

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MEDLEVENSOHN COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.343.029/0001-90
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.05.603-1
Nome do Dispositivo Médico	FAMÍLIA PARA TESTE DE GLICOSE ON CALL® PLUS
Nome Técnico do Dispositivo Médico	AUTOTESTE PARA GLICOSE
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80560310036
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351290071201872
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: ACON BIOTECH (HANGZHOU) CO.,LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/07/2018
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/07/2028

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IU SOL CONTROLE OCP.pdf	4217597215 - 25/10/2021 17:16:40
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IU Tiras OCP.pdf	4217597215 - 25/10/2021 17:16:40

Apresentação/Modelo

Componentes	Apresentações ou Modelos
Solução Controle de Glicose On Call Plus	G123-311: 1 x 2mL de (Nível 0)
	1 x 2mL de (Nível 1)
	1 x 2mL de (Nível 2).
Tiras para Teste de Glicose On Call Plus	G133-111: 2 x 25 tiras de teste (2 caixas com 25 unidades cada)
	1 x 50 tiras de teste (1 caixas com 50 unidades)
Tiras para Teste de Glicose On Call Plus	G133-112: 1 x 100 tiras de teste (4 caixas com 25 unidades)
Tiras para Teste de Glicose On Call Plus	G133-114: 1 x 10 tiras de teste
Tiras para Teste de Glicose On Call Plus	G133-115: 1 x 25 tiras de teste (Pouches individuais)
Tiras para Teste de Glicose On Call Plus	G133-117: 1 x 50 tiras de teste (Pouches individuais)
Tiras para Teste de Glicose On Call Plus	G133-118: 1 x 25 tiras de teste

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	INJEX INDÚSTRIAS CIRÚRGICAS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.309.302/0001-99
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.01.606-1
Nome do Dispositivo Médico	Seringa Hipodérmica sem Agulha Injex
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartáveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10160610071
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351048931201556
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: INJEX INDÚSTRIAS CIRÚRGICAS LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 59309302000199 - Endereço: AV. COMENDADOR JOSÉ ZILLO 160 DISTRITO INDUSTRIAL 19908170
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06/04/2015
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	10160610071 - INSTRUÇÕES DE USO.pdf	3927901211 - 05/10/2021 10:29:56

Modelo Produto Médico
1 mL
3 mL
5 mL
10 mL
20 mL - Bico luer slip, luer lock.
60 mL - bico luer slip, luer lock e sonda.

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.057.428/0001-33
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.306-6
Nome do Dispositivo Médico	SERINGA DE INSULINA DESCARTÁVEL DESCARPACK IV
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas Descartaveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10330669076
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351804180201011
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: Jiangsu Jichun Medical Devices Co., Ltd. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	23/05/2011
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 - Seringa de Insulina IV- rev00.pdf	1833500211 - 12/05/2021 16:11:21

Modelo Produto Médico
Seringa: seringa de 30U, seringa de 50U, seringa de 100U.
Todas as Seringas já vem com agulha, sendo disponíveis:
agulha: agulha longa: 29 G (12,7x0,33mm)
agulha curta: 30G (8,0x0,30mm)
agulha longa: 26G1/2 (13,0 x 0,45mm)
agulha longa: 27,5G1/2 (13,0 x 0,38mm)

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOÃO MED COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	78.742.491/0001-33
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.969-0
Nome do Dispositivo Médico	MASCARA LARÍNGEA EM SILICONE REUTILIZÁVEL VITALGOLD
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Tubo Laringeo
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10296909030
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351723331202014
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: HANGZHOU FORMED MEDICAL DEVICES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C002693 - Endereço: BUILDING3,NO.292 GONGHE NORTH ROAD, XINDENG TOWN FUYANG DISTRICT,311404,HANGZHOU, ZHEJIANG
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/12/2020
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	mascara laringea silicone reutilizável vitalgold.pdf	0362170240 - 22/03/2024 17:34:31

