

Rolo Dental - SSPlus

Embalagem com 100 unidades.



Roleta de Algodão Odontológico SSPlus

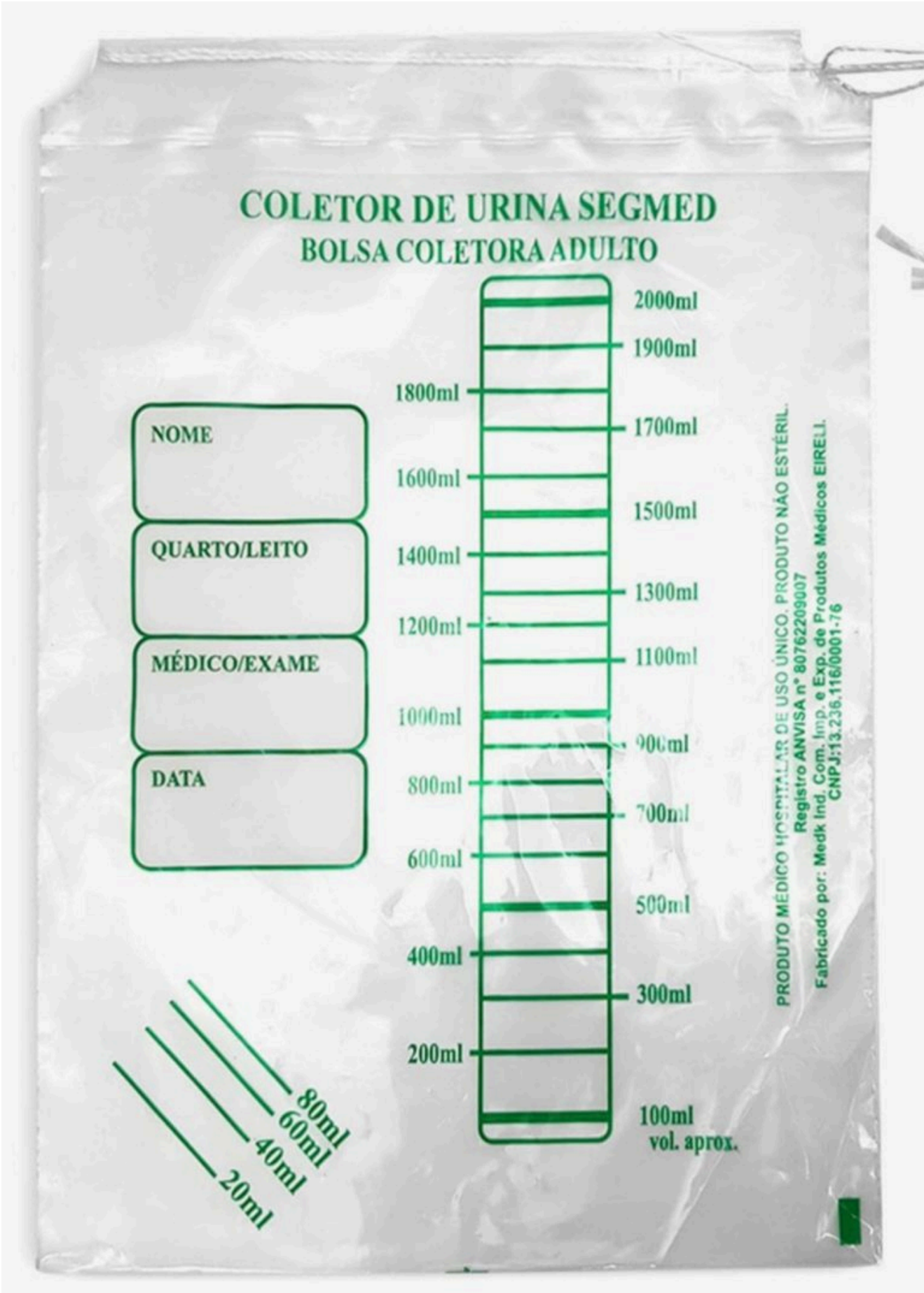
O **rolete de algodão SSPlus** é um acessório para profissionais da odontologia, fabricado com alta qualidade e processo moderno, para ser extremamente macio e absorvente.

Vantagens do algodão rolete SSPlus

- Feito com a mais alta qualidade, em fibras selecionadas 100% naturais.
- Extremamente macio e absorvente, proporcionando facilidades ao profissional.
- Promove qualidade e segurança.
- Entre outros.

Especificações do rolete de algodão

- Material: 100% fibras de algodão.
- Formato: Cilíndrico.
- Apresentação: Algodão rolete 100 unidades.
- Armazenamento: Em local seco, limpo e arejado.
- Validade: 3 anos a partir da data de fabricação impressa na embalagem.
- Registro ANVISA: 80156070010.



coletor de urina adulto

Registro ANVISA: 80762209007

O coletor de urina adulto é confeccionado em PEBD transparente, com cordão para fechar e pendurar em suporte apropriado. Indicado para drenagem e coleta de urina de pacientes adultos em sistema aberto.

