

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
LOCAL DE FABRICAÇÃO
MODELO(S) DO PRODUTO
CLASSE REGISTRO

PETIÇÃO(ÕES)

AURÁQUIMICA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS E ALIMENTOS LTDA-ME 8.06378-1

Lubrificante Intimo 25351.334741/2011-55

AV GEL ÍNTIMO FERVOR

FABRICANTE : AURAQUIMICA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS E ALIMENTOS LTDA-ME - BRASIL

DISTRIBUIDOR : AURAQUIMICA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS E ALIMENTOS LTDA-ME - BRASIL

CLASSE : I

8028 - Registro de Material de Uso Médico NACIONAL

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>

BACE COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA 8.01703-1

Vestimenta Cirurgica 25351.312564/2011-72

CAMPO CIRÚRGICO REUTILIZÁVEL BIOSOMA

FABRICANTE : BUCKELY LAMB LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO)

DISTRIBUIDOR : BUCKELY LAMB LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO)

CLASSE : I

80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>

BIOEASY DIAGNÓSTICA LTDA 1.03746-6

REAGENTES PARA IMUNOHEMATOLOGIA - RH-HR - ORIGEM MONOCLONAL 25351.092644/2010-67

REATIVOS TIPIFICADORES RH

FABRICANTE : BIOSCHILE - CHILE

frascos de 10mL, galões de 10L e 20L>

CLASSE : III 10374660147

8451 - Alteração da Apresentação Comercial de Registro de Família ou Cadastro de Família de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
BIOSINTESE HOSPITALAR LTDA 8.00124-5
Haste modular para artroplastia de quadril 25351.334081/2010-09
HASTE PARA QUADRIL TAPER FIT
FABRICANTE : CORIN LIMITED - REINO UNIDO
DISTRIBUIDOR : CORIN LIMITED - REINO UNIDO
CLASSE : III
8085 - Arquivamento Temporário de processo
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
CARESTREAM DO BRASIL COMERCIO E SERVICOS DE PRODUTOS MEDICOS LTDA 8.03787-5
Impressora para Imagens Medicas 25351.561454/2010-02
IMPRESSORA LASER DRYVIEW
FABRICANTE : CARESTREAM HEALTH INC. - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : RAYCO (SHANGAI) MEDICAL PRODUCTS COMPANY LIMITED - CHINA
DISTRIBUIDOR : RAYCO (SHANGAI) MEDICAL PRODUCTS COMPANY LIMITED - CHINA
DISTRIBUIDOR : CARESTREAM HEALTH INC. - ESTADOS UNIDOS
Carestream DryView 5700
Carestream DryView 5850;
Carestream DryView 6850
Kodak DryView 5800;
Kodak DryView 6800;
CLASSE : I 80378750032
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
CONTROLLER COMERCIO E SERVICOS LTDA 1.04101-3
Medidor de Glicose 25351.327220/2005-41
SISTEMA DE MONITORACAO DE GLICOSE NO SANGUE
FABRICANTE : BIOLAND TECHNOLOGY LTD. - CHINA
DISTRIBUIDOR : BIOLAND TECHNOLOGY LTD. - CHINA G-423
CLASSE : II 10410130006
8060 - Revalidação de Registro de EQUIPAMENTO de Médio e Pequeno Porte
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA 1.03286-9
Instrumentos Cirurgicos Odontologicos 25351.030584/2006-92
MICRO SERRA DENTSCLER
FABRICANTE : DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL
Micro Serra Reciprocante
Micro Serra Oscilatória
Micro Serra Sagital
CLASSE : II 10328690015
8058 - Revalidação de Registro de Sistema/Família de EQUIPAMENTOS de Médio e Pequeno Porte
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
DIASSAY DIAGNOSTICOS COMERCIO DE ARTIGOS PARA LABORATORIOS LTDA - EPP 8.03483-4
SANGUE OCULTO EM FEZES 25351.440184/2009-81
Diassay Sangue Oculo
FABRICANTE : OPERON S A - ESPANHA
1; 5; 10; 15; 20; 25; 50; 100; 150; 200; 250; 500; 1000; 2000; 2500; 5000; 10000Testes>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
ATIVIDADE DE ISOENZIMA CREATINOQUINASE 25351.440227/2009-61
CK MB ATLAS MEDICAL
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
VÍRUS DE RUBÉOLA 25351.439734/2009-54
Rubéola G Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
96 testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
SANGUE OCULTO EM FEZES 25351.440038/2009-93
Imunocrom sangue oculto plus
FABRICANTE : OPERON S A - ESPANHA
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
CITOMEGALOVÍRUS 25351.441124/2009-77
Citomegalovirus IgG Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
96 testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
PARÂMETROS COMBINADOS NO MESMO PRODUTO (MULTIPLEX) - CLASSE II25351.441037/2009-61
ROTA ADENO VIRUS ATLAS MEDICAL
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
1; 5; 10; 15; 20; 25; 50; 100; 150; 200; 250; 500; 1000; 2000; 2500; 5000; 10000Testes>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
TOXOPLASMA GONDII 25351.441054/2009-18
Toxo G Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
96 testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
CITOMEGALOVÍRUS 25351.441136/2009-47
Citomegalovirus M Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
96 testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
CHLAMYDIA 25351.440996/2009-27
Chamydia Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
1; 5; 10; 15; 20; 25; 50; 100; 150; 200; 250; 500; 1000; 2000; 2500; 5000; 10000Testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
ANTÍGENO PROSTÁTICO ESPECÍFICO (PSA) 25351.440479/2009-28
PSA Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
BETA GONADOTROFINA CORIÔNICA HUMANA (BHCG) 25351.441276/2009-29
BETA HCG ATLAS MEDICAL
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
MIOGLOBINA 25351.441283/2009-63
Myoglobina Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
DENGUE 25351.439724/2009-32
Dengue Diassay
FABRICANTE : BHAT BIO-TECH INDIA (P) LTD. - ÍNDIA
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
TROPONINA 25351.440500/2009-68
Troponina I Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA

CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
TOXOPLASMA GONDII 25351.441044/2009-02
Toxo M Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
96 testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
VÍRUS DE RUBÉOLA 25351.439745/2009-01
Rubéola M Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
96 testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
HORMÔNIO LUTEINIZANTE (LH) 25351.441022/2009-11
LH ATLAS MEDICAL
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
1; 5; 10; 15; 20; 25; 50; 100; 150; 200; 250; 500; 1000; 2000; 2500;
5000; 10000Testes>
CLASSE : I
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
PLASMODIUM 25351.441012/2009-92
Malária Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
ANTIGENO PROSTÁTICO ESPECÍFICO (PSA)
25351.440209/2009-86
Diassay PSA
FABRICANTE : OPERON S A - ESPANHA
1; 5; 10; 15; 20; 25; 50; 100; 150; 200; 250; 500; 1000; 2000; 2500;
5000; 10000Testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
HERPES SIMPLEX 25351.441146/2009-69
HSV 1/2 IgG Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
96 Testes>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
HORMÔNIO FOLÍCULO ESTIMULANTE (FSH)
25351.440512/2009-38
FSH Atlas Medical
FABRICANTE : ATLAS MEDICAL - JORDÂNIA
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
DINARDO INSTRUMENTOS DE PRECISÃO LTDA - EPP
8.03553-6
Aparelho para Polimerização de Resinas 25351.127232/2010-04
FOTOPOLIMERIZADOR MASTER FOTON EDENS
FABRICANTE : DINARDO INSTRUMENTOS DE PRECISÃO LTDA - EPP - BRASIL
DISTRIBUIDOR : DINARDO INSTRUMENTOS DE PRECISÃO LTDA - EPP - BRASIL
FOTOPOLIMERIZADOR MASTER FOTON EDENS
CLASSE : I 80355369001
80034 - Arquivamento Temporário de Petição/Processo de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
8057 - Cadastramento (isenção) de Equipamento para Saúde NACIONAL
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
EV3 COMÉRCIO DE PRODUTOS ENDOVASCULARES DO BRASIL LTDA 8.03016-1
Fio Guia 25351.302803/2011-76
FIO-GUIA HIDROFÍLICO
FABRICANTE : MICRO THERAPEUTICS, INC. - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : MEDIMARK EUROPE - FRANÇA
DISTRIBUIDOR : MICRO THERAPEUTICS, INC. - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : IV
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Stent 25351.302718/2011-19
STENT PERIFÉRICO AUTO-EXPANSÍVEL EM NITINOL PROTEGE GPS
FABRICANTE : EV3. INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : MEDIMARK EUROPE - FRANÇA
DISTRIBUIDOR : EV3. INC - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : IV
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
EYEHOME COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA 8.06866-7
Cateteres 25351.785144/2010-01
KIT MICROCATETER DE CANALOPLASTIA
FABRICANTE : ISCIENCE INTERVENTIONAL - ESTADOS UNIDOS
iTrackTM e iTrackTM 250 CT
CLASSE : II
80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
FUJIFILM NDT SISTEMAS MÉDICOS LTDA 1.02474-1
Central de Processamento de Imagens Radiológicas 25351.404565/2007-98
THE DICOM BOX
FABRICANTE : NAI TECH PRODUCTS - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : NAI TECH PRODUCTS - ESTADOS UNIDOS CA
CA+
DVI
CLASSE : I 10247410014
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Software 25351.047408/2009-46
SYNAPSE INTELLIGENT CONNECTIVITY - VERSÃO 3.2.1
FABRICANTE : FUJIFILM MEDICAL SYSTEMS U.S.A, INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM MEDICAL SYSTEMS U.S.A, INC - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : I 10247410017
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Central de Processamento de Imagens Radiológicas 25351.477779/2009-22
FCR PRIMA CONSOLE CR-IR 391 CL
FABRICANTE : FUJINON SHENZHEN SCIENCE&TECHNOLOGY CO., LTD. - CHINA
FABRICANTE : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO., LTD.TOUHOKU FACTORY HANAMAKI - JAPÃO
FABRICANTE : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO., LTD.TA-KEMATSU FACTORY - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
CLASSE : I 10247410019
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Software 25351.895716/2008-57
Phantom-Programa de Controle de Qualidade de Mamografia
FABRICANTE : FUJIFILM MEDICAL SYSTEMS U.S.A, INC - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM MEDICAL SYSTEMS U.S.A, INC - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : I 10247410021
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Software 25351.895724/2008-11
Phantom-Programa de Controle de Qualidade de Radiografia
FABRICANTE : FUJIFILM MEDICAL SYSTEMS U.S.A, INC - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM MEDICAL SYSTEMS U.S.A, INC - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : I 10247410022
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Digitalizador de Imagens Radiográficas 25351.477696/2009-74
LEITOR (DETECTOR) DE IMAGEM FUJI DR VELOCITY UFP (CR-IR 366)
FABRICANTE : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO LTD. - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO LTD. - JAPÃO
CLASSE : II 10247410023
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Digitalizador de Imagens Radiográficas 25351.477702/2009-12
Leitor (Detector) de Imagem FUJI DR VELOCITY Tfp (CR-IR 370)
FABRICANTE : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO LTD. - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO LTD. - JAPÃO
CLASSE : II 10247410024
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Central de Processamento de Imagens Radiológicas 25351.244355/2010-94
MDR MEDICAL DIGITAL RECORDER
FABRICANTE : NAI TECH PRODUCTS - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : NAI TECH PRODUCTS - ESTADOS UNIDOS MDR;
MDR Express;
MDR Express RP
MDR Vídeo;
MDR Vídeo RP
CLASSE : II 10247410026
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Central de Processamento de Imagens Radiológicas 25351.333629/2010-64
CONSOLE FCR VIEW (CR-VW 674)
FABRICANTE : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO LTD.-TOUHOKU FACTORY HANAMAKI SITE - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
CLASSE : I 10247410027
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Processadora Automática Para Filmes de Raios X 25351.039992/01-61
IMPRESSORA A SECO FUJI MEDICAL
FABRICANTE : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
Dry Pix 3000
CLASSE : I 10247419021
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Digitalizador de Imagens Radiográficas 25351.147108/2004-48
LEITORA DE IMAGENS FCR XG5000
FABRICANTE : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
CR_IR 362
CLASSE : I 10247419030
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Software 25351.451275/2006-52
SYNAPSE INTELLIGENT CONNECTIVITY - VERSAO 3.0
FABRICANTE : FUJIFILM MEDICAL SYSTEMS U.S.A, INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM MEDICAL SYSTEMS U.S.A, INC - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : I 10247419033
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Impressora para Imagens Médicas 25351.190454/2007-99
Impressora a seco Fuji Medical Drypix 2000
FABRICANTE : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
CLASSE : I 10247419034
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Software 25351.205738/2008-78
DOME CXTRA VERSÃO 5.7.2
FABRICANTE : NDS SURGICAL IMAGING - DOME IMAGING SYSTEMS - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : NDS SURGICAL IMAGING - ESTADOS UNIDOS

