



**MINISTÉRIO DA SAÚDE**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária**  
**Gerência Geral de Inspeção e Controle de Medicamentos e Produtos**

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação e  
Controle de Produtos para Saúde**

Expediente nº.: 712191/09-1

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de, 17/02/2010 certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação e Controle exigidas pela autoridade sanitária brasileira, e estão em consonância com a Resolução Mercosul GMC n.º 04/95 para produtos médicos, ou Resolução GMC n.º 65/96 sobre produtos para diagnóstico de uso in vitro, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

**EMPRESA: SUPERMAX GLOVE MANUFACTURING SDN BHD**

**ENDEREÇO: LOT 38, PUTRA INDUSTRIAL PARK, BUKIT RAHMAN PUTRA, SUNGAI BULOH, SELANGOR**

**PAÍS: MALÁSIA**

**IMPORTADORA: SUPERMAX BRASIL IMPORTADORA S/A**

**CNPJ: 04.214.934/0001-87**


**AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO (AFE): 801.058-4**

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde:**

*Produtos médicos fabricados na planta acima mencionados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.*

Válido até: 16/02/2012

Brasília - DF, terça-feira, 23 de fevereiro de 2010

  
**MARÍLIA COELHO CUNHA**  
**Gerente Geral de Inspeção e Controle de Insumos,  
Medicamentos e Produtos**

S.I.A. Trecho 05, Área Especial 57, Bloco B / Brasília (DF) - CEP 71.205-050 - <http://www.anvisa.gov.br>.  
*Este Certificado só terá validade quando constar o selo seco da ANVISA.*

