biogerm Medical Technology Co., Ltd.
Endereço: Room 1302, 1303, 1304, 1304, 1305, 1306, 1307, 1309, Building 3, No. 1588, Huhang Highway, Fengxian District, Shanghai, China
Solicitante: CPMH - Comércio e Indústria de Produtos Médicos Hospitalares e Odontológicos Ltda. CNPJ: 13.532.259/0001-25
Autorização: 8.08.598-4 Expediente: 4229037/21-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III.
Motivo: Publicado deferimento, subsidiado por critérios renovação automática

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.716, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021;
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:
Art. 1º Conceder a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes à empresa constante no anexo.
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.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Nacional
Empresa: C. L. I. INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA CNPJ: 06.167.553/0001-10
Endereço: RODOVIA BR 491, KM 6 - S/N
Município: SÃO SEBASTIÃO DO PARAÍSO UF: MG
Autorização de Funcionamento: 20.429-66 Expediente: 2707449/22-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes
Linha: SEMISSÓLIDOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.752, DE 19 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 140, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e o art. 6º, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:
Art. 1º Adotar as medidas preventivas constantes no ANEXO.
Art 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

1. Empresa: MMI INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA - CNPJ: 08228055000165
Produto - (Lote): SHAMPOO MAXIDIL BLACK WHITE(todos);BALM MAXIDIL BLACWHITE(todos);
Tipo de Produto: Cosmético
Expediente nº: 4564974/22-0
Assunto: 70351 - Ações de Fiscalização em Vigilância Sanitária

Ações de fiscalização: Proibição - Comercialização, Distribuição, Fabricação, Propaganda, Uso, Recolhimento
Motivação: Considerando a comercialização/exposição à venda/fabricação do produto sem registro infringindo o art 12 da Lei 6360, de 23 de setembro de 1976 e tendo em vista o previsto no art 6º e inciso I do art. 67 da Lei 6360, de 23 de setembro de 1976 e inciso XV do art. 7º da Lei 9782, de 26 de janeiro de 1999.
2. Empresa: ASHER INDUSTRIA LTDA - CNPJ: 30418144000123
Produto - (Lote): TÔNICO 7% MAXIDIL BLACK WHITE(todos);SHAMPOO ALECRIM SELVAGEM ZINCO VITAMINA D HOFFEN(todos);TÔNICO ALECRIM SELVAGEM ZINCO VITAMINA D HOFFEN(todos);MÁSCARA ALECRIM SELVAGEM ZINCO VITAMINA D HOFFEN(todos);SHAMPOO MAXIDIL VOLER FOR MEN(todos);
Tipo de Produto: Cosmético
Expediente nº: 4566187/22-1
Assunto: 70351 - Ações de Fiscalização em Vigilância Sanitária
Ações de fiscalização: Proibição - Comercialização, Distribuição, Fabricação, Propaganda, Uso, Recolhimento
Motivação: Considerando a comercialização/exposição à venda/fabricação do produto sem registro infringindo o art 12 da Lei 6360, de 23 de setembro de 1976 e tendo em vista o previsto no art 6º e inciso I do art. 67 da Lei 6360, de 23 de setembro de 1976 e inciso XV do art. 7º da Lei 9782, de 26 de janeiro de 1999.
3. Empresa: CASA GRANADO LABORATÓRIOS FARMÁCIAS E DROGARIAS S/A - CNPJ: 33.109.356/0006-21
Produto - (Lote): BASE E EXTRA BRILHO FORTIFICANTE GRANADO PINK(A1337 e A2097);
Tipo de Produto: Cosmético
Expediente nº: 4555562/22-1
Assunto: 70351 - Ações de Fiscalização em Vigilância Sanitária
Ações de fiscalização: Recolhimento - Voluntário
Motivação: Considerando o comunicado da empresa quanto ao recolhimento dos lotes A1337 e A2097 do produto Base e Extra Brilho Fortificante , devido à erro na rotulagem e tendo em vista o previsto nos arts 6º, 7º e inciso I do art. 67 da Lei 6360, de 23 de setembro de 1976.

COORDENAÇÃO DE AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESAS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.753, DE 19 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

drogaria drcoin ltda / 44.279.972/0001-32
25351.273802/2022-00 / 7924957
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4513637228

E. V. LIMA COMERCIO / 45.387.435/0001-79
25351.290812/2022-00 / 7924329
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4537711221

FARMACIA POPULAR DA MINEIRA LTDA / 44.439.191/0002-49
25351.282261/2022-01 / 7924562
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4522682222

P J G DA SILVA EIRELI / 33.320.261/0001-48
25351.286682/2022-01 / 7924151
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4530766221

Profamilia Drogaria Ltda / 45.900.893/0001-60
25351.293468/2022-01 / 7924394
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4542479229

ALANA K LIMA DE SOUSA / 45.959.453/0001-88
25351.036820/2022-02 / 7923749
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4213690223

DROGARIA TEIXEIRAS LTDA / 27.934.539/0002-55
25351.173305/2022-02 / 7924671
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393946225

FARMACIA VEROFARMA EIRELI / 35.448.092/0001-51
25351.250029/2022-03 / 7924485
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4493567226

IC FARMA LTDA / 46.777.953/0001-61
25351.173312/2022-04 / 7924744
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393984228

I S G COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 47.161.012/0001-61
25351.286192/2022-04 / 7924133
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4529377225

MULTI FARMA DROGARIA E PERFUMARIA LTDA / 46.221.197/0001-90
25351.285625/2022-04 / 7924684
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528030224

CMGG COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 47.216.887/0001-13
25351.279522/2022-05 / 7923783
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518261222

T. S. B. FARMACIA BRAGAFARMA / 47.036.019/0001-51
25351.289549/2022-06 / 7924255
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535332228

DROGARIA E FARMACIA PHARMANAZA LTDA / 46.514.312/0001-14
25351.244529/2022-06 / 7924441
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4488060220

BITTINGER & BITTINGER LTDA / 21.877.187/0001-86
25351.115206/2022-06 / 8253759
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4287943228

FISIOVITAL COMERCIO DE ARTIGOS ORTOPEDICOS LTDA / 10.967.865/0002-66
25351.288520/2022-07 / 8253805
859 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - IMPORTADORA / 4533370225

ROSANGELA MARIA DO ESPIRITO SANTO / 46.090.501/0001-07
25351.283353/2022-08 / 7924622
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4524717220

LIFECARE COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 37.852.136/0001-30
25351.133259/2022-09 / 8253819
860 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - VAREJISTA / 4318775224

DROGARIA PROBA LTDA / 45.421.283/0001-83
25351.285808/2022-11 / 7924912
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528478224

FARMACIA ATRATIVA CARIOCA LTDA / 18.100.219/0001-28
25351.285773/2022-11 / 7924897
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528438225

MACIEL & PARAIZO LTDA / 35.142.951/0001-80
25351.235830/2022-11 / 7923888
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4481355224

DROGARIA RAINHA DA PENHA LTDA / 45.911.676/0001-75
25351.240753/2022-11 / 7923982
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484466222

DROGARIA BIOFARMA LTDA / 43.294.783/0001-76
25351.806728/2022-11 / 7925108
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3263273228

ELSON A DOS S LIMA & CIA LTDA / 37.082.334/0001-61
25351.491837/2022-11 / 1278796
702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 2413884220

CORDEIRO & BEZERRA COMERCIO LTDA / 43.842.809/0001-73
25351.255658/2022-11 / 7925003
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 1450135220

IBIRA INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS COSMETICOS E VET LTDA / 32.525.728/0001-23
25351.158393/2022-12 / 4048567
721 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS PARA HIGIENE - INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 4368907221

DROGARIA E PERFUMARIA AMERICO ROCHA LTDA / 43.750.117/0001-03
25351.173303/2022-13 / 7924667
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393940226

DROGAMAX HIPERFARMA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 34.119.638/0004-00
25351.282277/2022-13 / 7924576
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4522715222

FARMACIA VITALE EMPREENDIMENTO FARMACEUTICO LTDA / 45.917.738/0001-56
25351.250027/2022-14 / 7924471
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4493561227

M DIAS DE MEDEIROS / 42.205.694/0001-43
25351.277698/2022-14 / 7923718
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4517309225

