



Peticionamento de Registro, Pós-registro e Revalidação de registro de produtos SANEANTES

Migração para o peticionamento no SISTEMA SOLICITA

Realização:

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Coordenação de Gestão da Transparência e Acesso à Informação - CGTAI
Gerência-Geral de Conhecimento, Inovação e Pesquisa - GGCIIP

Coordenação de Saneantes - COSAN
Gerência de Produtos de Higiene, Perfumes, Cosméticos e Saneantes – GHCOS
e Gerência Geral de Tecnologia da Informação - GGTIN





Cenário Atual, até Maio/2020, para produtos saneantes registrados





Cenário Atual, até Maio/2020





Plano de Transformação Digital da Anvisa

- A Anvisa, o Ministério da Economia e a Presidência da República aprovaram em outubro/2019 o Plano Digital da Agência.
- Parte da estratégia de implementação da Política de Governança Digital do Poder Executivo, o programa prevê a transformação de 120 serviços da Anvisa de manuais para digitais até o final de 2020.



Plano Digital

O objetivo do projeto é facilitar o acesso do cidadão a informações e serviços oferecidos pela Agência, além de:

- Ampliar a oferta de serviços digitais para o cidadão.
- Propiciar maior autonomia, transparência e satisfação aos usuários.
- Desburocratizar os serviços prestados pela Agência.
- Reduzir o tempo médio de atendimento e os custos na prestação de serviços.
- Promover integração e uso de inteligência de dados na prestação de serviços.
- Implementar soluções tecnológicas que otimizem o trabalho dos técnicos.



SANEANTES - Etapas de implementação

1

Petições Pós-Registro – todos os assuntos, exceto Transferência de Titularidade e respectivo cancelamento (disponíveis desde 19/05/2020).

2

Petições de Transferência de Titularidade/Cancelamento de Registro por Transferência de Titularidade (disponíveis a partir de 15/07/2020).

3

Petições de Registro (disponíveis a partir de 21/07/2020).

Migração do peticionamento de produtos saneantes de RISCO 1 para o SOLICITA!

Disponibilização prevista para 27/07/2020!



O Que É O Solicita?

1

Sistema simples e intuitivo

2

Peticionamento baseado em envio de arquivos (jpg, jpeg, bmp, png, pdf, doc, docx, xls e.xlsx. **Limitados a 25mb**)



3

Compatível com navegadores modernos

4

Integrado ao novo módulo de geração de protocolo



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Pontos De Atenção

- Não será mais possível protocolar o processo em papel;
- Não será possível utilizar o sistema de Peticionamento atual para solicitar a protocolização dos assuntos que estarão no novo sistema;
- Haverá uma mensagem no sistema de Peticionamento atual indicando o endereço do Solicita;
- Para realizar o protocolo não será necessário um recadastramento de usuários;
- Para acessar digite a senha com 8 dígitos;
- Como o sistema é compatível com navegadores modernos, sugerimos acessá-lo com o Chrome e Mozilla Firefox;
- Se a empresa acessar o sistema com o Internet Explorer com o modo de compatibilidade habilitado, haverá problemas no uso.





Como Será O Acesso?

- Endereço: <https://solicita.anvisa.gov.br> ou <http://portal.anvisa.gov.br/sistema-de-peticionamento>
- Acessar por meio do Chrome ou Mozilla Firefox, preferencialmente!
- **Manual do SOLICITA** - O Manual é atualizado periodicamente e está disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/sistema-de-peticionamento>.



BRASIL CORONAVÍRUS (COVID-19) Simplifique! Participe Acesso à informação Legislação Canais

Ir para o conteúdo 1 Ir para o menu 2 Ir para a busca 3 Ir para o rodapé 4 ACESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE ENGLISH

ANVISA

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Webmail Perguntas Frequentes Legislação Contato Serviços da Anvisa Dados Abertos Área de Imprensa

VOCÊ ESTÁ AQUI: PÁGINA INICIAL

Consulte a situação de documentos

Peticionamento Eletrônico

Sistema Eletrônico de Informações (SEI)

SNGPC

ATUAÇÃO

Regulamentação

Registros e Autorizações

Fiscalização e Monitoramento

Sistema Nacional de Vigilância Sanitária

ASSUNTOS

COVID-19 CORONAVÍRUS

INFORMAÇÕES IMPORTANTES

Participação social

- Consultas públicas
- Acompanhe a agenda regulatória
- Todas as formas de participação social

Consulte produtos

Relate problemas

ÚLTIMAS NOTÍCIAS

Pesquisa Clínica: publicada
Orientação de Serviço

Aberta seleção para cargo comissionado na Anvisa

Solicita: incluídas petições pós-registro de saneantes

Insumos farmacêuticos: publicado relatório de inspeções

VEJA MAIS

REUNIÕES DA DIRETORIA COLEGIADA



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



VOCÊ ESTÁ AQUI: PÁGINA INICIAL / SERVIÇOS DA ANVISA / SISTEMA DE PETICIONAMENTO

Consulte a situação de documentos

Peticionamento Eletrônico

Sistema Eletrônico de Informações (SEI)

SNGPC

ATUAÇÃO

Regulamentação

Registros e Autorizações

Fiscalização e Monitoramento

Sistema Nacional de Vigilância Sanitária

Sistema de Peticionamento



Sistema de Peticionamento



[Acesse o Peticionamento](#)

[Passo-a-Passo do Peticionamento](#)

[Acesse o Solicita](#)

[Manual do Solicita](#)

Objetivo

O peticionamento eletrônico é um serviço que possibilita à empresa formalizar seu pedido junto à Anvisa e obter informações a partir do preenchimento de formulários específicos. Ele permite, por exemplo, que seja gerada a Guia de Recolhimento da União, a GRU, para pagamento da Taxa de Fiscalização em Vigilância Sanitária (TFVS).

