



ILUSTRÍSSIMO(A) SENHOR(A) PREGOEIRO(A) DO MUNICÍPIO DE NOVA FRIBURGO/RJ.

PREGÃO ELETRÔNICO 90.070/2024

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 1.635/2024

SURGICAL COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE MATERIAIS MÉDICOS LTDA – ME, Pessoa Jurídica de Direito Privado inscrita no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica sob o nº.: 23.548.642/0001-25, com Endereço na Rua Luiz Leopoldo Fernandes Pinheiro, nº 555, Sala 1002. Centro, na cidade de Niterói, Estado do Rio de Janeiro, - Tel. (21) 3788-7310, e-mail: licitacao@surgicalimport.com.br, que neste ato regularmente representado por seu Sócio Proprietário, Sr. Daniel Pereira Marins, conforme RG nº: 12.714.764-3, expedido pelo Detran/RJ e pelo CPF/MF nº. 109.281.297-05, pelas razões que passa a expor, vem interpor o presente:

PEDIDO DE IMPUGNAÇÃO

em face da constatação de vícios na elaboração deste Edital e Termo de Referência, onde ao analisá-lo no intuito de participar do certame, observamos falhas em alguns pontos importantes para a efetiva contratação de um serviço eficiente e de boa qualidade, dificultando a concorrência no presente edital conforme exposto abaixo:



1- DO CABIMENTO

A empresa, ora licitante, apresenta a presente impugnação tempestivamente, contra o edital publicado pelo(a) pregoeiro(a), considerando que a empresa impugnante identificou irregularidade no citado edital, vejamos:

25.1 -Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da Lei nº 14.133, de 2021, devendo protocolar o pedido até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.

Tendo em vista a abertura DA SESSÃO PÚBLICA para o dia 27/06/2024 às 10:00h, então o ajuizamento do presente pedido nesta data de 21/06/2024 é tempestivo.

2- DA NATUREZA DO ITEM 28 COMO **PRODUTO PARA SAÚDE**

Apesar do presente processo licitatório tratar quase que em sua totalidade de medicamentos, devemos chamar a questão de ordem de que o item 28 não está elencado como medicamento segundo a Agência Nacional de Vigilância Sanitária.

GEL TRANSPARENTE VISCOSO, COMPOSTO DE ALGINATO DE CÁLCIO E SÓDIO E CARBOXIMETILCELULOSE PROPILENOGLICOL, ÁCIDO BÓRICO, TRIETANOLAMINA- TUBO DE 85G.

Produto para saúde com a sua moderna interpretação como **dispositivo médico** seja instrumento, aparelho, equipamento, implante, dispositivo médico para diagnóstico in vitro, software, material ou outro artigo, destinado pelo fabricante a ser usado, isolado ou conjuntamente, em seres humanos, para algum dos seguintes propósitos médicos específicos, e cuja principal ação pretendida não seja alcançada por meios farmacológicos, imunológicos ou metabólicos no corpo humano, mas que podem ser auxiliados na sua ação pretendida, dentre outros meios o tratamento (ou alívio) de uma doença.



No caso do item 28, que é um curativo em gel, a sua finalidade é debridar tecidos possibilitando o tratamento e cura da ferida.

Como forma de exemplificar trazemos algumas marcas do item 28, (CURATIVO DE HIDROGEL COM ALGINATO DE CÁLCIO E SÓDIO) disponíveis no mercado e todas são classificadas como PRODUTO PARA SAÚDE / DISPOSITIVO MÉDICO.

Primeiramente, trazemos a LM Farma, detentora da marca **CURATEC**, como pode-se perceber trata-se de um dispositivo médico.

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	57.532.343/0001-14	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.469-1
Nome do Dispositivo Médico	CURATEC HIDROGEL COM ALGINATO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Curativo		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80246910008		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	25351.353191/2008-16		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL- CNPJ / Código Único: 57.532.343/0001-14- Endereço: RUA JAGUARÃO 95 CHÁCARAS REUNIDAS 12238410		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/12/2008		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/12/2033		

Em seguida anexamos da o registro do produto da marca ALLYGEL, da empresa CASEX.

