



# **EOSINA VELVET GALÉNICOS 30ML**

**DOSSIER DE REGISTO DE PRODUTO**

**- DOCUMENTAÇÃO CONFIDENCIAL -**

## ÍNDICE GERAL

### CERTIFICADOS

CERTIFICADOS

Pág. 1 - 6

### PARTE I

PARTE I: INFORMAÇÕES ADMINISTRATIVAS

Pág. 1 - 3

### PARTE II

PARTE II: CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO

Pág. 1 - 3

### PARTE III

PARTE III: RÓTULO E CARTONAGEM

Pág. 1 - 5

### PARTE IV

PARTE IV: DOCUMENTAÇÃO QUÍMICA

Pág. 1 - 2



# **CERTIFICADOS**

**DOSSIER DE REGISTO DE PRODUTO**

**- DOCUMENTAÇÃO CONFIDENCIAL -**

## **CERTIFICADOS**

- 1. Licença de Comercialização no País de Origem**
- 2. Certificado de Registo no País de Origem**
- 3. Certificado de Autorização de Fabrico (AF)**
- 4. Certificado de Boas Práticas de Fabrico (GMP)**
- 5. Certificado de análise do Produto**

Nas próximas páginas são apresentados os certificados acima enumerados.

**1. Licença de Comercialização no País de Origem**

***National Authority of Medicines and Health Products, I.P.***

**UNION FORMAT FOR A WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION  
(MEDICINAL PRODUCTS FOR HUMAN USE)**

- |  |   |   |
|--|---|---|
| 1. Authorisation Number  | : | A056/13/H/002/2018  |
| 2. Name of Authorisation Holder  | : | Velvet Med - Healthcare Solutions, S.A.   |
| 3. Legally registered address of Authorisation Holder  | : | Estrada Nacional 118, Km 38,8, Edifício Mulemba, Benavente, 2130-073 Benavente, Portugal  |
| 4. Address(es) of Site(s)  | : | Casa Meada, Lote n.º 4, Coimbra, 3040-584 Antanhol, Portugal  |
| 5. Scope of authorisation (complete for each site under 4)   | : | ANNEX 1   |
| 6. Legal basis of authorisation  | : | Art.77(1) of Directive 2001/83/EC   |
| 7. Name of responsible officer of the competent authority of the member state granting the wholesaling authorisation | : | Maria Fernanda Ralha Henriques Matos, +351 21 7987278   |
| 8. Signature   | : | <br><b>Maria Fernanda Ralha Henriques Matos</b>  |
| 9. Date  | : | 2018-07-06  |
| 10. Annexes attached   | : | Annex 1 Scope of wholesale distribution authorisation<br><br>Annex 2 (Optional) Address(es) of contract wholesale distribution sites and their authorisation number<br><br>Annex 3 (Optional) Name(s) of responsible person(s)<br><br>Annex 4 (Optional) Date of Inspection on which authorisation was granted<br><br>Annex 5 (Optional) Additional provisions based on national requirements |

Assinado de forma digital por Maria  
Fernanda Ralha Henriques Matos  
(DN: cn=PT, o=Infarmed - Autoridade  
Nacional de Medicamentos e  
Produtos de Saúde I.P., cn=Maria  
Fernanda Ralha Henriques Matos  
Data: 2018.07.06 15:33:32 +01'00')

## ANNEX 1

### SCOPE OF WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

**Name and address of the site:** Velvet Med - Healthcare Solutions, S.A., Casa Meada, Lote n.º 4, Coimbra, 3040-584 Antanhol, Portugal

#### 1. MEDICINAL PRODUCTS

- 1.1 with a Marketing Authorisation in EEA country(s)
- 1.3 without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation

#### 2. AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS

- 2.1 Procurement
- 2.2 Holding
- 2.3 Supply
- 2.4 Export

#### 3. MEDICINAL PRODUCTS WITH ADDITIONAL REQUIREMENTS

- 3.1 Products according to Art. 83 of 2001/83/EC \*\*
  - 3.1.1 Narcotic or psychotropic products
- 3.3 Cold chain products (requiring low temperature handling)

**Any restrictions or clarifying remarks (for all users):** National legal basis of authorisation: Art. 94.º of Decree-law 176/2006, of 30th August.

Updating of the WDA Header regarding a change in the legal name and in the legal address of the Authorisation Holder.

The Authorisation number A056/13/H/002/2018 replaces the previous one with the Authorisation number A056/H/2013, of 2013-12-10.

\*Art 5 of Directive 2001/83/EC or Art 83 of Regulation EC/726/2004

\*\*Without prejudice to further authorisations as may be required according to national legislation

### Anexo 3 / Annex 3

Nome(s) do(s) Director(es) Técnico(s) / Name(s) of Responsible Person(s)

Dr (a). Pedro Jorge Lemos de Oliveira



*National Authority of Medicines and Health Products, I.P.*

Certificate No: A056/13/H/002/2018/002

**CERTIFICATE OF GDP COMPLIANCE OF A WHOLESALE DISTRIBUTOR**

**Issued following an inspection in accordance with Art. 111 of Directive 2001/83/EC**

The competent authority of Portugal confirms the following:

The wholesale distributor: Velvet Med - Healthcare Solutions, S.A.

Site address: Casa Meada, Lote n.º 4, Coimbra, 3040-584 Antanhol, Portugal

Has been inspected under the national inspection programme in connection with authorisation number A056/13/H/002/2018 in accordance with Art. 77 (1) of Directive 2001/83/ EC

From the knowledge gained during inspection of this wholesale distributor, the latest of which was conducted on 2013-11-20, it is considered that it complies with the Good Distribution Practice requirements laid down in Article 84 of Directive 2001/83/EC.

This certificate reflects the status of the premises at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than five years have elapsed since the date of that inspection. However this period of validity may be reduced using regulatory risk management principles, by an entry in the Restrictions or Clarifying Remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages.

The authenticity of this certificate may be verified in the Union database. If it does not appear please contact the issuing authority.

**Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate(For All Users):**

National legal basis of authorisation: Art. 177.º (10) of Decree-law 176/2006, of 30th August. Updating of the WDA Header regarding a change in the legal name and in the legal address of the Authorisation Holder.

The Certificate number A056/13/H/002/2018/002 replaces the previous one with the Certificate number A056/H/2013/001, of 2013-12-18.

2018-07-27

Name and signature of the authorised person of the  
Competent Authority of Portugal

Maria Fernanda  
Ralha Henriques  
Matos

Assinado de forma digital por Maria  
Fernanda Ralha Henriques Matos  
DN: c=PT, ou=Infarmed - Autoridade  
Nacional do Medicamento e Produtos  
de Saúde (I.P.), ou=Maria Fernanda Ralha  
Henriques Matos  
Dados: 2018.07.27 13:54:28 +0100

Ms Maria Fernanda Ralha Henriques Matos

National Authority of Medicines and Health Products, I.P.

Tel: +351 21 7987278

MFernanda.Ralha@infarmed.pt

Details of the authorisation can be found in the Union Database.

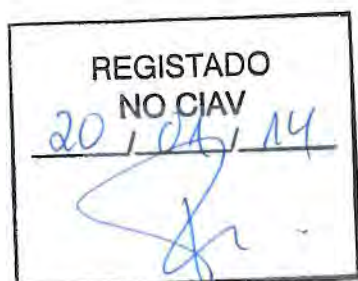
**2. Certificado de Registo no País de Origem**

**COMPROVATIVO DE REGISTO DE PRODUTOS NO CIAV**  
**REGISTRATION CERTIFICATE**

<b>EMPRESA:</b> <i>COMPANY:</i>	HIDRODIPRO
<b>DATA DE ENTRADA:</b> <i>ENTRY DATE:</i>	17-01-2014
<b>DATA DE SAÍDA:</b> <i>DATE SENT OUT:</i>	20-01-2014
<b>V. REFERÊNCIA:</b> <i>YOUR REFERENCE:</i>	E-mail 16/01/2014
<b>N. REFERÊNCIA:</b> <i>OUR REFERENCE:</i>	84/2014
<b>PRODUTOS:</b> <i>PRODUCTS:</i>	(LISTA PRODUTOS EM ANEXO)

## LISTA DE PRODUTOS- VELVET GALÉNICOS

Nº	Nome Comercial	Marca	Apresentação
1	AGUA OXIGENADA 10V	VELVET GALENICOS	250ML
2	AGUA OXIGENADA 10V	VELVET GALENICOS	500ML
3	AGUA OXIGENADA 20V	VELVET GALENICOS	250ML
4	AGUA OXIGENADA 20V	VELVET GALENICOS	500ML
5	ODOPOVIDONA 10%	VELVET GALENICOS	60ML
6	ODOPOVIDONA 10%	VELVET GALENICOS	125ML
7	ODOPOVIDONA 10%	VELVET GALENICOS	SPRAY 125ML
8	SOLUTO DE DAKIN	VELVET GALENICOS	1L
9	TINTURA DE IODO	VELVET GALENICOS	30ML
10	PROSEPTYL	VELVET GALENICOS	C/ DOSEADOR 250ML
11	PROSEPTYL	VELVET GALENICOS	SPRAY 70ML
12	EOSINA 2%	VELVET GALENICOS	30ML
13	VASELINA PURIFICADA	VELVET GALENICOS	100GR
14	VASELINA PURIFICADA	VELVET GALENICOS	25ML
15	VIOLETA DE GENCIANA 1%	VELVET GALENICOS	30ML
16	AGUA DE ROSAS	VELVET GALENICOS	200ML
17	AZUL DE METILENO	VELVET GALENICOS	30ML
18	AZUL DE METILENO	VELVET GALENICOS	30ML
19	ÓLEO DE AMÊNDOAS DOCES	VELVET GALENICOS	60 ML



**3.Certificado de Autorização de Fabrico (AF)**



**MINISTÉRIO DA ECONOMIA E DO EMPREGO**  
Direcção Regional da Economia de Lisboa e Vale do Tejo

HIDRODIPRO - PRODUTOS QUÍMICOS E  
FARMACÊUTICOS, LD<sup>a</sup>.

Rua Projectada à Estrada da Paiã  
Apartado 1066  
2675-801 - ODIVELAS

SUA REFERÊNCIA

SUA COMUNICAÇÃO DE

NOSSA REFERÊNCIA  
SIRG (I) 3/39443

DATA

014780 2011 SET 6

ASSUNTO: **LICENÇA DE EXPLORAÇÃO INDUSTRIAL**

Localização do estabelecimento: Rua Projectada à Estrada da Paiã – Pontinha -  
Odivelas

Actividade: Fabricação de outras preparações e de artigos farmacêuticos e  
fabricação de cosméticos


Nos termos do estipulado no art.º 19º do Regulamento do Licenciamento da Actividade Industrial (RELAI), aprovado pelo Decreto Regulamentar n.º 8/2003, de 11 de Abril, alterado e republicado pelo Decreto Regulamentar n.º 61/2007, de 9 de Maio, conjugado com o art.º 68º do Regime do Exercício da Actividade Industrial (REAI), aprovado pelo Decreto-Lei n.º 209/2008, de 29 de Outubro e na sequência da vistoria realizada em 17-01-2008 e da apresentação, em 23-08-2011, de cópia da licença de utilização, o que permitiu dar resposta ao notificado através dos n/ ofícios n.º 6368 de 17-03-2008 e n.º 5184 de 12-03-2010, comunica-se a V. Exa. que **foi emitida licença de exploração industrial** do estabelecimento acima identificado, a qual se inclui em anexo.