Atualmente, o peticionamento eletrônico é realizado por meio de dois diferentes sistemas: o Sistema de Peticionamento e o Sistema Solicita, que começou a ser implementado em julho de 2019. [Para saber mais, acesse o webinar sobre o sistema Solicita clicando aqui.](#)

ACESSE O SERVIÇO



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Tela de Login - SOLICITA

 **Anvisa - Login Sistemas Internet**

Login

Digite seu Login e sua senha para acessar a área restrita:

E-mail:

Senha:

ENTRAR



Tela de seleção de empresa

Selecione a empresa •

Escolha ▼

OK



Tela inicial

Home Peticionamento ▾

Rascunho

Pagamento

Aguardando Protocolo 0

Caixa Postal 0

Exigências em Aberto 0

Processos

Rascunho

Novo ▾

Exportar Excel

Filtro rápido



DESCRIÇÃO

DT. CRIAÇÃO

DT. EDIÇÃO

RESPONSÁVEL EDIÇÃO

AÇÕES

Nenhum registro encontrado





ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Fazendo uma nova solicitação

Rascunho

Petição Inicial

Petição vinculada a um processo já existente

Nenhum registro encontrado

DT



Fazendo uma nova solicitação

Processo

Dados do peticionante

Usuário

FERNANDO LUCAS DE OLIVEIRA

CPF do Usuário

900.571.801-30

Empresa representada

EMPRESA DE TESTE LTDA. (V501)

CNPJ da Empresa representada

11.111.111/0001-91

Dados gerais da petição

Assunto *

-



Fechar

Validar

Salvar

Enviar



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Fazendo uma nova solicitação

Selecione o assunto

Atividade/Tipo de produto

Saneantes

Serviço

Código

Descrição

Pesquisar

Selecione o assunto

Atividade/Tipo de produto

Selecione

Código

Descrição

Pesquisar

Código	Atividade/Tipo de Produto	Descrição	
80101	Produtos para Saúde (Correlatos)	TECNOVIGILÂNCIA – Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de EQUIPAMENTOS	→
80102	Produtos para Saúde (Correlatos)	TECNOVIGILÂNCIA – Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de MATERIAIS DE USO MÉDICO	→
80166	Produtos para Saúde (Correlatos)	TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de ação de campo de MATERIAL	→
80167	Produtos para Saúde (Correlatos)	TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de Ação de Campo de EQUIPAMENTO	→
80178	Produtos para diagnóstico de uso in vitro	TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de Ação de Campo de produto IVD	→
8417	Produtos para diagnóstico de uso in vitro	TECNOVIGILÂNCIA – Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de IVD.	→



Fazendo uma nova solicitação

Dados gerais da petição

Assunto

80102 - TECNOVIGILÂNCIA - Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de MATERIAIS DE USO MÉDICO



Fato Gerador

7609

Porte da Empresa

MEDIA - GRUPO III

Valor da Taxa

R\$ 12.410,30

Fundamentação legal

RESOLUÇÃO - RDC Nº 23, DE 4 DE ABRIL DE 2012; LEI Nº 9.782, DE 26 DE JANEIRO DE 1999.

Documentação

Nº	ITEM	OBRIGATÓRIO	ARQUIVOS	AÇÕES
1	Justificativa para a Ação de Campo (conteúdo resumido, principais pontos) da ação de campo, assinada pelos responsáveis legal e técnico, explicando o motivo das informações encaminhadas, quando houver: novas informações/ retificação.	Sim		
2	Formulário de Notificação de Ação de Campo, em formato impresso (assinado) e eletrônico (editável). Utilizar a versão mais recente disponível no Portal Anvisa - http://portal.anvisa.gov.br/acao-de-campo	Sim		
3	Mensagem de Alerta (Carta ao Cliente), em formato PDF, contendo as informações previstas no Art.7º da RDC 23/2012	Sim		
4	Mapa de distribuição, em formato eletrônico (editável), contendo as informações descritas no modelo apresentado na última página do Formulário de Notificação	Não		
5	Outros documentos	Não		
6	Informação sobre quais mídias serão utilizadas, o alcance das mídias em termos geográficos/regionais e a quantidade de veiculações a serem realizadas	Sim		

Fechar

Validar

Salvar

Enviar



ANVISA
Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Fazendo uma nova solicitação

Atualizar ×

Outros documentos

É permitido anexo de arquivos dos tipos jpg, jpeg, bmp, png, pdf, doc, docx, xls e.xlsx. Limitados a 25mb.

Selecione o(s) arquivo(s)

Atualizar Cancelar



Fazendo uma nova solicitação

Dados gerais da petição

Assunto *

80102 - TECNOVIGILÂNCIA – Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de MATERIAIS DE USO MÉDICO



Fato Gerador

7609

Porte da Empresa

MEDIA - GRUPO III

Valor da Taxa

R\$ 12.410,30

Fundamentação legal

RESOLUÇÃO - RDC Nº 23, DE 4 DE ABRIL DE 2012; LEI Nº 9.782, DE 26 DE JANEIRO DE 1999.

Documentação

Nº	ITEM	OBRIGATÓRIO	ARQUIVOS	AÇÕES
1	Justificativa para a Ação de Campo (conteúdo resumido, principais pontos) da ação de campo, assinada pelos responsáveis legal e técnico, explicando o motivo das informações encaminhadas, quando houver: novas informações/ retificação.	Sim	Acesso a perfis em homologação.pdf	
2	Formulário de Notificação de Ação de Campo, em formato impresso (assinado) e eletrônico (editável). Utilizar a versão mais recente disponível no Portal Anvisa - http://portal.anvisa.gov.br/acao-de-campo	Sim	Acesso a perfis em homologação.pdf	
3	Mensagem de Alerta (Carta ao Cliente), em formato PDF, contendo as informações previstas no Art.7º da RDC 23/2012	Sim	Acesso a perfis em homologação.pdf	
4	Mapa de distribuição, em formato eletrônico (editável), contendo as informações descritas no modelo apresentado na última página do Formulário de Notificação	Não		
5	Outros documentos	Não	Acesso a perfis em homologação.pdf	
6	Informação sobre quais mídias serão utilizadas, o alcance das mídias em termos geográficos/regionais e a quantidade de veiculações a serem realizadas	Sim	Acesso a perfis em homologação.pdf	

Fechar

Validar

Salvar

Enviar



ANVISA
Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Fazendo uma nova solicitação

Confirmação de envio

Atenção! Ao confirmar o envio a GRU será gerada e não será possível realizar a alteração das informações.

