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:		3. Número da notificação	
□ Desvio de qualidade Classe I		NOTIVISA/PERIWEB (se houver):	
□ Desvio de qualidade Classe II			
□ Falsificação			
□ Outros			
4. Draduta		E Número de registro:	
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		11. Validade:	
diferentes):		40 Data da fabrica a 7 a	
12. Apresentação comercial e número de		13. Data de fabricação:	
unidades farmacotécnicas (por			
apresentação):			
14. Detentor do registro: 15.1. Fabricante: 16. Empresa que está realizando o			
1		16. Empresa que está realizando o recolhimento (se diferente de 14 ou 15.1): Responsável técnico/legal: Telefone:	
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):			
17. Numero do recommento (se disponíver).			
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:

SNVS-023 rev. 6 - AN-II-0