

Anexo II
Notificação de alerta rápido referente a desvio de qualidade/recolhimento

IMPORTANTE – ENCAMINHAR IMEDIATAMENTE

		Número de referência {preenchimento pela Anvisa}	
[Adicionar cabeçalho do remetente]			
1. Para: (caso se trate de múltiplos destinatários, anexar lista)			
2. Trata-se de: <input type="checkbox"/> Desvio de qualidade Classe I <input type="checkbox"/> Desvio de qualidade Classe II <input type="checkbox"/> Falsificação <input type="checkbox"/> Outros		3. Número da notificação NOTIVISA/PERIWEB (se houver):	
4. Produto:		5. Número de registro:	
6. Nome comercial:		7. Denominação comum internacional ou Nome genérico:	
8. Forma farmacêutica:		9. Dose:	
10. Número do lote (e do granel, se diferentes):		11. Validade:	
12. Apresentação comercial e número de unidades farmacotécnicas (por apresentação):		13. Data de fabricação:	
14. Detentor do registro:			
15.1. Fabricante: Responsável técnico/legal: Telefone:		16. Empresa que está realizando o recolhimento (se diferente de 14 ou 15.1): Responsável técnico/legal: Telefone:	
15.2. Caso o desvio seja referente apenas a um local de fabricação, indicar o local (se diferente do 15.1): Responsável técnico/legal: Telefone:			
17. Número do recolhimento (se disponível):			
18. Detalhes do desvio de qualidade/motivação do recolhimento:			
19. Informações sobre a distribuição, incluindo exportações (tipo de consumidor, por exemplo: hospitais):			
20. Ação tomada pela autoridade emissora:			
21. Ação proposta:			
22. De (Autoridade emissora):		23. Pessoa de contato: Telefone:	
24. Assinatura:	25. Data:	26. Hora:	