

ANEXO

SOUZA CRUZ LTDA
CNPJ: 33.009.911/0001-39
Marca: ROTHMANS ORIGINAL OF LONDON RED (cigarro com filtro) - embalagens primárias maço e box e embalagens secundárias pacote para 10 embalagens primárias maço e 10 embalagens primárias box
Processo: 25351.144932/2019-22
Expediente: 3740337/20-1
Assunto: 6003 - Renovação de Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais
Marca: ROTHMANS ORIGINAL OF LONDON SILVER (cigarro com filtro) - embalagens primárias maço e box e embalagens secundárias pacote para 10 embalagens primárias maço e 10 embalagens primárias box
Processo: 25351.144928/2019-64
Expediente: 3739126/20-7
Assunto: 6003 - Renovação de Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais

RESOLUÇÃO RE Nº 73, DE 8 DE JANEIRO DE 2021

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco, no uso das atribuições que lhe confere o art. 162, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, e tendo em vista o disposto na Resolução de Diretoria Colegiada nº 226, de 30 de abril de 2018, resolve:

Art. 1º Indeferir as petições relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo.

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

STEFANIA SCHIMANESKI PIRAS

ANEXO

CLEAN INDUSTRIA E COMERCIO DE CIGARROS LTDA
CNPJ: 18.804.581/0001-80
Marca: CRETEC BLACK MENTHOL (cigarro com filtro) - embalagem primária box e embalagem secundária caixa 10 embalagens primárias box
Processo: 25351.656459/2018-41
Expediente: 0910800/18-9
Assunto: 6001 - Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais
COPE BRASIL IMPORTAÇÃO E FABRICAÇÃO DE RAPÉ EIRELI ME
CNPJ: 21.856.811/0001-69
Marca: STOKER'S LONG CUT NATURAL (fumo mascável) - embalagem primária lata para 34 g
Processo: 25351.448323/2019-40
Expediente: 1931504/19-0
Assunto: 6001 - Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais

RESOLUÇÃO RE Nº 74, DE 8 DE JANEIRO DE 2021

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco, no uso das atribuições que lhe confere o art. 162, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, e tendo em vista o disposto na Resolução de Diretoria Colegiada nº 226, de 30 de abril de 2018, resolve:

Art. 1º Deferir as petições relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo, em cumprimento ao Mandado de Segurança nº 0054565-79.2010.4.01.3400, emitido pelo TRF1; e à Decisão concedida pela 12ª Vara Federal do TRF1 no processo nº 008570-42.2016.4.01.3300.

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

STEFANIA SCHIMANESKI PIRAS

ANEXO

RC PREMIUM COMERCIO IMPORTADORA E EXPORTADORA EIRELLI
CNPJ: 17.121.200/0001-03
Marca: ENCLAVE ROBUSTO (charuto - (127 x 66)mm) - embalagem primária caixa para 20 unidades
ENCLAVE CHURCHILL (charuto - (178 x 65)mm) - embalagem primária caixa para 20 unidades
ENCLAVE TORO (charuto - (165 x 68)mm) - embalagem primária caixa para 20 unidades
ENCLAVE FIGURADO (charuto - (165 x 66)mm) - embalagem primária caixa para 20 unidades
ENCLAVE BELICOSO (charuto - (152 x 70)mm) - embalagem primária caixa para 20 unidades
Processo: 25351.441348/2020-56
Expediente: 3993044/20-1
Assunto: 6001 - Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais
Marca: GURKHA THE NICARAGUA SERIES ROBUSTO (charuto - 127 x 66)mm) - embalagem primária box para 20 unidades
GURKHA THE NICARAGUA SERIES TORO (charuto - 152 x 66)mm) - embalagem primária box para 20 unidades
GURKHA THE NICARAGUA SERIES MAGNUM (charuto - (72 x 152) mm) - embalagem primária box para 20 unidades
GURKHA THE NICARAGUA SERIES BELICOSO (charuto - (63 x 155) mm) - embalagem primária box para 20 unidades
Processo: 25351.416649/2020-41
Expediente: 3946665/20-5
Assunto: 6001 - Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais

RESOLUÇÃO RE Nº 75, DE 8 DE JANEIRO DE 2021

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pelo art. 162, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, e tendo em vista o disposto na Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 226, de 30 de abril de 2018, resolve:

Art. 1º Tornar insubsistente a Resolução-RE nº 2.535, de 17 de julho de 2020, publicada no Diário Oficial da União nº 137, de 20 de julho de 2020, Seção 1, pág. 118, exclusivamente para a decisão de indeferimento do registro do produto listado no anexo, em virtude da decisão de retratação frente ao recurso administrativo apresentado.

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

STEFANIA SCHIMANESKI PIRAS

ANEXO

SASSO TABACCOS BRASIL EIRELI
CNPJ: 19.456.843/0001-25
Marca: HASH (fumo desfiado) - embalagem primária saco para 25g do produto
Processo: 25351.724520/2017-17
Expediente: 0582989/20-5
Assunto: 6003 - Renovação de Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais

RESOLUÇÃO RE Nº 76, DE 8 DE JANEIRO DE 2021

A Gerente-Geral de Registro e Fiscalização de Produtos Fumígenos Derivados ou Não do Tabaco, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pelo art. 162, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, e tendo em vista o disposto na Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 226, de 30 de abril de 2018, resolve:

Art. 1º Tornar insubsistente a Resolução-RE nº 1.461, de 7 de maio de 2020, publicada no Diário Oficial da União nº 93, de 18 de maio de 2020, Seção 1, pág. 464, exclusivamente para a decisão de indeferimento do registro do produto listado no anexo, em virtude da decisão de retratação frente ao recurso administrativo apresentado.

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

STEFANIA SCHIMANESKI PIRAS

ANEXO

QUALITY IN TABACOS IND. E COM. DE CIGARROS E IMPORT. E EXPORT. LTDA
CNPJ: 11.816.308/0001-26
Marca: GIFT (cigarro com filtro) - embalagens primárias maço e box
Processo: 25069.336103/2015-90
Expediente: 2239152/19-5
Assunto: 6003 - Renovação de Registro de Produto Fumígeno - Dados Cadastrais

GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA DE PRODUTOS PARA SAÚDE

RESOLUÇÃO RE Nº 48, DE 7 DE JANEIRO DE 2021

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 156, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, conforme anexo.

Art. 2º O carregamento de instruções de uso no repositório documental de dispositivos médicos, disponível no portal da Anvisa, é obrigatório e deve ser executado pela empresa responsável pela regularização do produto, a qual consente que seu conteúdo guarda concordância com a legislação vigente e consistência com o produto regularizado, de acordo com o §4º do art. 3º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 431, de 13 de outubro de 2020.

Parágrafo único. O carregamento citado no caput deverá ser realizado em até 30 (trinta) dias após a conclusão favorável da petição que implique mudança nas instruções de uso, de acordo com §6º do art. 3º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 431, de 2020.

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

AUGUSTO BENCKE GEYER

ANEXO

NOME DA EMPRESA / CNPJ
NOME COMERCIAL
NUMERO DO PROCESSO / REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA / 56.998.701/0001-16
Família ARCHITECT SARS-CoV-2 IgG II Quant
25351.705948/2020-58 / 80146502324
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 4515795202
Família Alinity i SARS-CoV-2 IgG II Quant
25351.705985/2020-66 / 80146502325
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 4515799205

ADVAGEN BIOTECH LTDA / 22.565.307/0001-72
SARS-CoV-2 Ag LF
25351.476601/2020-92 / 81472060030
8433 - IVD - Registro de produto / 4065230201