Modelo Produto Médico
*MASCARA LARÍNGEA REUTILIZÁVEL EM SILICONE - PA010310 - Nº 1 - PA010315 - Nº 1.5 - PA010320 - Nº 2 - PA010325 - Nº 2.5 - PA010330 - Nº 3 - PA010340 - Nº 4.0 - PA010350 - Nº 5.0 - PA010360 - Nº 6.0
*MASCARA LARÍNGEA REUTILIZÁVEL EM SILICONE COM BARRA DE EPIGLOTE - PA011310 - Nº 1 - PA011315 - Nº 1.5 - PA011320 - Nº 2 - PA011325 - Nº 2.5 - PA011330 - Nº 3 - PA011340 - Nº 4.0 - PA011350 - Nº 5.0 - PA011360 - Nº 6.0
*MASCARA LARÍNGEA REUTILIZÁVEL EM SILICONE DE DUPLO LUMEM CURVA PRÉ-FORMADA COM ACESSO GÁSTRICO - PA0610110 - Nº 1 - PA0610115 - Nº 1.5 - PA0610120 - Nº 2 - PA0610125 - Nº 2.5 - PA0610130 - Nº 3 - PA0610140 - Nº 4.0 - PA0610150 - Nº 5.0 - PA0610160 - Nº 6.0
*MASCARA LARÍNGEA REUTILIZÁVEL EM SILICONE REFORÇADA - PA010410 - Nº 1 - PA010415 - Nº 1.5 - PA010420 - Nº 2 - PA010425 - Nº 2.5 - PA010430 - Nº 3 - PA010440 - Nº 4.0 - PA010450 - Nº 5.0 - PA010460 - Nº 6.0  
*MASCARA LARÍNGEA REUTILIZÁVEL EM SILICONE REFORÇADA DE DUPLO LUMEM COM ACESSO GÁSTRICO - PA0610310 - Nº 1 - PA0610315 - Nº 1.5 - PA0610320 - Nº 2 - PA0610325 - Nº 2.5 - PA0610330 - Nº 3 - PA0610340 - Nº 4.0 - PA0610350 - Nº 5.0 - PA0610360 - Nº 6.0

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	01.057.428/0001-33
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.03.306-6
Nome do Dispositivo Médico	MÁSCARA CIRÚRGICA DESCARTÁVEL DESCARPACK
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Mascaras
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10330669038
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351068616201093
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: XIANTAO RAYXIN MEDICAL PRODUCTS CO LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR, FABRICANTE: XIANTAO FUSHI PROTECTIVE PRODUCTS CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	30/04/2010
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	Instrução de Uso - Máscara Cir. Tripla - rev00.pdf	1829658212 - 12/05/2021 11:19:36

Modelo Produto Médico
0100601 - Máscara Cirúrgica Descarpack com Tiras Branca (embaladas em sacos plásticos)
0100701 - Máscara Cirúrgica Descarpack com Tiras Branca (embaladas em cartuchos)
0100801 - Máscara Cirúrgica Descarpack com Tiras Azul (embaladas em cartucho)
0100901 - Máscara Cirúrgica Descarpack com Tiras Azul (embaladas em sacos plásticos)
0110601 - Máscara Cirúrgica Descarpack com Elástico Branca (embaladas em cartuchos)
0110701 - Máscara Cirúrgica Descarpack com Elástico Branca (embaladas em sacos plásticos)
0110801 - Máscara Cirúrgica Descarpack com Elástico Azul (embaladas em cartuchos)
0110901 - Máscara Cirúrgica Descarpack com Elástico Azul (embaladas em sacos plásticos)

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	TOTAL SUPRI COMERCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	50.363.579/0001-25
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.27.053-9
Nome do Dispositivo Médico	PHARMAPORE PU IV - FRAME STYLE - fixador de cateter /curativo transparente estéril - estilo "Quadro"
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Curativo
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	82705390004
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351377596202460
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: PHARMAPLAST S.A.E - EGITO - CNPJ / Código Único: C005616 - Endereço: AMRIA FREE ZONE, 23512, ALEXANDRIA, 31611 – EGITO
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26/08/2024
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	Formulario_de_Peticao_para_Notificacao_curativo_estilo_quadro_(1)_assinado (2).pdf	1168986249 - 26/08/2024 13:24:22

Modelo Produto Médico
IVFS1012
IVFS1012ADV
IVFS1014
IVFS10155ADV
IVFS5057
IVFS657ADV
IVFS68
IVFS76
IVFS77
IVFS810
IVFS8210
IVFS8510

IVFS85115
IVFS85115ADV
IVFS856
IVFS857
IVFS857ADV
IVFS87
IVFS910
IVFS97
IVPFS1012
IVPFS1014
IVPFS5057
IVPFS68
IVPFS76
IVPFS77
IVPFS810
IVPFS8210
IVPFS8510
IVPFS85115
IVPFS856
IVPFS857
IVPFS87
IVPFS910
IVPFS97

Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: ZYMEDET GOLD 5 ENZIMAS - PROLINK

Nome da Empresa	PROLINK INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA		
CNPJ	01.140.700/0001-44	Autorização	3.02.610-5
Nome Comercial	ZYMEDET GOLD 5 ENZIMAS - PROLINK		
Classe Terapêutica	DETERGENTE ENZIMÁTICO		
Registro	326100036		
Processo	25351.325558/2024-21		
Vencimento do Registro	07/10/2034		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo
Visualizar 1º rótulo

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ALMOTOLIA + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	1	07/10/2024
Validade	24 meses	Registro	3261000360016
Princípio Ativo			
Embalagem	- Primária - ALMOTOLIA - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PROLINK INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - GUAPIAÇU - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO 100ML + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	2	07/10/2024
Validade	24 meses	Registro	3261000360024
Princípio Ativo			
Embalagem	- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO - Secundária - CAIXA DE PAPELAO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PROLINK INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - GUAPIAÇU - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
--------------------------------	------------	--	--

