

# 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 Cateterismo Vesical 2
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Kit de Introducao de Cateter
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10237610221
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351599830201941
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	24/10/2019
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	Instruções de Uso.pdf	1552234258 - 02/12/2025 10:53:09

Modelo Produto Médico
" Kit composto por: 1 Pinça Pean, 1 Cuba Redonda, 1 Cuba Rim, 1 Campo Cirúrgico Fenestrado 40x40 cm, 1 Campo para Cobertura de Mesa 80x80 cm e 6 bolas de Algodão. "