

RETIFICAÇÃO

Na Resolução - RE nº. 2.878, de 1º de julho de 2011, publicada no Diário Oficial da União nº. 126, de 4 de julho de 2011, Seção 1, pág. 66, e em Suplemento, pág. 59, referente ao processo 25351.446445/2009-60.

Onde se lê:

SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

1.00171-1

FUROATO DE MOMETASONA PRODUTOS PARA TERAPIA NASAL DE AÇÃO ESPECÍFICA NASONEX 25351.446445/2009-60 06/2013

COMERCIAL 1.0171.0191.001-0 24 Meses 0,5 MG/G SUS NAS CT FR PLAS OPC SPR

X 120 ATOMIZACOES Não informado 1440 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) COMERCIAL

1.0171.0191.002-9 24 Meses 0,5 MG/G SUS NAS CT FR PLAS OPC SPR X 60

ATOMIZACOES Não informado 1440 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) COMERCIAL

1.0171.0191.003-7 24 Meses 0,5 MG/G SUS NAS CT FR PLAS OPC SPR X 40

ATOMIZACOES Não informado 1440 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)

Leia-se:

SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

1.00171-1

FUROATO DE MOMETASONA PRODUTOS PARA TERAPIA NASAL DE AÇÃO ESPECÍFICA NASONEX 25351.446445/2009-60 09/2012

578233/09-3 1440 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE

TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)

1.0171.0191.001-0

24 Meses 0,5 MG/G SUS SPR NAS CT FR PLAS OPC SPR X 120

ACIONAMENTOS

1.0171.0191.002-9

24 Meses 0,5 MG/G SUS SPR NAS CT FR PLAS OPC SPR X 60 ACIONAMENTOS

1.0171.0191.003-7

24 Meses 0,5 MG/G SUS SPR NAS CT FR PLAS OPC SPR X 40 ACIONAMENTOS

RETIFICAÇÃO

Na Resolução - RE nº. 2.878 de 1º de julho de 2011, publicada no Diário Oficial da União no. 126, de 4 de julho de 2011, Seção 1, pág. 66, e em Suplemento, pág. 59, referente ao processo 25351.329403/2009-73.

Onde se lê:

SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

1.00171-1

EZETIMIBA

ANTILIPEMICOS

ZETIA 25351.329403/2009-73 01/2013

COMERCIAL 1.0171.0190.001-5 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30

Não informado

TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) DE TRANSFERÊNCIA DE

COMERCIAL 1.0171.0190.002-3 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

Não informado

TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) DE TRANSFERÊNCIA DE

COMERCIAL 1.0171.0190.003-1 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10

Não informado

TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) DE TRANSFERÊNCIA DE

COMERCIAL 1.0171.0190.004-1 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4

Não informado

TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) DE TRANSFERÊNCIA DE

COMERCIAL 1.0171.0190.004-1 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4

Não informado

TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) DE TRANSFERÊNCIA DE

Leia-se: SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.00171-1

EZETIMIBA ANTILIPEMICOS

GERÊNCIA DE LABORATÓRIOS DE SAÚDE PÚBLICA**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.732, DE 1º DE OUTUBRO DE 2019**

O Gerente de Laboratórios de Saúde Pública, no uso das atribuições que lhe confere o art. 170, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Cancelar a habilitação na Rede Brasileira de Laboratórios Analíticos em Saúde (REBLAS) dos laboratórios especificados abaixo:

Código da REBLAS	Nome do Laboratório	Endereço	Cidade/UF	CNPJ	Processo de habilitação na REBLAS nº
REBLAS 027	Bioagri Laboratórios Ltda. - Filial 02	Via Vicente Verdi, 655 e 835 - Bela Vista	Charqueada/SP	62.473.004/0003-06	25351.367304/2012-67
REBLAS 100	Centro Avançado de Estudos e Pesquisas Ltda.	Rua José Geraldo Cerebino Christóforo, nº 245	Campinas/SP	07.339.867/0001-15	25351.355950/2015-03

Art. 2º A partir da publicação desta Resolução, é vedada aos laboratórios acima expostos a exibição do logotipo da REBLAS em relatórios de ensaios ou estudos emitidos por ele, por meio impresso ou eletrônico, estando o autor sujeito a penalidades legais.