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CASEX IND DE PLAST PRODS MEDICOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	78.746.773/0001-09	Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.223-2
Nome do Dispositivo Médico	Allygel Amorfo com Alginato		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Curativo		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10222320008		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	25351.458366/2006-19		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: CASEX IND DE PLAST PRODS MEDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL- CNPJ / Código Único: 78.746.773/0001-09- Endereço: AVENIDA FREDOLIN WOLF 4474 SANTA FELICIDADE 82410330		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/07/2007		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/07/2027		



E por fim anexamos o produto da marca DEBRIGEL ALG CA da empresa Helianto:

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	04.506.487/0001-30	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.252-0
Nome do Dispositivo Médico	DEBRIGEL ALG CA - HIDROGEL COM ALGINATO		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Gel		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80225200009		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	25351.043002/2009-44		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	• FABRICANTE: HELIANTO FARMACEUTICA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 04.506.487/0001-30 - Endereço: AVENIDA JOSÉ ABBAS CASSEB, N°135 DIST. IND. ULISSES GUIMARÃES 15092609		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/08/2009		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/08/2034		

Portanto, comprovada a natureza de produto para saúde / dispositivo médico do item 28, passaremos a análise detida das exigências do edital para este item.

3- DA EXIGENCIA DE DOCUMENTAÇÃO DE MEDICAMENTO PARA O **ITEM 28** QUE SE TRATA DE UM PRODUTO PARA SAÚDE / DISPOSITIVO MÉDICO

Como é sabido, as empresas que pretendem participar de qualquer processo licitatório necessitam seguir normas fundamentadas em lei, sempre visando estabelecer a seleção da **proposta mais vantajosa para a Administração e respeitando alguns princípios, visando garantir assim, majestosamente, a igualdade e a competitividade entre os licitantes** – evitando assim a reserva de mercado e, consecutivamente, restringindo a gama de partícipes.

Dentro dessas normas e preceitos, exige-se os requisitos mínimos quanto a sua capacidade de execução do objeto do contrato, bem como a condição de habilitação e para contratação do pretendido vínculo jurídico, como se procede no edital em tela que exige dentro do rol de critérios de qualificação técnica dentre outros:

19.3 - Cópia da Licença Sanitária Estadual ou Municipal, para a atividade desenvolvida pela empresa: **produção, importação, armazenamento, distribuição ou comercialização de medicamentos** (art. 5º da Portaria do Ministério da Saúde n.º 2.814/1998, alterada pela Portaria do Ministério da Saúde n.º 3.716/1998 e suas atualizações).

19.6 - **Certidão de Regularidade do Conselho Federal de Farmácia – CFF e/ou Conselho Regional de Farmácia – CRF**, com prazo de validade em vigor, conforme exigência do artigo 30º, Inc. I, da Lei Federal nº 8.666/93.

A presença dessas cláusulas resulta na exclusão da amplitude de alcance para empresas participantes no processo licitatório, ferindo a ampla concorrência, sendo ilegal tal exigência pois culmina na exclusão de partícipes.

“Princípio da Competitividade: Tem como objetivo alcançar a proposta mais vantajosa para a administração pública. Serve para que a administração pública consiga alcançar o melhor contrato através da promoção e ampliação do acesso ao processo licitatório.

Princípio da Legalidade: É a regra básica quanto ao direito público, segundo a qual o exercício do poder pelos órgãos do Estado deve ser absolutamente de acordo com o direito. Todos os procedimentos estão dependentes ao comando da lei e às exigências do bem comum.

Princípio da Igualdade: Helly Lopes remete a esse princípio “um impeditivo da discriminação entre os participantes do certame, quer através de cláusulas que, no edital ou convite, favoreçam uns em detrimento de outros, quer mediante julgamento faccioso,(...)”

Passaremos agora para uma análise mais arraigada das cláusulas do edital que limitam a participação de diversas empresas.

4- DA CLÁUSULA 19.3

19.3 - Cópia da Licença Sanitária Estadual ou Municipal, para a atividade desenvolvida pela empresa: **produção, importação, armazenamento, distribuição ou comercialização de medicamentos** (art. 5º da Portaria do Ministério da Saúde n.º 2.814/1998, alterada pela Portaria do Ministério da Saúde n.º 3.716/1998 e suas atualizações).