Produto de uso único, descartável e não estéril.

Capacidade de 2000ml, com intervalos graduais de 50 ml e 100ml e tamanho único de 27 cm x 20 cm e com campo para preenchimento e identificação.

Embalagem contém 100 unidades.

OBTER COTAÇÃO 

Clorexidina Riohex 0,2% 100ml - RIOQUÍMICA

Clorexidina Riohex 0,2%

A Clorexidina Riohex 0,2% é a solução ideal para profissionais da odontologia que buscam eficiência e segurança na higienização e antissepsia da pele.

Produzida pela **Rioquímica**, esta solução aquosa conta com o poder do Gliconato de Clorexidina para combater bactérias e fungos, sendo um produto indispensável para cuidados clínicos e **uso diário**.

Benefícios da Clorexidina Riohex 0,2% para profissionais de saúde

- **Solução Aquosa Dermo Suave:** Formulada com Clorexidina aquosa, garante sensação suave na pele.
- **Efeito Residual Prolongado:** Ação eficaz por até 4 horas após a aplicação.
- **Segurança Dermatológica:** Dermatologicamente testada para uso tópico em pele íntegra.
- **Composição Avançada:** Contém Gliconato de Clorexidina a 0,2%, um antisséptico químico de amplo espectro.
- **Versatilidade no Uso:** Perfeita para a prática odontológica, higienização e antissepsia da pele.

Cânula De Traqueostomia em PVC Com Balão 7,5mm - Vital Gold

Marca: Vital Gold

Tamanho: 7.5 +- 0.15 (Diâmetro Interno)

10.2mm +- 0.15 (Diâmetro Externo)

Comprimento da cânula: 88+- 2.0mm

Descrição:

- Cânula para traqueotomia descartável com cânula intermediária removível e descartável.
- Em formato cilíndrico, siliconado, flexível, transparente. A ponta distal é arredondada para suavizar o trauma na inserção.
- Cânula interior (guia) e tampa de vedação, Linha radiopaca.
- Asas para fixação com impressão do calibre em local visível, com gravação indelével ajustável ao paciente por fitas de tecido.
- O modelo com balão é composto por balão de baixa pressão.
- A embalagem individual favorece abertura em técnica asséptica que garante a integridade e esterilidade do produto.
- Produto estéril. Esterilizado a oxido de etileno.

Cânula De Traqueostomia 8,0mm Sem Balão em PVC – Vital Gold

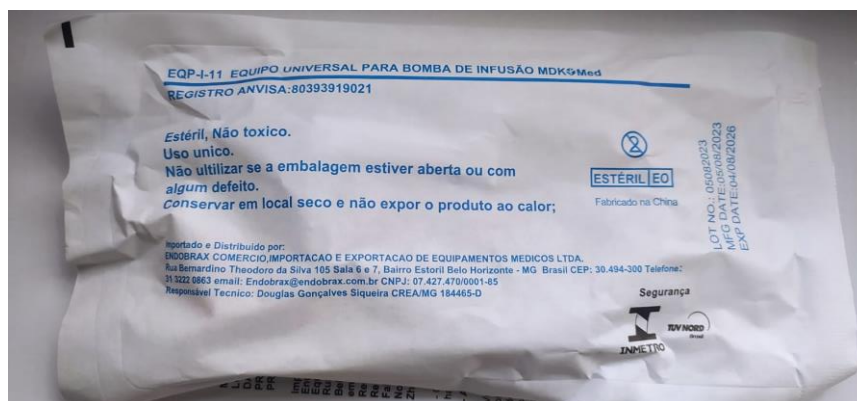
Descrição:

- Cânula para traqueotomia descartável com cânula intermediária removível e descartável.
- Em formato cilíndrico, siliconado, flexível, transparente. A ponta distal é arredondada para suavizar o trauma na inserção.
- Cânula interior (guia) e tampa de vedação, Linha radiopaca.
- Asas para fixação com impressão do calibre em local visível, com gravação indelével ajustável ao paciente por fitas de tecido.
- O modelo com balão é composto por balão de baixa pressão.
- A embalagem individual favorece abertura em técnica asséptica que garante a integridade e esterilidade do produto.
- Produto estéril. Esterilizado a oxido de etileno.