C A DE SOUSA / 39.751.208/0001-88
25351.285750/2022-14 / 7924883
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528396226

JOSE ROBERTO DE SOUZA - DROGARIA / 45.875.677/0001-01
25351.250242/2022-15 / 7924775
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4493789220

DROGARIA SANTA MARIA DE MONTES CLAROS LTDA / 29.120.690/0002-85
25351.243747/2022-15 / 7924073
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4486616220

DROGARIA BENE TIRADENTES LTDA / 44.982.878/0001-45
25351.241847/2022-15 / 7924042
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4485831221

Murilo Farma LTDA / 46.113.271/0001-54
25351.241981/2022-16 / 7924056
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4486035228

MAIS ECONOMICA COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAUDE LTDA / 46.535.789/0001-86
25351.173301/2022-16 / 7924528
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393934221

DROGARIA POPULAR DE BOM PASTOR LTDA / 46.799.639/0001-80
25351.285768/2022-16 / 7924852
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528353222

COMERCIO DE MEDICAMENTOS BRAIR LTDA / 88.212.113/1146-10
25351.244012/2022-17 / 7924091
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4487021223

DROGARIA PW II LTDA / 46.994.259/0001-04
25351.233015/2022-17 / 7923826
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4477314225

BANGU FARMA MANIPULAÇÃO LTDA / 44.386.730/0001-48
25351.285702/2022-18 / 7924804
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528248220

M A N DE PONTES / 46.872.844/0001-23
25351.289591/2022-19 / 7924272
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535442221

FARMÁCIA STIMAMIGLIO LTDA / 92.595.990/0002-57
25351.289473/2022-19 / 7924238
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535157221

ELSON A DOS S LIMA & CIA LTDA / 37.082.334/0001-61
25351.491828/2022-20 / 4048536
723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 2413861220

BITTINGER & BITTINGER LTDA / 21.877.187/0001-86
25351.115257/2022-20 / 1278782
702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4288041228

MABA 11 MANIPULAÇÃO FARMACEUTICA LIMITADA / 44.663.742/0001-72
25351.285683/2022-20 / 7924731
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528192221

AFR LOGISTICA E TRANSPORTE LTDA / 27.641.439/0001-50
25351.163227/2022-20 / 4048553
728 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4375209224

MODENA & SILVA LTDA / 20.739.844/0044-04
25351.294096/2022-21 / 7925065
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4543987227

ELSON A DOS S LIMA & CIA LTDA / 37.082.334/0001-61
25351.491835/2022-21 / 3115603
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE
MATRIZ) / 2413880224

FARMÁCIA E DROGARIA NISSEI S.A / 79.430.682/0414-06
25351.241498/2022-23 / 7924087
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4485640227

CSB DROGARIAS S/A / 42.225.938/0125-90
25351.282259/2022-23 / 7924559
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4522679222

R W PESSOA PRODUTOS FARMACEUTICOS / 45.771.840/0001-96
25351.295967/2022-24 / 7925082
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4546761227

RAIA DROGASILS S/A / 61.585.865/2965-06
25351.286704/2022-24 / 7924164
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4530818227

DOMINGOS SOUZA SANTOS FILHO-ME / 19.352.385/0008-50
25351.285796/2022-25 / 7924866
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528360225

BITTINGER & BITTINGER LTDA / 21.877.187/0001-86
25351.115232/2022-26 / 3115591
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE
MATRIZ) / 4287987225

ADEMAR P DE BARROS / 84.450.386/0001-23
25351.277865/2022-27 / 7923735
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4517729225

MAGISTRAL FARMACÊUTICA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 47.200.577/0001-00
25351.276332/2022-28 / 7924116
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4515570224

RAFAELA SANTOS BORGES FERREIRA / 45.289.087/0001-05
25351.289582/2022-28 / 7924269
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535416222

HANORIO JOSE SANTANA DE JESUS LTDA / 41.098.258/0001-50
25351.289455/2022-29 / 7924211
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535097223

M. D. DENTI LTDA / 44.544.759/0001-00
25351.173315/2022-30 / 7924761
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393993227

FARMACIA ECONOMICA DO TRABALHADOR LTDA / 30.186.351/0001-08
25351.073164/2021-30 / 7923704
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS /
4227801225

IMPERIO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 41.600.751/0001-26
25351.258077/2022-31 / 4048571
723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4500266224

JOELMA DA SILVA CORREIA / 33.173.969/0002-02
25351.236710/2022-31 / 7923917
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4482148224

Uniao Farmasaj Ltda / 12.715.150/0006-75
25351.173322/2022-31 / 7924821
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4394019226

G M L da Rosa Farmácia de Manipulação / 47.024.371/0001-77
25351.276429/2022-31 / 7923675
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4515475229

M. LIS OLIVEIRA GUEDES / 45.602.202/0001-41
25351.286734/2022-31 / 7924178
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4530877222

RAIA DROGASIL S/A / 61.585.865/2928-53
25351.250984/2022-32 / 7924974
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4495307221

DROGARIA FATORES LTDA / 47.154.486/0001-86
25351.240848/2022-34 / 7924039
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484548221

COMERCIO DE MEDICAMENTOS BRAIR LTDA / 88.212.113/1160-78
25351.282200/2022-35 / 7924531
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4522473221

DYSC BEAUTY COMÉRCIO E DISTRIBUIDORA DE COSMÉTICOS LTDA / 28.189.078/0001-
15
25351.210271/2022-36 / 4047757
728 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4446897225

BV DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 45.601.447/0001-54
25351.282218/2022-37 / 7924545
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4522567222

DROGARIA RAFAEL LTDA / 36.521.378/0001-88
25351.289816/2022-37 / 7924301
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4536134227

DANTAS E SANTOS MEDICAMENTOS LTDA / 43.829.827/0001-15
25351.295845/2022-38 / 7925079
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4546364226

EBS FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 45.387.440/0001-81

25351.173308/2022-38 / 7924727
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393966220

DROGARIA PRADO CEZAR / 45.947.070/0001-90
25351.281768/2022-39 / 7923934
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4521478226

RSG DROGARIA EIRELI - EPP / 40.101.880/0001-07
25351.173280/2022-39 / 7924499
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393816227

M C S FARMACIA LTDA / 43.938.560/0001-02
25351.281172/2022-39 / 7923903
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4519886221

DROGARIA NOSSA SENHORA DAS GRACAS DE REALENGO LTDA / 43.894.803/0001-40
25351.232633/2022-40 / 7923809
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4476239229

KECIO SILVA DE OLIVEIRA E CIA LTDA / 37.565.313/0001-05
25351.240652/2022-40 / 7923965
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484234221

ALMEIDA FARMA LTDA. / 45.879.706/0001-03
25351.204699/2022-40 / 7924580
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4437353228

VJ SILVA MEDICAMENTOS & PERFUMARIA LTDA / 47.200.706/0001-60
25351.279523/2022-41 / 7923797
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518289222

ECRON TRANSPORTES LTDA ME / 20.139.005/0001-07
25351.210375/2022-41 / 4048598
728 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4447811227

ALVES COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS EIRELI / 42.695.200/0001-56
25351.234422/2022-41 / 7923861
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4479948229

FLAVIO GUTEMBERGUE DAS VIRGENS OLIVEIRA / 22.251.127/0001-16
25351.240740/2022-41 / 7924011
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484427221

FARMACIA DRUGSTORE MEDICAL VIDA LTDA / 02.930.968/0001-42
25351.286309/2022-41 / 7924930
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4529695222

AYP COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 45.882.437/0001-34
25351.233838/2022-42 / 7923857
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4479249222

andre da silva ferreira / 32.422.980/0001-07
25351.288440/2022-43 / 8253793
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4533290221

L B DE O SILVA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 47.128.063/0001-91
25351.294092/2022-43 / 7925051
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4543861227

ALÊ FARMÁCIAS II LTDA / 45.612.309/0001-70
25351.530890/2022-44 / 7923689
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2684740220

TERESA IASMINNY ALVES BARROS / 47.237.933/0001-60
25351.250936/2022-44 / 7924758
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4495172228

M. H SURGICAL EQUIPAMENTOS CIRURGICOS E HOSPITALARES LTDA / 34.321.198/0001-
27
25351.133122/2022-46 / 8253776
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4318477223

