

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Asmed Latino América Comércio Importação e Exportação de Produtos Médicos Ltda.
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	15.729.051/0001-26
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.09.048-1
Nome do Dispositivo Médico	BENE
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Equipamento Eletromagnetico Para Terapia
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80904819001
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351369484202435
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: ASMED S.R.L. - ITÁLIA - CNPJ / Código Único: C013260 - Endereço: VIA CHARTA 77, N° 16 - 50018 - SCANDICCI
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16/09/2024
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	KD4 0110 005 MU MANUAL BENE Rev. N del 15.05.2023.pdf	1277860246 - 17/09/2024 11:08:59

Modelo Produto Médico
BENE Universal mod. 110