Nº	Item	Anexos	Visualizado
1	Justificativa para a Ação de Campo (conteúdo resumido, principais pontos) da ação de campo, assinada pelos responsáveis legal e técnico, explicando o motivo das informações encaminhadas, quando houver: novas informações/ retificação.	Acesso a perfis em homologação.pdf	Sim
2	Formulário de Notificação de Ação de Campo, em formato impresso (assinado) e eletrônico (editável). Utilizar a versão mais recente disponível no Portal Anvisa - http://portal.anvisa.gov.br/acao-de-campo	Acesso a perfis em homologação.pdf	Não
3	Mensagem de Alerta (Carta ao Cliente), em formato PDF, contendo as informações previstas no Art.7º da RDC 23/2012	Acesso a perfis em homologação.pdf	Não
4	Mapa de distribuição, em formato eletrônico (editável), contendo as informações descritas no modelo apresentado na última página do Formulário de Notificação		
5	Outros documentos	Acesso a perfis em homologação.pdf	Não
6	Informação sobre quais mídias serão utilizadas, o alcance das mídias em termos geográficos/regionais e a quantidade de veiculações a serem realizadas	Acesso a perfis em homologação.pdf	Não



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Fazendo uma nova solicitação

Petição aguardando pagamento

Favorecido:	11.111.111/0001-91 - EMPRESA DE TESTE LTDA. (VS01)
Assunto:	80102 - TECNOVIGILÂNCIA - Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de MATERIAIS DE USO MÉDICO
Número de Transação:	7390022019

[Imprimir GUIA](#)

[Concluir](#)

www16.anvisa.gov.br:8080/unigr/guia/2019/585782/1 - Google Chrome

Não seguro | www16.anvisa.gov.br:8080/unigr/guia/2019/585782/1

Agência Nacional de Vigilância Sanitária Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária Guia de Recolhimento da União - GRU Cobrança	Vencimento	21/08/2019			
	Número da Guia	585782/2019			
	Nº Guia Referência	-			
	Valor da Taxa	R\$ 12.410,30			
Nome ou Razão Social/Endereço/Fone EMPRESA DE TESTE LTDA. (VS01) CNPJ/CPF: 11.111.111/0001-91	Taxa Complementar	-			
	Valor Multa	-			
	Acréscimo Multa	-			
CNPJ/CPF: 11.111.111/0001-91	Descontos Multa	-			
Tipo da Guia: Normal	Total da Guia	R\$ 12.410,30			
Instruções Esta guia é pessoal e intransferível. O uso irregular pode causar, dentre outras implicações, a não identificação do recolhimento. Os valores emitidos por este boleto não são passíveis de descontos. Caso o valor apresentado não corresponda ao enquadramento do porte da empresa, providencie a atualização dos dados conforme a RDC 222/2006.					
Porte: MEDIA - GRUPO III	Classe:				
Nº Embarcação:	Modalidade:	Número: Qt. Itens:			
Fato(s) Gerador(es): 7609 - TECNOVIGILÂNCIA - Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de MATERIAIS DE USO MÉDICO					
Nome Embarcação:	Bandeira:				
Número da Transação: 7390022019	00190.00009 02941.055739 90022.019179 9 79880001241030				
Válido somente com autenticação bancária.					
BANCO DO BRASIL 001-9 00190.00009 02941.055739 90022.019179 9 79880001241030					
Local de Pagamento Pagável em qualquer banco até o vencimento		Vencimento 21/08/2019			
Cedente ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		Agência/Cód Cliente 1607-1/333030-3			
Data do Documento	Nº do Documento	Espécie Documento	Aceite	Data Proce.	Nosso Número



Fazendo uma nova solicitação

Petição aguardando pagamento ×

Favorecido:	74.535.250/0001-62 - EMPRESA TESTE BB
Assunto:	4110 - Avaliação de inclusão de coadjuvantes de tecnologia, exceto enzimas
Número de Transação:	38452019

[Selecionar Pagamento](#)

Concluir



Fazendo uma nova solicitação

Pagamento

Escolha a forma de pagamento:



Boleto

Gerar Boleto



Tesouro

PagTesouro
(Pagamento Online)

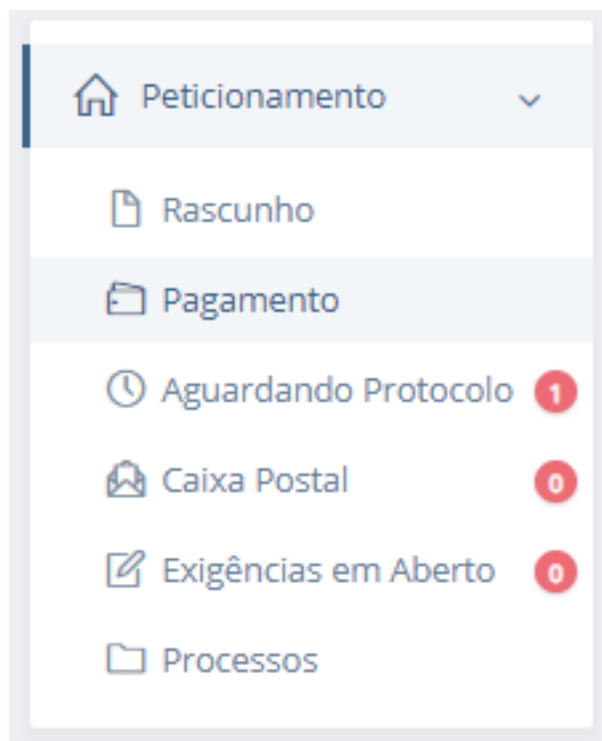
Gerar boleto: Ao emitir a GRU a empresa está ciente de que será necessário efetuar o pagamento da guia na rede bancária e aguardar o prazo de compensação bancária que poderá ser de até dois dias úteis.