CNPJ	Empresa	Número	Tipo de Produto/Área	Tipo	Situação
57.532.343/0001-14	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	2.01955-3	Cosmético	Autorização	Ativa
57.532.343/0001-14	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	8.02469-1 (3543HYX423L1)	Produtos para Saúde (Correlatos)	Autorização	Ativa
57.532.343/0001-14	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	1.02263-0	Medicamento	Autorização	Inativa
57.532.343/0001-14	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	3.01460-0	Saneantes	Autorização	Inativa

CNPJ	Empresa	Número	Tipo de Produto/Área	Tipo	Situação
78.746.773/0001-09	Casex Indústria de Plásticos e Produtos Médicos Hospitalares Ltda	1.02223-2	Produtos para Saúde (Correlatos)	Autorização	Ativa

CNPJ	Empresa	Número	Tipo de Produto/Área	Tipo	Situação
04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	2.03426-9	Cosmético	Autorização	Ativa
04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	1.07560-8	Medicamento	Autorização	Ativa
04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	8.02252-0 (G914H8M324L8)	Produtos para Saúde (Correlatos)	Autorização	Ativa
04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	1.05406-4	Medicamento	Autorização	Inativa

Ocorre que, o edital em tela publicado impede a participação de empresas que já comercializam o objeto licitado, inclusive as fabricantes desses produtos, como a LM Farma (Curatec), Casex (Allygel) e só permitiria a participação da Helianto (Debrigel).

Ora, a consequência direta das exigências em comento é a limitação de participantes, caminhando na contramão ao objetivo real do processo licitatório e os princípios que norteiam todo ordenamento, seja a lei de licitação ou os princípios basilares da Administração Pública.

5- DA CLÁUSULA 19.6

19.6 - **Certidão de Regularidade do Conselho Federal de Farmácia – CFF e/ou Conselho Regional de Farmácia – CRF**, com prazo de validade em vigor, conforme exigência do artigo 30º, Inc. I, da Lei Federal nº 8.666/93.



Primeiramente, é importante frisar que o art. 30, I desta Lei nunca exigiu especificamente a Certidão de Regularidade do Conselho Federal de Farmácia – CFF e/ou Conselho Regional de Farmácia – CRF.

Art. 30, inciso I da Lei 8.666/93 - capacitação técnico-profissional: comprovação do licitante de possuir em seu quadro permanente, na data prevista para entrega da proposta, profissional de nível superior ou outro devidamente reconhecido pela entidade competente, detentor de atestado de responsabilidade técnica por execução de obra ou serviço de características semelhantes, limitadas estas exclusivamente às parcelas de maior relevância e valor significativo do objeto da licitação, vedadas as exigências de quantidades mínimas ou prazos máximos;

Ora, neste caso, estamos tratando de profissionais reconhecidos por entidade competente, desta forma cada área possui o seu respectivo Conselho e **criar um nicho de mercado para o Conselho de Farmácia ao arrepio da lei é ilegal.**

No caso do item 28 por ser um produto para saúde, diversas outras categorias além da farmacêutica pode exercer o cargo de Responsável Técnico a exemplo de médicos, enfermeiros, biólogos, biomédicos, fisioterapeutas, entre outras. A critério o que exige a Legislação Pátria é que o Responsável Técnico atenda aos requisitos da Lei 6.360 de 1976 mais especificamente nos artigos 51 e 53.

Art. 51 - O licenciamento, pela autoridade local, dos estabelecimentos industriais ou comerciais que exerçam as atividades de que trata esta Lei, dependerá de haver sido autorizado o funcionamento da empresa pelo Ministério da Saúde e de serem atendidas, em cada estabelecimento, as exigências de caráter técnico e sanitário estabelecidas em regulamento e instruções do Ministério da Saúde, inclusive no tocante à efetiva assistência de responsáveis técnicos habilitados aos diversos setores de atividade.

Art. 53 - As empresas que exerçam as atividades previstas nesta Lei ficam obrigadas a manter responsáveis técnicos legalmente habilitados suficientes, qualitativa e quantitativamente, para a adequada cobertura das diversas espécies de produção, em cada estabelecimento.



Passamos a uma análise mais detida do funcionamento de empresas, compete à Anvisa a autorizar o funcionamento de empresas que envolvam a saúde pública, logo para expedir a Autorização de Funcionamento, a autarquia federal leva em consideração todos os aspectos técnicos e legais e ao conceder a licença a uma empresa distribuidora de produtos para saúde, mesmo que não tenha inscrição no Conselho de Farmácia, **não pode a Administração Pública criar empecilhos extralegais direcionado a licitação somente a alguns concorrentes frustrando o caráter competitivo do processo.**

No caso específico da Impugnante, a empresa Surgical Comercio de Importação de Materiais Médicos é uma empresa que não só distribui produtos para saúde como também os importa, e a impugnante não possui registro no Conselho de Farmácia, pois sua Responsável Técnica é uma bióloga, mas possui registro no Conselho de Biologia. Possui Licença Sanitária municipal e federal. Sendo assim capaz de praticar tais ações em todo território nacional.