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

NÉLIO CÉZAR DE AQUINO

3ª DIRETORIA**GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA****RESOLUÇÃO - RE Nº 2.747, DE 2 DE OUTUBRO DE 2019**

O Gerente-Geral de Toxicologia Substituto no uso das atribuições que lhe confere o art. 149, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Alterar o LMR de 0,07 para 0,2 mg/kg para as culturas do melão e melancia, modalidade de emprego (aplicação) foliar e incluir a frase no item j: "Para fins de definição de resíduos para conformidade com o LMR e para a avaliação do risco dietético será considerado o ingrediente Acibenzolar-S-metilico e seu metabólito Ácido de Acibenzolar (CGA 210007), expresso como Acibenzolar-S-metilico" na monografia do ingrediente ativo A38 - ACIBENZOLAR-S-METÍLICO, contido na Relação de Monografias dos Ingredientes Ativos de Agrotóxicos, Domissanitários e Preservantes de Madeira, publicada por meio da Resolução - RE nº 165, de 29 de agosto de 2003, no DOU de 2 de setembro de 2003.

Art. 2º Disponibilizar o conteúdo da referida monografia no endereço eletrônico: <http://portal.anvisa.gov.br/registros-e-autorizacoes/agrotoxicos/produtos/monografia-de-agrotoxicos/autorizadas>.

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

CARLOS ALEXANDRE OLIVEIRA GOMES

ZETIA 25351.329403/2009-73 09/2012

423204/09-6 1440 MEDICAMENTO NOVO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA

DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO

DE EMPRESA)

1.0171.0190.001-5 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30

1.0171.0190.002-3 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20

1.0171.0190.003-1 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10

1.0171.0190.004-1 24 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4

RETIFICAÇÃO

Na Resolução - RE nº. 3.027, de 1º de novembro de 2018, publicada no Diário Oficial da União nº. 212, de 5 de novembro de 2018, Seção 1, pág. 61, e em Suplemento, pág. 22, referente ao processo 25351.653836/2018-90.

Onde se lê:

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 44734671000151

CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA ECOFILM 25351.653836/2018-90 01/2023

1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE

REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0906989/18-5

1.0298.0487.001-6 24 Meses 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML

1.0298.0487.002-4 24 Meses 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML

Leia-se:

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 44734671000151

CARMELOSE SÓDICA ECOFILM 25351.653836/2018-90 01/2023

1995 SIMILAR - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE

REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) 0906989/18-5

1.0298.0487.001-6 24 Meses 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML

1.0298.0487.002-4 24 Meses 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML

4ª DIRETORIA**GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA****RETIFICAÇÃO**

Na Resolução RE nº 2.366, de 29 de agosto de 2019, publicada no Diário Oficial da União nº.170, de 3 de setembro de 2019, Seção 1, pág. 84 e em suplemento da Seção I, pág. 76, referentes a certificação da empresa Jeil Medical Corporation., conforme expediente nº 0856476/17-1.

Onde se lê: 812-HO, 55, Digital-Ro 34-Gil, Guro-Gu, Seul, 152-050

Leia-se: 812-ho, 55, Digital-ro34-Gil, Guro-gu, Seoul, 152-728.

Na Resolução RE nº 1.923, de 18 de julho de 2019, publicada no Diário Oficial da União nº. 139, de 22 de julho de 2019, Seção I, pág. 61 e em Suplemento da Seção I, pág. 35, referente a certificação da empresa Terumo Clinical Supply Co., Ltd, conforme expedientes nº 1076108/18-0 e 1343621/19-0.

Onde se lê: Equipamentos de uso médico da classe IV.

Leia-se: Materiais de uso médico da classe IV.

Na Resolução RE nº 430, de 22 de Fevereiro de 2018, publicada no Diário Oficial da União nº. 38, de 26 de Fevereiro de 2018, Seção I, pág. 80 e em suplemento da Seção I, pág. 133 e 134, referentes à certificação da empresa Visiontech Medical Optics Ltda., CNPJ: 64.345.010/0001-41, conforme expedientes nº 0600983/17-2 e 0277096/18-2.

Onde se lê: CEP: 34000-000

Leia-se: CEP: 34018-000

Na Resolução-RE Nº 1.920, de 18 de julho de 2019, publicada no Diário Oficial da União nº. 139, de 22 de julho de 2019, Seção I, pág. 61 e em suplemento da Seção I, pág. 34, referente a certificação da empresa Nitinol Devices & Components Costa Rica, S.R.L., conforme expedientes nº 1179585/18-9 e 1964738/19-7.

Onde se lê: Coyol Free Zone, Building B25 - El Coyol - Alajuela

Leia-se: Coyol Free Zone, Building 15 - El Coyol - Alajuela - 20102