Pag Tesouro (Pagamento on line): Por meio desta funcionalidade será possível ser direcionado a página web do Banco do Brasil a fim de permitir a validação do pagamento de forma imediata caso utilize a opção “débito em sua conta”. Ressalta-se que as empresas que optarem pelo “débito na conta da sua empresa” e que tenham em seu contrato junto ao Banco a necessidade de mais de uma assinatura, apenas após a confirmação destas será possível ter o pagamento validado. Para esta opção, após a validação do pagamento a protocolização da petição se dará em até 30 minutos.





Barra lateral





Rascunho - Ações

Rascunho

Novo ▾

Exportar Excel

Filtro rápido



DESCRIÇÃO

DT. CRIAÇÃO

DT. EDIÇÃO

RESPONSÁVEL EDIÇÃO

AÇÕES

80101 - TECNOVIGILÂNCIA - Anuência para veicular publicidade contendo alerta à população de EQUIP...

22/07/2019 11:20

22/07/2019 11:20

FERNANDO LUCAS DE OLIVEIRA



Edita a solicitação que ainda não foi enviada



Visualizar a solicitação e seus anexos



Exclui a solicitação ainda não enviada



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Pagamento - Ações

Pagamento

↓ Exportar Excel

🔍 Filtro rápido



Nº TRANSAÇÃO	DESCRIÇÃO	GUIA	VALOR	DT. EMISSÃO	DT. VENCIMENTO	AÇÕES
28242019	90084 - Fiscalização Sanitária para anuência de Importação, por meio de SISCOMEX ou RE MESSA EXPRESSA, de 21 até 50 amostras biológicas e kits de coleta de amostras sujeitos ao regime de vigilância sanitária destinados a testes de controle de dopagem	1791/2019	R\$ 354,58	10/06/2019 11:32	10/07/2019 11:32	



Selecionar Pagamento



Imprimir extrato da solicitação



Visualizar a solicitação e seus anexos



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Aguardando Protocolo - Ações

ANVISA - Petição



Peticionamento

- Resumo
- Pagamento
- Aguardando Protocolo**
- Caixa Postal
- Exigências em Aberto
- Processos

Aguardando Protocolo

Exportar Excel

Filtro rápido

Nº TRANSAÇÃO	DECISÃO	DT. TRANSAÇÃO	RESPONSÁVEL	AÇÕES
7387702019		22/07/2019 10:38		 



Imprimir extrato da solicitação



Visualizar a solicitação e seus anexos



Exigências em aberto - Ações

Exportar Excel

Filtro rápido

PROCESSO	DESCRIÇÃO	ATIVIDADE/TIPO DE PRODUTO	EXPEDIENTE	EXPEDIENTE EXIGÊNCIA	DT. EXIGÊNCIA	DT. LETURA	RESPONSÁVEL LETURA	DT. LIMITE PARA CUMPRIMENTO	AÇÕES
25351001312201908	7086 - CUMPRIMENTO DE EXIGÊNCIA	Empresas	002812196	0002814199	14/06/2019 10:54	14/06/2018 00:00	01186671815 - Usuário de Teste Anvisa	12/10/2018 00:00	
25351001271201941	7456 - INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS - Cadastro de SUBSTÂNCIAS COMPLEXAS	Empresas	002561190	0002571192	13/06/2019 10:54	13/06/2019 11:14		11/10/2019 11:14	



Inicia o preenchimento de uma exigência ou edita um cumprimento ainda não enviado



PONTOS DE ATENÇÃO – CUMPRIMENTO DE EXIGENCIA

- Não será possível protocolar um cumprimento de exigência se a petição não tiver sido iniciada no Solicita;
 - “Com a entrada em operação do Sistema Solicita e sua co-existência com outros sistemas de Peticionamento já em funcionamento, é importante esclarecer que as exigências técnicas deverão sempre ser cumpridas no mesmo sistema em que a empresa realizou o protocolo da petição: Peticionamento Eletrônico, SIPTOX ou Solicita.”
 - “Essa restrição deve ser respeitada independentemente de onde foi realizada a leitura da exigência técnica.”;
 - Orientações disponíveis em <http://portal.anvisa.gov.br/exigencia-tecnica>.





Processos - Ações

Processos

Exportar Excel

Filtro rápido



PROCESSO	DESCRIÇÃO	ATIVIDADE/TIPO DE PRODUTO	DT. ENTRADA	SITUAÇÃO	DT. SITUAÇÃO	AÇÕES
25351416662201967	80178 - TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de Ação de Campo de produto IVD	Produtos para diagnóstico de uso in vitro	22/07/2019 09:24	Distribuído para a área responsável	22/07/2019 09:24	
25351415274201969	80166 - TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de ação de campo de MATERIAL	Produtos para Saúde (Correlatos)	19/07/2019 15:44	Distribuído para a área responsável	19/07/2019 15:44	



Permite a visualização da “árvore do processo”



Processos – “Árvore do processo”

PROCESSO - 25351416662201967

80178 - TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de Ação de Campo de produto IVD



📁 80178 - TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de Ação de Campo de produto IVD

[0637941195] - 22/07/2019 - Distribuído para a área responsável

📁 80180 - TECNOVIGILÂNCIA - Monitoramento de Ação de Campo de IVD [0638205191] -
22/07/2019 - Distribuído para a área responsável

📁 80181 - TECNOVIGILÂNCIA - Retificação de informações de Ação de Campo de IVD
[0638219191] - 22/07/2019 - Em exigência

📁 Exigência [0639072192] - 22/07/2019



Processos - Ações

EXPEDIENTE Nº 0637941195

[+ Nova Petição](#) [Imprimir Protocolo](#) [Imprimir Extrato](#) [Visualizar](#)

Favorecido:	11.111.111/0001-91 - EMPRESA DE TESTE LTDA. (VS01)
Assunto:	80178 - TECNOVIGILÂNCIA - Notificação Inicial de Ação de Campo de produto IVD
Número de Transação:	7382042019
Número de Protocolo:	25352492989201925
Situação	Distribuído para a área responsável
Encontra-se na	GETEC - GERÊNCIA DE TECNOVIGILÂNCIA
Desde	22/07/2019
Publicação (RE - Data Resolução)	Não Publicado

PAGAMENTOS

Nº	Ano	Valor	Valor Pago	2º via GRU
585098	2019	R\$ 0,00	ISENTO	■

HISTÓRICO DE SITUAÇÕES

Situação	Data Inicial	Data Fim
Distribuído para a área responsável	22/07/2019 09:24	

