

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	FINECARE FIA METER PLUS
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Instrumento destinado a imunoensaios
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80537410040
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351810568201810
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: GUANGZHOU WONDFO BIOTECH CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	18/02/2019
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual_Finecare_Fia_Meter_Plus-LIVRETO.pdf	3689361206 - 23/10/2020 14:40:47

Apresentação/Modelo
FS-113