



**MINISTÉRIO DA SAÚDE**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária**  
**Gerência Geral Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e**  
**Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e**  
**Publicidade**

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação e**  
**Controle de Produtos para Saúde**

**Expediente nº: 0294688/12-2**

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de 22/10/2012, certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação e Controle exigidas pela autoridade sanitária brasileira, e estão em consonância com a Resolução Mercosul GMC n.º 04/95 para produtos médicos, ou Resolução GMC n.º 65/96 sobre produtos para diagnóstico de uso in vitro, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

<b>EMPRESA: UNITEC INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE APARELHOS HOSPITALARES LTDA</b>	<b>CNPJ: 50.328.590/0001-54</b>
<b>ENDEREÇO: AVENIDA ENG. ARMANDO A. FERREIRA, 1293</b>	
<b>BAIRRO: JABAQUARA</b>	<b>CEP: 04.309-010</b>
<b>MUNICÍPIO: SÃO PAULO</b>	<b>UF: SP</b>
<b>AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 104.323-0</b>	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde:</b>	
<b>Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n. 185, de 22 de outubro de 2001.</b>	

**Válido até: 21/10/2014**

**Brasília - DF, quarta-feira, 31 de outubro de 2012**

**BRUNO GONCALVES ARAÚJO RIOS**

**Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade**

