

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	GRIFOLS BRASIL LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.513.899/0001-71
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.348-6
Nome do Dispositivo Médico	Anti-D IgG Mono-Type
Nome Técnico do Dispositivo Médico	IMUNOHEMATOLOGIA - RH-HR, KELL, KIDD, DUFFY - ORIGEM MONOCLONAL
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80134860246
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351329144201619
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: MEDION DIAGNOSTICS GRIFOLS AG - SUÍÇA - CNPJ / Código Único: C002389 - Endereço: BONNSTRASSE 9 – 3186 - DÜDINGEN 1
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/07/2017
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/07/2027

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_3062288_71_213005_Anti-D IgG Mono-Type.pdf	0450215245 - 10/04/2024 08:21:02

Apresentação/Modelo
Anti-D IgG Mono-Type, 1x5 ml, Ref. 213005