Na exploração do estabelecimento deverão manter-se observadas as regras para o bom fabrico de dispositivos médicos e de produtos cosméticos e de higiene corporal e bem ainda todas as disposições regulamentares aplicáveis em matérias de segurança e saúde no trabalho, protecção do ambiente e controlo prévio da actividade, nos termos previstos no REAI.

Por último releva-se que, para a determinação da data de validade da licença de exploração se teve em consideração o facto de já terem decorrido mais de 3 ½ anos sobre a data da última vistoria e, assim sendo, o reexame previsto no art.º 50º do REAI deverá ocorrer no prazo de 3 ½ anos.

Com os melhores cumprimentos

A. Simões de Sousa  
Director de Serviços

 Anexo: Licença de Exploração Industrial n.º 1808/2011  
TA/





**MINISTÉRIO DA ECONOMIA E DO EMPREGO**  
Direcção Regional da Economia de Lisboa e Vale do Tejo

**LICENÇA DE EXPLORAÇÃO INDUSTRIAL**  
**N.º 1808/2011**

NOS TERMOS DO ARTIGO 19º DO REGULAMENTO DO LICENCIAMENTO DA ACTIVIDADE INDUSTRIAL (RELA), APROVADO PELO DECRETO REGULAMENTAR N.º 8/2003, DE 11 DE ABRIL, ALTERADO E REPUBLICADO PELO DECRETO REGULAMENTAR N.º 61/2007, DE 9 DE MAIO, CONJUGADO COM O ART.º 68º DO REGIME DO EXERCÍCIO DA ACTIVIDADE INDUSTRIAL (REAI), APROVADO PELO DECRETO-LEI N.º 209/2008, DE 29 DE OUTUBRO, COM AS RECTIFICAÇÕES CONSTANTES DAS DECLARAÇÕES DE RECTIFICAÇÃO N.º 77-A/2008, DE 26 DE DEZEMBRO E N.º 15/2009, DE 10 DE FEVEREIRO, É CONCEDIDA A **LICENÇA DE EXPLORAÇÃO INDUSTRIAL** AO ESTABELECIMENTO DA EMPRESA

**HIDRODIPRO - PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS, LDª.**

COM NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO DE PESSOA COLECTIVA **506923967**, SITO NA **RUA PROJECTADA À ESTRADA DA PAIÃ**, FREGUESIA DE **PONTINHA** E CONCELHO DE **ODIVELAS**, PARA O EXERCÍCIO DAS ACTIVIDADES DE **FABRICAÇÃO DE OUTRAS PREPARAÇÕES E DE ARTIGOS FARMACÊUTICOS E FABRICAÇÃO DE COSMÉTICOS** CLASSIFICADAS, NAS CAE'S **21202** E **20420**, RESPECTIVAMENTE E AO QUAL CORRESPONDE O PROCESSO DE LICENCIAMENTO N.º **SIRG (I) 3/39443**.

A PRESENTE LICENÇA É VÁLIDA POR 3 ½ ANOS \*

ALFRAGIDE, **30** DE AGOSTO DE 2011

Pelo Director Regional  
(artigo 41º do Código do Procedimento Administrativo)

A. Simões de Sousa  
Director de Serviços

\* Na exploração do estabelecimento deverão manter-se observadas as regras para o bom fabrico de dispositivos médicos e de produtos cosméticos e de higiene corporal e bem ainda todas as disposições regulamentares aplicáveis, em matérias de segurança e saúde no trabalho e protecção do ambiente, sendo que qualquer alteração do estabelecimento está obrigada ao procedimento de controlo prévio fixado no Capítulo V do REAI.



Microsoft Office Outlook Web Access

Escreva aqui para procurar

Esta Pasta

Opções

Terminar Sessão

Correio

Calendário

Contactos

Correio Electrónico Não ...

Deleted Items

Drafts

Inbox

Sent Items

Clique para ver todas as pastas

Outbox

Gerir Pastas...

Responder

Responder a Todos

Reencaminhar

Mover

Eliminar

Fechar

## RE: Licenciamento industrial - Hidrodipiro

Sofia Monteiro/DJGFP [Sofia.Monteiro@cm-odivelas.pt]

O remetente desta mensagem solicitou um recibo de leitura. [Clique aqui para enviar um recibo.](#)

**Enviado:** terça-feira, 8 de Setembro de 2015 12:14  
**Para:** AIP - Licenciamento; Endereço Geral da C.M.Odivelas [geral@cm-odivelas.pt]  
**Cc:** Maria Jose Chaves; Endereço Geral da C.M.Odivelas [geral@cm-odivelas.pt]; António Janeiro/DJGFP [Antonio.Janeiro@cm-odivelas.pt]

==== Saída/2015/17239 ====

Dra. Sofia Arménio,

No seguimento da solicitação de informação da AIP, informa -se que o processo foi efetivamente recebido pela Câmara Municipal de Odivelas a 28.03.2013, tendo sido constituído o processo n.º 21/LI/2013 - HIDRODIPRO - Produtos Químicos e Farmacêuticos, Lda. - Rua Projetada à Estrada Paiã, Lote 11 (Pontinha) CAE: 21202 - fabricação de outras preparações e de artigos farmacêuticos e cosméticos.

