



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
MINISTÉRIO DA SAÚDE  
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
GERÊNCIA GERAL DE TECNOLOGIA DE PRODUTOS PARA SAÚDE

**CERTIDÃO PARA GOVERNO ESTRANGEIRO**

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária, vinculada ao Ministério da Saúde, CERTIFICA que o produto abaixo indicado, é fabricado de acordo com as leis vigentes no Brasil, com a sua venda autorizada em todo o Território Brasileiro.

Esta CERTIDÃO está sendo concedida específica e exclusivamente para EXPORTAÇÃO com as suas características a seguir discriminadas, não sendo válida a sua utilização para outros fins que não os aqui previstos.

**RAZAO SOCIAL:** LABCOR LABORATORIOS LTDA.

**CNPJ:** 19.336.924/0001-91

**ENDEREÇO:** AV. SILVA LOBO, 1670 - BLOCO 01 E 02 - NOVA GRANADA - BELO HORIZONTE - MG CEP: 30431-262

<b>NOME TÉCNICO</b>	Proteses Cardiovasculares
<b>NOME COMERCIAL</b>	ENXERTO ARTERIAL INORGÂNICO VALVADO
<b>CLASSE DE RISCO</b>	IV - MÁXIMO RISCO
<b>LOCAL DE FABRICAÇÃO</b>	LABCOR LABORATORIOS LTDA. - BRASIL - Fabricar
<b>REGISTRO Nº</b>	10171250046
<b>DATA DO REGISTRO</b>	08/04/2013
<b>VÁLIDO ATÉ</b>	08/04/2018

**MODELO COMERCIAL:**

EAIVPe TIV- 17, EAIVPe TIV-19 ,EAIVPe TIV- 21, EAIVPe TIV- 23, EAIVPe TIV- 25, EAIVPe TIV- 27, EAIVPe TIV- 29, EAIVPe TIV-31 E EAIVPe TIV- 33.

Documento emitido eletronicamente às: 15:57:27 do dia 16/06/2015 (Hora e data de Brasília - DF)

Código de controle do comprovante: 51AE.80D0.513A.5F39.AA07.3405.9533.A6F6.6A31.16F2

Conforme §2º, Art. 6º, RDC nº 27 de 15 de maio de 2013, qualquer alteração ou inclusão pós-registro ou pós-cadastro deferida que altere as informações do documento emitido, torná-lo-á inválido.

Verifique a autenticidade deste documento no endereço: <http://www.anvisa.gov.br/validacertidaogtpps>