

# Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	KOLPLAST CI LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.231.530/0001-93
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.376-1
Nome do Dispositivo Médico	Kit DIU
Nome Técnico do Dispositivo Médico	KIT PARA INTRODUÇÃO DE DIU
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10237610267
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351423683202404
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: KOLPLAST CI LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 59231530000193 - Endereço: ESTRADA MUNICIPAL BENEDITO DE SOUZA, 418, MINA 13299364
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	29/10/2024
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	Instruções de Uso.pdf	1547009241 - 11/11/2024 09:51:50

Modelo Produto Médico
Kit composto por: 01 Espécuro vaginal Kolplux M, 01 Pinça Cherron, 01 Pinça Pozzi, 01 Histerômetro, 01 Tesoura longa ponta curva, 01 Par de luvas, 10 Compressas de gaze 7,5x7,5 cm, 01 Dilatador e 01 Campo para cobertura de mesa 60x60 cm.