Descritivo equipo de infusão para soluções parenterais em bombas de infusão

Equipo de infusão para bombas universais

- ponta perfurante com entrada de ar
- câmara macrogotas com filtro de ar (respirador lateral) e filtro interno de partículas de 0,15 micra
- conector lateral em Y isento de látex com camada de silicone para conexão com agulha
- pinça rolete
- clamp antirrefluxo livre
- conector luer lock com tampa
- tubo de SOFT PVC comprimento 2,3 m.
- Anvisa: 80393919021



Luva Cirúrgica Estéril N.7,0 Látex Life Plus Lemgruber



Com formato anatômico, oferecendo total sensibilidade ao tato, e sua lubrificação é feita com finíssimo pó bio-absorvível e inerte, na exata quantidade requerida para um perfeito manuseio.

Indicada para a proteção do profissional de saúde em geral, durante procedimentos cirúrgicos que exijam um material já esterilizado e procedimentos que requerem sensibilidade ao toque.

Benefícios

- Alta sensibilidade
- Formato anatômico
- Antiderrapante
- Parcialmente texturizada (dedos e palma)
- Hipoalergênica
- Esterilizadas por Radiação Ionizante ou ETO
- Com pó bioabsorvível

Mascara Branca Pff2 N95 Sem Valvula - Kdu

A **Máscara Branca PFF2 N95 Sem Válvula da KDU** é um **equipamento de proteção individual (EPI)** desenvolvido para oferecer **alta eficiência na filtragem de partículas, vírus e bactérias**. Com um **design anatômico e respirabilidade otimizada**, esta máscara proporciona **máxima segurança e conforto**, sendo ideal para **ambientes hospitalares, industriais e uso público**.

- ✓ **Filtragem de até 95%** das partículas em suspensão no ar.
- ✓ **Sem válvula**, garantindo proteção para o usuário e pessoas ao redor.
- ✓ **Confortável e respirável**, permitindo uso prolongado sem incômodo.



Especificações Técnicas

- ◆ **Marca:** KDU
- ◆ **Modelo:** PFF2 N95
- ◆ **Cor:** Branca
- ◆ **Material:** Tecido não tecido com filtro de alta eficiência
- ◆ **Peso:** 0,2 kg
- ◆ **Dimensões da Embalagem:** 150 x 100 x 100 mm
- ◆ **Quantidade:** 1 unidade

Seringas Hipodérmicas

Estéreis, atóxicas e apirogênicas. Cilindro altamente transparente permitindo total visualização do fluido aspirado.

Êmbolo **latex-free**, graduação com alto grau de precisão. Embaladas individualmente. Esterilizadas a **Óxido de Etileno**, com validade de **5 anos** em embalagem intacta.

Todas, com exceção das seringas de **1 ml** e **60 ml**, possuem o **BREAK OFF SYSTEM**, sistema de quebra da haste que inutiliza a seringa.

Tamanhos: **1 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 60 ml, Luer Lock, Luer Slip e 60 ml Bico Sonda.**



SENSI PLUS



CÓDIGO: 10.60.007.02

COR: Azul

TAMANHOS: 7(P), 8(M), 9(G)

COMPOSIÇÃO: Nitrila

CA: 47.448 **VALIDADE DO CA:** 07/04/2027

VALIDADE DO PRODUTO: 5 anos a partir da data de fabricação

DESCARTÁVEL



DESCRIÇÃO

Luva de segurança confeccionada em nitrila, totalmente texturizada, sem pulverização de amido.



INDICADA PARA

Indicada para trabalhos de precisão, protegendo o trabalhador contra agentes químicos. Proteção química ideal para manutenções mecânicas de máquinas, motores, rotores e demais peças metálicas com alto teor de ***óleo, graxa**, fluidos e lubrificantes. Utilizadas também nos setores operacionais de indústrias alimentícias, frigorífica (aves, suínos, pesca e bovinos), high-tech, automotivas, metalmecânica, plástica, aeronáutica, eletroeletrônica, periféricos, microprocessadores, componentes eletrônicos, eletrodomésticos, e outras.

NORMAS TÉCNICAS ENSAIADAS

ISO 374:2019 - Riscos Químicos - Tipo A

Produto Químico	Classe	Nível
Metanol	A	6
n-Heptano	J	6
Hidróxido de Sódio 40 %	K	6
Hidróxido de Amônio	O	4
Peróxido de Hidrogênio	P	6
Formaldeído 37%	T	6

ISO 374:2019

Tipo A



AJKOPT

* Visando amparo legal, para utilização com óleos, graxas e outros produtos químicos, orientamos a utilização da Sensi Plus em conjunto e/ou sobreposta com luvas certificadas para Hidrocarbonetos Aromáticos ou ainda Creme Protetor para as mãos com Certificado de Aprovação (CA) para solventes orgânicos, já que a luva possui apenas resistência apenas a Hidrocarbonetos Alifáticos, conforme teste realizado na EN 374:2019.