Importante relatar que a empresa impugnante é fornecedora habitual desta respeitável Prefeitura, possuindo inclusive atas vigentes de produtos para saúde, portanto, não é razoável que ela seja deixada a parte deste processo.

Diante dos fatos narrados, não merece prosperar a exigências das cláusulas editalícias 19.3 e 19.6 no que se refere **única e tão somente ao item 28**, por frustrar o caráter competitivo do pregão, já que o material em questão não é medicamento e sim produto para saúde / dispositivo médico.

6- DO DIREITO

As exigências de habilitação nos processos licitatórios têm como parâmetro fundamental o art. 37, XXI, da Constituição Federal, que limita as exigências de qualificação técnica e econômica às 'indispensáveis à garantia do cumprimento das obrigações', com o objetivo evitar a restrição da competitividade do certame.

“Art. 37. A administração pública direta e indireta de qualquer dos Poderes da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios obedecerá aos princípios de legalidade, impessoalidade, moralidade, publicidade e eficiência e, também, ao seguinte:

XXI - ressalvados os casos especificados na legislação, as obras, serviços, compras e alienações serão contratados mediante processo de licitação pública que assegure igualdade de condições a todos os concorrentes, com cláusulas que estabeleçam obrigações de pagamento, mantidas as condições efetivas da proposta, nos termos da lei, o qual somente permitirá as exigências de qualificação técnica e econômica indispensáveis à garantia do cumprimento das obrigações”.

Por sua vez, o Art. 9º da Nova Lei de Licitações (Lei 14.133/21) transcreve a vedação da restrição do caráter competitivo.

Art. 9º É vedado ao agente público designado para atuar na área de licitações e contratos, ressalvados os casos previstos em lei:

I - admitir, prever, incluir ou tolerar, nos atos que praticar, situações que: a) comprometam, restrinjam ou frustrem o caráter competitivo do processo licitatório, inclusive nos casos de participação de sociedades cooperativas;

Por todo o exposto, temos que a exigência em comento não está prevista em nenhum dos dispositivos das Leis nº 8.666/1993 e 14.133/21 e que regulam a habilitação jurídica, a qualificação técnica, a qualificação econômico-financeira e a regularidade fiscal ou trabalhista, ou, requisito para contratação, devendo, portanto, ser rechaçada.

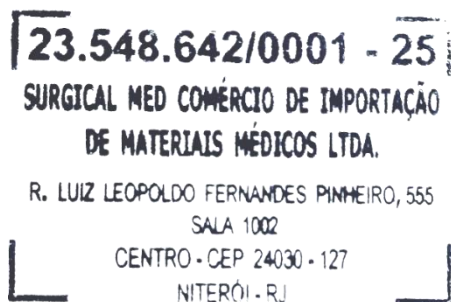
Ainda sobre o tema, destaca-se que o certame licitatório tem como princípio basilar a isonomia entre os licitantes, com o fim de proporcionar a máxima competitividade, buscando o maior número de participantes. Sendo assim, é vedada exigência editalícia que impede a ampla participação de empresas na licitação.



7- DOS PEDIDOS

Diante do exposto, com base nos fatos e fundamentos expostos, a Impugnante vem mui respeitosamente perante o nobre pregoeiro(a), requerer o que segue:

- a) Seja conhecido e deferido o pedido de impugnação;
- b) Que as cláusulas 19.3 e 19.6 deste edital não sejam válidas aos licitantes do item 28 por frustrar o caráter competitivo, uma vez que o referido item não é medicamento e sim produto para saúde / dispositivo médico;
- c) Em caso de impossibilidade, que seja republicado o edital, escoimado do vício apontado, e consecutivamente que haja alteração nas cláusulas 19.3 e 19.6 com uma redação clara e inequívoca que tais Cláusulas não se aplicam aos licitantes que apresentarem propostas para o item 28;
- c) Caso seja republicado o edital, que seja reaberto novo prazo para início da sessão pública respeitando o prazo mínimo legal.



Termos em que,
Pede e deferimento.

Niterói, 21 de junho de 2024.

DANIEL PEREIRA MARINS
ADMINISTRADOR

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	57.532.343/0001-14
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.469-1
Nome do Dispositivo Médico	CURATEC HIDROGEL COM ALGINATO
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Curativo
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80246910008
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351353191200816
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 57532343000114 - Endereço: RUA JAGUARÃO 95 CHÁCARAS REUNIDAS 12238410
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/12/2008
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/12/2033

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÕES hidrogel alginato_R0.pdf	3860948211 - 30/09/2021 14:41:47

Modelo Produto Médico
5g
10g
15g
20g
25g
30g
40g
50g
60g
70g
80g
85g

100g.

