**Ao Protocolo para recepção de documentos e captura para o Sistema Eletrônico de Informações - SEI**

**Tipo de Processo:** *PRODUTO VETERINÁRIO 021: Cadastro de produto isento*

**Especificação:** *Razão social do estabelecimento*

**Classificação:** *320.62 – PRODUTOS DE USO VETERINÁRIO*

**Interessado:** *DIGITE A RAZÃO SOCIAL DO ESTABELECIMENTO , UF-99999-9 (informar o nº do registro do estabelecimento)*

**Destino:** Escolher um item.

**Endereço eletrônico:** *informar apenas um e-mail*

**Nº Processo anterior (se houver):** *digite o número do processo*

**Outras informações – Empresa:** *destinado a empresa para inserção de outras informações necessárias*

**REQUERIMENTO DE ALTERAÇÃO DE CADASTRO DE PRODUTO ISENTO DE REGISTRO –**

**PRODUTOS DE USO VETERINÁRIO**

À Superintendência Federal de Agricultura - Escolher um item.

|  |
| --- |
| **DADOS DO ESTABELECIMENTO** |
| **Nome empresarial/Nome:** |
| **CNPJ:** 99.99.999/9999-99 | |
| **Nº de Registro do estabelecimento no MAPA:** **UF-99999-9** |
| **Endereço:**  **Município/UF:** Município/UF  Vem por meio deste requerimento solicitar de V.Sa. a **ALTERAÇÃO DO CADASTRO** do produto:  ***1. Nome comercial do produto*** *(inserir o nome exato do produto, que deve coincidir com o do rótulo anteriormente cadastrado)*   |  | | --- | |  |   ***2. Marca:***   |  | | --- | |  |   ***4. Fórmula quali-quantitativa*** *(Obrigatório descrever excipientes, essências, conservantes, etc.)*   |  | | --- | | **....................................................................................................................................................**  **....................................................................................................................................................**  **....................................................................................................................................................**  **....................................................................................................................................................**  **....................................................................................................................................................**  **....................................................................................................................................................** |   ***5. Breve descrição sobre o modo de fabricação:***   |  | | --- | |  |   ***6. Análises físico-químicas e microbiológicas previstas para controle de qualidade do produto:***   |  | | --- | |  |   ***7. Finalidade/espécies a que se destina/via de administração/modo de usar:***   |  | | --- | |  |   ***8. Modo de conservação***   |  | | --- | |  |   ***9. Apresentação*** *(Ex: frascos de 500 e 1000 ml)*   |  | | --- | |  |   ***ALTERAÇÕES PRETENDIDAS***   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | ***1. Nome comercial do produto*** *(inserir o nome exato do produto, que deve coincidir com o do rótulo)*   |  | | --- | |  |   ***2. Marca:***   |  | | --- | |  |   ***4. Fórmula quali-quantitativa*** *(Obrigatório descrever excipientes, essências, conservantes, etc.)*   |  | | --- | | ***....................................................................................................................................................***  ***....................................................................................................................................................***  ***....................................................................................................................................................***  ***....................................................................................................................................................***  ***....................................................................................................................................................***  ***....................................................................................................................................................*** |   ***5. Há na fórmula algum insumo que pode ser classificado como ATIVO***  *NÃO*  *SIM (declarar abaixo quais INSUMOS)*     |  | | --- | |  |   *Caso tenha respondido SIM, anexar OBRIGATORIAMENTE, material comprobatório de que tais insumos não produzem ação terapêutica e que são seguros na concentração proposta. Usar listas de órgãos reguladores como ANVISA, FDA, Health Canada ou outra referência a ser avaliada pelo MAPA****.***  ***6.Breve descrição sobre o modo de fabricação:***   |  | | --- | |  |   ***7. Análises físico-químicas e microbiológicas previstas para controle de qualidade do produto:***   |  | | --- | |  |   ***8. Finalidade/espécies a que se destina/via de administração/modo de usar:***   |  | | --- | |  |   ***9. Modo de conservação***   |  | | --- | |  |   ***10 Apresentação*** *(Ex: frascos de 500 e 1000 ml)*   |  | | --- | |  |   ***11.Data prevista de lançamento no mercado***   |  | | --- | |  |   *Para tanto, apresenta ANEXOS:*  *I – Impressos (croqui da rotulagem) contendo informações do produto de acordo com a legislação vigente e assinado pelo Responsável Técnico.*  *II – Material Complementar (no caso de marcar “Sim” no item 5)); assinado pelo Responsável Técnico.*  *Nestes termos, pede deferimento.* | | |  |   **Município / UF, em 18/02/2019**  Assinatura  "Identificação e CPF do Representante Legal ou Responsável Técnico" | |
|  |