CLASSE : I 10247419036
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Digitalizador de Imagens Radiograficas 25351.275689/2008-31
LEITORA DE IMAGEM
FABRICANTE : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
FCR 5000 PLUS(CR-IR 341P); FCR 5000R PLUS(CR-IR 342P);
FCR 5000MA PLUS(CR-IR 347P)
CLASSE : I 10247419037
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Processador de Filme 25351.270714/2008-90
PROCESSADORA DE IMAGEM A SECO
FABRICANTE : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
FM-DP 2636; FM-DP 3543
CLASSE : I 10247419038
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Impressora para Imagens Medicas 25351.477709/2009-06
IMPRESSORA DE IMAGEM LASER A SECO FUJI PRIMA DRY-
PIX FM-DL 100
FABRICANTE : JABIL CIRCUIT (GUANGZHOU) LTD. - CHI-
NA
FABRICANTE : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO LTD.-
TOUHOKU FACTORY HANAMAKI SITE - JAPÃO
FABRICANTE : FUJIFILM IMAGING SYSTEMS (SUZHOU) CO
LTD - CHINA
FABRICANTE : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO., LTD.TA-
KEMATSU FACTORY - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : JABIL CIRCUIT (GUANGZHOU) LTD. - CHI-
NA
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM IMAGING SYSTEMS (SUZHOU)
CO LTD - CHINA
DISTRIBUIDOR : FUJINON CORPORATION - JAPÃO
CLASSE : I 10247419040
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Digitalizador de Imagens Radiograficas 25351.244317/2010-75
LEITOR DE IMAGEM FCR-IR 358RU
FABRICANTE : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO LTD.-
TOUHOKU FACTORY HANAMAKI SITE - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM TECHNO PRODUCTS CO LTD.-
TOUHOKU FACTORY HANAMAKI SITE - JAPÃO
LEITOR DE IMAGEM FCR-IR 358RU
CLASSE : I 10247419042
80040 - Retificação de Publicação de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
GER-AR COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA 8.01819-
3
Estimulador de Respostas Para Diagnostico 25351.210048/2011-15
INFOTEST
FABRICANTE : SCHUHFRIED, GmbH. - ÁUSTRIA
DISTRIBUIDOR : INFOTESTE, S.A. - PORTUGAL
CLASSE : I
80025 - Cadastramento de Sistema de EQUIPAMENTOS para saúde
Importado
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
GR COLORS INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LT-
DA 8.07291-6
PIGMENTOS, VEÍCULOS E SOLVENTES PARA PIGMENTAÇÃO
ARTIFICIAL PERMANENTE DA PELE25351.279372/2011-85
TINTA PARA DERMOPIGMENTAÇÃO
FABRICANTE : GR COLORS INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE
COSMÉTICOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : GR COLORS INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE
COSMÉTICOS LTDA - BRASIL
CLASSE : III
8029 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIO-
NAL
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Agulhas 25351.279374/2011-33
AGULHA PARA DERMOPIGMENTAÇÃO
FABRICANTE : GR COLORS INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE
COSMÉTICOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : GR COLORS INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE
COSMÉTICOS LTDA - BRASIL
CLASSE : II
8029 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIO-
NAL
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
INTERMEDICAL EQUIPAMENTOS UROLÓGICOS LTDA.
8.03083-2