[+ Nova Petição](#)

Solicita uma petição vinculada diretamente ao expediente selecionado

[Imprimir Protocolo](#)

Imprime cópia do protocolo

[Imprimir Extrato](#)

Imprime um resumo da solicitação

[Visualizar](#)

Visualiza o formulário de peticionamento e dá acesso aos arquivos anexados

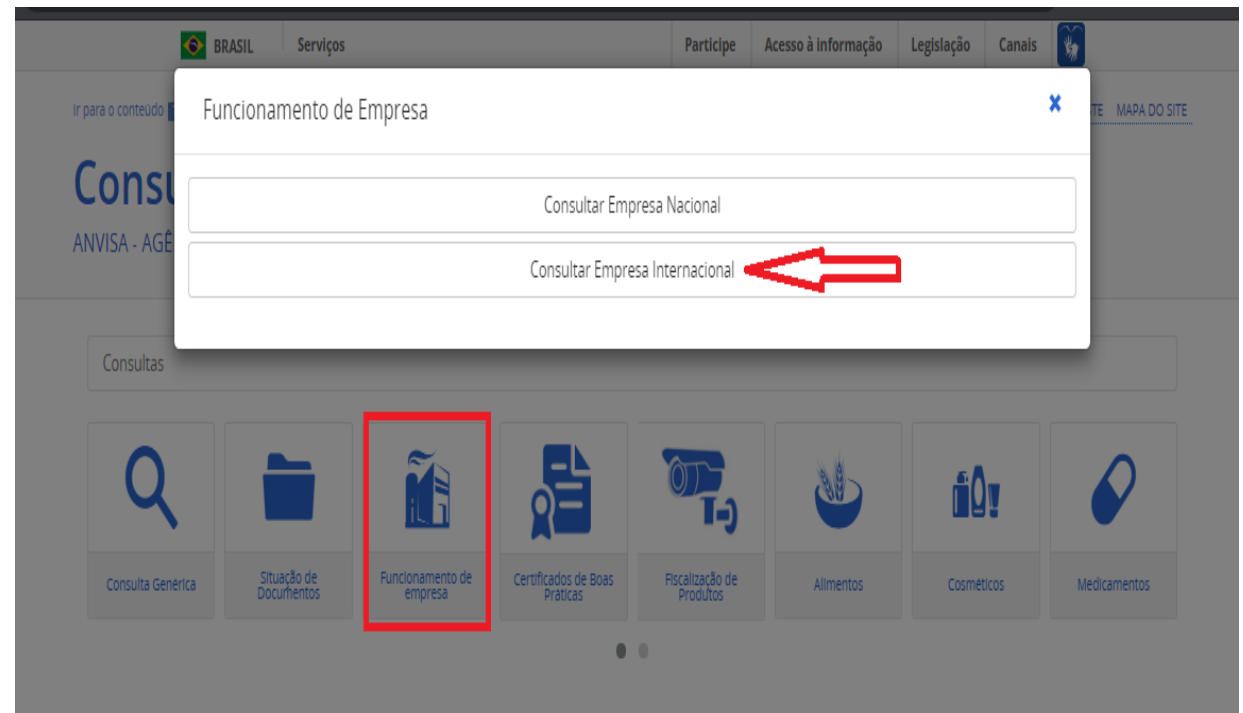


Imprime 2ª via da GRU



Código Único

- É um código gerado quando a Anvisa realiza o cadastro de uma Empresa Internacional
- Como verificar se minha empresa já possui esse código?
 - Na área “Consultas” do site da Anvisa selecione a opção “Funcionamento de Empresa” -> “Consultar Empresa Internacional”.





Código Único

BRASIL Serviços Participe Acesso à Informação Legislação Canais

Ir para o conteúdo 1 Ir para o menu 2 Ir para a busca 3 Ir para o rodapé 4

ACESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Funcionamento de Empresa Internacional

Critérios para Consulta

Tipo de Cadastro

E - Saneantes e Cosméticos

Código Único



Nome da Empresa

País

Cidade

Situação do cadastro

Consultar

Limpar

BRASIL Serviços Participe Acesso à Informação Legislação Canais

Ir para o conteúdo 1 Ir para o menu 2 Ir para a busca 3 Ir para o rodapé 4

ACESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Funcionamento de Empresa Internacional / Resultado

Resultado da Consulta de Funcionamento de Empresas

Ordem	Código Único	Nome da Empresa	Situação do cadastro
1	E.0020	ACAY AGRO S.R.L	Ativa
2	E.0016	AIMCO PESTICIDES LIMITED	Ativa
3	E.0039	AIMCO PESTICIDES LIMITED	Ativa
4	E.0034	ANASAC AMBIENTAL S.A.	Ativa
5	E.0023	ANASAC CHILE S.A.	Ativa
6	E.0038	ANHUI FUERPONT CHEMICAL CO., LTD.	Ativa
7	E.0032	ANHUI FUERPONT CHEMICAL CO.LTD	Ativa
8	E.0030	ARPO CHIMIE ET TECHNOLOGIE	Ativa
9	E.0012	BASF AGRO B.V. ARNHEM (NL)	Ativa
10	E.0013	BAYER CROPSCIENCE, LP	Ativa
11	E.0004	BAYER HEALTH CARE LLC	Ativa



Como cadastrar fabricante internacional?

- A solicitação de cadastro deve ser encaminhada através do canal de atendimento FALE CONOSCO (<http://portal.anvisa.gov.br/contato>) com as seguintes informações da Empresa Internacional:
 - País;
 - Cidade;
 - Endereço;
 - Nome da Empresa.
- A solicitação deve ser enviada previamente ao protocolo da petição, pois o Código Único é imprescindível para inclusão de fabricante internacional no peticionamento do sistema SOLICITA.



Como cadastrar nova substância?

- Cadastro de novas substâncias no sistema poderá ser solicitado à Coordenação de Saneantes no endereço eletrônico cadastrosubstancia.saneantes@anvisa.gov.br
- Devem ser enviadas informações: nome em português, nome em inglês, nº CAS, FISPQ e outras informações úteis para identificação da substância.



