

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	04.718.143/0001-94
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.025-1
Nome do Dispositivo Médico	STA- Liatest® D-DI PLUS (REF 00662)
Nome Técnico do Dispositivo Médico	D-DÍMERO
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80102511286
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351359440201473
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: DIAGNOSTICA STAGO S.A.S - FRANÇA - CNPJ / Código Único: C010236 - Endereço: 3, ALLÉE THÉRÈSA 92600 ASNIÈRES SUR SEINE FRANÇA 1
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	18/08/2014
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	18/08/2034

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_80102511286.pdf	3062273216 - 05/08/2021 15:18:00

Apresentação/Modelo
Reagente 1: 6 x 5 mL de Buffer, Reagente 2: 6 x 6mL de Latex.