EMBALAGENS - CÓDIGOS DE BARRAS

Tamanho	EAN13 (Inner com 50 peças)	DUN 14 (Caixa com 10 inners)
7 (P)	7898207211656	17898207211653
8 (M)	7898207214091	17898207214098
9 (G)	7898207214107	17898207214104

INSTRUÇÕES DE USO

O EPI deve ser utilizado APENAS para o(s) risco(s) indicado(s);

Faça uma inspeção visual antes da utilização do EPI, a fim de observar sua integridade e condição, atentando-se à presença de furos, rasgos, descosturas ou sujidade excessiva;

Verifique o tamanho correto das suas mãos e do EPI. Este cuidado pode reduzir a possibilidade de acidentes, fadiga bem como desgaste e danos prematuros e desnecessários ao EPI;

Higienize as mãos antes e após a utilização do EPI;

Mantenha unhas aparadas e não use anéis, pulseiras ou outros adornos.

INSTRUÇÕES DE HIGIENE E MANUTENÇÃO

Destruir após o uso;

Proteja esse produto do calor, umidade e da luz;

Condições impróprias de armazenagem podem reduzir o tempo de vida útil da luva;

O uso de luvas não modifica as indicações de higiene das mãos, ou seja, não isenta a ação de higiene das mãos friccionando-as com preparações alcoólicas ou com sabão antisséptico e água.

INFORMAÇÕES ADICIONAIS

Os níveis de performance do laudo não refletem na duração atual de proteção no local de trabalho e diferenciação entre misturas e químicos puros; A resistência química foi avaliada sob condições laboratoriais, de amostras retiradas apenas da palma da luva e se refere apenas ao produto químico testado. A resistência pode ser diferente se o produto químico é usado em uma mistura; É recomendado checar se as luvas são adequadas para o uso pretendido, já que as condições do local de trabalho podem diferir do teste de tipo dependendo da temperatura, abrasão e degradação; Quando usadas, luvas de proteção podem prover menor resistência a produtos químicos devido a mudanças em propriedades físicas; Movimentos, rompimentos, fricções, degradações causadas por contato com produtos químicos, etc., podem reduzir o tempo de uso atual significativamente. Para químicos corrosivos, degradação pode ser o fator mais importante a se considerar na seleção de luvas com resistência química.

INSTRUÇÕES DE ARMAZENAGEM



Mantenha o EPI em local seco, fresco e arejado;



Proteger de exposição direta ao sol e/ou claridade excessiva;

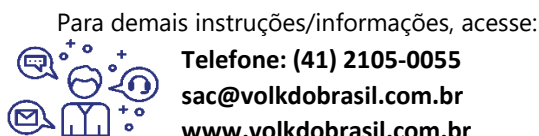
Durante a movimentação e armazenagem manter em suas embalagens primárias (display plástico/papelão) e/ou secundária (caixa de papelão), para assegurar as boas condições do EPI.

DURABILIDADE

Indeterminada. A durabilidade do produto depende da atividade laboral a ser executada e de outros fatores, como periodicidade e tempo de uso, material a ser manipulado e dos cuidados do usuário. Ou seja, a durabilidade do produto só poderá ser determinada após avaliação no posto de trabalho.

CENTRAL DE RELACIONAMENTO VOLK DO BRASIL

A Volk do Brasil possui equipe técnica especializada disponível para auxiliar na implantação e realização de treinamentos necessários para adequação e utilização deste EPI.



Para demais instruções/informações, acesse:

Telefone: (41) 2105-0055

sac@volkdobrasil.com.br

www.volkdobrasil.com.br

Atualizado em Maio 2023



DESCARTÁVEL

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Tamanhos Disponíveis: 6(EP), 7(P), 8(M), 9(G), 10(EG)
Composição: Vinil
Cor: Transparente
Certificado de Aprovação (CA): 20.723
Validade: 5 anos da data de fabricação

INDICAÇÃO DE USO

Usos gerais para trabalhos leves e médios, protegendo o usuário em operações tais como a fabricação, manipulação, seleção e também no processo de embalagem de chocolates, bolos, bombons e similares, com o objetivo de proteger o produto contra contaminações e não deixar marcas. Tintura e relaxamento capilar, estética, limpeza e manutenção e outros.

DESCRIÇÃO

Luva de segurança confeccionada em vinil, com pó bioabsorvível, ambidestra, superfície lisa.