L S LIMA MEDICAMENTOS / 47.150.833/0001-00
25351.273803/2022-46 / 7924961
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4513643222

FARMACIA REAL LTDA / 17.384.587/0014-05
25351.283315/2022-47 / 7924605
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4524665223
R. DE S. MACHADO & CIA LTDA / 46.053.366/0001-20
25351.293476/2022-49 / 7925017
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4542497227
T FONTES DA S SENA LTDA / 46.357.247/0001-60
25351.293474/2022-50 / 7924406
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4542460228
MARIAS & ROSE DROGARIA LTDA / 46.890.119/0001-88
25351.293555/2022-50 / 7925021
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4542705224
INGMAR ALBUQUERQUE LOUREIRO DE MELLO / 46.036.382/0001-04
25351.048032/2022-51 / 7925096
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4220344229
DROGARIAS CHIMEDE ARSENAL LTDA / 46.884.299/0001-95
25351.232127/2022-51 / 7923752
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4475211223
J B DIAS / 41.064.695/0001-52
25351.289629/2022-53 / 7924286
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535533229
drogaria catedral ltda / 69.043.503/0010-31
25351.173255/2022-55 / 7924437
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393745224
FARMACIA FILHOS DA GLORIA LTDA / 41.544.731/0001-85
25351.281147/2022-55 / 7923874
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4519814224
NARA NUBIA PINHEIRO COSTA / 46.626.035/0001-31
25351.289509/2022-56 / 7924241
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535234228
MURILLO JACOB DROGARIA LTDA / 46.955.413/0001-20
25351.289435/2022-58 / 7924207
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535041228
DROGARIA PREMIUM LTDA / 47.252.310/0001-67
25351.250795/2022-60 / 7924640
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4494805221
FARMACIA ULTRA POPULAR DE GOIAS LTDA / 45.676.232/0004-45
25351.277804/2022-60 / 7923721
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4517564221
DROGARIA LM RIBEIRO FARMA LTDA / 46.538.875/0001-42

25351.240659/2022-61 / 7924008
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484223226
L B Costa Neumann / 41.228.614/0001-02
25351.049813/2022-62 / 7924423
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0394889227
CSB - FARMACIAS ESPECIALIZADAS LTDA / 46.095.906/0001-38
25351.286351/2022-62 / 7924147
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4529801227
HENRIQUE MANOEL DE SA SOUZA FARMACIA / 45.486.994/0001-36
25351.236680/2022-62 / 7923891
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4482102226
BITTINGER & BITTINGER LTDA / 21.877.187/0001-86
25351.115203/2022-64 / 4048522
723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 4287933222
M B FURTADO GAMA FARMACIA / 42.287.360/0001-66
25351.248513/2022-64 / 7924501
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4492898220
RAPIDFARMA BAIRRO DE FATIMA LTDA / 47.308.652/0001-51
25351.289472/2022-66 / 7924224
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535152220
CARVALHO - COMERCIO FARMACEUTICO DE MANIPULACAO LTDA / 46.774.004/0001-
28
25351.276575/2022-66 / 7924102
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4515658221
DROGARIA CONSTANCIA LTDA / 45.683.207/0001-46
25351.293458/2022-67 / 7924381
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4542446222
DROGARIA VIOLETA LTDA / 46.726.427/0001-72
25351.235983/2022-68 / 7923996
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4481601224
ITFARMA JI PARANA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 44.703.813/0001-13
25351.250788/2022-68 / 7924636
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4494789225
DAM SAUDE DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA / 09.513.987/0001-12
25351.511260/2022-71 / 7925125
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 2537580226
CIA LATINO AMERICANA DE MEDICAMENTOS / 84.683.481/0701-16
25351.293713/2022-71 / 7925048
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4543133227
FARMACIA MEGA POPULAR NAVEGANTES LTDA / 46.640.394/0001-43
25351.283020/2022-71 / 7924593
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4523813228
FPB RIO NOVO DO SUL COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 47.232.338/0001-32
25351.292607/2022-71 / 7924350
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4540456229
DROGARIA ANDRADE PIMENTEL LTDA / 44.344.378/0001-88
25351.287748/2022-71 / 7924181
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4532415228
FARMACIA FILHOS DE NOSSA SENHORA DE FATIMA LTDA / 46.681.205/0001-80
25351.243023/2022-71 / 7924060
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4486218221
DROGARIA SANTA CLARA LTDA / 45.594.554/0001-00
25351.277658/2022-72 / 7923692
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4517174222
47.314.498 LTDA / 47.314.498/0001-20
25351.281175/2022-72 / 7923921
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4519892226
BLUE FARMA DROGARIA LTDA / 46.728.947/0001-14
25351.173318/2022-73 / 7924792
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4394005226
R M DA COSTA / 47.100.683/0001-12
25351.283334/2022-73 / 7924619
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4524675221
THAYNA CASAES SENA LTDA / 45.095.367/0001-74
25351.806757/2022-74 / 7925111
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3263381225
PHARMACEUTICA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 42.466.170/0001-06
25351.250031/2022-74 / 7924698
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4493540224
FARMACIA PREVENCAO LTDA / 46.508.754/0001-58
25351.173290/2022-74 / 7924514
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393890226
DROGARIA POLYANA FEITAL LTDA / 44.934.542/0001-07
25351.289752/2022-74 / 7924290
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535930220
associação hospitalar beneficente de marau / 88.417.787/0005-66
25351.279824/2022-75 / 7923812
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518472221
FARMACIA ULTRA POPULAR DE GOIAS LTDA / 45.676.232/0003-64
25351.279077/2022-75 / 7923770
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518201229
ELSON A DOS S LIMA & CIA LTDA / 37.082.334/0001-61
25351.491836/2022-76 / 8253762
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 2413883223
DROGARIA ANDRADES FARMA LTDA / 44.135.738/0001-31
25351.240752/2022-76 / 7923979
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484419221
MATTOS E SANT ANNA LTDA / 46.899.034/0001-60
25351.248455/2022-79 / 7924454
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4492683229
LAYDIANE MACEDO CARVALHO / 43.914.793/0001-67
25351.245004/2022-80 / 7924468
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4488736221
3M do Brasil Ltda / 45.985.371/0109-28
25351.092186/2022-80 / 8250414
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 4252361222
DROGARIA MED VALENTE 05 LTDA / 46.228.340/0001-75
25351.240775/2022-81 / 7924025
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484464226
FARMACIA FARMAVITALI COMERCIO LTDA / 45.549.182/0001-92
25351.250368/2022-81 / 7924988
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4493964227
T D PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 46.947.692/0001-80
25351.273796/2022-82 / 7924943
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4513618221
BEM ESTAR FARMA EIRELI / 31.972.345/0002-11
25351.286189/2022-82 / 7924926
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4529368226
DROGARIA E PERFUMARIA DEMETRIO E OLIVEIRA LTDA / 46.761.306/0001-61
25351.289905/2022-83 / 7924315
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4536416228
JOSE GADELHA LIMA NETO 01546876340 / 43.348.691/0001-21
25351.289824/2022-83 / 8253780
70377 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - VAREJISTA - INCORPORAÇÃO,
CISÃO OU FUSÃO DE EMPRESAS / 4536149228
TRADIÇÃO FARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 45.420.821/0001-15

