



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

## República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862



SEÇÃO



Suplemento ao Nº 111

Brasília - DF, segunda-feira, 15 de junho de 2015

### Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde .....1

### Ministério da Saúde

#### AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 1.700, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Cosméticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

#### ANEXO

Empresa: Prodesc Indústria e Comércio de Descartáveis Ltda - ME	CNPJ: 18.920.706/0001-37
Endereço: Rua Onze, esquina da avenida 01	
Nº: 385	Bairro: Vila Cianelli
CEP: 13530-000	
Município: Itirapina	
UF: SP	
Autorização de Funcionamento nº: 2077823-2	
Expediente nº: 1016581/14-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene e Perfumes:	
Sólidos	

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 1.701, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS		
Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 02 a 28	R\$ 0,30	R\$ 1,80
de 32 a 76	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 80 a 156	R\$ 1,10	R\$ 2,60
de 160 a 250	R\$ 1,50	R\$ 3,00
de 254 a 500	R\$ 3,00	R\$ 4,50

- Acima de 500 páginas = preço de tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0107

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

#### ANEXO

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Ltd - Unit XI
Endereço: Survey N° 61-69, Industrial Development Area, Pydibhimayaram, Ranasthalam Mandal, Srikakulam District, Andhra Pradesh - 532 409
País: Índia
Empresa Solicitante: Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 92.265.552/0001-40
Autorização de Funcionamento nº: 1.01.819-6
Expediente nº: 1153587/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos): Cefalexina monoidratada (etapa de síntese química).

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Ltd. - Unit VII
Endereço: Plot No.14, 99 & 100, IDA, Pashamylaram, Phase II, Medak District, Patancheru, Andhra Pradesh - 502307
País: Índia
Empresa Solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento nº: 1.03.764-8
Expediente nº: 1128104/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Aciclovir.

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Ltd. - Unit VII
Endereço: Plot No.14, 99 & 100, IDA, Pashamylaram, Phase II, Medak District, Patancheru, Andhra Pradesh - 502307
País: Índia
Empresa Solicitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A.
CNPJ: 60.665.981/0001-18
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.497-7
Expediente nº: 0143007/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Intermediário de insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Aciclovir (etapa de síntese química).
Obs.: A fabricação do insumo farmacêutico ativo aciclovir envolve ainda etapa de esterilização realizada na seguinte planta, que também devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014: Rajasthan Antibiotics Limited Endereço: A-619&630 RIICO Industrial Area, Bhiwadi, Alwar District, Rajasthan- 301 019 - Índia

Empresa Fabricante: Química Sintética S.A.
Endereço: Calle Dulcinea s/n, 28805 Alcalá de Henares, Madrid
País: Espanha
Empresa Solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento nº: 1.01.213-1
Expediente nº: 0986666/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Cloridrato de ciprofloxacino.

Empresa Fabricante: Química Sintética S.A.
Endereço: Calle Dulcinea s/n, 28805 Alcalá de Henares, Madrid
País: Espanha
Empresa Solicitante: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 61.100.004/0001-36
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.084-1
Expediente nº: 1039524/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Cloridrato de ciprofloxacino.

Empresa Fabricante: Zhejiang Jiuzhou Pharmaceutical Co., Ltd. (Jiaojiang)
Endereço: Waisha Road 99#, Jiaojiang District, Taizhou City, Zhejiang Province - 318000
País: China
Empresa Solicitante: SM Empreendimentos Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 44.015.477/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1.01.284-7
Autorização Especial nº: 1.20.182-2
Expediente nº: 0243751/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Carbamazepina.

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 1.702, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	
Endereço: Birkendorfer Strasse 65 D - 88397 Biberach an der Riss	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Laboratórios Stiefel Ltda	CNPJ: 63.064.653/0001-54
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.675-1	
Expediente nº: 0271024/14-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Denosumabe.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.707, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA  
CASA CIVIL  
IMPRESA NACIONAL**

DILMA VANA ROUSSEFF  
Presidenta da República

ALOIZIO MERCADANTE OLIVA  
Ministro de Estado Chefe da Casa Civil

FERNANDO TOLENTINO DE SOUSA VIEIRA  
Diretor-Geral da Imprensa Nacional

**DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO**

**SEÇÃO 1**

Publicação de atos normativos

**SEÇÃO 2**

Publicação de atos relativos a pessoal da Administração Pública Federal

**SEÇÃO 3**

Publicação de contratos, editais, avisos e ineditais

JORGE LUIZ ALENCAR GUERRA  
Coordenador-Geral de Publicação e Divulgação

ALEXANDRE MIRANDA MACHADO  
Coordenador de Editoração e Divulgação Eletrônica dos Jornais Oficiais

BERGMANN RODRIGUES TELES  
Coordenador de Produção Substituto

**A Imprensa Nacional não possui representantes autorizados para a comercialização de assinaturas impressas e eletrônicas**

http://www.in.gov.br ouvidoria@in.gov.br  
SIG, Quadra 6, Lote 800, CEP 70610-460, Brasília - DF  
CNPJ: 04196645/0001-00  
Fone: 0800 725 6787

## ANEXO

Empresa: Chron Epigen Indústria e Comércio Ltda.		CNPJ: 04.415.365/0001-38
Endereço: Avenida Carlos Chagas Filho, Cidade Universitária		
Nº: 791	Bairro: Ilha Fundão	CEP: 21941-904
Município: Rio de Janeiro		UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 1.05625-1		
Expedientes nº: 1043882/13-3 e 0349220/15-6		
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Medicamentos.		

Empresa: Dacon- Fármacos do Brasil Ltda - ME		CNPJ: 11.763.017/0001-17
Endereço: Av. José Loureiro da Silva		
Nº: 1211 B	Bairro: Carvalho Bastos	CEP: 96180-000
Município: Camaquã		UF: RS
Autorização de Funcionamento nº: 1.09032-7		
Expediente nº: 1008702/13-8		
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Medicamentos.		

Empresa: Medway Log Comercio e Serviços Ltda.- ME		CNPJ: 11.735.488/0001-11
Endereço: Rua Professor Francisco Dionísio		
Nº: 130	Bairro: Parque Catanduas	CEP: 37006-290
Município: Varginha		UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.08626-3		
Autorização Especial nº: 1.12153-8		
Expediente nº: 875522/11-1		
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Medicamentos.		

Empresa: Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmoquímicos Ltda.		CNPJ: 06.724.590/0001-59
Endereço: Rua 5 C/ Rua 6 C/ Rua 4 C/ Rua 7, Quadra Área Especial 01, Lote C, Galpão 2		
Nº: S/Nº	Bairro: Setor Araguaia	CEP: 74981-070
Município: Aparecida de Goiânia		UF: GO
Autorização de Funcionamento nº: 1.07466-4		
Autorização Especial nº: 1.22258-9		
Expediente nº: 0042961/12-9		
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Medicamentos.		

Empresa: R C Zagallo Marques & Cia. Ltda.		CNPJ: 83.929.976/0001-70
Endereço: Conjunto Catalina, Travessa Quatorze		
Nº: 182	Bairro: Mangueirão	CEP: 66640-390
Município: Belém		UF: PA
Autorização de Funcionamento nº: 1.05323-7		
Autorização Especial nº: 1.21452-1		
Expediente nº: 229525/10-3		
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Medicamentos.		

Empresa: Voetur Cargas e Encomendas Ltda		CNPJ: 24.893.687/0005-23
Endereço: STRC Trecho 2, Conjunto C, Lote 1		
Nº: S/N	Bairro: Guará	CEP: 71255-525
Município: Brasília		UF: DF
Autorização de Funcionamento nº: 1.05197-2		
Autorização Especial nº: 1.23191-2		
Expediente nº: 0670555/14-3		
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Medicamentos.		

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.708, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH	
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, D-69412 Eberbach	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento nº: 1.00180-0	
Expediente nº: 0915087/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas moles (granel).	

