

## **VOTO Nº 300/2025/SEI/DIRE4/ANVISA**

Processo nº 25351.933174/2025-68

Expediente nº 1452731/25-0

Analisa a solicitação de alteração de servidora inicialmente designada para realizar inspeção presencial em fabricante de dispositivos médicos, aprovada pela Diretoria Colegiada da Anvisa por meio do Circuito Deliberativo - CD 930/2025, de 3/9/2025.

Área responsável: Gerência Geral de Fiscalização e Inspeção Sanitária (GGFIS)

Relator: Rômison Rodrigues Mota

### **1. Relatório e análise**

Trata-se da solicitação apresentada pela Gerência-Geral de Fiscalização e Inspeção Sanitária (GGFIS) por meio do Despacho nº 292/2025/SEI/COCER/GIPRO/GGFIS/DIRE4/ANVISA (SEI 3915985), alusiva à **alteração de inspetora** inicialmente designada para realizar inspeção presencial em fabricante de dispositivos médicos, com afastamento aprovado pela Diretoria Colegiada da Anvisa por meio do Circuito Deliberativo - CD 930/2025, de 3/9/2025 (SEI 3813671), em razão de grave doença na família. Segue descrição da alteração solicitada:

### **Inspeção 15**

**EXPEDIENTE:** 0393674258

**EMPRESA SOLICITANTE:** CIENLABOR INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

**EMPRESA INSPECIONADA:** DIPRO MEDICAL DEVICES S.R.L

**PAÍS:** ITÁLIA

**ENDEREÇO:** VIA CIRIÈ N. 20A E 22A, SAN MAURO TORINESE, TORINO - TO, 10099 - ITÁLIA

**DATA DE INÍCIO DA INSPEÇÃO:** 10/11/2025

**DATA DO FIM DA INSPEÇÃO:** 13/11/2025

**VALOR PREVISTO COM DIÁRIAS:** R\$ 30.000,00

**VALOR PREVISTO COM PASSAGENS:** R\$ 18.000,00

**INSPETOR 1:** ~~MARIA ANGELA DA PAZ~~ SUBSTITUIR POR **ALESSANDRO FERREIRA DO NASCIMENTO**

**INSPETOR 2:** DANIELA BEATRIZ DE CASTRO GOMES

**DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA:** VIAGGFIS

Destaca-se que, devido à proximidade da missão, será necessária a emissão de passagens em tempo inferior ao previsto na Portaria nº 1.345/ANVISA, de 30 de julho de 2019.

## 2. **Voto**

Frente o exposto, manifesto-me de forma **FAVORÁVEL** à substituição, em razão de grave doença na família, da inspetora **Maria Angela da Paz** por **Alessandro Ferreira do Nascimento** para realizar inspeção, para fins de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de dispositivos médicos, na empresa **Dipro Medical Devices S.R.L, Itália**, no período de **10 a 13/11/2025**.

Adicionalmente, tendo em vista o previsto na Portaria nº 1.345/ANVISA, de 30 de julho de 2019 e considerando a proximidade da missão, voto pela **AUTORIZAÇÃO** para emissão de passagem em tempo inferior ao previsto.

Encaminhe-se à SGCOL para as providências de seu âmbito e inclusão da matéria em Circuito Deliberativo, para apreciação da Diretoria Colegiada da Anvisa.

**Rômison Rodrigues Mota**

Diretor

Quarta Diretoria da Anvisa



Documento assinado eletronicamente por **Romison Rodrigues Mota, Diretor**, em 03/11/2025, às 17:10, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no § 3º



do art. 4º do Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020  
[http://www.planalto.gov.br/ccivil\\_03/\\_ato2019-2022/2020/decreto/D10543.htm](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2020/decreto/D10543.htm).

---



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site  
<https://sei.anvisa.gov.br/autenticidade>, informando o código  
verificador **3917626** e o código CRC **59AE61FC**.

---

**Referência:** Processo nº  
25351.933174/2025-68

SEI nº 3917626