NORMAS TÉCNICAS ENSAIADAS

ISO 374:2016 - Tipo B - Risco Químico - Baixa proteção química

Produto Químico	Classe	Nível
Hidróxido de Sódio 40%	K	6
Hidróxido de Amônio 25%	O	6
Peróxido de Hidrogênio 30%	P	6
Formaldeído 37%	T	6

EN 374



EMBALAGENS - CÓDIGOS DE BARRAS

Tamanho	EAN13 (Inner com 100 peças)	DUN 14 (Caixa com 10 inners)
6 (EP)	7898207213490	17898207213497
7 (P)	7898207210550	17898207210557
8 (M)	7898207210567	17898207210564
9 (G)	7898207210574	17898207210571
10 (EG)	7898207213483	17898207213480

INSTRUÇÕES DE USO

O EPI deve ser utilizado APENAS para o(s) risco(s) indicado(s); Faça uma inspeção visual antes da utilização do EPI, a fim de observar sua integridade e condição, atentando-se à presença de furos, rasgos, descosturas ou sujidade excessiva; Verifique o tamanho correto das suas mãos e do EPI. Essa ação evita acidentes e fadiga excessiva; Higienize as mãos antes e após a utilização do EPI; Mantenha unhas aparadas e evite o uso de anéis, pulseiras ou outros adornos. Essa ação evita o desgaste desnecessário e danos ao EPI.

INSTRUÇÕES DE HIGIENE E MANUTENÇÃO

Destruir após o uso; Proteja esse produto do calor, umidade e da luz; Condições impróprias de armazenagem podem reduzir o tempo de vida útil da luva; O uso de luvas não modifica as indicações de higiene das mãos, ou seja, não isenta a ação de higiene das mãos friccionando-as com preparações alcoólicas ou com sabão antisséptico e água.

INFORMAÇÕES ADICIONAIS

Os níveis de performance do laudo não refletem na duração atual de proteção no local de trabalho e diferenciação entre misturas e químicos puros; A resistência química foi avaliada sob condições laboratoriais, de amostras retiradas apenas da palma da luva e se refere apenas ao produto químico testado. A resistência pode ser diferente se o produto químico é usado em uma mistura;

É recomendado checar se as luvas são adequadas para o uso pretendido, já que as condições do local de trabalho podem diferir do teste de tipo dependendo da temperatura, abrasão e degradação; Quando usadas, luvas de proteção podem prover menor resistência a produtos químicos devido a mudanças em propriedades físicas; Movimentos, rompimentos, fricções, degradações causadas por contato com produtos químicos, etc., podem reduzir o tempo de uso atual significativamente. Para químicos corrosivos, degradação pode ser o fator mais importante a se considerar na seleção de luvas com resistência química.

DURABILIDADE

Indeterminada. A durabilidade do produto depende da atividade laboral a ser executada e de outros fatores, como periodicidade e tempo de uso, material a ser manipulado e dos cuidados do usuário. Ou seja, a durabilidade do produto só poderá ser determinada após avaliação no posto de trabalho.

Agulha de Infusão Intra-Óssea Adulto – Big



O Dispositivo Automático de Punção Intra-óssea Adulto é projetado para acesso intra-ósseo seguro e eficaz, permitindo a infusão de medicamentos e fluidos na ausência de acesso venoso. Este dispositivo é composto por materiais de alta qualidade e atende às normas internacionais para garantir a máxima segurança e confiabilidade durante o uso.

Contém: 01 Unidade

Imagem Meramente Ilustrativa

*Imagem meramente ilustrativa



LINHA:
Hospitalar
MARCA:
Procure®
FABRICANTE:
Medico (Huaian)
ORIGEM:
China
REGISTRO ANVISA:
10369460136
CLASSE DE RISCO
II

Características Técnicas

- É uma sutura cirúrgica, feita à base proteína orgânica branca, fibrosa, componente essencial da seda natural, conectada a uma agulha, que tem como função auxiliar em procedimentos cirúrgicos unindo os tecidos e penetrando-os com a mínima resistência.
- Agulhas siliconizadas, feitas com arco diferente, e penetram no tecido com pouca resistência e imediatamente após a inserção.
- As agulhas são inspecionadas individualmente quanto à ponta, lubrificação e fixação para garantir punção fácil e segura.
- Produto com resistência adequada ao uso proposto.
- Os fios trançados e estão disponíveis tingidas na cor violeta.
- Produto atóxico, não-pirogênico, de uso único.
- Atendem a norma NBR 13904 e Portaria INMETRO n. 157/2002.
- Produto esterilizados por Óxido de Etileno.
- Possui resistência à tração e resistência ao nó.
- Embalados individualmente em papel grau cirúrgico.
- Apresentação: caixa com 24 unidades.

Composição

- Fio: Ácido poliglicólico.
- Agulha: aço inox

Validade

Produto com validade de 5 anos, a partir da data de fabricação.

Indicação de Uso

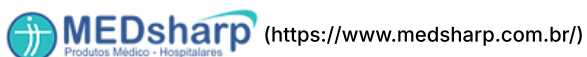
Os Fios de Sutura Agulhados Sintéticos Absorvíveis PROCARE® são amplamente utilizados para a sutura e ligadura de tecido do corpo humano em cirurgia geral, ginecologia e obstetrícia.