Resultado da Consulta de Funcionamento de Empresas

	Ordem	CNPJ	Empresa	Tipo	Número	Tipo de Produto/Área	Situação
<input type="checkbox"/>	1	57.532.343/0001-14	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Autorização	2.01955-3	Cosmético	Ativa
<input type="checkbox"/>	2	57.532.343/0001-14	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Autorização	8.02469-1 (3543HYX423L1)	Produtos para Saúde (Correlatos)	Ativa
<input type="checkbox"/>	3	57.532.343/0001-14	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Autorização	1.02263-0	Medicamento	Inativa
<input type="checkbox"/>	4	57.532.343/0001-14	L.M. FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Autorização	3.01460-0	Saneantes	Inativa
					Exportar para Excel	Voltar	

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	04.506.487/0001-30
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.252-0
Nome do Dispositivo Médico	DEBRIGEL ALG CA - HIDROGEL COM ALGINATO
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Gel
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80225200009
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351043002200944
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: HELIANTO FARMACEUTICA LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 04506487000130 - Endereço: AVENIDA JOSÉ ABBAS CASSEB, N°135 DIST. IND. ULISSES GUIMARÃES 15092609
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/08/2009
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/08/2034

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	BG DEBRIGEL ALG CA 30G.pdf	3249323217 - 18/08/2021 14:16:16
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	BG DEBRIGEL ALG CA 85G.pdf	3249323217 - 18/08/2021 14:16:16
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	CT DEBRIGEL ALG CA 30G.pdf	3249323217 - 18/08/2021 14:16:16
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	CT DEBRIGEL ALG CA 85G.pdf	3249323217 - 18/08/2021 14:16:16
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Debrigel_alg_ca_30g.png	3249323217 - 18/08/2021 14:16:16
IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	Debrigel_alg_ca_85g.png	3249323217 - 18/08/2021 14:16:16
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO - DEBRIGEL ALG CA.pdf	3249323217 - 18/08/2021 14:16:15

Modelo Produto Médico
Bisnaga contendo 5g,10g, 15g, 20g, 25g, 30g, 40g, 50g, 60g, 70g, 80g, 85g, 100g, 120g. Caixa com 1 ou 10 ou 50 bisnagas.Bisnaga contendo 5g,10g, 15g, 20g, 25g, 30g, 40g, 50g, 60g, 70g, 80g, 85g, 100g, 120g. Caixa com 1 ou 10 ou 24 ou 50 bisnagas.

Resultado da Consulta de Funcionamento de Empresas							
Ordem	CNPJ	Empresa	Tipo	Número	Tipo de Produto/Área	Situação	
<input type="checkbox"/>	1	04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	Autorização	2.03426-9	Cosmético	Ativa
<input type="checkbox"/>	2	04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	Autorização	1.07560-8	Medicamento	Ativa
<input type="checkbox"/>	3	04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	Autorização	8.02252-0 (G914H8M324L8)	Produtos para Saúde (Correlatos)	Ativa
<input type="checkbox"/>	4	04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	Autorização	1.05406-4	Medicamento	Inativa
<div><div></div></div>							
				<div>Exportar para Excel</div>		<div>Voltar</div>	

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CASEX IND DE PLAST PRODS MEDICOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	78.746.773/0001-09
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.223-2
Nome do Dispositivo Médico	Allygel Amorfo com Alginato
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Curativo
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10222320008
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351458366200619
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: CASEX IND DE PLAST PRODS MEDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 78746773000109 - Endereço: AVENIDA FREDOLIN WOLF 4474 SANTA FELICIDADE 82410330
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/07/2007
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/07/2027

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IU-QA-04-035 Hidrogel Amorfo com Algiato (Allygel) G025-G085 30 07 2021.pdf	0232334226 - 18/01/2022 14:34:58

Modelo Produto Médico
G008 - 8 GRAMAS, G015 - 15 GRAMAS, G025 - 25 GRAMAS, G085 - 85 GRAMAS .

Resultado da Consulta de Funcionamento de Empresas

	Ordem	CNPJ	Empresa	Tipo	Número	Tipo de Produto/Área	Situação
<input type="checkbox"/>	1	78.746.773/0001-09	Casex Indústria de Plásticos e Produtos Médicos Hospitalares Ltda	Autorização	1.02223-2	Produtos para Saúde (Correlatos)	Ativa

Exportar para Excel

Voltar