Meio de Cultura Para Fertilizacão In Vitro 25351.315447/2011-09
HUMAN SERUM ALBUMIN
FABRICANTE : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
FABRICANTE : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS UNI-
DOS
DISTRIBUIDOR : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS
UNIDOS
DISTRIBUIDOR : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
CLASSE : II
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Meio de Cultura Para Fertilizacão In Vitro 25351.315389/2011-24
QUINN'S ADVANTAGE MEDIUM WITH HEPES
FABRICANTE : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
FABRICANTE : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS UNI-
DOS
DISTRIBUIDOR : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS
UNIDOS
DISTRIBUIDOR : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
CLASSE : II
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Meio de Cultura Para Fertilizacão In Vitro 25351.315414/2011-71
QUINN'S ADVANTAGE CLEAVAGE MEDIUM
FABRICANTE : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
FABRICANTE : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS UNI-
DOS
DISTRIBUIDOR : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS
UNIDOS
DISTRIBUIDOR : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
CLASSE : II
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Meio de Cultura Para Fertilizacão In Vitro 25351.315399/2011-46
QUINN'S ADVANTAGE BLASTOCYST MEDIUM
FABRICANTE : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS UNI-
DOS
FABRICANTE : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
CLASSE : II
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Meio de Cultura Para Fertilizacão In Vitro 25351.315423/2011-63
IN VITRO MATURATION MEDIA KIT
FABRICANTE : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
FABRICANTE : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS UNI-
DOS
DISTRIBUIDOR : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS
UNIDOS
DISTRIBUIDOR : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
CLASSE : II
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Meio de Cultura Para Fertilizacão In Vitro 25351.315364/2011-55
QUINN'S ADVANTAGE FERTILIZATION MEDIUM
FABRICANTE : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
FABRICANTE : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS UNI-
DOS
DISTRIBUIDOR : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS
UNIDOS
DISTRIBUIDOR : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
CLASSE : II
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
Meio de Cultura Para Fertilizacão In Vitro 25351.315427/2011-70
SRUM PROTEIN SUBSTITUTE
FABRICANTE : COOPERSUGICAL COMPANY - ESTADOS UNI-
DOS
FABRICANTE : SAGE IN-VITRO FERTILIZATION, INC. - ES-
TADOS UNIDOS
CLASSE : II
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
KDL DO BRASIL COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO-HOS-
PITALAR LTDA. 1.03628-9
Equipos 25351.003200/02-18
BRASINO EQUIPO MULTIVIAS POLI-BRASINO
FABRICANTE : ZHEJIANG KINDLY MEDICAL DEVICES CO.,
LTD - CHINA
DISTRIBUIDOR : ZHEJIANG KINDLY MEDICAL DEVICES CO.,
LTD - CHINA
2 vias luer universal, com rosca, neonatal.
3 vias luer universal, com rosca.
4 vias luer universal, com rosca.
CLASSE : II 10362890006
8040 - Alteração do Nome Comercial e/ou denominação do Có-
digo/Modelo Comercial de MATERIAL DE USO MÉDICO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
MÉDSOR COMERCIAL LTDA 8.04538-1
Bomba Centrífuga 25351.264545/2009-94
BOMBA DE SANGUE DESCARTÁVEL PARA ASSISTÊNCIA
CIRCULATÓRIA - MEDOS DELTA STREAM
CLASSE : II
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
MSC-Tecnologia Industrial LTDA 8.06427-1
Componentes de Implante Odontologico 25351.361710/2011-49
ANÁLOGO
FABRICANTE : MSC-Tecnologia Industrial LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : MSC-Tecnologia Industrial LTDA - BRASIL
CLASSE : I
80009 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico NACIO-
NAL
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
ONCNEW COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA 8.04810-0
Luvas Cirurgicas 25351.342967/2011-68
WORLDINJECT LUVAS CIRÚRGICAS
FABRICANTE : SHANDONG PROTOS MEDICAL PRODUCTS
CO; LTD - CHINA
CLASSE : II
80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
TADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
ORCIMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO LIMITADA 1.03692-9
Grampeador de Pele 25351.004125/2006-53
GRAMPEADOR DE CANAL ALIMENTAR DESCARTAVEL
FABRICANTE : SUZHOU FRANKENMAN MEDICAL EQUIP-
MENT CO, LTD - CHINA
DISTRIBUIDOR : SUZHOU FRANKENMAN MEDICAL EQUIP-
MENT CO, LTD - CHINA
HJW21Z (A.B); HJW25Z (A.B); HJW28Z (A.B); HJW32Z (A.B);
HJW21W (A.B); HJW25W (A.B); HJW28W (A.B); HJW32W
(A.B)
CLASSE : III 10369290016
832 - Alteração por acréscimo de MATERIAL de Uso Médico em
Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
PHARMAKIN COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA 8.02313-1
Creme Adesivo de Longa Duracao Para Dentadura
25351.303829/2011-71
KIN ORO CREME FIXADOR PARA PRÓTESES DENTÁRIA EX-
TRAORTE
FABRICANTE : LABORATORIO KIN S.A. - ESPANHA
CLASSE : I
8026 - Registro de Material de Uso Médico IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
ODONTOLOGICO 25351.303351/2011-61
KIN HIDRAT PASTA DENTIFRÍCIA
FABRICANTE : LABORATORIO KIN S.A. - ESPANHA
CLASSE : I
8026 - Registro de Material de Uso Médico IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
RANDOX BRASIL LTDA 8.01589-9
LACTATO 25351.055054/2010-63
Lactato Radox
FABRICANTE : RANDOX LABORATORIES LTD. - REINO UNI-
DO
LC3980 (R1a 4x20,5ml/ R2b 4x20,5ml)>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro,
IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>
PROTEÍNA TOTAL 25351.056177/2010-96