Petições Registro



- Formulário de petição **preenchido no SOLICITA** + Upload dos documentos solicitados na relação de documentos referente à categoria do produto.


Petições Pós-Registro + Revalidação

- Formulário de petição **preenchido manualmente** (Word) + Upload dos documentos solicitados na relação de documentos de instrução.



Petições Pós- Registro

- Alteração/Mudança de Fabricante, Rótulo, Fórmula e Categoria
- Nova Embalagem, Nova Verão, Novo Prazo de Validade
- Certidões
- Certificados
- Cancelamentos
- Revalidação
- Retificação, Recurso, Desistência a Pedido

 **Preenchimento do formulário (disponível em word no peticionamento) + Upload no Sistema Solicita. Informação INICIAL – Processo ou Petição já existente relacionada ao pleito que se quer apresentar!**



Petição

Usuário

JAIMARA AZEVEDO OLIVEIRA

Empresa representada

EMPRESA DE TESTE LTDA. (V501)

Dados gerais da petição

Petição origem *

-

Assunto *

-

Fato Gerador

-

Porte da Empresa

-

Valor da Taxa

-

Fechar

Validar

Salvar

Enviar

Selecione a petição desejada

Processo

25351.041406/2004-25

Assunto

-

Expediente

-

Pesquisar

Processo	Assunto	Expediente	Data de Entrada	
25351041406200425	387 - Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Congêneres	106188047	22/04/2004 00:00	→
25351041406200425	30005 - Adequação de Produto de Risco 2 à Resolução RDC nº 33, de 16 de agosto de 2010	684257107	17/08/2010 00:00	→
25351041406200425	839 - PRODUTOS PARA SAÚDE - (ALTERAÇÃO NA AFE) - Representante Legal	915164108	03/11/2010 00:00	→



Petição

Usuário

JAIMARA AZEVEDO OLIVEIRA

CPF do Usuário

039.993.816-80

Empresa representada

EMPRESA DE TESTE LTDA. (V501)

CNPJ da Empresa representada

11.111.111/0001-91

Dados gerais da petição

Petição origem *

Processo: 25351041406200425 - Expediente: 106188047 - Assunto: 387 - Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Congêneres

Produto

PRODUTO APENAS PARA TESTE - SEM VALOR COMERCIAL

Assunto *

-

Fato Gerador

Porte da Empresa

Valor da Taxa

Fechar

Validar

Salvar

Enviar



Singular | Solicita x Singular | Solicita x CNPJ empresa teste anvisa - Pesq: x +

solicita.anvisa.gov.br/solicita/peticaoChecklist?wicket-crypt=9WZZ7HYUuAM

Solicita

JAIMARA AZEVEDO OLIVEIRA
11.111.111/0001-91 - EMPRESA DE TESTE LTDA. (V501)

Petição

Usuário
JAIMARA AZEVEDO OLIVEIRA

Empresa representada
EMPRESA DE TESTE LTDA. (V501)

Dados gerais da petição

Petição origem *
Processo: 25351041406200425 - Expediente: 106188047 - Assunto: 387 - Registro

Produto
PRODUTO APENAS PARA TESTE - SEM VALOR COMERCIAL

Assunto *
-

Fato Gerador Porte da Empresa

Fechar

Selecione o assunto

Atividade/Tipo de produto
Saneantes

Serviço
Alteração de Registro de Saneantes

Código Descrição

[Pesquisar](#)

Código	Atividade/Tipo de Produto	Descrição	
30014	Saneantes	REG. SANEANTES - Desistência de petição/processo a pedido	→
312	Saneantes	REG. SANEANTES - Mudança de Categoria de Produto	→
330	Saneantes	REG. SANEANTES - Modificação de Fórmula de Produto	→
331	Saneantes	REG. SANEANTES - Nova versão de Produto	→
332	Saneantes	REG. SANEANTES - Nova Embalagem de Produto	→
3782	Saneantes	REG. SANEANTES - Retificação de Publicação de Registro	→
389	Saneantes	REG. SANEANTES - Alteração de Rotulagem de Produto	→
390	Saneantes	REG. SANEANTES - Mudança de Nome de Produto	→
3902	Saneantes	REG. SANEANTES - ADITAMENTO	→
392	Saneantes	REG. SANEANTES - Novo Prazo de Validade de Produto	→

Exibindo 1 a 10 de 12 itens

« 1 2 » 10 ▾

[Validar](#) [Salvar](#) [Enviar](#)

©2020 Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Todos os direitos reservados



Singular | Solicita x Singular | Solicita x CNPJ empresa teste anvisa - Pesc x +

solicita.anvisa.gov.br/solicita/peticaoChecklist?wicket-crypt=9WZZ7HYUUaM

Solicita ☰

JAIMARA AZEVEDO OLIVEIRA ▼
11.111.111/0001-91 - EMPRESA DE TESTE LTDA. (V501)

Fato Gerador: 6068 Porte da Empresa: GRANDE - GRUPO I Valor da Taxa: R\$ 0,00

Formulários

NOME DO FORMULÁRIO	ARQUIVO	DOWNLOAD
Formulario de Petição - Alteração de Rotulagem	389 -Formulario de Petição - Alteração de Rotulagem.doc	

Fundamentação legal

Lei N° 6360/1979. Decreto N° 8077/2013, RDC N° 59/2010 e regulamentos específicos das categorias de produtos

Documentação

N°	ITEM	OBRIGATÓRIO	ARQUIVOS	AÇÕES
1	Formulário de Petição devidamente preenchido e com a assinatura do Representante Legal e do Responsável Técnico	Sim		
2	Modelo de rótulo, colorido e em escala	Sim		
3	Alvará sanitário ou o pedido de renovação (ambos do ano vigente)	Sim		

©2020 Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Todos os direitos reservados | Solicita 1.5.1



Processo

Dados do peticionante

Usuário

Usuário de Teste Anvisa

CPF do Usuário

011.866.718-15

Empresa representada

EMPRESA DE TESTE LTDA. (VS01)