Código	Fio		Agulha		
	Comprimento	Medida (USP)	Medida (mm)	Curvatura	Tipo de Corte
519	70 cm	1/0	35 mm	1/2	Cilíndrica
517	70 cm	1/0	40 mm	1/2	Cilíndrica
521	70 cm	1	25 mm	1/2	Cilíndrica
520	70 cm	1	35 mm	1/2	Cilíndrica
518	70 cm	1	40 mm	1/2	Cilíndrica
516	70 cm	2/0	40 mm	1/2	Cilíndrica

CERTIFICADOS DE QUALIDADE







PRODUTOS HOSPITALARES

Dreno Torácico - Estéril e Descartável

**Advertência:**

- Evite temperaturas elevadas
- Proteger da luz e umidade
- Abrir a embalagem somente no momento de uso
- Não utilizar o produto caso a embalagem esteja danificada, ou seu prazo de validade/esterilização esteja vencido.

Em PVC (Cloro de poli vinil), apirogênico, atóxico, flexível, transparente, e com superfície lisa. Possui filamento radiopaco por toda a sua extensão, ponta arredondada atraumática e flexibilidade controlada, perfurado com orifícios circulares.

Dispõe de um conector que pode ser utilizado como opcional na conexão. Embalagem Individual com a abertura asséptica, esterilizado a óxido de Etileno (ETO).

MARCA: MED SHARP
FABRICANTE: MED SHARP
REGISTRO M.S :80267170002 8026719001
CLASSIFICAÇÃO FISCAL: 90183929
MEDIDAS: 08 FR, 10 FR, 12 FR, 14 FR, 16 FR, 18, FR, 20 FR, 22 FR, 24 FR, 26 FR, 28 FR, 30 FR, 32 FR, 34 FR, 36 FR, 38 FR, 40F R, 42 FR E 44 FR

Venha solicitar um orçamento conosco!

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	BIODONT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.075.426/0001-00
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.560-7
Nome do Dispositivo Médico	ALGODÃO HIDRÓFILO - SS PLUS
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Algodao
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80156070010
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351482824201141
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: BIODONT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 03075426000100 - Endereço: RUA BRAZ IZELLI, 586 - FUNDOS CIDADE INDUSTRIAL 87070772
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/12/2011
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Rolete Dental SS Plus - 2021.jpg	3681944211 - 17/09/2021 09:29:49

Modelo Produto Médico
Hidrófilo, bolas, rolete dental e zig-zag.

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDK INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	13.236.116/0001-76
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.07.622-0
Nome do Dispositivo Médico	COLETOR DE URINA SEGMED
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Bolsas Coletoras
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80762209007
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351377326201249
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: MEDK INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 13236116000176 - Endereço: RUA MARLENE, 812 NOVA GERTY 09580270
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	27/08/2012
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUcoes DE USO - COLETOR DE URINA.pdf	3329416211 - 24/08/2021 08:14:15

Modelo Produto Médico
Coletor de Urina Segmed

Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados

Detalhes do Produto

Número do Registro

-

Empresa Detentora

Número do CNPJ da Empresa	Razão Social	Autorização
55.643.555/0001-43	RIOQUIMICA S.A.	2.01.869-7
UF	Município	Código do Município
SP	SÃO JOSÉ DO RIO PRETO	354980

Caracterização

Número do Processo	25351.333647/2017-22
Grupo do Produto	PRODUTO PARA O CORPO COM FINALIDADE ESPECÍFICA - GRAU 2
Nome do Produto	RIOHEX 0,2% DERMO SUAVE
Forma Física do Produto	LÍQUIDO
Situação do Produto	ATIVO

Local de Fabricação

Nacional

Número do CNPJ da Empresa	Fabricante	Nº da Autorização
55.643.555/0001-43	RIOQUIMICA S.A.	2.01.869-7
UF	Município de Fabricação	Código do Município
SP	SÃO JOSÉ DO RIO PRETO	354980

Apresentação			
Destinação do Produto		Período de Validade do Produto	
COMERCIAL		24 MESES	
Restrição de Uso/Venda		Cuidados de Conservação	
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM		CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM	
Embalagem Primária		Embalagem Secundária	
FRASCO DE PLÁSTICO		PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA	

Apresentação			
Destinação do Produto		Período de Validade do Produto	
COMERCIAL		24 MESES	
Restrição de Uso/Venda		Cuidados de Conservação	
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM		CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM	
Embalagem Primária		Embalagem Secundária	
GALÃO		PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA	

[Voltar](#)

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOÃOMED COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	78.742.491/0001-33
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.969-0
Nome do Dispositivo Médico	CANULA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO VITAL GOLD
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Canulas
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10296900093
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351311131201262
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: HANGZHOU BEVER MEDICAL DEVICES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/04/2013
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	CANULA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO VITALGOLD.pdf	3917571218 - 04/10/2021 19:02:40

Modelo Produto Médico
Acessório: guia para intubação.
Tamanhos: 2.0
2.5
3.0
3.5
4.0
4.5
5.0
5.5
6.0
6.5
7.0

7.5
8.0
8.5
9.0
9.5
10.

