

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	VDRL/SIFILIS
Nome Técnico do Dispositivo Médico	TREPONEMA PALLIDUM
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10310030093
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351280276200614
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	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	02/01/2007
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02/01/2027

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	VDRL instrução uso 5 e 10ml_082021.pdf	3990602217 - 09/10/2021 16:26:57

Apresentação/Modelo
REF 55500-F 10ml - (Suspensão antigênica 2x5ml
Instruções de uso)
REF 55250-F - 5ml - (Suspensão antigênica 5ml
Instruções de uso)