25351.285594/2022-83 / 7924653
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4527866221
IRMAOS MATTAR E CIA LTDA / 25.102.146/0189-73
25351.281046/2022-84 / 7923830
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4519560229
FPB TAQUARI COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 45.650.536/0001-90
25351.173316/2022-84 / 7924789
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393998228
J&R COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA / 46.786.350/0001-26
25351.285629/2022-84 / 7924713
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528046221
SILVA & GODOY COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA. / 44.579.065/0001-09
25351.173323/2022-86 / 7924849
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4394022226
DROGARIA SAO JOSE DA PONTE LTDA / 47.148.089/0001-00
25351.293574/2022-86 / 7925034
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4542757227
Makelife comércio atacadista e varejista ltda / 40.958.604/0001-60
25351.284833/2022-88 / 4048519
722 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
IMPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4526602221
PB SOLUCOES FARMACOLOGICAS LTDA / 47.205.583/0001-50
25351.276282/2022-89 / 7924120
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4515545223
EFARMA DROGARIA LTDA / 09.456.256/0001-82
25351.250567/2022-90 / 7924991
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4494266224
Bunzl Equipamentos Para Protecao Individual Ltda / 43.854.777/0001-26
25351.177044/2022-91 / 3115617
70379 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA -
INCORPORAÇÃO, CISÃO OU FUSÃO DE EMPRESAS (SOMENTE MATRIZ) / 4397707227
L F NAKAKOGUE PINHEIRO & CIA LTDA / 47.181.588/0001-90
25351.287141/2022-91 / 7924195
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4531675229
VENANCIO PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 00.285.753/0108-20
25351.293244/2022-91 / 7924377
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4541876224
FARMACIAS W & L LTDA / 41.198.237/0001-06
25351.292579/2022-91 / 7924346
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4540336228
UTRAFARM FARMACIA LTDA / 47.045.925/0001-12
25351.290814/2022-91 / 7924332
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4537715224
RAIA DROGASIL S/A / 61.585.865/2987-03
25351.278369/2022-91 / 7923766
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4517965224
DROGARIA MCBP LTDA / 43.551.062/0001-02
25351.285747/2022-92 / 7924870
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528389223
ricardo silva de lima junior me / 45.923.868/0001-00
25351.173307/2022-93 / 7924700
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393963225
LEONARDO GUSMAO OLIVEIRA LTDA / 45.297.085/0001-50
25351.235586/2022-96 / 7923948
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4481022229
DROGARIA LEITE & RODRIGUES LTDA / 46.731.939/0001-27
25351.173321/2022-97 / 7924818
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4394014225
FAY HOLANDA & ROCHA LTDA / 43.174.610/0001-14
25351.292843/2022-97 / 7924363
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4540952228
PATY HADICH BEAUTY LTDA / 44.288.031/0001-65
25351.288441/2022-98 / 4048540
722 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
IMPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4533291228
CICERA Y. DE SOUZA DIAS ME / 43.883.056/0001-44
25351.126098/2022-99 / 7924410
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4307760229
DROGARIA OLINDA DE VIVER LTDA / 38.247.377/0001-12
25351.240621/2022-99 / 7923951
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484134225
KESIA GUEDES DE SOUZA / 27.825.944/0001-54
25351.285722/2022-99 / 7924835
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528291229
DROGARIA FELICIDADE DO ITANHANGA LTDA / 35.677.936/0001-36
25351.285803/2022-99 / 7924909
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528468227

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.754, DE 19 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 Alterar a Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO
ANEXO
Difremel Distribuidora Atacadista Ltda / 93.686.350/0001-34 25351.571273/2019-01 / 8189693 866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4449855221 QUICK LOGISTICA LTDA / 03.176.032/0008-07 25351.613415/2015-02 / 8128595 866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4247159224 síntese comercial hospitalar ltda / 24.801.201/0008-22 25351.476961/2016-02 / 8146552 866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4456456221 PRO HEALTH DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI - ME / 19.805.789/0001-86 25351.128547/2015-03 / 1136852 70798 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E/OU INSUMOS FARMACÊUTICOS - ENDEREÇO MATRIZ / 4426470226 FARMÁCIA BR 101 LTDA / 28.620.284/0001-38 25752.185768/2013-03 / 0906407 7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 4427890220 CIRURGICA RIBEIRÃO PRETO LTDA - ME / 02.736.951/0001-59 25351.083499/2010-08 / 8061288 867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 4455060227 KONTOR DISTRIBUIÇÃO LTDA / 85.238.848/0001-06 25351.630953/2020-08 / 8202873

829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 0962920223
FARMACIA VIANA COSTA LTDA / 01.689.236/0001-40
25351.019164/2003-11 / 0305885
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 4398615223
RENTALMED COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA / 34.001.006/0001-03
25351.483729/2020-11 / 8212744
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 4456370220
SARA SANTOS - ME / 16.467.268/0001-78
25351.638801/2013-16 / 7016604
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 4427892226
EASY HOST BRASIL - IMPORTACAO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA / 32.311.440/0001-56
25351.337683/2019-17 / 8182829
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4281521224
A.S.PHARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAL HOSPITALAR LTDA / 39.743.127/0001-36
25351.142826/2022-18 / 4047086
7187 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE CLASSE / 4426717221
BRENO BORGES DE ALENCAR / 45.022.660/0001-01
25351.048047/2022-19 / 7910578
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 4397653221
FAST MED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 34.895.127/0001-38
25351.306640/2020-23 / 1237807
70798 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E/OU INSUMOS FARMACÊUTICOS - ENDEREÇO MATRIZ / 4455064222
TNM BRASIL LTDA / 10.896.094/0001-82
25351.089765/2013-30 / 8092905
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 4443795227
BIOMAX COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA / 08.263.457/0001-09
25351.052109/2009-35 / 8051108
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 4449867220
L.N.O. MELLO COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 28.570.058/0001-90
25351.685533/2018-36 / 7614854
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 4399754226
GTS GLOBAL RJ DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 31.080.420/0001-59
25351.421326/2019-36 / 8185630
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4307262221
L.N.O. MELLO COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 28.570.058/0001-90
25351.685533/2018-36 / 7614854
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 4399815221
LOGGER INTRALOGISTICA E ARMAZENAGEM LTDA / 09.540.260/0001-24
25351.773440/2015-49 / 3067154
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 4455533222
25351.773440/2015-49 / 3067154
732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 4456596228
FAST MED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 34.895.127/0001-38
25351.631145/2020-50 / 8203956
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4456970227
DROGARIA GARRA II LTDA / 32.051.819/0001-74
25351.018446/2019-50 / 7631924
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 4399758229
25351.018446/2019-50 / 7631924
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 4399805224
KAIRÓS PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES EIRELI / 27.059.015/0001-81
25351.673738/2022-55 /
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4426604222
FISCHER & RECHSTEINER DO BRASIL LOGISTICA S.A / 22.073.054/0001-10
25351.064262/2019-61 / 1185799
70792 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E/OU INSUMOS FARMACÊUTICOS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 4456322225
SILVA & MANZICO DROGARIA LTDA / 34.393.689/0001-83
25351.469380/2019-62 / 7678823
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 4396744222
G2V DISTRIBUIDORA HOSPITALAR EIRELI / 34.938.686/0001-88
25351.854927/2020-65 / 1248721
70800 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E/OU INSUMOS FARMACÊUTICOS - RAZÃO SOCIAL / 4455022228
25351.854927/2020-65 / 1248721
70798 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E/OU INSUMOS FARMACÊUTICOS - ENDEREÇO MATRIZ / 4505592227
LABCOR LABORATORIOS LTDA / 19.336.924/0009-49
25351.036767/2020-70 / 8208971
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 4454967229
MARYANNE CLAUDINO DA SILVA - ME / 29.536.005/0001-15
25351.167674/2018-71 / 7576214
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 4427888228
RV ÍMOLA TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA / 05.366.444/0029-60
25351.522065/2022-76 / 8248291
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 4312394229
RENTALMED COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA / 34.001.006/0001-03
25351.483724/2020-80 / 1246808
70800 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E/OU INSUMOS FARMACÊUTICOS - RAZÃO SOCIAL / 4456494221
SAUDE EXPRESS LTDA / 23.197.675/0001-78
25351.023490/2022-87 / 8241154
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 4449956222
CENTRAL FARMA LTDA / 02.925.501/0001-04
25351.234545/2019-87 / 7649271
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 4399756222
Difremel Distribuidora Atacadista Ltda / 93.686.350/0001-34
25025.042302/00-53 / 1049190
70798 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E/OU INSUMOS FARMACÊUTICOS - ENDEREÇO MATRIZ / 4449915224

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.755, DE 19 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 Indeferir o pedido de Autorização de Funcionamento para as Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