Proteína Total
FABRICANTE : RANDOX LABORATORIES LTD. - REINO UNIDO
TP2805 (R1 4x15ml/ R2 4x15ml)>
TP4001 (R1 4x51ml/ R2 4x44ml)>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
ATIVIDADE DE ISOENZIMA CREATINOQUINASE
25351.056184/2010-21
Calibrador de CK-MB
FABRICANTE : RANDOX LABORATORIES LTD. - REINO UNIDO
CK2393 (10x1ml)>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
ATIVIDADE DE ISOENZIMA CREATINOQUINASE
25351.056182/2010-72
CK-MB
FABRICANTE : RANDOX LABORATORIES LTD. - REINO UNIDO
CK3813 (R1a 2x70ml/ R1b 4x20ml/ R2 4x6ml - 4x95 testes)>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
REIS E AYALA COMERCIO EXTERIOR LTDA
Luvas Descartáveis 25351.268142/2011-13
MASTERTOPP
FABRICANTE : TAN FINLIAN INDUSTRIES SDN.BHD - MALÁSIA
DISTRIBUIDOR : TAN FINLIAN INDUSTRIES SDN.BHD - MALÁSIA
CLASSE : I
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
RESSERV COMÉRCIO DE PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA
ME 8.02132-5
TRIIODOTIRONINA (T3) 25351.391352/2009-61
TRIIODOTIRONINA (T3)
FABRICANTE : DIAGNOSTICS BIOCHEM CANADA INC - CANADA
96 testes>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
HORMÔNIO FOLÍCULO ESTIMULANTE (FSH)
25351.391261/2009-49
HORMÔNIO FOLÍCULO ESTIMULANTE (FSH)
FABRICANTE : DIAGNOSTICS BIOCHEM CANADA INC - CANADA
96 testes>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
GONADOTROFINA CORIÔNICA HUMANA (HCG) TOTAL
25351.391369/2009-76
HCG
FABRICANTE : DIAGNOSTICS BIOCHEM CANADA INC - CANADA
96 testes>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
TIROXINA (T4) 25351.391306/2009-88
TIROXINA (T4)
FABRICANTE : DIAGNOSTICS BIOCHEM CANADA INC - CANADA
96 testes>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
HORMÔNIO ESTIMULANTE DE TIREÓIDE (TSH)
25351.391344/2009-03
HORMÔNIO ESTIMULANTE DE TIREÓIDE (TSH)
FABRICANTE : DIAGNOSTICS BIOCHEM CANADA INC - CANADA