Mais se informa que o estabelecimentos industrial Hidrodipiro tem a licença de exploração industrial n.º 1808/2011.

À presente data a Câmara Municipal de Odivelas ainda não procedeu ao agendamento da vistoria de reexame, pelo que aplica-se o n.º 7 do artigo 37º do decreto-lei n.º 169/2012 de 1 agosto: " A não realização atempada da vistoria de reexame, por motivo não imputável ao industrial, não prejudica a continuidade da exploração do estabelecimento industrial".

À Consideração superior,  
Sofia Monteiro

Divisão de Licenciamentos, Atividades Económicas e Projectos Comparticipados  
Câmara Municipal de Odivelas  
Av. Amália Rodrigues, lote 7, piso 4 - Odivelas  
Telefone: +351 219 320 428

-----Mensagem original-----  
De: AIP - Licenciamento [mailto:licenciamento@aip.pt]  
Enviada: segunda-feira, 27 de Julho de 2015 17:17  
Para: Endereço Geral da C.M.Odivelas  
Cc: Maria Jose Chaves  
Assunto: Licenciamento industrial

Eng.ª Sofia Monteiro,

A AIP - Associação Industrial Portuguesa, está a apoiar empresas no âmbito do seu licenciamento industrial.

Nesse enquadramento, fomos contactados por uma empresa sediada no concelho de Odivelas que, por ser de tipologia 3, viu o seu processo de licenciamento industrial, migrar da DRE-LVT, para a Câmara Municipal de Odivelas, após a entrada em vigor do SIR (DL n.º 169/2012, de 01.08).

A informação pretendida recai na confirmação do processo de licenciamento industrial, remetido pela DRE-LVT, se encontrar fisicamente nessa Câmara Municipal.

Para tal, os dados da empresa são:

HIDRODIPRO - Produtos Químicos e Farmacêuticos, Lda.  
Sede: Rua projetada à estrada da Paiã - Pontinha - Odivelas  
NIF: 506 923 967

- Processo de obras n.º 38 750/OCP  
- Alvara de Licença de utilização n.º 758/97, de 22/12/97

- Processo de licenciamento industrial - DRE-LVT n.º SIRG (I) 3/39443

Segundo informação prestada pelo IAPMEI (antiga DRE-LVT), o processo de licenciamento industrial foi remetido para a Câmara Municipal de Odivelas a 23.08.2013, através do ofício n.º 10756.

Ficarei a aguardar um contacto, quer para este endereço de e-mail, quer para o n.º 967837840.

Melhores cumprimentos,

Sofia Arménio  
tlm: 967837840  
---  
Regularização extraordinária (DL n.º 165/2014)

**4. Certificado de Boas Práticas de Fabrico (GMP)**



Produtos Químicos e Farmacêuticos

## Declaração

A HD – Hidrodipro Produtos Químicos e Farmacêuticos, Lda declara que cumpre com as boas práticas de fabrico.

Odivelas, 6 de Março de 2017

Sónia Coelho

(Resp. Qualidade)

**HD - HIDRODIPRO**

Produtos Químicos Farmaceuticos, Lda.  
Rua Projectada à Estrada Odivelas/Paiã  
Apartado 1066  
2676 - 801 Odivelas  
Tel. 21 4789256 Fax 21 4789257  
Email: [hd@diprolar.pt](mailto:hd@diprolar.pt)  
NIPC 506923967  
Capital Social 6.000,00 €  
Mat. N° 18979 C.R.C.Lisboa

**5. Certificado de análise do Produto**

# Certificado de Análise

## Certificate of Analysis

Produto | Product: Eosina a 2%

nº: AB001 / 19 136

Apresentação | Form: -

Lote | Batch: 19 136

Validade | Best Before: 05/22

Data de Produção | Manufacturing Date: 05/19

Velvet Med - Healthcare Solutions, S.A.

### Análise | Analysis

Análise	Método	Resultado	Unidades	Limites	
				Min	Max
Análise Organoléptica					
Aspecto	Visual	Líquido opaco	-	-	-
Cor	Visual	Avermelhada	-	-	-
Cheiro	Olfacto	Inodoro	-	-	-
Análise Físico-Química					
Resíduo Seco	Perda por secagem	2,08	%	1,80	2,20

**Notas:** Os ensaios aos parâmetros assinalados por (\*) são subcontratados; os valores dos parâmetros assinalados por (\*\*) são dados do fabricante.

### Observações | Observations:

As condições de armazenamento e a idade do produto poderão alterar os resultados, para alguns parâmetros, relativamente aos obtidos à data da análise.

Relatório com base na informação disponibilizada pelo produtor. Toda a informação é integral tal como consta no certificado original. A responsabilidade dos resultados da análise é da entidade que procedeu aos mesmos.

Report based on information provided by the producer. All the information is complete as it appears in the original certificate. The responsibility of the analysis results is of the entity that carried them out.

Aprovado | Approved



Não Aprovado | Not Approved



Diretor Técnico | Technical Manager



(Pedro Oliveira)

24/5/2019

1/1

Velvet Med - Healthcare Solutions, S.A.