CNPJ da Empresa representada

11.111.111/0001-91

Dados gerais da petição

Assunto *

-

Fato Gerador

Porte da Empresa

Valor da Taxa

Fechar

 Validar

 Salvar

 Enviar



Processo

Dados do peticionante

Usuário
Usuário de Teste Anvisa

Empresa representada
EMPRESA DE TESTE LTDA. (VS01)

Dados gerais da petição

Assunto *

Fato Gerador

Porte da Empresa

Valor da Taxa

Selecione o assunto

Atividade/Tipo de produto
Saneantes

Serviço

Código Descrição

Código	Atividade/Tipo de Produto	Descrição	
3874	Saneantes	Registro de Produto de Risco 2 - Inseticida para Empresas Especializadas	→



Processo

Dados do peticionante

Usuário

Usuário de Teste Anvisa

CPF do Usuário

011.866.718-15

Empresa representada

EMPRESA DE TESTE LTDA. (VS01)

CNPJ da Empresa representada

11.111.111/0001-91

Dados gerais da petição

Assunto *

3874 - Registro de Produto de Risco 2 - Inseticida para Empresas Especializadas

Fato Gerador

0000

Porte da Empresa

MICRO

Valor da Taxa

R\$ 0,00

Tipo de isenção

Laboratório instituído ou controlado pelo poder público, Lei 9.782/99, art.23, §6º



Características Físico-Químicas

pH Puro (25°C) *

Desvio Padrão do pH *

Inflamabilidade em Condições Ambientais *

Inflamável Não Inflamável

Corrosividade *

Corrosivo Não Corrosivo

Características Toxicológicas

DL₅₀ Oral(mg/kg) *

DL50 oral para ratos deve ser > 2000mg/kg de peso corpóreo para líquidos e > 500mg/kg de peso corpóreo para sólidos.

Fabricantes

Deve ser inserido pelo menos um fabricante.

CNPJ	FABRICANTE	Nº AUTORIZAÇÃO	UF	MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO	AÇÕES
Nenhum item foi adicionado.					

+ Adicionar Fabricante Nacional



Fabricantes

Deve ser inserido pelo menos um fabricante.

CNPJ	FABRICANTE	AÇÕES

+ Adicionar Fabricante Nacional

Fabricante Nacional

CNPJ *

Fabricante

Nº Autorização

UF Município de Fabricação

Código do Município

Adicionar Fabricante Cancelar

Documentação

Nº	ITEM	OBRIGATÓRIO	ARQUIVOS	AÇÕES
1	Formulário de petição	Não		
2	Via original do comprovante de pagamento da taxa de fiscalização de vigilância sanitária (GRU)	Não		
3	Formulário de dados técnicos	Não		
4	Termo de Responsabilidade	Não		
5	Determinação do(s) teor(es) do(s) princípio(s) ativo(s)	Não		
6	Teste de eficácia	Não		
7	Teste da DL 50 oral	Não		
8	Teste da DL 50 dérmica	Não		



Fundamentação legal

Selecione

- BARRA
- BLOCO
- CARTAO IMPREGNADO
- CERA
- CONCENTRADO EMULSIONAVEL
- DISCO
- ESCAMAS
- ESPIRAL
- ESPONJA
- GEL
- GRANULO
- ISCA - BLOCO
- ISCA EM PASTA
- ISCA GRANULADA
- ISCA PO
- LENCO UMEDECIDO
- LIQUIDO
- LIQUIDO PREMIDO
- LIQUIDO PULVERIZAVEL

Selecione

17/12/2010

Categoria de Produto *

ALVEJANTE

Prazo de Validade do Produto *

Prazo deverá ser informado em meses

Campo obrigatório

Venda/Emprego *

Produto Venda Livre Produto de Uso profissional ou de Venda Restrita

Características Físico-Químicas

pH Puro (25°C) *

Desvio Padrão do pH *

Inflamabilidade em Condições Ambientais *

Inflamável Não Inflamável

Corrosividade *

Corrosivo Não Corrosivo



Fundamentação legal

Dec.nº 79.094 de 05/01/1977; Resolução RDC nº 326 de 9/11/2005 e Resolução RDC nº 59 de 17/12/2010

Dados Gerais

Nome do Produto e Marca *

(Não deverão ser utilizados nomes abreviados)

Tipo de Formulação *

Selecione

Prazo de Validade do Produto *

Prazo deverá ser informado em meses

Venda/Emprego *

Produto Venda Livre Produto de Uso profissional ou de Venda Restrita

Selecione

- ALVEJANTE
- AMACIANTE DE TECIDOS E ROUPAS
- CERA
- DESENGRAXANTE
- DESUMIDIFICADOR DE AMBIENTES
- DETERGENTE ANTIFERRUGINOSO
- DETERGENTE AUTOMOTIVO
- DETERGENTE DESENGORDURANTE
- DETERGENTE LIMPA MÓVEIS
- DETERGENTE LIMPA PISOS
- DETERGENTE LIMPA PLÁSTICOS
- DETERGENTE LIMPA PNEUS
- DETERGENTE LIMPA VIDROS
- DETERGENTE PARA LAVAR LOUÇAS
- DETERGENTE PARA LAVAR ROUPAS
- DETERGENTE PARA PRÉ LAVAGENS**
- DETERGENTE PARA USO ESPECÍFICO
- DETERGENTE PARA USO GERAL
- DETERGENTE POLIDOR PARA SUPERFÍCIES METÁLICAS

Selecione

Campo obrigatório

Características Físico-Químicas



Documentação

Nº	ITEM	OBRIGATÓRIO	ARQUIVOS	AÇÕES
1	Formulário de petição	Não		
2	Via original do comprovante de pagamento da taxa de fiscalização de vigilância sanitária (GRU)	Não		
3	Formulário de dados técnicos	Não		
4	Termo de Responsabilidade	Não		
5	Determinação do(s) teor(es) do(s) princípio(s) ativo(s)	Não		
6	Teste de eficácia	Não		
7	Teste da DL 50 oral	Não		
8	Teste da DL 50 dérmica	Não		
9	Teste de sensibilidade cutânea	Não		
10	Teste de irritabilidade dérmica	Não		
11	Teste de irritabilidade ocular	Não		
12	Teste de espectro do tamanho da partícula, caso for produto premido	Não		
13	Avaliação de Risco	Não		
14	Relatório Técnico	Não		
15	Dados de estabilidade	Não		
16	Dados de estabilidade	Não		
17	Modelo de rótulo em duas vias, colorido e em escala	Não		



