

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	49.324.221/0001-04	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.451-1
Nome do Dispositivo Médico	BOMBA DE SERINGA INJECTOMAT AGILIA		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Bomba de Infusao		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80145110159		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.157761/2006-87</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	• FABRICANTE: FRESENIUS VIAL - FRANÇA		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/03/2007		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/03/2027		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	2314-10_Manual do Usuário.pdf	1077381/24-7 - 07/08/2024 - 11:58

Modelo Produto Médico	

Exportar para Excel	Exportar para PDF	Voltar
---------------------	-------------------	--------

