

# Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	PHILIPS MEDICAL SYSTEMS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	58.295.213/0001-78
Autorização de Funcionamento da Empresa	1.02.167-1
Nome do Dispositivo Médico	Philips Hemodynamic Application
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Software
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10216710369
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351700127201819
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: PHILIPS MEDICAL SYSTEMS NEDERLAND B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS), FABRICANTE: PHILIPS MEDICAL SYSTEMS LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 58295213000178 - Endereço: AV JULIA GAIOLLI 740 GALPAOT300 PARTE S5 AGUA CHATA 07251500
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03/12/2018
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03/12/2028

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de uso_Hemodynamic Application.pdf	0240821211 - 19/01/2021 09:20:34

Modelo Produto Médico
[sem dados cadastrados]