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche AG	
Endereço: 4303 - Kaiseraugust	
País: Suíça	
Empresa Solicitante: Farmoquímica S.A.	CNPJ: 33.349.473/0001-58
Autorização de Funcionamento nº: 1.00390-6	
Expediente nº: 0603465/14-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Austria GmbH.	
Endereço: Hafnerstrasse 36 - A8055 - Graz.	
País: Áustria.	
Empresa Solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento nº: 1.00068-5	
Expediente nº: 0360132/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Gland Pharma Limited.	
Endereço: Factory Bloc C, Phase-1, VSEZ, Duvvada, Vishakapatnam - 530046, Andhra Pradesh	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1.00047-2	
Expediente nº: 0924623/13-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Grifols Therapeutics Inc.	
Endereço: 8368 US 70 Business Highway West, Clayton, NC 27520.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Grifols Brasil Ltda.	CNPJ: 02.513.899/0001-71
Autorização de Funcionamento nº: 1.03641-2	
Expediente nº: 0304363/13-1	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana 20%, alfa I antitripsina, fator VIII de coagulação, imunoglobulina humana 10%, imunoglobulina humana anti-hepatite B, imunoglobulina antirrábica, imunoglobulina humana antitetânica e imunoglobulina anti-Rho(D). Produtos Estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e soluções parenterais de grande volume com preparação asséptica.



Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH
Endereço: Langes Feld 13 - 31789, Hameln, Lower Saxony
País: Alemanha
Empresa solicitante: Laboratórios Ferring Ltda. CNPJ: 74.232.034/0001-48
Autorização de Funcionamento nº: 1.02876-2
Expediente nº: 0113192/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Haupt Pharma Amareg GmbH
Endereço: Donaustauer Strasse 378, 93055 Regensburg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento nº: 1.00683-9
Expediente nº: 0279161/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Ivers-Lee AG
Endereço: Kirchbergstrasse 160, CH-3400 Burgdorf
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento nº: 1.00100-4
Expediente nº: 1049517/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (embalagem primária e secundária)

Empresa Fabricante: Janssen Ortho, LLC
Endereço: Road Nº 2 Km 45,6 Bo, Campo Alegre, Manatí, Porto Rico
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Valeant Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 61.186.136/0001-22
Autorização de Funcionamento nº: 1.00575-6
Autorização Especial nº: 1.20728-1
Expediente nº: 0900658/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis: géis.

Empresa Fabricante: Kern Pharma, SL
Endereço: Polígono Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa, (Barcelona)
País: Espanha
Empresa Solicitante: Momenta Farmacêutica Ltda. CNPJ: 14.806.008/0001-54
Autorização de Funcionamento nº: 1.09427-2
Expediente nº: 0061430/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Laboratorios Leon Farma S.A.
Endereço: Polígono Industrial de Navatejera, C/ La Vallina, S/N - 24008 - Navatejera - Leon
País: Espanha
Empresa Solicitante: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A. CNPJ: 05.161.069/0001-10
Autorização de Funcionamento nº: 1.05584-9
Expediente nº: 0370788/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Leo Laboratories Limited
Endereço: 285 Cashel Road, Crumlin, Dublin 12
País: Irlanda
Empresa Solicitante: Leo Pharma Ltda. CNPJ: 11.424.477/0001-10
Autorização de Funcionamento nº: 1.08569-7
Expediente nº: 0978429/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.

Empresa Fabricante: LG Life Sciences Ltd.
Endereço: 129, Seokam-ro, Iksan-si, Jeollabuk-do.
País: Coreia do Sul
Empresa Solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento nº: 1.03764-8
Autorização Especial nº: 1.21282-4
Expediente nº: 0105409/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e pós liofilizados.

Empresa: Linde Gases Ltda. CNPJ: 60.619.202/0029-49
Endereço: Av. Prof. Darcy Ribeiro, Km 20
N.º: S/Nº
Bairro: Morada da Colina CEP: 27523-000
Município: Resende UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 2.20000-5
Expediente nº: 1123915/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos criogênicos medicinais

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina, 27893
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento nº: 1.00171-1
Expediente nº: 0752025/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: granulados (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Noven Pharmaceuticals Inc.
Endereço: 11960 Southwest 144 <sup>th</sup> Street, Miami
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento nº: 1.00068-5
Expediente(s) nº: 1054610/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos (até embalagem primária)

