

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	OLIMED MATERIAL HOSPITALAR S.A.
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.033.589/0001-12
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.734-5
Nome do Dispositivo Médico	Seringas Preenchidas OLIFLUSH
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Seringas
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80273450062
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351393047202432
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: ZHEJIANG HOPE PHARMA CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C013406 - Endereço: BUILDING 2 & BUILDING 4 (LEVEL 2&3 EAST), NO. 1568 1ST BINHAI AVENUE, WENZHOU ECON & TECH DEVELOPMENT ZONE, WENZHOU, ZHEJIANG, 325000
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	08/09/2025
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	08/09/2035

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	282-01 - Ficha Técnica - SERINGA PREENCHIDA- GLOMED -.pdf	0127300261 - 06/02/2026 13:14:09

Modelo Produto Médico
HBYC-3mL
HBYC-5mL
HBYC-10mL