ALCON BRASIL CUIDADOS COM A SAÚDE LTDA / 32.929.819/0001-24
ACRYSOF MULTI PIECE EXPAND
25351.010526/2020-09 / 81869420130
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 0065169209
ACRYSOF IQ
25351.010501/2020-05 / 81869420131
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 0065064201
ACRYSOF IQ RESTOR MULTI PIECE
25351.010509/2020-63 / 81869420132
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 0065141209

AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. / 01.645.409/0001-28
Base Gerenciadora CareLink SmartSync™
25351.758826/2020-64 / 10349000990
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4624073200

BIOSYS LTDA / 02.220.795/0001-79
Família Boditech CK-MB
25351.575221/2020-30 / 10350840391
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 4256650209

BIOTRONIK COMERCIAL MÉDICA LTDA. / 50.595.271/0001-05
SISTEMA DE STENT CORONÁRIO COM ELUIÇÃO DE SIROLIMUS - ORSIRO MISSION



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico
<http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 05152021011100066

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001,
que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 118751504211618782932-1
Data: 15/04/2021 11:41:20
Valor Total do Ato: R\$ 4,66
Selo Digital Tipo Normal C: ALJ47669-VBHS;



CNJ: 06.870-0

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br
<https://azevedobastos.not.br>

Valber Azevêdo de M. Cavalcanti
Titular

TJPB



25351.108672/2020-65 / 80224390293
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 0494240200

BOSTON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA / 01.513.946/0001-14
WATCHMAN FLX™ Dispositivo de Fecho do Apêndice Auricular Esquerdo com Sistema Introduzidor
25351.063987/2020-76 / 10341350985
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 3339447204

BRAINLAB LTDA / 02.981.566/0001-77
Automatic Registration iMRI
25351.688363/2020-66 / 80042070062
80274 - EQUIPAMENTO - Registro de Software Médico / 4480383204

CARESTREAM DO BRASIL COMERCIO E SERVICOS DE PRODUTOS MEDICOS LTDA / 08.546.929/0001-22
Sistema de Raios-X DRX-Compass
25351.732870/2020-44 / 80378750065
8049 - EQUIPAMENTO - Registro de Equipamento para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4568366202

CMS PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 03.301.390/0001-28
HANAROSTENT® MULTI-HOLETM BILIAR (CCC) BMCL - APLICAÇÃO PERCUTÂNEA
25351.073310/2020-46 / 80065320302
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 3349278206
HANAROSTENT® GASTRO-SEALTM ESOFÁGICO (CCC) ECBST
25351.073309/2020-11 / 80065320301
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 3349275201

Eco Diagnóstica Ltda / 14.633.154/0002-06
ECO F Covid nAB
25351.333630/2020-61 / 80954880157
8433 - IVD - Registro de produto / 3777079209

GIVOTRADING COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA / 07.922.103/0001-58
SARS-CoV-2 IgM/IgG Combo Rapid Test Kit
25351.186612/2020-83 / 82036970001
8433 - IVD - Registro de produto / 3485761203

GOLD ANÁLISE DIAGNÓSTICA LTDA / 03.142.794/0001-16
SAFETEST COVID-19TM IgG / IgM- Teste rápido
25351.268443/2020-07 / 80022230224
8433 - IVD - Registro de produto / 3639714208

Horton Indústria e Comércio de Produtos Eletrônicos LTDA-ME / 13.459.890/0001-46
Dissector horton
25351.509845/2020-69 / 81288540036
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4129143203

HTS Tecnologia em Saúde - Comercio, importacao e exportacao Ltda / 66.437.831/0004-86
Clip endoscopico Hemoclip Medika
25351.713951/2020-45 / 81580880003
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 2419051209

KONICA MINOLTA HEALTHCARE DO BRASIL INDUSTRIA DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA / 71.256.283/0001-85
Conjunto Radiológico fixo Multifuncional Analógico e Digital
25351.766419/2020-21 / 80101380021
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4638502209

