

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02.881.877/0001-64
Autorização de Funcionamento da Empresa	800340
Nome do Dispositivo Médico	HIDROGEL AMORFO COM ALGINATO WOUND CARE G
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Curativo
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	8003400121
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351935454202004
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: PHARMAPLAST S.A.E - EGITO
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	22/03/2021
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	22/03/2031

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Planilha 03 POP 21 - Hidrogel - rev 01.pdf	0939709236 - 04/09/2023 11:24:42

Modelo Produto Médico
6g - CavS6, 15g - CavT15, 20g - CavT20, 25g - CavT25, 30g - CavT25, 50g - CavT50, 75g - CavT75, 85g - CavT85.