Documentos de Instrução

Área: Saneantes

Assunto: 30020 - REG. SANEANTES - Registro de produtos saneantes

Relação de Documentos de Instrução

- 1- Licença de Funcionamento ou Alvará Sanitário ou pedido de renovação (ambos do ano vigente) do(s) estabelecimento(s) de fabricação e/ou importação e/ou distribuição – **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS**
- 2- Informações dos dados físico-químicos do produto e, quando houver tensoativo(s) na formulação, informar o peso molecular médio deste(s) tensoativo(s) – **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS**
- 3- Modelo(s) de rótulo(s), colorido(s) e em escala - **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS**
- 4- Desenho da embalagem, croqui ou foto - **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS**
- 5- Relatório de ensaio de pH - **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS**
- 6- Literatura Técnica e/ou FISPQ dos componentes da fórmula que não possuam número de inscrição no Chemical Abstracts Service (CAS) - **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS**
- 7- Relatório de ensaio de estabilidade - **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS**
- 8- Relatório de ensaio de teor do(s) princípio(s) ativo(s) - **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS, com exceção dos DETERGENTES e CONGÊNERES.**
- 9- Relatório de ensaio de corrosão para os artigos indicados em rótulo - **Obrigatório para as categorias: DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL, DESINFETANTE DE NÍVEL INTERMEDIÁRIO e ESTERILIZANTE.**
- 10- Relatório de ensaio de Toxicidade Oral Aguda (DL 50 oral) ou Estimativa de Toxicidade Oral Aguda - **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS, com exceção de: RATICIDAS.**
- 11- Relatório de ensaio de Toxicidade Aguda Inalatória (CL 50) - **Obrigatório para as categorias: DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL, DESINFETANTE DE NÍVEL INTERMEDIÁRIO, ESTERILIZANTE, INSETICIDAS e REPELENTES.**
- 12- Relatório de ensaio de Toxicidade Dérmica Aguda (DL 50 dérmica) - **Obrigatório para as categorias: DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL, DESINFETANTE DE NÍVEL INTERMEDIÁRIO, ESTERILIZANTE, INSETICIDAS (EMPRESA ESPECIALIZADA) e REPELENTE (EMPRESA ESPECIALIZADA).**
- 13- Relatório de ensaio de irritabilidade ocular - **Obrigatório para as categorias: ALGICIDAS, DESINFETANTES, DESODORIZANTES, ESTERILIZANTE, FUNGICIDA, INSETICIDAS (EMPRESAS ESPECIALIZADAS), MOLUSCICIDA, RATICIDA (EMPRESAS ESPECIALIZADAS) e SANITIZANTES.**
- 14- Relatório de ensaio de irritabilidade dérmica - **Obrigatório para as categorias: ALGICIDAS, DESINFETANTES, DESODORIZANTES, ESTERILIZANTE, FUNGICIDA, INSETICIDAS (EMPRESAS ESPECIALIZADAS), MOLUSCICIDA, RATICIDA (EMPRESAS ESPECIALIZADAS) e SANITIZANTES.**
- 15- Relatório de ensaio de sensibilização dérmica - **Obrigatório para as categorias: INSETICIDAS (EMPRESAS ESPECIALIZADAS), MOLUSCICIDA e RATICIDA (EMPRESAS ESPECIALIZADAS).**
- 16- Relatório de ensaio do espectro de tamanho da partícula, no caso de produto premido - **Obrigatório para as categorias: INSETICIDAS e REPELENTES.**
- 17- Relatório de ensaio de eficácia frente às pragas alvo - **Obrigatório para as categorias: INSETICIDAS, JARDINAGEM AMADORA, MOLUSCICIDA, RATICIDAS e REPELENTES.**
- 18- Relatório de ensaio de atividade enzimática - **Obrigatório para a categoria: DETERGENTE ENZIMÁTICO**
- 19- Documentação do fornecedor de todas as enzimas constantes da formulação, informando a nomenclatura adotada pela Internacional Union ou Biochemistry and Molecular Biology (IUBMB), incluindo o número completo do código e a descrição da origem biológica contendo o gênero e a espécie - **Obrigatório para a categoria: DETERGENTE ENZIMÁTICO**
- 20- Relatório de ensaio de eficácia, conforme regulamento específico da categoria do produto - **Obrigatório para as categorias: ALGICIDA, DESINFETANTES, DESODORIZANTES, ESTERILIZANTE, FUNGICIDA, NEUTRALIZADOR DE ODORES e SANITIZANTES.**
- 21- Relatórios de ensaios microbiológicos, conforme regulamento específico da categoria do produto - **Obrigatório para a categoria: PRODUTO BIOLÓGICO.**
- 22- Avaliação de Risco - **Obrigatório para as categorias: INSETICIDAS, MOLUSCICIDA, RATICIDAS e REPELENTES.**
- 23- Relatório técnico, conforme regulamento específico da categoria do produto - **Obrigatório para TODAS AS CATEGORIAS, com exceção de: ÁGUA SANITÁRIA, ALVEJANTES e DETERGENTES e CONGÊNERES.**

Novo Assunto:
30020 - REG.
SANEANTES -
Registro de
Produtos
Saneantes



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



Petições de Registro

- **Processo de Registro – Saneante Risco 2**
- **Formulário de petição – SOLICITA – onde será informada a categoria do produto.**



Preenchimento do formulário no Sistema SOLICITA +Upload no Sistema Solicita de todos os documentos solicitados na lista de documentos de instrução, conforme RDC N° 59/2010 e regulamento específico da categoria do produto.



Obrigada!

- <http://portal.anvisa.gov.br/contato>
- Atendimento ao Cidadão: 0800 642 9782 (7h30 às 19h30)
- Formulário Eletrônico/Fale Conosco: <http://portal.anvisa.gov.br/fale-conosco>