DROGARIA CORADELLI AMERICA LTDA / 42.826.241/0001-34
25351.250879/2022-01 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4495045224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
VIRGINIA MARIA RINALDO MACHADO - ME / 06.537.524/0001-00
25351.250283/2022-01 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4493867225
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
M D MOREIRA / 10.515.507/0001-31
25351.293115/2022-01 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4541381229
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
DROGARIA MEDICAL POPULAR EIRELI / 14.343.258/0001-03
25351.277194/2022-02 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4516200220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A empresa já possui AFE vigente, nº 7.83178-1, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006 e Lei nº 9782/99.
M AUDENICE L LIRA LTDA / 44.018.054/0001-50
25351.286731/2022-05 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4530871223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
BARATAO FARMA MEDICAMENTOS LTDA / 46.458.314/0001-33
25351.288908/2022-08 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4533837220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
K F ROCHA CRUZ / 45.000.832/0001-46
25351.285477/2022-10 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4527540228
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
BIOPHARMA T M LTDA / 46.425.780/0001-12
25351.240554/2022-11 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4483905227
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
DROGARIAH DO POVO LTDA / 46.806.001/0001-29
25351.250508/2022-11 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4494153226
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
A EGIDIO TORRES PALMAR / 46.127.724/0001-00
25351.281153/2022-11 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4519837223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
JUCILETH ALVES PEREIRA / 10.992.215/0001-90
25351.292502/2022-11 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4540063226
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
BELO JARDIM FARMA - LTDA / 34.609.722/0001-60
25351.244162/2022-12 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4487250220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
JOARI RAMOS DE OLIVEIRA E CIA LTDA / 44.940.132/0001-79
25351.270396/2022-15 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4511941224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
DROGARIA HIPERPOPULAR / 45.443.325/0001-87
25351.273799/2022-16 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4513630221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
NAIRLA NAYARA MONTEIRO FELIX DE LIMA / 19.328.242/0001-37
25351.245552/2022-18 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4489304223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
CADMIEL F MATIAS FARMACIA / 46.165.220/0001-76
25351.287338/2022-21 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4531928226
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
TDB FARMAFRA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 45.628.482/0001-67
25351.286239/2022-21 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4529530221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
Mayara Zanotelli de Almeida / 37.488.779/0001-46
25351.287779/2022-22 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4532459220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
CARLOS FEDER DOS SANTOS LTDA FLO1 / 34.026.368/0002-21
25351.288902/2022-22 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4533812224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
NEVES & RIZZO DROGARIA LTDA / 47.164.720/0001-56
25351.279911/2022-22 /

733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518536221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
MEIRIVANE MENDES BARROSO / 23.479.987/0001-74
25351.137402/2022-23 /
721 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS PARA HIGIENE - INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 0883741229
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 1307259/22-5, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. O documento apresentado não é satisfatório para a fabricação de cosméticos. Adicionalmente, a empresa protocolou o cumprimento de exigência fora do prazo estabelecido.
MENEZES 2 COMERCIO DE MEDICAMENTOS DRUGSTORE LTDA / 45.004.472/0001-50
25351.250351/2022-24 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4493949223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
LUIZ ALVES DE SOUZA COMERCIAL-EPP / 34.835.744/0001-48
25351.232242/2022-25 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4475433227
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A empresa já possui AFE vigente, nº 7.04255-5, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006 e Lei nº 9782/99.
DROGARIA FIGUEIREDO ELDORADO LTDA / 46.722.924/0001-00
25351.291472/2022-26 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4538753222
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
c m freitas medicamentos ltda / 46.938.574/0001-06
25351.293399/2022-27 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4542246220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A declaração do Anexo I da RDC nº 275/2019 apresentada não contém as assinaturas dos representantes, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
DELSON DE MATOS MARQUES / 45.011.374/0001-40
25351.282812/2022-28 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4523484221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
ENDOCFARMA MEDICAMENTOS LTDA / 46.744.575/0001-10
25351.173317/2022-29 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4394001223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.
drogaria tc farma ltda / 44.897.613/0001-49
25351.284085/2022-33 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4525445221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
CTA COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS / 08.868.599/0006-04
25351.270459/2022-33 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4512136222
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
FARMACIA BIG ESTRELA BRASIL LTDA / 44.124.511/0001-90
25351.283652/2022-34 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4525031226
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
PIRES FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA / 42.678.853/0001-27
25351.279564/2022-38 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518296225
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
C DA SILVA FONTINELE / 41.935.405/0001-07
25351.249872/2022-39 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4493347229
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
L L VASCONCELOS DE SOUZA EIRELI / 25.208.316/0003-66
25351.292530/2022-39 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4540177222
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
METAFIXA MANIPULADOS LTDA / 38.825.883/0001-41
25351.248267/2022-41 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4492388221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
F C COMERCIAL LTDA / 39.448.730/0001-95
25351.173313/2022-41 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393987222
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.
ABNER SPLICIO / 45.435.576/0001-10
25351.173320/2022-42 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4394011221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.
DANILO BASILIO SILVA DROGARIA EIRELI / 33.953.269/0001-41
25351.289523/2022-50 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535256229
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
D.N.M. DE MACEDO / 04.433.953/0001-02
25351.276922/2022-51 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4515778222
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.

FLORAIS FARMACIA DE MANIPULACAO E HOMEOPATIA / 40.004.029/0001-66
25351.240587/2022-52 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484003229
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
FARMACIA DROGASOL LTDA / 43.000.515/0001-02
25351.289097/2022-54 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4534310221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
OLIVEIRA E LACERDA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 41.767.893/0001-82
25351.289040/2022-55 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4534151226
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
Farias & Machado Drogaria LTDA / 33.623.787/0002-88
25351.292696/2022-55 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4540673221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
INALDO NUNES DA SILVA FARMACIA / 37.158.502/0001-55
25351.283296/2022-59 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4524611224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
Farmacia Lamoglia LTDA / 44.203.399/0001-83
25351.285598/2022-61 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4527923223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
DROGARIA PRINCIPAL DO ITANHANGÁ LTDA / 44.520.495/0001-55
25351.276920/2022-61 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4515810220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
ADELANIA ROCHA LIMA / 34.683.007/0002-58
25351.287838/2022-62 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4532615221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
G DE SOUZA E SILVA / 45.907.855/0001-39
25351.281120/2022-62 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4519722229
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
NOSSA REDE F R LTDA / 46.563.374/0001-16
25351.281265/2022-63 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4520325223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
FARMACIA DO AMOR LTDA / 46.513.947/0001-05
25351.274514/2022-64 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4514533224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
E. RODRIGUES ALVES E CIA LTDA / 84.046.457/0002-08
25351.282082/2022-65 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4522104229
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
Drogaria Perpetuo Socorro Ltda / 28.173.669/0002-85
25351.281307/2022-66 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4520339223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
DROGARIA NOMOTO LTDA / 46.017.731/0001-40
25351.291468/2022-68 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4538699224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
PHARBOX BRASIL DROGARIA DIGITAL E SISTEMAS LTDA / 38.407.747/0001-31
25351.293708/2022-69 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4543062224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
JOSUE FRANCISCO DE SOUSA / 29.832.270/0001-40
25351.281378/2022-69 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4520545221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
DROGARIA UNIVERSO LTDA / 39.999.923/0003-04
25351.244332/2022-69 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4487577221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
DROGARIA TFM FARMA LTDA / 45.144.436/0001-92
25351.240698/2022-69 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4484324221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
WILLIAM DA S SANTOS / 42.838.509/0001-58
25351.173300/2022-71 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393931227
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
DROGARIA M.A LTDA. / 45.927.826/0001-39
25351.289872/2022-71 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4536311221