LDR BRASIL COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 08.954.683/0001-28
TIMBERLINE® MPF
25351.616897/2019-57 / 80444810052
80097 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia / 2579652196

LUMIRADIX HEALTHCARE LTDA / 22.940.751/0001-20
Família LumiraDx SARS-CoV-2 Ag Quality Controls
25351.162463/2020-67 / 81327670119
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 3447856206

MEDCORP HOSPITALAR LTDA / 67.630.541/0001-74
CATETER TRIPOLO LUMEN TRIO-CT
25351.671845/2020-87 / 10312210086
80088 - MATERIAL - Registro de Conjunto de Materiais de Uso Médico / 2291279207

MEDICAL SUPPORT MATERIAIS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA / 13.928.215/0001-19
Sistema Cirúrgico Ultrassônico
25351.687707/2020-10 / 80929190001
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4478604202

MINDRAY DO BRASIL COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA. / 09.058.456/0001-87
Sistema de anestesia
25351.717629/2020-95 / 80943610135
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4537002208
SISTEMA DE ANESTESIA
25351.732871/2020-99 / 80943610136
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4568369207

OLYMPUS OPTICAL DO BRASIL LTDA / 04.937.243/0001-01
Eletrodos do Sistema de Eletrocirurgia OLYMPUS VERSAPOINT II
25351.656727/2020-49 / 80124630238
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 4417738201

ORTHOFIX DO BRASIL LTDA. / 02.690.906/0001-00
SISTEMA DE FIXAÇÃO PARA ARTRODESE DE TORNOZELO ORTHOFIX
25351.621588/2019-07 / 10392060148
80097 - MATERIAL - Registro de Sistema de Material Implantável em Ortopedia / 2623649194

PROMEDON DO BRASIL PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA / 00.028.682/0001-40
EXIA Y
25351.063986/2020-21 / 10306840189
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 3339444200

PROSURGERY IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE MATERIAL CIRÚRGICO LTDA ME / 13.179.728/0001-74

Prótese Esofágica Revestida Niti-S™ Anti-Refluxo
25351.266084/2020-45 / 81040530082
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 1048187207

QR Consulting, Importação e Distribuição de Produtos Médicos Ltda / 19.933.144/0001-29
Família Teste Rápido Combo de Antígenos da COVID-19 e Influenza A+B (Swab Nasofaríngeo)
25351.090961/2020-09 / 81325990164
8017 - IVD - Registro de produtos importados em família / 3365909205
Implante Orbital Ocultif
25351.035637/2020-10 / 81325990163
8029 - MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico / 0168170202

RAZER EQUIPAMENTOS LTDA ME / 07.489.080/0001-30
PB Hemo2Way
25351.952005/2020-12 / 80356130200
8052 - EQUIPAMENTO - Registro de Família de Equipamentos para Saúde, de Médio e Pequeno Porte / 3121660209

RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA / 59.557.124/0001-15
Olla Máxima Sensação
25351.346973/2020-95 / 80774900076
8028 - MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico / 1295813201

STAGO BRASIL COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA / 22.260.124/0002-20
TRINILIA D-DIMER
25351.634354/2020-55 / 81457600028
8433 - IVD - Registro de produto / 4371212206

VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA / 04.718.143/0001-94
MAGLUMI Anti-HBe (CLIA)
25351.050243/2020-91 / 80102512626
8433 - IVD - Registro de produto / 0236417204
MAGLUMI HBsAg (CLIA)
25351.050242/2020-47 / 80102512624
8433 - IVD - Registro de produto / 0236413201
MAGLUMI Anti-HBc (CLIA)
25351.050247/2020-70 / 80102512627
8433 - IVD - Registro de produto / 0236465204
MAGLUMI Anti-HBs (CLIA)
25351.050195/2020-31 / 80102512625
8433 - IVD - Registro de produto / 0236213209

Nº de Processos : 39

Total de Empresas : 30

RESOLUÇÃO RE Nº 49, DE 7 DE JANEIRO DE 2021

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 156, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, conforme anexo.

