

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CELER BIOTECNOLOGIA S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	04.846.613/0001-03
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.05.374-1
Nome do Dispositivo Médico	Celer Finecare Troponina I Quantitativa
Nome Técnico do Dispositivo Médico	TROPONINA
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80537410033
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351835116201616
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: GUANGZHOU WONDFO BIOTECH CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	13/06/2016
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	13/06/2026

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	ACS00273_01 - IU FIA CTNI.pdf	1183116241 - 28/08/2024 11:02:40

Apresentação/Modelo
1 teste: 1 tira teste e 1 x 1mL
5 testes: 5 tiras teste e 5 x 1mL
10 testes: 10 tiras teste e 10 x 1mL
50 testes: 50 tiras teste e 50 x 1mL
25 testes: 25 tiras teste e 25 x 1mL