

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	GRIFOLS BRASIL LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.513.899/0001-71
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.348-6
Nome do Dispositivo Médico	DG GEL ABO/Rh (2D)
Nome Técnico do Dispositivo Médico	IMUNOHEMATOLOGIA - ABO - ORIGEM MONOCLONAL
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80134860091
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351307105200551
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: DIAGNOSTIC GRIFOLS, S.A. - ESPANHA - CNPJ / Código Único: C004518 - Endereço: PASSEIG FLUVIAL, 24, 08150, PARETS DEL VALLÈS – BARCELONA
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	30/01/2006
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/01/2026

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_3059437_DG Gel ABORh (2D).pdf	4045596216 - 13/10/2021 15:17:14

Apresentação/Modelo
DG Gel ABO/Rh (2D) Perfil: A/B/AB/D/D'/Ctl/N/A1/N/B- 50 placas