

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	SERIGRUP DIANA A1/B
Nome Técnico do Dispositivo Médico	IMUNOHEMATOLOGIA - ABO - ORIGEM HUMANA
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80134860084
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351026890200462
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	28/12/2004
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	28/12/2024

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_3059421_Serigrup Diana A1B.pdf	3980956211 - 08/10/2021 19:00:46

Apresentação/Modelo
Serigrup Diana A1/B - 2x10mL (A1, B).