NIPC: 510686516

Capital Social: 100.000,00 Euros

Conserv. Reg. Com.: Benavente

CAE: 46460

geral@velvet-med.pt

www.velvet-med.pt

+351 239 811 431

**Sede:** Estrada Nacional 118, Km 38,8 Edifício Mulemba, 2130-073, Benavente - Portugal

**Plataforma Logística:** Quinta dos Militares, Casa Meada, Lote 4, 3040 - 584, Antanhol, Coimbra - Portugal



# **PARTE I:**

# **INFORMAÇÕES ADMINISTRATIVAS**

**DOSSIER DE REGISTO DE PRODUTO**

**- DOCUMENTAÇÃO CONFIDENCIAL -**

## Parte I – Informações Administrativas

### 1. Tipo de Processo

☐ EXTRAORDINÁRIO

☒ DEFINITIVO

☐ Registo Completo

☐ Registo Abreviado

☒ Registo por Reconhecimento

### 2. Nome proposto para o produto (Nome fantasia/marca)

Nome do produto:

EOSINA VELVET GALÉNICOS 30ML

### 3. Composição qualitativa e quantitativa relativa à (s) substância (s) activa (s) e excipiente (s)

#### Composição:

Nome da(s) substância(s) activa(s): Tetrabromofluoresceína sódica (Eosina) a 2% (2g/100ml).

Nome do(s) excipiente(s): Água purificada q.b.p 100 ml

Referência/Monografia Padrão: Farmacopeia Portuguesa

**PARTE I - Informações Administrativas**

**Dossier de Registo**

**4. Forma Farmacêutica**

<b>Forma farmacêutica</b>	Solução aquosa
<b>Substância(s) activa(s)</b>	Tetrabromofluoresceína sódica (Eosina)

**5. Apresentação**

<b>Acondicionamento primário, fecho e dispositivo(s) de administração: (incluindo o material de que é constituído)</b>	Frasco de plástico
<b>Apresentação(ões)</b>	30 ml

**6. Via de administração**

<b>Via(s) de administração</b>	Uso cutâneo
--------------------------------	-------------

**7. Prazo de Validade/Condições de Conservação**

<b>Prazo de validade proposto</b>	36 meses
<b>Prazo de validade proposto( após primeira abertura do acondicionamento primário):</b>	Não aplicável
<b>Prazo de validade proposto(após reconstituição ou diluição):</b>	Não aplicável
<b>Condições de armazenamento/conservação propostas:</b>	Armazenar o produto em local seco e fresco, ao abrigo da luz em recipiente hermeticamente fechado. Conservar a temperatura inferior a 30º
<b>Condições de armazenamento/conservação propostas após primeira abertura:</b>	Não aplicável



**8. Nome e endereço do responsável pela colocação no mercado no país de origem**

Nome da empresa	VELVET MED – HEALTHCARE SOLUTIONS,LDA
Morada	Quinta dos Militares, Casa Meada, Lote 4 3040-584 Antanhol-Coimbra
País	Portugal
Telefone	+351 239811431
E-mail	geral@velvet-med.pt

**9. Nome e endereço do fabricante do produto acabado**

Nome da empresa:	HIDRODIPRO - Produtos Químicos e Farmacêuticos, LDA.
Morada:	Rua Projetada à Estrada da Paiã, Apartado 1066 2675-801, Odivelas
País:	Portugal
Telefone:	+351 214789256
E-mail	hd@diprolar.pt
Breve descrição das fases realizadas pelo fabricante da forma farmacêutica/acondicionamento,etc:	Fabrico do produto, acondicionamento primário e acondicionamento secundário. Local e Responsável pela libertação de lote



# **PARTE II:**

# **CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO**

**DOSSIER DE REGISTO DE PRODUTO**

**- DOCUMENTAÇÃO CONFIDENCIAL -**

## Parte II – Características do Produto

### 1. Conteúdo do Resumo das Características do Produto

#### 1. Nome do Produto

Eosina Velvet Galénicos 30 ml

#### 2. Composição qualitativa/quantitativa em substância (s) activa (s)

Tetrabromofluoresceína sódica (Eosina) a 2% (2 g/100ml)

#### 3. Forma farmacêutica e respectivo conteúdo em peso, volume ou número de unidades

Solução;

30 ML.

#### 4. Validade/Condições de Conservação

36 Meses.

Armazenar o produto em local seco e fresco, ao abrigo da luz em recipiente hermeticamente fechado. Conservar a temperatura inferior a 30º.

#### 5. Indicações terapêuticas

Produto antisséptico e desinfetante de aplicação tópica. Usado também como corante a nível laboratorial.

## **6. Modo de administração**

Uso cutâneo

## **7. Segurança do Produto**

A produção e formulação foram cuidadosamente estudadas de modo a evitar a interacção dos diversos componentes e possível formação de produtos tóxicos. Os componentes da formulação encontram-se dentro dos limites impostos na legislação em vigor. A ficha de dados de segurança aprovadas em Portugal do produto Eosina Velvet Galénicos 30 ml encontra-se em anexo à presente secção da parte II.

## **8. Toxicidade do produto**

Não é conhecida qualquer toxicidade do produto quando utilizada para os fins a que se destina.

Não são necessários cuidados médicos especiais após a remoção do produto, mas no caso de ingestão acidental do produto dever-se-á contactar o CIAV (Centro de Informação Antivenenos) ou dirigir-se ao hospital.