Empresa Fabricante: Octapharma AB
Endereço: SE-112 75, Stockholm
País: Suécia
Empresa Solicitante: Octapharma Brasil Ltda. CNPJ: 02.552.927/0001-60
Autorização de Funcionamento nº: 1.03971-2
Expedientes nº: 0252653/14-1 e 0252664/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, imunoglobulina humana, imunoglobulina anti-Rho (D), fator VIII de coagulação e Fator VIII de coagulação recombinante.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Patheon Inc.
Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontário L5N7K9
País: Canadá
Empresa Solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.02576-2
Autorização Especial nº: 1.20659-1
Expediente nº: 0455642/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Ranbaxy Laboratories Limited
Endereço: A-41, Industrial Area, Phase 8 <sup>o</sup> , S.A.S. Nagar District, Mohali, Punjab
País: Índia
Empresa Solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda. CNPJ: 73.663.650/0001-90
Autorização de Funcionamento nº: 1.02352-8
Autorização Especial nº: 1.20969-2
Expediente nº: 0915188/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Shilpa Medicare Limited
Endereço: Plot nº S-20 A S-24/A Pharma SEZ, APIIC Green Industrial Park, Village Mahaboobnagar District, Andhra Pradesh
País: Índia
Empresa Solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda. CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1.01013-0
Expediente nº: 0949415/13-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Thymoorgan Pharmazie GmbH
Endereço: Schiffgraben 23, 38690 Vienenburg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Opem Representação Importadora Exportadora e Distribuidora Ltda. CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1.02748-7
Expedientes nº: 1016367/14-1 e 0288105/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma Fertigung GmbH & Co. KG.
Endereço: Mooswiesen 2, 88214, Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento nº: 1.06979-1
Expedientes nº: 0967995/13-2 e 1087527/14-1
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis (granel): pós liofilizados.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.709, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation
Endereço: 911 North Davis Avenue, Cleveland, Mississippi, 38732
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Grifols Brasil Ltda. CNPJ: 02.513.899/0001-71
Autorização de Funcionamento nº: 1.03641-2
Expediente(s) nº: 0217408/15-1
Motivo: Em desacordo com o art. 3º da RDC nº 25/2011: ausência de revisão periódica do produto.

Empresa Fabricante: Laboratórios Clausen S.A.
Endereço: Bulevar Artigas nº. 3896, Montevideu
País: Uruguai
Empresa Solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento nº: 1.00311-3
Expedientes: 0603677/14-5
Motivo: Em desacordo com o Art. 125, § 2º da Resolução RDC 17/2010: A produção de certos produtos altamente ativos como alguns antibióticos, certos hormônios, substâncias citotóxicas deve ser realizada em áreas segregadas.

Empresa Fabricante: Shenyang Sunshine Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: No. 3, A1,10th Road, Economic & Technological Development Zone, Shenyang City, Liaoning Province.
País: China
Empresa Solicitante: Chron Epigen Indústria e Comércio Ltda. CNPJ: 04.415.365/0001-38
Autorização de Funcionamento nº: 1.05625-1
Expediente nº: 0784613/14-4
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 69/2014: não cumpre as Boas Práticas de insumos farmacêuticos ativos em relação ao inciso III do artigo 131 e artigos 255, 370, 168 e 351.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.710, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Accord Farmacêutica Ltda. CNPJ: 64.171.697/0001-46
Endereço: Avenida Guido Caloi
Nº: 1985 Bairro: Santo Amaro CEP: 05802-140
Município: São Paulo UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.05537-7
Autorização Especial nº: 1.22023-6
Expediente nº: 0925153/14-7
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.711, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: BR Medical Ltda CNPJ: 06.196.809/0001-17
Endereço: Rua Santiago Dantas - 1º Andar
Nº: 31 Bairro: Estreito CEP: 88.070-270
Município: Florianópolis UF: SC
Autorização de Funcionamento nº: 8.03254-3
Expediente nº: 1032493/14-3
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

Empresa: Cledia Medianeira Felippetto Pozzobon CNPJ: 07.911.776/0001-02
Endereço: Rua João Machado Soares
Nº: 367 Bairro: Camobi CEP: 97.110-000
Município: Santa Maria UF: RS
Autorização de Funcionamento nº: 8.04808-4
Expediente nº: 1053176/14-9
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

