

# Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	DR IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	17.634.786/0001-00
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.09.913-8
Nome do Dispositivo Médico	CATETER VENOSO CENTRAL INTERVENCIONAL
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Kit para Cateter Venoso
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80991380043
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351929423202014
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: K.F.F. S.A - ARGENTINA
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	21/09/2020
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16/07/2027

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso.pdf	4215039223 - 26/05/2022 14:26:58

Modelo Produto Médico
USB-0515, USB-0520, USB-0522, USB-0525, USB-0530, USB-0535, USB-0540, USB-0550, USB-6515, USB-6520, USB-6522, USB-6525, USB-6530, USB-6535, USB-6540, USB-6550, USB-0410, USB-0415, USB-0420, USB-0422, USB-0308, USB-0312, USB-0205, USB-0208, DSB-0405, DSB-0408, DSB-0413, DSB-0430, DSB-0505, DSB-0508, DSB-0513, DSB-0520, DSB-0715, DSB-0720, DSB-0730, DSB-0530, TSB-5508, TSB-5513, TSB-5530, TSB-0715, TSB-0720, TSB-0730, TSB-0820, TSB-0830.