## **2. Ficha de dados de Segurança do Produto -Anexo**

## SECÇÃO 1 – IDENTIFICAÇÃO DA MISTURA E DA EMPRESA

**1.1 Identificador do produto:** EOSINA 2% VELVET GALÉNICOS

**1.2 Utilizações identificadas relevantes da mistura e utilizações desaconselhadas:**

**Utilizações relevantes:** Biocida para uso humano

**Utilizações desaconselháveis:** Todos aqueles usos não especificados nesta secção.

**1.3 Identificação do fornecedor da ficha de dados de segurança:**

VELVET MED - HEALTHCARE SOLUTIONS, SA  
Quinta dos Militares, Casa Meada,  
Lote 4,  
3040-584 ANTANHOL - COIMBRA  
tel. 239 811 431  
e-mail: [geral@velvet-med.pt](mailto:geral@velvet-med.pt)

**Responsável pela colocação do produto no mercado:** VELVET MED - HEALTHCARE SOLUTIONS, SA  
Quinta dos Militares, Casa Meada, Lote 4, 3040-584 ANTANHOL – COIMBRA. Tel.: 239 811 431

[www.velvet-med.pt](http://www.velvet-med.pt); [geral@velvet-med.pt](mailto:geral@velvet-med.pt)

**1.4 Telefone de emergências:** 808 250 143 CIAV – Centro de Informação antiveneno

## SECÇÃO 2 – IDENTIFICAÇÃO DE PERIGOS

**2.1 Classificação da mistura**

Ausência de Perigo Significativo

**2.1.1 Rotulagem em conformidade com o Regulamento (CE) n.º 1272/2008 (CLP)**

Ausência de Perigo Significativo

P102 – Manter afastado do alcance das crianças;

## SECÇÃO 3 – COMPOSIÇÃO / INFORMAÇÃO SOBRE OS COMPONENTES

Identificadores	% [massa]	Nome	Classificação nos termos do Regulamento (CE) n.º 1278/2008 [CLP] (*)
CAS: 17372-87-1 Nº CE: 241-409-6	2	Acid Red 87	-

**Informações complementares:**

Para o texto integral das advertências H e das frases R: ver SECÇÃO 16

(\*) As classificações apresentadas nas últimas duas colunas do quadro anterior correspondem à classificação da substância (100%) pura.

## SECÇÃO 4 – PRIMEIROS SOCORROS

### 4.1 Descrição das medidas de primeiros socorros:

**Notas gerais:** Consultar um médico e mostrar-lhe esta ficha de dados de segurança. Não induzir o vômito nem dar líquidos se a vítima estiver com tonturas ou inconsciente.

**Após inalação:** Deslocar a pessoa exposta para um local com ar fresco. Procurar auxílio médico se a irritação ou os sintomas persistirem.

**Após contacto com a pele:** Lavar imediatamente com muita água e sabão. Procurar auxílio médico se a irritação ou os sintomas persistirem..

**Após contacto com os olhos:** Enxaguar imediatamente com muita água durante 15 minutos mantendo as pálpebras abertas. Procurar auxílio médico.

**Após ingestão:** Enxaguar a boca cuidadosamente. Procurar auxílio médico.

### 4.2 Sintomas e efeitos mais importantes, tanto agudos como retardados:

**Inalação:** Pode provocar irritação do sistema respiratório.

**Contacto com os olhos:** Provoca lesões oculares graves.

**Contacto com a pele:** Pode provocar irritação cutânea.

**Ingestão:** A ingestão pode provocar náusea e vômito.

### 4.3 Indicações sobre cuidados médicos urgentes e especiais necessários:

Afastar imediatamente a pessoa afectada da fonte de contaminação. Se não se sentir bem, procure conselho médico (mostre o rótulo quando possível).

## SECÇÃO 5 – MEDIDAS DE COMBATE A INCENDIO

### 5.1 Meios de extinção:

Utilize conforme o apropriado: Dióxido de carbono (CO<sub>2</sub>), Pó químico seco, Espuma.

### 5.2 Perigos especiais decorrentes da substância ou mistura:

A queima produz fumos irritantes, tóxicos e desagradáveis.

### 5.3 Recomendações para o pessoal de combate a incêndios:

Equipamento de protecção. Aparelho respiratório estanque.

## SECÇÃO 6 – MEDIDAS A TOMAR EM CASO DE FUGAS ACIDENTAIS

### 6.1 Precauções individuais, equipamento de protecção e procedimentos de emergência

#### 6.1.1 Para o pessoal não envolvido na resposta à emergência

Assegure uma ventilação adequada da área de trabalho. Utilize equipamento de protecção adequado. Faça a evacuação do pessoal para uma área segura.

### 6.2 Precauções a nível ambiental:

Não deixar que o produto se introduza na canalização.

### 6.3 Métodos e materiais de confinamento e limpeza

Evite levantar poeiras. Limpar a área utilizando um aspirador. Transferir para contentores adequados e rotulados para a eliminação.

### 6.4 Remissão para outras secções: ver SECÇÕES 8 e 13

## SECÇÃO 7 – MANUSEAMENTO E ARMAZENAGEM

### 7.1 Precauções para um manuseamento seguro:

Evitar o contacto com os olhos. Usar luvas de protecção/vestuário de protecção/protecção ocular/protecção facial. Assegure uma ventilação adequada da área de trabalho. Não comer, beber ou fumar em áreas onde este produto seja utilizado ou esteja armazenado.

### 7.2 Condições de armazenagem segura, incluindo eventuais incompatibilidades:

Manter os recipientes bem fechados. Guardar num local fresco, seco e bem ventilado.