Art. 2º O carregamento de instruções de uso no repositório documental de dispositivos médicos, disponível no portal da Anvisa, é obrigatório e deve ser executado pela empresa responsável pela regularização do produto, a qual consente que seu conteúdo guarda concordância com a legislação vigente e consistência com o produto regularizado, de acordo com o §4º do art. 3º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 431, de 13 de outubro de 2020.

Parágrafo único. O carregamento citado no caput deverá ser realizado em até 30 (trinta) dias após a conclusão favorável da petição que implique mudança nas instruções de uso, de acordo com §6º do art. 3º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 431, de 2020.

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

AUGUSTO BENCKE GEYER

ANEXO

NOME DA EMPRESA / CNPJ
NOME COMERCIAL
NUMERO DO PROCESSO / REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES) / EXPEDIENTE(S)

AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. / 01.645.409/0001-28
Cateter Symplicity Spyrall para Denervação Renal
25351.376319/2020-14 / 10349000905
80222 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de método de esterilização ou reprocessamento e validade / 4624005205

BIOMERIEUX BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA / 33.040.635/0001-71
SARS-COV-2 R-GENE
25351.307331/2020-71 / 10158120727
8444 - IVD - Alteração de registro - Aprovação requerida - Informações do dossiê técnico de produtos: indicação de uso ou uso pretendido; instruções de uso (exceto interferentes e limitações); amostras biológicas; desempenho analítico (exceto interferentes e limitações); estabilidade; conservação e prazo de validade; desempenho clínico; processo de fabricação / 4272545203

BOSTON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA / 01.513.946/0001-14
SISTEMA DE PROGRAMAÇÃO LATITUDE
25351.224352/2020-51 / 10341350974
80221 - EQUIPAMENTO - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração/inclusão de partes e acessórios / 4608152206

CDK INDUSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS DE RAIOS-X LTDA-EPP / 04.864.204/0001-21
GERADOR DE OZÔNIO - OZONETTE
25351.063980/2020-54 / 80119619003
8062 - EQUIPAMENTO - Cancelamento de registro ou notificação - ANVISA / 4637027207

EMERGO BRASIL IMPORT IMPORTACAO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA / 04.967.408/0001-98
SISTEMA DE EXCLUSÃO LAA GILLINOV-COSGROVE ATRICLIP
25351.153836/2019-02 / 80117580850
80235 - MATERIAL - Alteração de registro - Aprovação requerida - Alteração de informações do dossiê técnico / 4048516201



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico
<http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 05152021011100067

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/118751504211618782932>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 118751504211618782932-2
Data: 15/04/2021 11:41:20
Valor Total do Ato: R\$ 4,66
Selo Digital Tipo Normal C: ALJ47670-L4NZ;



CNJ - 06.870-0

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estado, João Pessoa - PB
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br
<https://azevedobastos.not.br>

Válber Azevêdo de M. Cavalcanti
Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por DANILLO PINTO OLIVEIRA DE ALENCAR, em quinta-feira, 15 de abril de 2021 11:46:36 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa MEDICALWAY EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa MEDICALWAY EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a MEDICALWAY EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital¹ ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **15/04/2021 13:04:20 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa MEDICALWAY EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

Esta Declaração é válida por **tempo indeterminado** e está disponível para consulta em nosso site.

¹Código de Autenticação Digital: 118751504211618782932-1 a 118751504211618782932-2

²Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ nº 003/2014 e Provimento CNJ nº 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b290603f5a1aca1ac77db4a7ebe223c96e2763ce08aab3e8a70fb74ed5d978a7932a85ddb9bd5a3f949670295744217e7a63105ddeebde57807d9c794ca3b39d6



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória nº 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.

