

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	COLOPLAST DO BRASIL LTDA.
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.794.555/0003-40
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.04.303-1
Nome do Dispositivo Médico	Sistema de Manejo de Fístula e Ferida
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Sistema de Drenagem
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10430310040
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351420085200693
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA - CNPJ / Código Único: C002753 - Endereço: HOLTEDAM 1, 3050 HUMLEBAEK
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/04/2007
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	2020.11_IFU_BR_23324735.pdf	4291497211 - 29/10/2021 19:04:03

Modelo Produto Médico
Códigos dos componentes: 9500
14015
14021
14031
14041
Códigos do sistema: 14050
14060
14070