

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	NKL PRODUTOS ELETRÔNICOS LTDA - EPP
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	04.920.239/0001-30
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.916-8
Nome do Dispositivo Médico	ELETROESTIMULADOR MICROESTIM
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Estimulador Eletrico
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80191680008
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351760431201815
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: NKL PRODUTOS ELETRÔNICOS LTDA - EPP - BRASIL - CNPJ / Código Único: 04920239000130 - Endereço: RUA ALBERTO KNOP, 500 - 3º ANDAR MALUCHE 88354650
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	10/06/2019
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	Mn_MicroEstim_03_B (1).pdf	0640764240 - 14/05/2024 16:59:20

Modelo Produto Médico
FOCO
GENIUS
tDCS
tES