

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CREMER S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	82.641.325/0001-18
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.452-1
Nome do Dispositivo Médico	Equipo Transusão de Sangue Câmara Graduada
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Equipos
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80245210273
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351031744202079
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: CREMER S/A - BRASIL - CNPJ / Código Único: 82641325000118 - Endereço: RUA IGUACU, N° 291/363 ITROUPAVA SECA 89030030
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03/02/2020
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	INT65000010 - 01 - 80245210273.pdf	0940562235 - 04/09/2023 14:26:31

Modelo Produto Médico
Equipo Micro Câmara Graduada Sangue Luer Lock