

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Enzytec Biotecnologia Ltda.
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.214.566/0001-65
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.24.443-7
Nome do Dispositivo Médico	COVID-19 (SARS-CoV-2) & Influenza A+B Antigen Test Kit (Colloidal Gold)
Nome Técnico do Dispositivo Médico	PARÂMETROS COMBINADOS - PAINEL RESPIRATÓRIO
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	82444370331
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351188417202501
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: ANHUI DEEPBLUE MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C011907 - Endereço: NO. 777 JIMINGSHAN ROAD, HIGH-TECH DEVELOPMENT ZONE, 230088 HEFEI, ANHUI
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02/03/2026
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	02/03/2036

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de uso_FluA+B_COVID-19.pdf	0234191261 - 10/03/2026 11:38:17

Apresentação/Modelo
1 teste/kit
10 testes/kit
2 testes/kit
20 testes/kit
25 testes/kit
3 testes/kit
5 testes/kit
50 testes/kit