

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Instramed Industria Médico Hospitalar LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	90.909.631/0001-10
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.429-5
Nome do Dispositivo Médico	DEFIBRILADOR EXTERNO AUTOMÁTICO I.ON PRO
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Desfibrilador externo automático
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10242950016
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351399537201985
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: Instramed Industria Médico Hospitalar LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 90909631000110 - Endereço: BECO JOSÉ PARIS, 339 - PAVILHÕES 18 E 19 SARANDI 91140310
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	12/08/2019
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	12/08/2029

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual do Usuário.PDF	1066368252 - 14/08/2025 08:25:18

Modelo Produto Médico
i.ON AUTO
I.ON
I.ON PRO