

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 | 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 | volk do brasil ltda. |
| CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico | 02.683.865/0001-25 |
| Autorização de Funcionamento da Empresa | [sem dados cadastrados] |
| Nome do Dispositivo Médico | SENSIVOLK MEDICAL |
| Nome Técnico do Dispositivo Médico | Luvas Descartáveis |
| Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico | 80189110022 |
| Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico | Inválido |
| Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico | 25351622095201803 |
| Fabricante Legal do Dispositivo Médico | FABRICANTE: HARTALEGA NGC SDN. BHD. - MALÁSIA - CNPJ / Código Único: C002831 - Endereço: N° 1, PERSIARAN TANJUNG, KAWASAN PERINDUSTRIAN TANJUNG, 43900, SEPANG, SELANGOR DARUL EHSAN |
| Classificação de Risco do Dispositivo Médico | I - BAIXO RISCO |
| Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico | 22/10/2018 |
| Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico | Cancelado em 03/06/2024 |

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instrução Uso - 80189110022.pdf | 4808827221 - 11/10/2022 11:51:44 |

| Modelo Produto Médico |
|---|
| P, M, G, EG AZUL, ROXA, LILÁS E BRANCA |

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 |

Rolo Dental - SSPlus

Embalagem com 100 unidades.



Roleta de Algodão Odontológico SSPlus

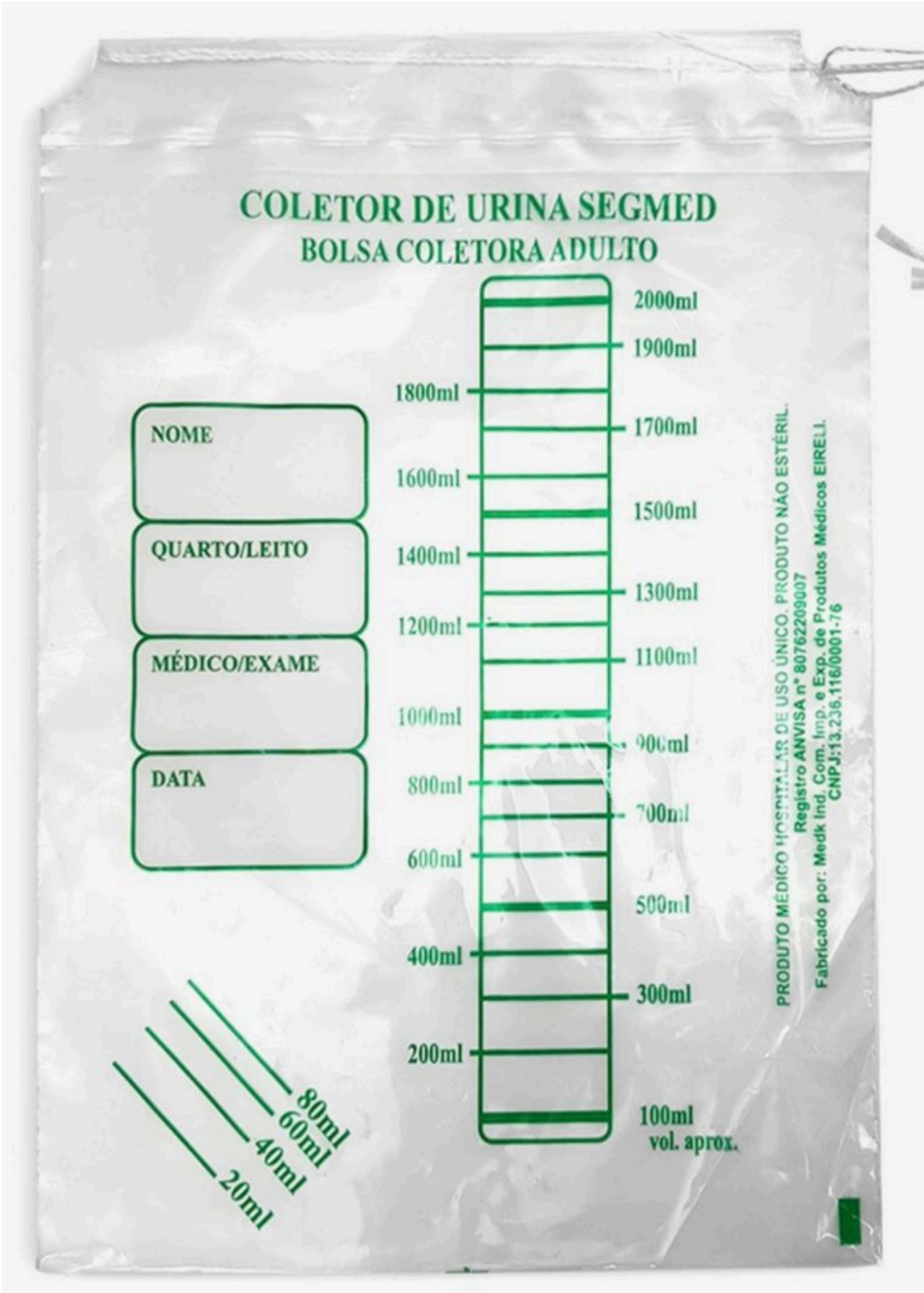
O **rolete de algodão SSPlus** é um acessório para profissionais da odontologia, fabricado com alta qualidade e processo moderno, para ser extremamente macio e absorvente.

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.

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;

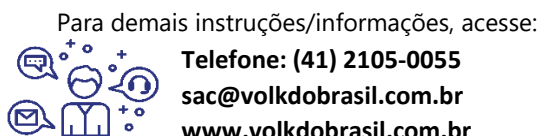
Durante a movimentação e armazenagem manter em suas embalagens primárias (display plástico/papelão) e/ou secundária (caixa de papelão), para assegurar as boas condições do EPI.

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

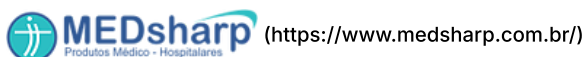
Os Fios de Sutura Agulhados Sintéticos Absorvíveis PROCARE® são amplamente utilizados para a sutura e ligadura de tecido do corpo humano em cirurgia geral, ginecologia e obstetrícia.

| 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!