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
FARMACIA OLIVEIRA LTDA / 77.344.802/0003-05
25351.244637/2022-71 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4488348220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
JF DROGARIA E PERFUMARIA LTDA / 45.152.306/0001-00
25351.173283/2022-72 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393837220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
GOMES E NASCIMENTO PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 46.433.129/0001-94
25351.289618/2022-73 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4535489228
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
LIMA E CIACCI ENCOMENDAS URGENTES / 13.447.924/0001-82
25351.231320/2022-74 /
701 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 4474114221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.
CHAVES MENESES LTDA / 15.308.700/0005-49
25351.173325/2022-75 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4394030227
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.
MC LEGACY LAB PRODUTOS MEDICOS E FARMACEUTICOS / 23.334.258/0001-20
25351.246689/2022-81 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4490623224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
DROGARIA CAUL&VITA LTDA / 47.133.626/0001-30
25351.248326/2022-81 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4492495220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
NEEMIAS COSTA MOTA / 02.190.690/0001-14
25351.281166/2022-81 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4519869221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
JN DROGARIAS LTDA / 46.639.794/0001-39
25351.250752/2022-84 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4494645227
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
R J M P DROGARIA E PERFUMARIA LTDA / 45.820.767/0001-03
25351.248502/2022-84 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4492878225
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
FAMADER FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 08.145.933/0002-60
25351.279156/2022-86 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518226224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
MEDFERT MEDICAMENTOS ESPECIAIS LTDA / 46.803.561/0001-20
25351.294095/2022-87 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4543962221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
AUGUSTO & MAGALHAES LTDA / 44.958.701/0001-03
25351.279910/2022-88 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518533226
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
DROGARIA SANTOS E DOURADO LTDA / 46.869.602/0001-80
25351.279764/2022-91 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4518356222
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
LE Farma Comercio de Produtos Farmaceuticos LTDA / 45.219.876/0001-61
25351.293406/2022-91 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4542264228
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
CRISABEL COMERCIAL FARMACEUTICA LTDA / 18.166.166/0001-48
25351.287790/2022-92 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4532475221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
CIPO FARMA LTDA / 40.462.396/0001-03
25351.250870/2022-92 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4495031224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
J S B MACEDO / 23.424.100/0001-40
25351.285835/2022-94 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4528588228
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
DROGAMAIS FARMACIA LTDA / 36.542.863/0002-19
25351.173314/2022-95 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393990222

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A declaração do Anexo I da RDC nº 275/2019 apresentada não contém as assinaturas dos representantes, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
SAUDE TOTAL COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 34.270.640/0001-33
25351.281125/2022-95 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4519768227
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
FARMACIA DRUMONND / 46.002.916/0001-81
25351.173297/2022-96 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4393920221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
Drogaria Coradelli Bucarein Ltda / 42.919.149/0001-19
25351.250895/2022-96 /
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4495099223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.756, DE 19 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 Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO
ANEXO

sueli alves tanaka souza drogaria e perfumaria - ME / 15.351.882/0001-07
25351.044424/2016-01 / 7454691
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 4454935220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
MAGALHÃES FARMA LTDA / 36.358.104/0001-10
25351.491066/2020-08 / 7726451
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 4399760221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.
MEDICAL REVOLUTION COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS LTDA / 22.919.510/0001-08
25351.504211/2020-10 / 8201878
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 0770746225
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 1191204/22-9, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. A empresa não protocolou pedido de alteração de endereço.
drogaria prais e brant ltda-me / 14.935.367/0001-01
25351.736771/2013-11 / 7071073
70203 - AFE - ALTERAÇÃO - GASES MEDICINAIS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 1160821224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 1533994/22-7, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. A empresa solicitou uma ampliação de atividades incompatível com sua AFE, em desacordo com a RDC nº 222/06.
DROGARIA RAMOS & COSTA LTDA / 32.364.298/0001-05
25351.135928/2020-15 / 7755406
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 4399750223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.
APP IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA LTDA / 44.224.279/0001-62
25351.510684/2022-18 / 4045253
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 2707255220
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não consta com dados atualizados (solicitados), contrariando o disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.
TECNOLAB COMÉRCIO E SERVIÇOS LTDA / 00.869.004/0001-00
25351.090078/2014-20 / 8105660
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 4655198214
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 4519669/22-9, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. A empresa não solicitou a alteração de endereço, conforme RDC nº 16/2014.
Honório's Produtos Farmacêuticos Ltda. / 34.268.599/0001-60
25351.580898/2014-41 / 7295268
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 4397517228
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.
PAQUER E BERTO PAQUER LTDA ME / 06.239.574/0001-01
25351.736765/2013-55 / 7070982
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 4302315221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
DROGARIA UNIÃO DA VILA OPERÁRIA LTDA / 19.056.434/0001-31
25351.405138/2014-56 / 7230609
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 4259495222
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.
SUPER PHARMA COMERCIAL DE MEDICAMENTOS LTDA / 37.909.305/0001-20
25351.070416/2021-79 / 7786201
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 4265790223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 4299372/22-5, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005.
MARIA APARECIDA DA SILVA SOARES MARTINS - ME / 00.264.678/0002-62
25351.398366/2013-81 / 0957404
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3268453223
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.757, DE 19 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 Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO
ANEXO
COPEXMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAL HOSPITALAR LTDA / 44.899.747/0001-07 25351.163423/2022-02 / 1278811 704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 4375608226 ELFA MEDICAMENTOS S.A / 09.053.134/0016-21 25351.284822/2022-06 / 1278779 704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 4526582221 NOS IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA / 24.142.678/0001-77 25351.288424/2022-51 / 1278842 704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 4533274226 ORVALHO FARMACIA DE MANIPULACAO EIRELI / 72.855.497/0002-11 25351.250966/2022-51 / 1278860 705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 4495252220 JB TRANSPORTES & LOGISTICA LTDA / 10.943.286/0001-00 25351.288872/2022-54 / 1278839 7176 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 4533755224 EMS S/A / 57.507.378/0011-75 25351.257598/2022-71 / 1278856 731 - AE - CONCESSÃO - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS / 4499743222 ELSON A DOS S LIMA & CIA LTDA / 37.082.334/0001-61 25351.491834/2022-87 / 1278808 704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2413879226 LTM TRANSPORTES LTDA / 45.802.201/0001-40 25351.288850/2022-94 / 1278825 7176 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 4533732224

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.758, DE 19 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. Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344, de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO
ANEXO
GTS GLOBAL RJ DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 31.080.420/0001-59 25351.421342/2019-29 / 1191944 70804 - AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO / 4307294220
MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 92.265.552/0008-16 25351.561716/2019-48 / 1195167 7427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 4434414224
DISLAB GO COMERCIAL FARMACÊUTICA LTDA / 17.715.064/0003-33 25351.381662/2020-72 / 1239245 70804 - AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO / 4454892229
RV ÍMOLA TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA / 05.366.444/0029-60 25351.522121/2022-72 / 1274551 70808 - AE - ALTERAÇÃO - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADE / 4312441227
Difremel Distribuidora Atacadista Ltda / 93.686.350/0001-34 25351.615304/2014-87 / 1122166 70804 - AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO / 4449914228

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.759, DE 19 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. Indeferir o Pedido de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344, de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO
ANEXO
animateka manipulacao veterinaria ltda / 42.676.706/0001-18 25351.281041/2022-51 / 705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 4519512229 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação das declarações assinadas dos Anexos I e II da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019 e art. 3º da RDC nº 25/2011.
FARMACIA SUMIOSHI E CIA LTDA / 46.333.184/0001-02 25351.289812/2022-59 / 705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 4536112226 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação da declaração assinada do Anexo I e II da RDC 275/2019, contrariando o Art. 11 da RDC nº 275/2019 e Art. 3º da RDC nº 25/2011

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.760 DE 19 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. Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO
ANEXO
CAFÉ PACAEMBU LTDA / 72.861.461/0001-60 25351.014379/55-88 / 70808 - AE - ALTERAÇÃO - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADE / 4426371228 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A empresa não possui AE para solicitar ampliação, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006, RDC nº 16/2014 e Lei nº 9.782/1999. Adicionalmente, o documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para atividades sujeitas ao controle especial, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.
SANTOS PINTO & SILVA LTDA - ME / 01.582.943/0001-32 25000.055156/99-71 / 1347893 7027 - AE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - ENDEREÇO / 4446632221 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019.

RETIFICAÇÃO

Na Resolução - RE nº 1.055, de 1º de abril de 2022, publicada no Diário Oficial da União nº 64, de 4 de abril de 2022, Seção 1, Págs. 193 e 195. Onde se lê: LAB SHOPPING DIAGNOSTICA LTDA / 22.536.130/0001-86 25000.010251/97-48 / 1032256 7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 0153575221 Leia-se: LAB SHOPPING DIAGNOSTICA LTDA / 22.536.130/0001-86 25000.010251/97-48 / 1032256 866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0153575221	Na Resolução - RE nº 2.753, de 30 de julho de 2020, publicada no Diário Oficial da União Nº 146, de 31 de julho de 2020, Seção 1, Págs. 58 e 60. Onde se lê: DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA. / 002.520.829/0003-02 25351.578285/2020-92 / 8203163 856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 1995129208 Leia-se: DIMASTER - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA. / 02.520.829/0003-02 25351.578285/2020-92 / 8203163 856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 1995129208
--	--

GERÊNCIA DE LABORATÓRIOS DE SAÚDE PÚBLICA

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.731, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

A Gerente de Laboratórios de Saúde Pública, no uso das atribuições que lhe confere o art. 138 aliado ao art. 203, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, tendo em vista o disposto na Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 390, de 26 de maio de 2020, resolve:

Art. 1º Habilitar na Rede Brasileira de Laboratórios Analíticos em Saúde (REBLAS) o(s) laboratório(s) constante(s) no anexo.

Art. 2º A presente habilitação terá validade de 4 (quatro) anos, a contar da data de sua publicação.

Art. 3º O(s) escopo(s) habilitado(s) são(erão) publicado(s) no portal eletrônico da ANVISA: <https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/laboratorios>.

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

GRAZIELA COSTA ARAÚJO
ANEXO
ASSUNTO PETIÇÃO EXPEDIENTE RAZÃO SOCIAL CNPJ CÓD. REBLAS ENDEREÇO CIDADE UF
70675- REBLAS - Habilitação Inicial de Laboratório Analítico. 4521237/22-3 Faculdade de Ciências Farmacêuticas da USP. 63.025.530/0015-00 050 Av. Prof Lineu Prestes, 580 - Bloco 13A - Butantã. São Paulo/SP

5ª DIRETORIA

GERÊNCIA-GERAL DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.666, DE 12 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, no uso das atribuições que lhe confere o art. 160, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e ainda amparado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse de Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO
MATRIZ EMPRESA: TRANSPORTE EXCELSIOR LTDA ENDEREÇO: AV. COPACABANA, S/Nº BAIRRO: MORADA DE LARANJAS MUNICÍPIO: SERRA UF: ES CEP: 29.166-820 CNPJ: 32.492.373/0001-13 PROCESSO: 25351.582503/2021-74 (EXP. 4171047/21-8) AUTORIZ/MS: 9.09952-1 ÁREA: PAF

ATIVIDADE:PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS DE SEGREGAÇÃO, COLETA, ACONDICIONAMENTO, ARMAZENAMENTO, TRANSPORTE, TRATAMENTO E DISPOSIÇÃO FINAL DE RESÍDUOS SÓLIDOS RESULTANTES DE VEÍCULOS TERRESTRES EM TRÂNSITO POR POSTOS DE FRONTEIRA, AERONAVES, EMBARCAÇÕES, TERMINAIS AQUAVIÁRIOS, PORTOS ORGANIZADOS, AEROPORTOS, POSTOS DE FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS; MOTIVO: TRANSCURSO DE PRAZO DE ANÁLISE DA RDC 416/2020, CONFORME DISPOSTO NO ART. 10º § 1º, DO DECRETO 10.178/2019. PUBLICAÇÃO RETROATIVA À 21/12/2021.

MATRIZ
EMPRESA: BULBLESS SERVICOS AMBIENTAIS LTDA
ENDEREÇO: R LOANDA, Nº 574
BAIRRO: CHÁCARAS REUNIDAS
MUNICÍPIO: SÃO JOSÉ DOS CAMPOS
UF: SP
CEP: 12.238-330
CNPJ: 13.844.834/0001-25
PROCESSO: 25351.180788/2022-93 (EXP: 4405966/22-2)
AUTORIZ/MS: 9.09950-3
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS DE SEGREGAÇÃO, COLETA, ACONDICIONAMENTO, ARMAZENAMENTO, TRANSPORTE, TRATAMENTO E DISPOSIÇÃO FINAL DE RESÍDUOS SÓLIDOS RESULTANTES DE VEÍCULOS TERRESTRES EM TRÂNSITO POR POSTOS DE FRONTEIRA, AERONAVES, EMBARCAÇÕES, TERMINAIS AQUAVIÁRIOS, PORTOS ORGANIZADOS, AEROPORTOS, POSTOS DE FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS;

MATRIZ
EMPRESA: UNIÃO DESINSETIZADORA E DESENTUPIDORA LTDA
ENDEREÇO: RUA URUSSANGA, Nº 341 SALA 01
BAIRRO: BUCAREIN
MUNICÍPIO: JOINVILLE
UF: SC
CEP: 89.202-400
CNPJ: 30.163.234/0001-10
PROCESSO Nº: 25741.000027/2022-73 (EXP:1449401/22-8)
AUTORIZ/MS: 9.09944-3
ÁREA: PAF
ATIVIDADE:PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS DE LIMPEZA, DESINFECÇÃO OU DESCONTAMINAÇÃO DE SUPERFÍCIES DE VEÍCULOS TERRESTRES EM TRÂNSITO POR POSTOS DE FRONTEIRA, AERONAVES, EMBARCAÇÕES, TERMINAIS AQUAVIÁRIOS, PORTOS ORGANIZADOS, AEROPORTOS, POSTOS DE FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS;

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.667, DE 12 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, no uso das atribuições que lhe confere o art. 160, aliado ao art. 203, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada-RDC nº585, de 10 de dezembro de 2021, e ainda amparado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:
Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Empresa Prestadora de Serviço de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: ELITE SERVIÇOS ESPECIAIS SC. LTDA.
ENDEREÇO: R. OSWALDO CRUZ, Nº 73
BAIRRO: BOQUEIRAO
MUNICÍPIO: SANTOS
UF: SP
CEP: 11.045-101
CNPJ: 00.034.927/0001-42
PROCESSO: 25767264547/2006-02 (EXP:351974/06-1)
AUTORIZ/MS:9.02742-1
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS DE LIMPEZA, DESINFECÇÃO OU DESCONTAMINAÇÃO DE SUPERFÍCIES DE VEÍCULOS TERRESTRES EM TRÂNSITO POR POSTOS DE FRONTEIRA, AERONAVES, EMBARCAÇÕES, TERMINAIS AQUAVIÁRIOS, PORTOS ORGANIZADOS, AEROPORTOS, POSTOS DE FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS;
MOTIVO: AFE CANCELADA POR CADUCIDADE DE ACORDO COM O ANEXO II, DA LEI 9.782/99, E ARTIGO 6º , DA RDC 345/02, TAIS COMO VIGENTES EM 26/10/2010.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.704, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, no uso das atribuições que lhe confere o art. 160, aliado ao art. 203, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, e ainda amparado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:
Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública, em conformidade com o disposto no anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: F H M COMERCIO E SERVIÇOS LTDA
ENDEREÇO: RUA EBER BRAGA Nº 370
BAIRRO: CENTRO
MUNICÍPIO: SANTA RITA
UF: MA
CEP: 65145-000
CNPJ: 04.378.432/0001-91
PROCESSO Nº: 25745.000638/2022-81 (EXP: 4412190/22-6)
AUTORIZ/MS: 9.09947-4
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS DE SEGREGAÇÃO, COLETA, ACONDICIONAMENTO, ARMAZENAMENTO, TRANSPORTE, TRATAMENTO E DISPOSIÇÃO FINAL DE RESÍDUOS SÓLIDOS RESULTANTES DE VEÍCULOS TERRESTRES EM TRÂNSITO POR POSTOS DE FRONTEIRA, AERONAVES, EMBARCAÇÕES, TERMINAIS AQUAVIÁRIOS, PORTOS ORGANIZADOS, AEROPORTOS, POSTOS DE FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS;
MATRIZ
EMPRESA: BLITZ SAUDE AMBIENTAL EIRELI
ENDEREÇO: RUA 05,63,QUADRA 12
BAIRRO: COHATRAC ITAGUARA III
MUNICÍPIO: SÃO JOSÉ DE RIBAMAR
UF: MA
CEP: 65.110-000
CNPJ: 41.607.019/0001-88
PROCESSO Nº: 25745.000003/2022-84 (EXP.: 2737952/22-1)
AUTORIZ/MS: 9.09951-7
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS DE DESINSETIZAÇÃO OU DESRATIZAÇÃO EM VEÍCULOS TERRESTRES EM TRÂNSITO POR POSTOS DE FRONTEIRA, EMBARCAÇÕES, AERONAVES, TERMINAIS AQUAVIÁRIOS, PORTOS ORGANIZADOS, AEROPORTOS, POSTOS DE FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS;
MATRIZ
EMPRESA: BLITZ SAUDE AMBIENTAL EIRELI
ENDEREÇO: RUA 05,63,QUADRA 12
BAIRRO: COHATRAC ITAGUARA III
MUNICÍPIO: SÃO JOSÉ DE RIBAMAR
UF: MA
CEP: 65.110-000
CNPJ: 41.607.019/0001-88
PROCESSO Nº: 25745.000002/2022-30 (EXP.: 2737644/22-4)
AUTORIZ/MS: 9.09951-7
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE ESGOTAMENTO E TRATAMENTO DE EFLUENTES SANITÁRIOS DE AERONAVES, EMBARCAÇÕES E VEÍCULOS TERRESTRES EM TRÂNSITO POR ESTAÇÕES E PASSAGENS DE FRONTEIRA EM TERMINAIS AEROPORTUÁRIOS, PORTUÁRIO E ESTAÇÕES E PASSAGENS DE FRONTEIRA COM SEDE EM SÃO LUÍS-MARANHÃO;