96 testes>
CLASSE : II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
REYMER DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA 8.03293-8
Fluido Com Fluor de Uso Odontológico 25351.280682/2011-15
FLUOR GEL NEUTRO REYMER
FABRICANTE : REYMER DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA - BRASIL
CLASSE : I
8028 - Registro de Material de Uso Médico NACIONAL
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
RZ DE OLIVEIRA DIAGNÓSTICA EPP 8.03130-4
BRUCELLA SP 25351.488881/2009-23
STAINED BRUCELLA SUSPENSION
CLASSE : II
8017 - Registro de FAMÍLIA de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
ANTÍGENO E DE VÍRUS DE HEPATITE B (HBEAG)
25351.723418/2009-58
HBsAg CRYSTAL
kit com 25 dispositivos teste>
CLASSE : III
8017 - Registro de FAMÍLIA de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
TRYPANOSOMA CRUZI 25351.648851/2009-73
SD BIOLINE CHAGAS Ab RAPID
FABRICANTE : STANDARD DIAGNOSTICS, INC - CORÉIA DO SUL
20 testes: 20 cassetes de teste SD BIOLINE Chagas Ab RAPID, 01 frasco x 5ml de Diluente, instrução de uso.>
20 testes: 20 tiras de teste SD BIOLINE Chagas Ab RAPID, 01 frasco x 5ml de Diluente, instrução de uso.>
25 testes: 25 cassetes de teste SD BIOLINE Chagas Ab RAPID, 01 frasco x 5ml de Diluente, instrução de uso.>
25 testes: 25 tiras de teste SD BIOLINE Chagas Ab RAPID, 01 frasco x 5ml de Diluente, instrução de uso.>
30 testes: 30 cassetes de teste SD BIOLINE Chagas Ab RAPID, 01 frasco x 5ml de Diluente, instrução de uso.>
30 testes: 30 tiras de teste SD BIOLINE Chagas Ab RAPID, 01 frasco x 5ml de Diluente, instrução de uso.>
50 testes: 50 cassetes de teste SD BIOLINE Chagas Ab RAPID, 02 frascos x 5ml de Diluente, instrução de uso.>
50 testes: 50 tiras de teste SD BIOLINE Chagas Ab RAPID, 02 frascos x 5ml de Diluente, instrução de uso.>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
ANTÍGENO DE SUPERFÍCIE DE VÍRUS DA HEPATITE B (HB-SAG) 25351.697924/2009-62
MICROSCREEN HBsAg ELISA
FABRICANTE : SPAN DIAGNOSTICS LTD - ÍNDIA
96 testes: Reagente 1-Diluente de amostra-1 x 11,0ml, Reagente 2-Conjugado-1 x 10,5ml, Reagente 2a-Estabilizador do conjugado-1 x 6,0ml, Reagente 3-Tampão de lavagem-1 x 50,0ml, Reagente 4-Controle negativo-1 x 2,0ml, Reagente 5-Controle positivo-1 x 2,0ml, Reagente 6-Reagente cromógeno-1 x 11,0ml Reagente 7-Solução bloqueadora-1 x 12,0ml, Reagente 8-Microplacas com poços revestidos com anticorpo 96 poços>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
ANTÍGENO E ANTICORPO DO VÍRUS DA IMUNODEFICIÊNCIA HUMANA ADQUIRIDA TIPO I E TIPO 225351.697084/2009-92
ENZAIDS DUET ELISA ANTÍGENO p24 E ANTICORPOS HIV 1 + 2
FABRICANTE : SPAN DIAGNOSTICS LTD - ÍNDIA
96 testes:Reagente1-1 fr.x 11ml-Diluente da amostra, Reagente 2-1 fr.x 21ml-Conjugado 1, Reagente 3-1 fr.x 0,25ml-Conjugado 2, Reagente 3A-1 fr.x 25ml-Diluente do Conjugado-2, Reagente 4-1 fr.x 30ml-Tampão de lavagem, Reagente 5-1 fr.x 0,55ml-Contr. negativo, Reagente 6-1 fr.x 0,55ml-Contr. positivo para HIV, Reagente 6A-1 fr.x 0,55ml-Contr. positivo para p24, Reagente 7 -1 fr.x 0,25ml-TMB . Reagente 7A-1 fr.x 25ml-Tampão substrato, Reagente 8-1 fr.x 6ml-Sol. bloqueadora, Reagente 9-1-Microplaca>
CLASSE : III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>