Empresa: Flexmedical Comércio de Produtos Médicos Hospitalares Ltda CNPJ: 10.568.522/0001-48
Endereço: Av das Américas - BI 22 sala 312
Nº: 500 Bairro: Barra da Tijuca CEP: 22.640-100
Município: Rio de Janeiro UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 8.06644-0
Expediente nº: 0451661/14-3
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

Empresa: Fox Farma - Sociedade Farmacêutica Ltda CNPJ: 33.486.085/0001-19
Endereço: Rua Professora Ester de Melo
Nº: 110 Bairro: Benfica CEP: 20.930-010
Município: Rio de Janeiro UF:
Autorização de Funcionamento nº: 8.05210-3
Expediente nº: 0471328/13-1
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

Empresa: Grifols Brasil Ltda CNPJ: 02.513.899/0001-71
Endereço: Rua Umuarama
Nº: 263 Bairro: Vila Emiliano Pernetta CEP: 83.325-000
Município: Pinhais UF: PR
Autorização de Funcionamento nº: 8.01348-6
Expediente nº: 1026479/14-5; e 1026574/14-1
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.712, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: ABISS - Analytic Biosurgical Solutions
Endereço: 14 Rue de La Telematique - 42000 - Saint-Etienne
País: França
Empresa solicitante: Coloplast do Brasil Ltda. CNPJ: 02.794.555/0001-88
Autorização de Funcionamento nº: 1.04303-1
Expediente nº: 1054517/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa Fabricante: Carestream Health, Inc.
Endereço: 1049 West Ridge Road - 14615 - Rochester, New York
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Carestream do Brasil Comércio e Serviços de Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 08.546.929/0001-22
Autorização de Funcionamento nº: 8.03787-5
Expediente nº: 1081195/14-8
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.

Empresa Fabricante: Cook Biotech Incorporated
Endereço: 1425, Innovation Place, West Lafayette, Indiana - 47906
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: E Tamussino e Cia CNPJ: 33.100.082/0001-03
Autorização de Funcionamento nº: 1.02129-9
Expediente nº: 0963373/14-1
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.

Empresa Fabricante: Haemonetics Corporation
Endereço: 400 Wood Road, Braintree, Massachusetts - 02184-9114
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: CEI Comércio Exportação Importação de Material Médico Ltda. CNPJ: 40.175.705/0001-64
Autorização de Funcionamento nº: 1.02344-0
Expediente nº: 1143925/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais 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.

Empresa Fabricante: Haemonetics Corporation
Endereço: 155 Medical Sciences Drive, Union, South Carolina - 29379-8609
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: CEI Comércio Exportação Importação de Material Médico Ltda. CNPJ: 40.175.705/0001-64
Autorização de Funcionamento nº: 1.02344-0
Expediente nº: 1143970/14-0



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.

Empresa Fabricante: Miyuki Elex Co. Ltd	
Endereço: 2,16-7 - Chome - Nishi-Ishikiri-Cho, Higashi-Osaka-Shi, Osaka 579-8013	
País: Japão	
Empresa solicitante: Nipro Medical Ltda	CNPJ: 00.762.455/0001-44
Autorização de Funcionamento nº: 1.03248-6	
Expediente nº: 626252/10-0	Expediente do Recurso Administrativo nº: 0267471/15-8
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.	

Empresa Fabricante: Mizuho Corporation - Gosen Factory	
Endereço: 3631-14 - Akomi - Gosen-shi - Niigata-ken 959-1821	
País: Japão	
Empresa solicitante: Panamedical Sistemas Ltda	CNPJ: 65.482.309/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 1.02343-7	
Expediente nº: 736795/10-3	
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.	

Empresa Fabricante: Sharplight Technologies Ltd.	
Endereço: 33 Lazarov Street, Rishon Le Zion, 7565435	
País: Israel	
Empresa solicitante: H V Comércio Importação e Exportação Ltda.	CNPJ: 00.338.208/0001-15
Autorização de Funcionamento nº: 1.03543-4	
Expediente nº: 841777/10-6	
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.	

