

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	SERASCAN DIANA 2
Nome Técnico do Dispositivo Médico	IMUNOHEMATOLOGIA - ABO - ORIGEM HUMANA
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10364120066
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	253510012840148
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: DIAGNOSTIC GRIFOLS S.A - ESPANHA
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	10/06/2002
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/06/2027

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_3059419_Serascan Diana 2.pdf	3980470211 - 08/10/2021 18:29:13

Apresentação/Modelo
210204-13 Serascan Diana 2 2x10 ml (I/II)