### 7.3 Utilizações finais específicas: Em actualização.

## SECÇÃO 8 – CONTROLO DA EXPOSIÇÃO / PROTECÇÃO INDIVIDUAL

### 8.1 Parâmetros de controlo:

Dados não disponíveis.

### 8.2 Controlo da exposição:





**8.2.1 Controlos técnicos adequados:** Lavar as mãos após manusear o produto. Não comer, beber ou fumar em áreas onde este produto seja utilizado ou esteja armazenado.

**8.2.2 Equipamento de protecção individual:** Usar vestuário de protecção e equipamento protector para os olhos /face adequados. Óculos de segurança com anteparos laterais. Luvas resistentes a produtos químicos. Utilize conforme o apropriado: Luvas de borracha de nitrilo. Utilizar vestuário de protecção adequado. Utilizar equipamento respiratório adequado.

## SECÇÃO 9 – PROPRIEDADES FISICAS E QUIMICAS

Aspecto físico a 20°C:	Líquido
Cor:	Vermelho
Odor:	Característico
pH:	Não determinado
Solubilidade em água:	Solúvel água

## SECÇÃO 10 – ESTABILIDADE E REACTIVIDADE

**10.1 Reactividade:** Estável em condições normais.

**10.2 Estabilidade química:** Estável em condições normais.

**10.3 Possibilidade de reacções perigosas:** Ácidos fortes. Bases fortes. Agentes oxidantes. Agentes redutores.

**10.4 Condições a evitar:** Luz solar directa. Humidade.

**10.5 Materiais incompatíveis:** Ácidos fortes. Bases fortes. Agentes oxidantes. Agentes redutores.

**10.6 Produtos de decomposição perigosos:** Nenhum.

## SECÇÃO 11 – INFORMAÇÃO TOXICOLÓGICA

**11.1 Informações sobre os efeitos tóxicos:**

Dados não disponíveis

**Informação toxicológica:** Dados não disponíveis

## SECÇÃO 12 – INFORMAÇÃO ECOLÓGICA

### 12.1 Toxicidade:

Dados não disponíveis.

### 12.2. Persistência e degradabilidade

Dados não disponíveis.

### 12.3. Potencial de bioacumulação

Dados não disponíveis.

### 12.4. Mobilidade no solo

Dados não disponíveis.

### 12.5. Resultados da avaliação PBT e mPmB

Dados não disponíveis.

### 12.6. Outros efeitos adversos

Dados não disponíveis.

## SECÇÃO 13 – CONSIDERAÇÕES RELATIVAS À ELIMINAÇÃO

### 13.1. Métodos de tratamento de resíduos

Pode ser incinerado se obedecer a regulamentos locais, regionais e nacionais.

#### Métodos de eliminação

Contactar uma empresa de eliminação de resíduos autorizada. Não deixar que o produto se introduza na canalização. Eliminar obedecendo a regulamentos locais, regionais e nacionais.

#### Eliminação da embalagem

NÃO reutilizar os recipientes vazios. Eliminar obedecendo a regulamentos locais, regionais e nacionais.

## SECÇÃO 14 – INFORMAÇÃO RELATIVA AO TRANSPORTE

De acordo com a legislação em vigor. Poderá ser útil a consulta do Decreto-Lei n.º 267-A/2003 e Decreto-Lei n.º 41-A/2010, os quais regulam o transporte rodoviário de mercadorias perigosas.

## SECÇÃO 15 – INFORMAÇÃO SOBRE REGULAMENTAÇÃO

Legislação nacional sobre substâncias perigosas: Decreto-lei nº 63/2008 e Portaria nº 732-A/96 e suas alterações

Legislação Europeia relativa à classificação, rotulagem e embalagem de substâncias e misturas: Regulamento (CE) 1272/2008

## SECÇÃO 16 – OUTRAS INFORMAÇÕES

**Edição nº 1 17 Julho de 2018**

Esta ficha de dados de segurança foi desenvolvida em conformidade com o Guia para a elaboração de Fichas de Dados de Segurança do Regulamento (CE) nº 453/2010.

As informações apresentadas foram compiladas de fontes fidedignas de produtores das matérias-primas utilizadas e baseadas no nosso conhecimento actual, sendo consideradas precisas e actuais à data desta edição. No entanto, nem o fornecedor acima citado, nem nenhum dos seus subsidiários assume qualquer responsabilidade quanto à exactidão e a integridade das informações aqui contidas. A decisão final da conformidade de qualquer material é da exclusiva responsabilidade do utilizador. Todos os materiais podem apresentar perigos desconhecidos e devem ser usados com cuidado. Embora alguns perigos sejam aqui descritos, não podemos garantir que sejam os únicos perigos existentes.

As informações apresentadas pretendem apenas descrever o produto sob o ponto de vista da protecção e segurança do homem e do ambiente, não podendo portanto ser encaradas como especificações do produto.



# **PARTE III:**

# **RÓTULO E CARTONAGEM**

**DOSSIER DE REGISTO DE PRODUTO**

**- DOCUMENTAÇÃO CONFIDENCIAL -**

**1. Conteúdo do Rótulo**

**1. Nome do Produto**

Eosina Velvet Galénicos 30 MI

**2. Composição qualitativa e quantitativa das substâncias activas por unidade de toma, volume ou peso**

Tetrabromofluoresceína sódica (Eosina) a 2%(2g/100ml)

**3. Forma farmacêutica e respectivo conteúdo em peso, volume ou número de unidades**

Solução

30 MI

**4. Via de administração**

Uso cutâneo

**5. Número de Lote**

LOT:XXXXXXXX

**6. Data de Validade**

VAL: MM-AAAA

**7. Precauções particulares de conservação, quando for o caso**

Guardar a embalagem bem fechada, em local fresco e ao abrigo da luz.

