

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	DG Gel Newborn
Nome Técnico do Dispositivo Médico	IMUNOHEMATOLOGIA - ABO - ORIGEM HUMANA
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80134860154
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351654068201055
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: DIAGNOSTIC GRIFOLS, S.A. - ESPANHA - CNPJ / Código Único: C004518 - Endereço: PASSEIG FLUVIAL, 24, 08150, PARETS DEL VALLÈS – BARCELONA
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	28/03/2011
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/03/2026

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_3059425_DG Gel Newborn.pdf	4044882215 - 13/10/2021 13:59:55

Apresentação/Modelo
Caixa com 50 placas - Perfil: A/B/AB/DVI-/ DVI+/Ctl./IgG/AHG