SALVAPE PRODUTOS ORTOPEDICOS LTDA 1.02224-6
Ortese de Membros 25351.733533/2009-51
SANDÁLIAS ORTOPÉDICAS
FABRICANTE : SALVAPE PRODUTOS ORTOPEDICOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : SALVAPE PRODUTOS ORTOPEDICOS LTDA - BRASIL
CÓD.:621 - SANDÁLIA PARA GESSO - TAMANHO: PP/P/M/G; CÓD.:619-00 lsn - SUPORTE ORTOPÉDICO PARA GESSO LITE SUPPORT - TAMANHO: Único; CÓD.:619-00 - SUPORTE ORTOPÉDICO PARA GESSO PRANKIS - TAMANHO: Único; cód. 619-PRT-SUPORTE ORTOPÉDICO PARA GESSO PROTECTOR - TAMANHO: Único; CÓD.: BR7-16 - SUPORTE ORTOPÉDICO PARA GESSO BRIG - TAMANHO: P/M/G.
CLASSE : I 10222469195
8087 - Alteração por Acréscimo de MATERIAL de Uso Médico em Cadastro (isenção) de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
STERN MED INDUSTRIAL E COMERCIAL LTDA - ME 8.02020-8
FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS25351.087411/2010-11
KIT GINECOLÓGICO Nº 3 STERN MED
FABRICANTE : STERN MED INDUSTRIAL E COMERCIAL LTDA - ME - BRASIL
CLASSE :
8434 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, NACIONAL
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS25351.120982/2010-58
ESCOVA ENDOSCERICAL DESCARTÁVEL
FABRICANTE : STERN MED INDUSTRIAL E COMERCIAL LTDA - ME - BRASIL
CLASSE :
8434 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, NACIONAL
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
SUPORTE HOSPITALAR LTDA 1.02751-6
Endoscópio Flexível 25351.336874/2010-39
FIBRA ÓTICA FLEXÍVEL PARA ENDOSCÓPIO - MYELOTTEC
FABRICANTE : MYELOTTEC, INC. - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : MYELOTTEC, INC. - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : II
8085 - Arquivamento Temporário de processo
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
TERUMO MEDICAL DO BRASIL LTDA. 8.00122-8
Aquecedor de Fluidos 25351.262815/2011-10
TROCADOR DE CALOR TERUMO
FABRICANTE : TERUMO CARDIOVASCULAR SYSTEMS CORPORATION - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : TERUMO CARDIOVASCULAR SYSTEMS CORPORATION - ESTADOS UNIDOS
4415
4416
CLASSE : II
80034 - Arquivamento Temporário de Petição/Processo de EQUIPAMENTOS
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
8052 - Registro de Famílias de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes, IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
TRADE CENTER COMERCIAL LTDA 1.03946-7
Termometro Digital 25351.386100/2005-86
TERMOMETRO CLÍNICO DIGITAL SAFE THERM
FABRICANTE : WUXI MEDICAL INSTRUMENT FACTORY - CHINA
DISTRIBUIDOR : WUXI MEDICAL INSTRUMENT FACTORY - CHINA
CLASSE : II 10394670020
8033 - Revalidação de Registro de MATERIAL de Uso Médico
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
TRAUMATON COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA. 8.01835-8
IMPLANTE 25351.238473/2011-51
SISTEMA DTSP2II - COM CIMENTAÇÃO
FABRICANTE : Dream STS Co, Ltd. - COREÍIA DO SUL
CLASSE : IV
8542 - Registro de Sistema de Material de Uso Médico IMPORTADO
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.
MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
Sistema posterior de coluna para fixação em lâmina, pedículo, apófise ou maciço articular.25351.238479/2011-16