**8. A expressão “Uso Externo” impresso, quando for o caso**

Uso externo

**9. Número de registo**

Registo nº: XXXXXX

**10. Nome do responsável pela colocação no mercado no país de origem**

VELVET MED – HEALTHCARE SOLUTIONS,LDA

Quinta dos Militares, Casa Meada, Lote 4

3040-584 Antanhol-Coimbra

Portugal

**11. Nome e endereço do fabricante**

HIDRODIPRO - Produtos Químicos e Farmacêuticos, LDA.

Rua Projetada à Estrada da Paiã,

Apartado 1066

2675-801, Odivelas

Portugal

## 2. Folheto Informativo


Não aplicável



### **3. Projecto de Embalagem**

As rotulagens aprovadas em Portugal do produto Eosina Velvet Galénicos 30 ml, solução, encontram-se em anexo à presente secção da parte III.



 Healthcare Solutions		Especificações de Impressão   <i>Printing Specifications</i>				Aprovação de Layout <i>Layout Approval</i>	Aprovação de Pré-Impressão <i>Pre-Press Approval</i>
Obs.:	COR COLOR	CMYK	x	PANTONES	PANTONE	Gestor de Projeto   <i>Project Manager</i>	Gestor de Projeto   <i>Project Manager</i>
	FX	CORES INDICATIVAS NÃO IMPRESSAS   <i>INDICATIVE COLORS NOT FOR PRINTING:</i>  Cortante / Dobra   <i>Cutter Guide / Fold:</i> ●				Diretor Técnico   <i>Technical Manager</i>	Diretor Técnico   <i>Technical Manager</i>
	SUBSTRACTO SUBSTRACT	GRAMAGEM   <i>GRAMMAGE</i>		ACABAMENTO   <i>FINISHING</i> Brilhante   <i>Gloss</i>		Versão de Ficheiro / Data   <i>File Version / Date:</i> Eosina_30ml_RO_v2.4_112019 20-11-2019	Versão de Ficheiro / Data   <i>File Version / Date:</i> x_x_x_vv_x_0x20xx xxxx:20xx
NOTA: Este documento é apenas válido após assinados os correspondentes campos. Assim sendo, a Velvet Med - Healthcare Solutions requisita, à entidade externa de produção, que inclua esta informação em qualquer prova de layout e/ou cor que forneça. Obrigado.						NOTE: This document is only valid after the corresponding fields have been signed. Therefore, Velvet Med - Healthcare Solutions requires of the external production entity, to include this information in any layout and / or color proof it may provide. Thank you.	



# **PARTE IV:**

# **DOCUMENTAÇÃO QUÍMICA**

**DOSSIER DE REGISTO DE PRODUTO**

**- DOCUMENTAÇÃO CONFIDENCIAL -**

## **1. Composição**

### **1. Composição dos ingredientes na formulação**

Solução aquosa de Tetrabromofluoresceína sódica (Eosina) a 2% (2g/100ml).

Este produto contém água purificada q.b.p 100 ml.

## 2. Produto Acabado

### 1. Boletim analítico do produto acabado

# Certificado de Análise

## Certificate of Analysis

Produto | Product: Eosina a 2%

nº: AB001 / 19 136

Apresentação | Form: -

Lote | Batch: 19 136

Validade | Best Before: 05/22

Data de Produção | Manufacturing Date: 05/19

Velvet Med - Healthcare Solutions, S.A.

### Análise | Analysis

Análise	Método	Resultado	Unidades	Limites	
				Min	Max
Análise Organoléptica					
Aspecto	Visual	Líquido opaco	-	-	-
Cor	Visual	Avermelhada	-	-	-
Cheiro	Olfacto	Inodoro	-	-	-
Análise Físico-Química					
Resíduo Seco	Perda por secagem	2,08	%	1,80	2,20

**Notas:** Os ensaios aos parâmetros assinalados por (\*) são subcontratados; os valores dos parâmetros assinalados por (\*\*) são dados do fabricante.

### Observações | Observations:

As condições de armazenamento e a idade do produto poderão alterar os resultados, para alguns parâmetros, relativamente aos obtidos à data da análise.

Relatório com base na informação disponibilizada pelo produtor. Toda a informação é integral tal como consta no certificado original. A responsabilidade dos resultados da análise é da entidade que procedeu aos mesmos.

Report based on information provided by the producer. All the information is complete as it appears in the original certificate. The responsibility of the analysis results is of the entity that carried them out.

Aprovado | Approved



Não Aprovado | Not Approved



Diretor Técnico | Technical Manager



(Pedro Oliveira)

24/5/2019

1/1

Velvet Med - Healthcare Solutions, S.A.

NIPC: 510686516

Capital Social: 100.000,00 Euros

Conserv. Reg. Com.: Benavente

CAE: 46460

geral@velvet-med.pt

www.velvet-med.pt

+351 239 811 431

**Sede:** Estrada Nacional 118, Km 38,8 Edifício Mulemba, 2130-073, Benavente - Portugal

**Plataforma Logística:** Quinta dos Militares, Casa Meada, Lote 4, 3040 - 584, Antanhol, Coimbra - Portugal