

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	Curativo Hidrofibra Estéril com Prata Wound Care Acqua Ag
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Curativo
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	8003400140
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351773228202104
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: PHARMAPLAST S.A.E - EGITO
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16/05/2022
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16/05/2032

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Planilha 135 POP 21 - Curativo Hidrofibra Wound Care Acqua Ag - rev 02.pdf	0945016239 - 05/09/2023 10:33:08

Modelo Produto Médico
Curativo hidrofibra estéril com prata wound care acqua Ag não adesivo: FibAg5050
FibAg1010
FibAg1515
FibAg1015
FibAg1020
FibAg245
FibAg75
FibAg1025
FibAg1030
FibAg76
FibAg1012
FibAg 68

FibAg16518
FibAg2222
Curativo hidrofibra estéril com prata wound care acqua Ag extra não adesivo FibAgEx 5050
FibAgEx1010
FibAgEx1515
FibAgEx1015
FibAgEx1020
FibAgEx245
FibAgEx75
FibAgEx1025
FibAgEx1030
FibAgEx76
FibAgEx1012
FibAgEx68
FibAgEx16518
FibAgEx2222.