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOÃOMED COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	78.742.491/0001-33
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.969-0
Nome do Dispositivo Médico	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA COM BALÃO VITAL GOLD
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Canulas
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10296900163
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351627601201842
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: YILES MEDICAL CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C003260 - Endereço: 7CHUANGYE ROAD 1199, JINXIAN NANCHANG CITY, 331700
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/12/2018
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA COM BALÃO VITAL GOLD.pdf	4058666218 - 14/10/2021 09:32:01

Modelo Produto Médico
TAMANHOS 2.0mm, 2.5mm, 3.0mm, 3.5mm, 4.0mm, 4.5mm, 5.0mm, 5.5mm, 6.0mm,6.5mm, 7.0mm, 7.5mm, 8.0mm, 8.5mm, 9.0mm, 9.5mm, 10.0mm, 10.5mm, 11.0mm.

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	ENDOBAX COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.427.470/0001-85
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.03.939-1
Nome do Dispositivo Médico	EQUIPO DE INFUSÃO PARA USO COM BOMBA DE INFUSÃO MDKMED
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Equipos
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80393919021
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351492005202211
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SHANDONG WEIGAO GROUP MEDICAL POLYMER CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/04/2022
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de uso Conjunto de infusão EQP-I.pdf	1048361233 - 03/10/2023 07:56:40

Modelo Produto Médico
EQP-I-01 EQP-I-01D
EQP-I-03 EQP-I-03D
EQP-I-06 EQP-I-06D
EQP-I-07 EQP-I-07D
EQP-I-08 EQP-I-08D
EQP-I-11 EQP-I-11D
EQP-I-13 EQP-I-13D

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TARGA MEDICAL S.A.
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	00.157.774/0005-54
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.561-7
Nome do Dispositivo Médico	Luva Cirúrgica Estéril Life Plus
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Luvas Cirurgicas
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80256170022
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351491335201722
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: TARGA S.A. - BRASIL - CNPJ / Código Único: 00157774000120 - Endereço: RODOVIA BR 101, KM 283, S/N, ARMAZÉM VII PORTO ENGENHO 29158900
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16/10/2017
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de uso_Luva Cirúrgica Life Plus.pdf	0906013232 - 28/08/2023 09:44:08

Modelo Produto Médico
Luva Cirúrgica Estéril Life Plus, anatômica, dedos curvos, parcialmente texturizada (dedos e palma), lubrificada com pó bioabsorvível, tamanhos 6,5
7,0
7,5
8,0
8,5

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	INDUSTRIA DE CONFECÇÕES K-DU LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.424.098/0002-49
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.20.907-5
Nome do Dispositivo Médico	MÁSCARA PFF2 MEDICAL KDU
Nome Técnico do Dispositivo Médico	PEÇA FACIAL FILTRANTE
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	82090750006
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351662128202145
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: INDUSTRIA DE CONFECÇÕES K-DU LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 10424098000249 - Endereço: R LUIZ PEDRO FORTUNATO GIUSTI 200 VILA CATARINA 85710000
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/07/2021
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	82090750006 - INSTRUÇÃO_DE_USO - MÁSCARA PFF2 KDU.pdf	3716941212 - 20/09/2021 09:15:35

Modelo Produto Médico
MÁSCARA PFF2 MEDICAL KDU

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	INJEX INDÚSTRIAS CIRÚRGICAS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.309.302/0001-99
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.01.606-1
Nome do Dispositivo Médico	SERINGAS INJEX SAFETY - SERINGAS COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA SEM AGULHA
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10160610027
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351267018200975
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: INJEX INDÚSTRIAS CIRÚRGICAS LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 59309302000199 - Endereço: AV. COMENDADOR JOSÉ ZILLO 160 DISTRITO INDUSTRIAL 19908170
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	21/12/2009
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10160610027 - Instruções de Uso.pdf	3858019216 - 30/09/2021 10:41:25

Modelo Produto Médico
2 ml - 3 ml: Bico luer lock: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades
20 ml - Bico lock: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550

600
1000 unidades
5 ml - Bico luer lock: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades
5 ml - Bico slip: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades
50 ml - Bico luer lock: 100
150
200
250
300
350
400
450
500unidades
50 ml - Bico slip: 40
100
150
200
250
300
350
400
450
500unidades
60 ml - Bico luer lock: 40
100
150

