

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	Erytra Eflexis
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Instrumento destinado a imunoensaios
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80134860252
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351056430201864
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	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	14/05/2018
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	Instruções de Uso Erytra Eflexis_Parte 1.pdf	0437433234 - 02/05/2023 11:20:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso Erytra Eflexis_Parte 2.pdf	0437433234 - 02/05/2023 11:20:30

Apresentação/Modelo
Erytra Eflexis