

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	04.718.143/0001-94
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.025-1
Nome do Dispositivo Médico	STA® - NeoPTimal
Nome Técnico do Dispositivo Médico	TEMPO DE PROTROMBINA (TP)
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80102512061
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351179106201813
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: DIAGNOSTICA STAGO S.A.S - FRANÇA - CNPJ / Código Único: C010236 - Endereço: 3, ALLÉE THÉRÈSA 92600 ASNIÈRES SUR SEINE FRANÇA 1
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	25/06/2018
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	25/06/2028

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IU_80102512061.pdf	0639480241 - 14/05/2024 16:32:59

Apresentação/Modelo
REF 01164: 12 x 10mL de Reagente 1 (STA® NeoPTimal 10), 12 x 10mL de Reagente 2 (Solvente)
REF 01165: 12 x 20mL de Reagente 1 (STA® NeoPTimal 20), 12 x 20mL de Reagente 2 (Solvente)
REF 01163: 6 x 5mL de Reagente 1 (STA® NeoPTimal 5), 6 x 5mL de Reagente 2 (Solvente)