200
250
300
350
400
450
500unidades.
60 ml - Bico slip: 40
100
150
200
250
300
350
400
450
500unidades
0,5 ml - 1 ml: Bico lock: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades
0,5 ml - 1 ml: Bico Slip: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades
10 ml - Bico luer lock: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades

10 ml - Bico slip: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades
2 ml - 3 ml: Bico slip: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades
20 ml - Bico slip: 100
150
200
250,300,350, 400,450,500
550
600
1000 unidades

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VCH - IMPORTADORA, EXPORTADORA E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.702.092/0006-10
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.19.810-9
Nome do Dispositivo Médico	sensi medical
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Luvas Descartaveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81981090012
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351616754202089
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: BLUE SAIL MEDICAL CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/07/2020
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução Uso - 80189110012.pdf	4815851221 - 13/10/2022 12:21:09

Modelo Produto Médico
Sensi Medical Tam. g
Sensi Medical Tam. M
Sensi Medical Tam. P
Sensi Medical Tam. EG

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VCH - IMPORTADORA, EXPORTADORA E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10.702.092/0006-10
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.19.810-9
Nome do Dispositivo Médico	LUVA VINIL MÉDICA
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Luvras Descartaveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81981090024
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351367262202216
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SHIJIAZHUAHONG HONGRAY GROUP, LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C010123 - Endereço: SOUTH TONGDA RD., EAST DIST., JINZHOU CITY, 052260 HEBEI, CHINA
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	22/09/2022
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução Uso - 81981090024.pdf	4986314220 - 28/11/2022 10:14:12

Modelo Produto Médico
VINIL MÉDICA SEM PÓ BIOABSORVÍVEL – EP
VINIL MÉDICA SEM PÓ BIOABSORVÍVEL – P
VINIL MÉDICA SEM PÓ BIOABSORVÍVEL – EG
VINIL MÉDICA SEM PÓ BIOABSORVÍVEL - EEG
VINIL MÉDICA SEM PÓ BIOABSORVÍVEL – M
VINIL MÉDICA SEM PÓ BIOABSORVÍVEL – G

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	ALL SOLUTIONS MEDICAL PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	08.651.657/0001-20
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.04.696-7
Nome do Dispositivo Médico	B.I.G.
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Kit Para Auxilio de Puncao
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80469670004
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351575434201411
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: WAIS MED LTDA - ISRAEL
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	15/12/2014
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções_Uso_BIG.pdf	0496763229 - 09/02/2022 19:17:11

Modelo Produto Médico
B.I.G. Adulto
B.I.G. Pediátrico.

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.005.728/0001-79
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.694-6
Nome do Dispositivo Médico	FIO DE SUTURA AGULHADO SINTÉTICO ABSORVÍVEL PROCARE
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Fio de Sutura
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10369460136
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351504775201601
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: MEDICO (HUAIAN) CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	19/12/2016
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	13/06/2026

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	FIO DE SUTURA AGULHADO SINTÉTICO ABSORVÍVEL PROCARE.pdf	4286458211 - 29/10/2021 13:55:21

Modelo Produto Médico
Tamanho: USP 3 a 8/0. Comprimento: 45 a 150 cm. Agulha 1/2, 3/8, 1/4, 5/8 e reta de 8 mm a 60 mm. Corte reverso, corte em linha reta, corte curvo, corpo redondo, tapercut, espátula curva.

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MED SHARP INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06.940.329/0001-19
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.671-7
Nome do Dispositivo Médico	DRENO TORÁCICO MED SHARP
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Drenos
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80267170002
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351464311200567
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: MED SHARP INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME - BRASIL - CNPJ / Código Único: 06940329000119 - Endereço: RUA ANTHEMO VICTORINO PILAN 150 DISTRITO DO TURVO 18180000
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06/02/2006
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
[sem dados cadastrados]		

Modelo Produto Médico
10FR-1,8mm-3,2mm-0,70mm/12FR-2,5mm-4,0mm-0,75mm/14FR-3,0mm-4,7mm-0,85mm/16FR-3,5mm-5,3mm-0,90mm/18FR-4,0mm-6,0mm-1,00mm/20FR-4,5mm-6,7mm-1,10mm/22FR-5,0mm-7,3mm-1,15mm/24FR-5,5mm-8,0mm-1,25mm/26FR-6,0mm-8,7mm-1,35mm/28FR-6,5mm-9,3mm-1,40mm/30FR-7,0mm-10,0mm-1,50mm/32FR-7,5mm-10,7mm-1,60mm/34FR-8,0mm-11,3mm-1,65mm/36FR-8,5mm-12,0mm-1,75mm/38FR-9,0mm-12,7mm-1,85mm/40FR-9,5mm-13,3mm-1,90mm/42FR-10,0mm-14,0mm-2,00mm