



Produtos Irregulares

Resolução Específica nº: 01564/2017

Data de publicação: 12/06/2017

Empresa: NATURAL ÓLEOS VEGETAIS E ALIMENTOS LTDA.

Produto: AZEITE DE OLIVA EXTRA VIRGEM, marca LISBOA

Lote, fabricação e validade: 26454-361 (válido até 23/05/2019)

Observação: **Proibir a distribuição e comercialização.**

Motivação: Laudo de análise fiscal definitivo nº 2692.1P/2016, emitido pelo Instituto Adolfo Lutz, com resultado insatisfatório por apresentar características sensoriais, perfil de ácidos graxos, determinação de ácidos graxos monoinsaturados, determinação de ácidos graxos poli-insaturados e pesquisas de matérias estranhas acima das faixas recomendadas para o produto.

Resolução Específica nº: 01565/2017

Data de publicação: 12/06/2017

Empresa: DESCONHECIDA

Produto: Produtos comercializados pelo endereço eletrônico, inclusive medicamentos sujeitos a controle especial

Lote, fabricação e validade: Todos

Observação: Proibição de toda a publicidade de produtos comercializados pelo endereço eletrônico que apresente alegação terapêutica, tendo em vista a ausência de registros sanitários e Autorização de Funcionamento na ANVISA.

Motivação: Publicidade de medicamentos sujeitos a controle especial, produtos com alegação terapêutica sem registro na ANVISA divulgado no sitio eletrônico: WWW.LEAOMUSCLE.COM.BR.

Resolução Específica nº: 01566/2017

Data de publicação: 12/06/2017

Empresa: LIFE NATURAL PRODUTOS NATURAIS

Produto: SECA BARRIGA (abacateiro, chá verde, carqueja, pau ferro + associações)

Lote, fabricação e validade: Todos

Observação: Proibição da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização e uso e a apreensão e inutilização das unidades do produto.

Motivação: Comprovação da fabricação, divulgação e comercialização do produto sem registro, notificação ou cadastro, pela empresa que não possui Autorização de Funcionamento nesta Agência.



Produtos Irregulares

Resolução Específica nº: 01567/2017

Data de publicação: 12/06/2017

Empresa: NEO VIDA COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS NATURAIS LTDA. - EPP

Produto: Alimentos fabricados, distribuídos ou comercializados pela empresa

Lote, fabricação e validade: Todos

Observação: Suspensão de todas as propagandas e publicidades que atribuam propriedades terapêuticas, de saúde ou funcionais não autorizadas aos produtos.

Motivação: Foram identificadas diversas propagandas e publicidades que atribuem propriedades terapêuticas, de saúde ou funcionais não autorizadas aos alimentos comercializados no site <https://www.puravida.com.br/>.

Resolução Específica nº: 01568/2017

Data de publicação: 12/06/2017

Empresa: E A LAZARO SUPLEMENTOS ALIMENTARES - ME

Produto: Alimentos comercializados pela empresa

Lote, fabricação e validade: Todos

Observação: Suspensão de todas as propagandas e publicidades que atribuam propriedades terapêuticas, de saúde ou funcionais não autorizadas aos produtos. As determinações previstas se aplicam a qualquer tipo de mídia, não se restringindo ao sítio eletrônico citado.

Motivação: Identificadas diversas propagandas e publicidades que atribuem propriedades terapêuticas, de saúde ou funcionais não autorizadas aos alimentos comercializados no site <https://www.otimanutri.com.br.>

Resolução Específica nº: 01580/2017

Data de publicação: 12/06/2017

Empresa: NUTRIBANDS LTDA

Produto: SUPLEMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS ADICIONADO DE COLÁGENO em cápsulas da marca JOINTDREXIN UC-II 40

Lote, fabricação e validade: Todos

Observação: Proibir a importação, distribuição, comercialização e recolhimento do estoque existente no mercado e suspender o uso das marcas GH/HGH, DIANABOL, SKIN & NAILS, LIPO CUT e JOINT em todos produtos importados ou distribuídos pela empresa.

Motivação: Comprovação da divulgação e comercialização de produto importado e distribuído sem o devido registro obrigatório como "novo alimento"; comprovação de divulgação e comercialização de alimentos - importados e distribuídos com uso de marcas indicando que os alimentos possuem supostas propriedades terapêuticas ou funcionais não autorizadas.



Produtos Irregulares

Resolução Específica nº: 01581/2017

Data de publicação: 12/06/2017

Empresa: ERVIEGAS INSTRUMENTAL CIRÚRGICO LTDA

Produto: FRASCOS PARA BIÓPSIAS ANTI-VAZAMENTO HISTOFIX

Lote, fabricação e validade: Todos

Produto: FRASCO PARA BIÓPSIAS HISTOFIX COM FIXADORES

Lote, fabricação e validade: Todos

Produto: FRASCO PARA BIÓPSIA HISTOFIX FORMOL SALINO

Lote, fabricação e validade: Todos

Produto: FRASCO PARA BIÓPSIA HISTOFIX FORMALINA ALCOÓLICA

Lote, fabricação e validade: Todos

Produto: FRASCO PARA BIÓPSIA HISTOFIX FORMALINA NEUTRA TAMPONADA (PH7.0)

Lote, fabricação e validade: Todos

Produto: FRASCO PARA BIÓPSIA HISTOFIX BOUIN

Lote, fabricação e validade: Todos

Observação: Suspensão da importação, divulgação, comercialização e uso e o recolhimento dos produtos existentes no mercado.

Motivação: Os produtos divulgados e comercializados pelo site <http://consumiveis.frascobiopsiahistofix.easypath.com.br/> não possuem cadastros sanitários.

Resolução Específica nº: 01582/2017

Data de publicação: 12/06/2017

Empresa: STANDARD DIAGNOSTICS INC (FABRICANTE) e ALERE S.A. (DETENTOR DO REGISTRO); MEDION GRIFOLS DIAGNOSTICS AG (FABRICANTE) e GRIFOLS BRASIL LTDA (DETENTOR DO REGISTRO).

Produto: Especificados na Resolução

Lote, fabricação e validade: Todos

Produto: HCV 3.0 ELISA (registro 10071770767), HBsAg ELISA 3.0 (registro 10071770768), SD BIOLINE HIV/Syphilis Duo (registro 10071770852); SD BIOLINE HAV IgG/IgM (registro 10071770867), fabricados por STANDARD DIAGNOSTICS INC

Lote, fabricação e validade: Todos

Produto: Extended IV Control (registro 80134860213) e Essential II Control (registro 80134860214) fabricados por MEDION GRIFOLS DIAGNOSTICS AG

Lote, fabricação e validade: Todos

Observação: Revogar parcialmente a Resolução-RE nº 642 de 10/03/2017, republicada no D.O.U. nº 59, em 27/03/2017, Seção 1, fl. 88. excluindo das determinações, a suspensão da importação, distribuição, comercialização e uso dos produtos citados.

Motivação: Publicação da Resolução-RE nº 1.357 de 22/05/2017 contendo a concessão da Certificação de Boas Práticas de Fabricação no D.O.U. nº 101 de 29 /05/2017 referente aos fabricantes STANDARD DIAGNOSTICS INC e MEDION GRIFOLS DIAGNOSTICS AG.

Fonte: <http://portal.anvisa.gov.br/produtos-irregulares#/> Acesso em 14/06/2017