



Produtos Irregulares

Resolução Específica nº: 01912/0182

Data de publicação: 20/07/2018

Empresa: EDILMA DE SÁ VASCONCELOS, CNPJ nº 03.639.362/0001-15

Produto: POMADA PRETA, marca BETTER

Lote, fabricação e validade: TODOS

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

Motivação: A comprovação da fabricação, comércio e divulgação do produto cosmético, conforme descrito no rótulo sem registro ou notificação na Anvisa, pela empresa EDILMA DE SÁ VASCONCELOS, que não possui Autorização de Funcionamento nesta Agência.

Resolução Específica nº: 01940/2018

Data de publicação: 20/07/2018

Empresa: INSTITUTO SENAI DE INOVAÇÃO EM LASER, CNPJ 03.774.688/0055-48

Produto: IMPLANTES CUSTOMIZADOS

Lote, fabricação e validade: TODOS

Observação: Proibição da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização, uso e o recolhimento do estoque existente no mercado.

Motivação: A comprovação da fabricação/comercialização de implantes customizados sem registro ou cadastro na Anvisa, pela empresa INSTITUTO SENAI DE INOVAÇÃO EM LASER, que não possui Autorização de Funcionamento nesta Agência

Resolução Específica nº: 01941/2018

Data de publicação: 20/07/2018

Empresa: USIN-TEC USINAGEM DE PRECISÃO LTDA., CNPJ 17.865.543/0001-74

Produto: BUCHAS PARA PLACA DE IMPLANTE DE CIRURGIA DA ARTICULAÇÃO TEMPOROMANDIBULAR

Lote, fabricação e validade: TODOS

Observação: Proibição da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização, uso e o recolhimento do estoque existente no mercado.

Motivação: A comprovação da fabricação/comercialização do produto, sem registro ou cadastro na Anvisa, pela empresa USIN-TEC USINAGEM DE PRECISÃO LTDA., que não possui Autorização de Funcionamento nesta Agência.

Resolução Específica nº: 01982/2018

Data de publicação: 26/07/2018

Empresa: LABORATÓRIO GLOBO LTDA., CNPJ: 17.115.437/0001-73

Produto: CETOCONAZOL 20mg/g + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA 0,64mg/g

Lote, fabricação e validade: Lote 198-011/17; Validade: 12/19

Observação: Suspensão da distribuição, comercialização, uso e o recolhimento do estoque existente no mercado.

Motivação: O comunicado de recolhimento voluntário encaminhado pela empresa, em razão de falha durante o processo de embalagem primária do lote do medicamento embalado e comercializado utilizando bisnaga do produto Propionato de Clobetasol 0,5mg/g creme dermatológico.



Produtos Irregulares

Resolução Específica nº: 01983/2018

Data de publicação: 26/07/2018

Empresa: NUTRI PLANTAS PRODUTOS NATURAIS, CNPJ 08.968.752/0001-80

Produto: LIMPEZA ORGÂNICA

Lote, fabricação e validade: TODOS

Produto: CÁSCARA SAGRADA

Lote, fabricação e validade: TODOS

Observação: Proibição da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização, uso e o recolhimento do estoque existente no mercado.

Motivação: A comprovação da fabricação, comércio e divulgação dos produtos sem registro, notificação ou cadastro na Anvisa, pela empresa Nutri Plantas Produtos Naturais, que não possui Autorização de Funcionamento nesta Agência.

Resolução Específica nº: 01984/2018

Data de publicação: 26/07/2018

Empresa: DESCONHECIDA

Produto: REDUFITE

Lote, fabricação e validade: TODOS

Observação: A proibição da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização, uso e a apreensão e inutilização do produto.

Motivação: A comprovação da disponibilização e comercialização do produto, sem registro, notificação ou cadastro na Anvisa, em desacordo com o Art. 12 da Lei 6360/1976.

Resolução Específica nº: 01985/2018

Data de publicação: 26/07/2018

Empresa: VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA., CNPJ: 61.186.136/0001-22

Produto: MELLERIL (CLORIDRATO DE TIORIDAZINA), DRÁGEAS 25mg e 100 mg

Lote, fabricação e validade: Lote 0000045; Validade Out/2019

Observação: Suspensão da distribuição, comercialização, uso e o recolhimento do estoque existente no mercado.

Motivação: O comunicado de recolhimento voluntário encaminhado pela empresa, em razão de identificação de blisters do lote 0000045 do medicamento MELLERIL drágeas 100 mg embalados erroneamente nos cartuchos de MELLERIL drágeas 25 mg.

Resolução Específica nº: 02007/2018

Data de publicação: 30/07/2018

Empresa: Cristóvão Silvestre dos Santos, nome de fantasia CRI COSMÉTICOS, CNPJ nº 16.767.161/0001-45 45 (situação cadastral baixada em 17/01/2017)

Produto: GEL SUAVIZANTE DE ARNICA 100G

Lote, fabricação e validade: TODOS

Produto: GEL PARA DORES EM GERAL, TARJA PRETA

Lote, fabricação e validade: TODOS

Produto: SEBO DE CARNEIRO EXTRA

Lote, fabricação e validade: TODOS

Produto: DOUTORZINHO 250G

Lote, fabricação e validade: TODOS



Produtos Irregulares

Observação: Proibição da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização, uso e a apreensão das unidades dos produtos.

Motivação: A comprovação da fabricação, comércio e divulgação dos produtos cosméticos, sem registro/notificação na Anvisa, pela empresa Cristóvão Silvestre dos Santos, nome de fantasia CRI COSMÉTICOS, que não possui Autorização de Funcionamento nesta Agência.

Resolução Específica nº: 02025/2018

Data de publicação: 30/07/2018

Empresa: EMS SIGMA PHARMA LTDA, CNPJ: 00.923.140/0001-31

Produto: SOMALGIN CARDIO

Lote, fabricação e validade: TODOS

Observação: **Revogar** a Resolução-RE 1.409, de 1 de junho de 2018, publicada no Diário Oficial da União de 04 de junho de 2018.

Motivação: O produto é único de mercado, com a associação registrada; o baixo risco envolvido na utilização do produto; o risco de desabastecimento de mercado e o interesse da população na manutenção do uso contínuo da medicação.

Resolução Específica nº: 02046/2018

Data de publicação: 30/07/2018

Empresa: FORTMASTER INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA., CNPJ 11.342.752/0001-57.

Produto: LISOPLASTIA, marca GOLD SPELL CO.

Lote, fabricação e validade: TODOS

Observação: Suspensão da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização, uso e o recolhimento do estoque existente no mercado.

Motivação: A comprovação da fabricação, comércio e divulgação do produto cosmético pela empresa FORTMASTER INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA., Autorização de Funcionamento 2.05.920-7, em desacordo com Resolução RDC nº 7/2015 por ter sido notificado com modo de uso de alisante, quando deveria ser registrado.

Fonte: <http://portal.anvisa.gov.br/produtos-irregulares#> - Acesso em 08/08/2018.