

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	WAMA PRODUTOS PARA LABORATORIO LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	66.000.787/0001-08
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.100-3
Nome do Dispositivo Médico	IMUNO-LATEX FR/FATOR REUMATOIDE
Nome Técnico do Dispositivo Médico	FATOR REUMATÓIDE
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10310030071
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351007219200331
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: WAMA PRODUTOS PARA LABORATORIO LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 66000787000108 - Endereço: RUA ALDO GERMANO KLEIN 100 CEAT 13573106
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Produtos que apresentam médio risco ao usuário ou ao paciente e baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/06/2003
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	IFU_IL_FR_ed-06_rev02-2011-B (3 idiomas)1.pdf	3347913213 - 25/08/2021 10:45:27

Apresentação/Modelo
Kit para 60 ou 100 testes