SISTEMA DREAM DYNAMIC -SEM CIMENTAÇÃO

CLASSE : III

8542 - Registro de Sistema de Material de Uso Médico IMPOR- TADO

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>

Sistema posterior de coluna para fixação em lâmina, pedículo, apófise ou maço articular.25351.238448/2011-31

SISTEMA DTPSII - SEM CIMENTAÇÃO

CLASSE : III

8542 - Registro de Sistema de Material de Uso Médico IMPOR- TADO

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>

VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 8.01427-9

Lenço para Assepsia em Procedimentos Médicos 25351.279303/2011- 81

AQUADERM WIPES LENÇOS UMEDECIDOS - LIMPADOR DE PELE

FABRICANTE : VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL

CLASSE : I

8030 - Cadastramento (Isenção) de Material de Uso Médico NA- CIONAL

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>

Debridador 25351.279320/2011-38

AQUADERM-SOL SOLUÇÃO DEBRIDANTE

FABRICANTE : VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL

CLASSE : III

8028 - Registro de Material de Uso Médico NACIONAL

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>

VISION HITECH INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS ÓTICOS LTDA. 8.02380-1

Lentes de Contato 25025.016242/2005-81

LENTE DE CONTATO COLORIDA COLOR VISION

FABRICANTE : VISION HITECH INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS ÓTICOS LTDA. - BRASIL

UD 38 / UF 55 / UF 49 / UF 58 /

CLASSE : II 80238010003

8042 - Alteração da Apresentação Comercial de MATERIAL DE USO MÉDICO

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>

WM WORLD MEDICAL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA 8.02454-8

Cabeça metálica para artroplastia de quadril 25351.232086/2011-19

CABEÇAS FEMORAIS METÁLICAS

FABRICANTE : ZIMMER, INC. - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR : ZIMMER, INC. - ESTADOS UNIDOS

CLASSE : III

8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR- TADO

01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

MOTIVO(S): Consulte a Situação de Processos no site:
<http://www.anvisa.gov.br>