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.705, DE 18 DE AGOSTO DE 2022

O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, no uso das atribuições que lhe confere o art. 160, aliado ao art. 203, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada-RDC nº585, de 10 de dezembro de 2021, e ainda amparado pela Resolução da Diretoria Colegiada RDC nº 61, de 19 de março de 2004, resolve:
Art. 1º Deferir pleito de concessão de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: SYM TRADE COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA
ENDEREÇO: R ALM BRASIL, Nº 685, CONJ 310
BAIRRO: MOOCA
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 03.162-010
CNPJ: 02.647.910/0001-96
PROCESSO: 25759.690493/2022-48 (EXP: 4318935/22-1)
AUTORIZ/MS: 9.09958-2
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE E PARA DIAGNÓSTICO "IN VITRO", POR CONTA E ORDEM DE TERCEIRO.
MATRIZ
EMPRESA: SYM TRADE COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA
ENDEREÇO: R ALM BRASIL, Nº 685, CONJ 310
BAIRRO: MOOCA
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 03.162-010
CNPJ: 02.647.910/0001-96
PROCESSO: 25759.690443/2022-61 (EXP: 4318840/22-1)
AUTORIZ/MS: 9.09959-6
AREA: PAF
ATIVIDADE:PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE IMPORTAÇÃO DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE HIGIENE E PERFUMES, POR CONTÁ E ORDEM DE TERCEIRO.

RETIFICAÇÃO

Na Resolução-RE nº 8, de 23 de maio de 2003, publicada no Diário Oficial da União nº 99, de 26 de maio de 2003, na Seção 1, pág. 56, Onde se lê:
"EMPRESA: COTIA ARMAZÉNS GERAIS SA
AUTORIZ/MS: 8HW1 - 3411 - H648
DATA: 19/05/2003
CNPJ: 30.683.536/0001-10
PROCESSOS: 25748.004335/01 25748.004332/01 25748.002150/02 25748.004334/01 25748.004333/01
END: RODOVIA BR 101 KM 281,3
BAIRRO: PORTO ENGENHO
MUNICÍPIO: CARIACICA
UF: ES
CEP: 29158-900
TELEFONE: (27) 3331-5011
ÁREA: PAF
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR COSMÉTICOS, PRODUTOS DE HIGIENE, PERFUMES; SANEANTES DOMISSANITÁRIOS, ALIMENTOS, CORRELATOS E MEDICAMENTOS
NOTA:
FICA PROIBIDA A PRÁTICA DE EMBALAR, REEMBALAR E ETIQUETAR OS PRODUTOS SOB VIGILÂNCIA SANITÁRIA."
LEIA-SE:
"EMPRESA: COTIA ARMAZÉNS GERAIS SA
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 - KM 281,3
BAIRRO: PORTO ENGENHO
MUNICÍPIO: CARIACICA
UF: ES
CEP: 29158-900
CNPJ: 30.683.536/0001-10
PROCESSO: 25748.004335-01 (EXP. 022056/03-6)
AUTORIZ/MS: 9.00014-3
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE ARMAZENAGEM DE MEDICAMENTOS E MATÉRIAS-PRIMAS QUE OS INTEGRAM E INSUMOS FARMACÊUTICOS EM RECINTOS ALFANDEGADOS.
EMPRESA: COTIA ARMAZÉNS GERAIS S/A
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 - KM 281,3
BAIRRO: PORTO ENGENHO
MUNICÍPIO: CARIACICA
UF: ES
CEP: 29158-900
CNPJ: 30.683.536/0001-10
PROCESSO: 25748.004333-01 (EXP. 022084/03-1)
AUTORIZ/MS: 9.09910-5
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE ARMAZENAGEM DE PRODUTOS PARA SAÚDE, MATERIAIS E EQUIPAMENTOS MÉDICO HOSPITALARES E PRODUTOS PARA DIAGNÓSTICO "IN VITRO", BEM COMO MATÉRIAS-PRIMAS QUE OS INTEGRAM, EM RECINTOS ALFANDEGADOS.
EMPRESA: COTIA ARMAZÉNS GERAIS S/A
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 - KM 281,3

BAIRRO: PORTO ENGENHO
MUNICÍPIO: CARIACICA
UF: ES
CEP: 29158-900
CNPJ: 30.683.536/0001-10
PROCESSO: 25748.004334-01 (EXP. 022074/03-4)
AUTORIZ/MS: 9.09907-6
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE ARMAZENAGEM DE SANEANTES DOMISSANITÁRIOS E MATÉRIAS-PRIMAS QUE OS INTEGRAM EM RECINTOS ALFANDEGADOS.

EMPRESA: COTIA ARMAZÉNS GERAIS S/A
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 - KM 281,3
BAIRRO: PORTO ENGENHO
MUNICÍPIO: CARIACICA
UF: ES
CEP: 29158-900
CNPJ: 30.683.536/0001-10
PROCESSO: 25748.004332-01 (EXP. 022089/03-2)
AUTORIZ/MS: 9.09908-0
ÁREA: PAF

PRODUTOS DE HIGIENE, PERFUMES E MATÉRIAS-PRIMAS QUE OS INTEGRAM EM RECINTOS ALFANDEGADOS.

EMPRESA: COTIA ARMAZÉNS GERAIS S/A
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 - KM 281,3
BAIRRO: PORTO ENGENHO
MUNICÍPIO: CARIACICA
UF: ES
CEP: 29158-900
CNPJ: 30.683.536/0001-10
PROCESSO: 25748.002150-02 (EXP. 022091/03-4)
AUTORIZ/MS: 9.09909-3
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE ARMAZENAGEM DE ALIMENTOS E MATÉRIAS-PRIMAS QUE OS INTEGRAM EM RECINTOS ALFANDEGADOS."

RETIFICAÇÃO

Na Resolução-RE nº 3.183, de 18 de agosto de 2021, publicada no Diário Oficial da União nº 159, de 23 de agosto de 2011, Seção 1, pág. 353

ONDE SE LÊ:

"MATRIZ

EMPRESA: WILSON SONS TERMINAIS E LOGÍSTICA LTDA.
ENDEREÇO: R. DA QUITANDA, Nº 86, ANDAR 5, SALA 501
BAIRRO: CENTRO
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO

UF: RJ
CEP: 20.091-005
CNPJ: 03.852.972/0001-00
PROCESSO: 25759.041235/2021-52 (EXP: 0564503/21-4)
AUTORIZ/MS: 9.90965-7
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE SUBSTÂNCIAS E DE MEDICAMENTOS SOB CONTROLE ESPECIAL EM RECINTOS ALFANDEGADOS."

LEIA-SE:

"FILIAL

EMPRESA: WILSON SONS TERMINAIS E LOGÍSTICA LTDA.
ENDEREÇO: AV. DOS ESTADOS, Nº 4530, 4576
BAIRRO: UTINGA
MUNICÍPIO: SANTO ANDRE

UF: SP
CEP: 09.220-570
CNPJ: 03.852.972/0006-07
PROCESSO: 25759.041235/2021-52 (EXP: 0564503/21-4)
AUTORIZ/MS: 9.90965-7
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: PRESTAÇÃO DE SERVIÇO DE ARMAZENAGEM DE SUBSTÂNCIAS E DE MEDICAMENTOS SOB CONTROLE ESPECIAL EM RECINTOS ALFANDEGADOS."