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO 500ML + CAIXA DE PLASTICO	LIQUIDO	3	07/10/2024
Validade	24 meses	Registro	3261000360032
Princípio Ativo			
Embalagem	- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO - Secundária - CAIXA DE PLASTICO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PROLINK INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - GUAPIAÇU - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO 1L + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	4	07/10/2024

Validade	24 meses	Registro	3261000360040
Princípio Ativo			
Embalagem	- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO - Secundária - CAIXA DE PAPELAO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PROLINK INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - GUAPIAÇU - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	5	07/10/2024
Validade	24 meses	Registro	3261000360059
Princípio Ativo			
Embalagem	- Primária - GALAO PLASTICO - Secundária - CAIXA DE PAPELAO		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PROLINK INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - GUAPIAÇU - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA único	Não
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOÃOMED COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	78.742.491/0001-33
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.969-0
Nome do Dispositivo Médico	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA COM BALÃO VITAL GOLD
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Canulas
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10296900055
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351635059201173
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: WELL LEAD MEDICAL CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C003795 - Endereço: C-4 JINHU INDUSTRIAL ESTATE, HUALONG, PANYU, GUANGZHOU, 511434
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06/02/2012
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	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA COM BALÃO.pdf	3818953210 - 27/09/2021 17:37:31

Modelo Produto Médico
CANULA TRAQUEOSTOMIA COM BALÃO VITAL GOLD
TAMANHOS 3.0-3.5-4.0-4.5-5.0-5.5-6.0-6.5-7.0-7.5-8.0-8.5-9.0-9.5-10.0

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOÃOMED COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	78.742.491/0001-33
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.969-0
Nome do Dispositivo Médico	Cânula de Guedel VITALGOLD
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Canulas
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10296900076
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351227538201137
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: WELLMED International Industries Pvt. Ltd. - ÍNDIA
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03/12/2012
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	CANULA DE GUEDEL VITALGOLD.pdf	3915146218 - 04/10/2021 16:20:08

Modelo Produto Médico
TAMANHOS 000, 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	JOÃOMED COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	78.742.491/0001-33
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.969-0
Nome do Dispositivo Médico	INSTRUMENTAIS CIRURGICOS NÃO CORTANTES VITALGOLD
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Instrumentos cirúrgicos
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10296900157
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351337697201850
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SATELLITE INDUSTRIES - PAQUISTÃO - CNPJ / Código Único: C003016 - Endereço: WAHID STREET, LINK CAPITAL ROAD, 51310
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	23/07/2018
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	INSTRUMENTAIS CIRURGICOS NÃO CORTANTES VITALGOLD.pdf	4057190210 - 14/10/2021 08:59:34

Modelo Produto Médico
(todos em vários comprimentos, tamanhos e formatos)
Afastadores
Aspiradores
Cabo Bisturi
Cinzéis
Curetas
Descoladores
Espátulas
Espéculos
Fórceps
Ganchos
Instrumental para microcirurgia

Martelos
Pinça Dissecção / Pinças Anatômicas
Pinças Especiais
Pinças hemostáticas
Porta Agulhas
Raspa / Raspador

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	INJEX INDÚSTRIAS CIRÚRGICAS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.309.302/0001-99
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.01.606-1
Nome do Dispositivo Médico	AGULHAS HIPODÉRMICA DE USO ÚNICO INJEX
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Agulhas Descartáveis
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10160610061
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351049802201454
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: INJEX INDÚSTRIAS CIRÚRGICAS LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 59309302000199 - Endereço: AV. COMENDADOR JOSÉ ZILLO 160 DISTRITO INDUSTRIAL 19908170
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/06/2014
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	10160610061 - Instruções de Uso.pdf	3843387214 - 29/09/2021 10:56:01

Modelo Produto Médico
08 X 0,30 (30G8mm)
12,7 X 0,30 (30G12,7mm)
13 X 0,30 (30G.1/2)
12,7 X 0,33 (29G12,7mm)
13 X 0,33 (29G.1/2)
13 X 0,36 (28G.1/2)
13 X 0,38 (27,5G 1/2)
13 X 0,40 (27G.1/2)
13 X 0,45 (26G.1/2)
13 X 0,50 (25G.1/2)
20 X 0,55 (24G.3/4)
25 X 0,60 (23G.1)

25 X 0,70 (22G.1)
30 X 0,70 (22G.1 1/4)
25 X 0,80 (21G.1)
30 X 0,80 (21G.1 1/4)
40 X 0,80 (21G.1 1/2)
25 X 1,20 (18G.1)
40 x 1,10 (19G 1 1/2)
40 X 1,60 (16G 11/2)
40 X 1,20 (18G.1 1/2)