

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	49.324.221/0001-04	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.451-1
Nome do Dispositivo Médico	BOMBA PARA INFUSAO DE NUTRICAO ENTERAL		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Bomba Para Nutricao		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80145110162		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.473170/2006-54</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: FABRICADO POR FRESENIUS VIAL S.A (FRANÇA) PARA FRESENIUS KABI AG (ALEMANHA) - ALEMANHA		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01/10/2007		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_Applix Smart.pdf	0157307/21-2 - 13/01/2021 - 11:26

Modelo Produto Médico
APPLIX SMART

APPLIX VISION

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar