

ANEXO

EMPRESA: ACRIPEL DISTRIBUIDORA PERNAMBUCO LTDA
ENDEREÇO: ROD. BR 101 NORTE, KM 56,6, GALPÃO 05 E 06
BAIRRO: PARATIBE CEP: 53413000 - PAULISTA/PE
CNPJ: 24.455.677/0001-82
PROCESSO: 25351.313501/2006-06
AUTORIZ/MS: 1.21873-6
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Laboratórios Bagó do Brasil S/A
ENDEREÇO: Rodovia ES 357 s/n Km 66
BAIRRO: Baunilha CEP: 40010020 - COLATINA/ES
CNPJ: 04.748.181/0009-47
PROCESSO: 25351.230385/2015-71
AUTORIZ/MS: 1.14056-6
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

Total de Empresas: 2

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Biomac Med Odontomedica Ltda - ME CNPJ: 20.880.167/0001-00
Endereço: Av. Barão do Rio Branco, Nº 5194, Passos, Juiz de Fora - MG CEP: 36026-500
Autorização de Funcionamento: 1.04.210-1 Expediente: 2150201/17-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Cook Vandergrift Inc.
Endereço: 1186, Vandergrift, Montgomery Lane, PA 15690 - Estados Unidos da América
Solicitante: E. Tamussino & CIA Ltda. CNPJ: 33.100.082/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.129-9 Expediente: 1942235/17-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Structure Medical, LLC
Endereço: 9935 Business Circle, Naples, FL 34112 - Estados Unidos da América
Solicitante: Ortopine Comércio Importação e Exportação de Material Hospitalar Ltda CNPJ: 08.832.121/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8.04.543-8 Expediente: 1959770/17-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO-RE Nº 885, DE 6 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de

Autorização de Funcionamento: 1.04.073-7 Expediente: 1267648/17-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Intercus GmbH
Endereço: Zu Den Pfarreichen 5, 07422, Bad Blankenburg - Alemanha
Solicitante: I-9 Implantes, Comércio de Produtos e Equipamentos Médicos-Hospitalares Ltda. CNPJ: 12.335.033/0001-71
Autorização de Funcionamento: 8.07.404-7 Expediente: 2087618/17-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados na classe de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Intervascular S.A.S
Endereço: Athelia 1, Zone Industrielle, La Ciotat Cedex, 13705 - França
Solicitante: Maquet Cardiopulmonary do Brasil Indústria e Comércio Ltda CNPJ: 00.944.324/0001-88
Autorização de Funcionamento: 1.03.906-9 Expediente: 2044591/17-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Neuro France Implants
Endereço: Z.A. Le Bourg 25 Rue des Ecoles, La Ville Aux Clercs - França
Solicitante: Medicine Health Solution Ltda ME CNPJ: 22.337.493/0001-92
Autorização de Funcionamento: 8.14.316-1 Expediente: 1081426/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados na classe de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.