

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Loccus do Brasil LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	05.094.718/0002-99
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.24.721-7
Nome do Dispositivo Médico	Família Extracta®
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Instrumento para preparo e processamento de amostras – fase pré-analítica
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	82472170008
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351099567202371
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: Loccus do Brasil LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 05094718000299 - Endereço: Rua Santa Mônica, 836 Parque Industrial San José 06715865
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06/03/2023
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	Loccus - Manual - Extracta 16 32 96 IVD.pdf	0321025237 - 30/03/2023 15:10:45

Apresentação/Modelo	
Componentes	Apresentações ou Modelos
Extracta®	16
Extracta®	32
Extracta®	96