Empresa Fabricante: Solta Medical Inc.	
Endereço: 25881 Industrial Boulevard - Hayward - Califórnia	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: H V Comercio Importação e Exportação Ltda.	CNPJ: 00.338.208/0001-15
Autorização de Funcionamento nº: 1.03543-4	
Expediente nº: 0195837/14-2	
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.	

Empresa Fabricante: Trophy	
Endereço: 4 Rue Fernand Pelloutier, Croissy Beaubourg - Marne La Vallée - 77435	
País: França	
Empresa solicitante: Carestream do Brasil Comercio e Serviços de Produtos Médicos Ltda.	CNPJ: 08.546.929/0001-22
Autorização de Funcionamento nº: 8.03787-5	
Expediente nº: 1093790/14-1	

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.

Empresa Fabricante: Varian Medical Systems Inc.	
Endereço: 911 Hansen Way - Palo Alto - Califórnia 94303	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Varian Medical Systems Brasil Ltda	CNPJ: 03.009.915/0001-56
Autorização de Funcionamento nº: 1.04054-1	
Expediente nº: 1080349/14-1	
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.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.714, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Mixtronics Indústria Comércio Importação e Exportação Ltda	CNPJ: 09.313.569/0001-81
Endereço: Avenida Álvaro Marcondes de Mattos	
Nº: 590	Bairro: Piracangagua CEP: 12.092-500
Município: Taubaté	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 8.05977-4	
Expediente nº: 0962452/14-0	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a Resolução-RDC nº 16/2013; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde em relação aos artigos 2,1 a 2,6, 3,1 a 3,3, 4,1 a 4,2, 5,1 a 5,6, 6,1 a 6,5, 7,1 a 7,3, 8,1 a 8,2 e 9.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.715, DE 12 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014;

Art. 1º Cancelar o Certificado de Boas Práticas de Fabricação concedido por meio da Resolução - RE Nº 4.257, de 30 de Outubro de 2014, publicada no Diário Oficial da União nº 212, de 03 de novembro de 2014, Seção I, página 55, e em suplemento da seção I, página 205, retificado no DOU número 87, de 11 de maio de 2015, seção 1, página 49, da empresa Shenyang Sunshine Pharmaceutical Co., Ltd., processo 25351.261809/2014-95, em atendimento ao previsto pelo parágrafo 5º do Art. 43 da RDC 39/2013.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Shenyang Sunshine Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: No. 3, A1,10th Road, Economic & Technological Development Zone, Shenyang City, Liaoning Province.	
País: China	
Importador: Chron Epigen Indústria e Comércio Ltda.	CNPJ: 04.415.365/0001-38
Autorização de Funcionamento nº: 1.05625-1	
Processo(s) nº: 25351.261809/2014-95	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Forma(s) farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

IMPRESA NACIONAL

http://www.in.gov.br  
ouvidoria@in.gov.br

# VOCÊ SABIA QUE...



Réplica da nau Medusa, que está em exposição no Museu da Imprensa.

...os primeiros prelos da Imprensa Régia vieram nos porões da nau Medusa, quando da transferência da Corte Portuguesa para o Brasil, trazendo à colônia inestimáveis benefícios, dentre os quais, a criação de uma Imprensa Oficial?

**SIG, Quadra 6, Lote 800,  
Brasília - DF  
CEP 70610-460**

**[www.in.gov.br](http://www.in.gov.br)  
[ouvidoria@in.gov.br](mailto:ouvidoria@in.gov.br)**



# ENVIO ELETRÔNICO DE MATÉRIAS

**Ao enviar matéria eletronicamente para publicação nos Jornais Oficiais, certifique-se de que os arquivos estejam livres de vírus.**

***Sua matéria pode ser rejeitada, caso seja constatado algum tipo de contaminação.***

**Novos tipos de vírus aparecem diariamente, causando transtornos e prejuízos para os usuários de computadores.**

**Portanto, cuidado, seja prudente!**

***Atualize seu software antivírus com frequência, para evitar sua defasagem e ineficácia na eliminação de novos vírus que venham a surgir.***



# Informações Oficiais