

# Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

| Detalhes do Produto                                                            |                                                                                                                             |
|--------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico  | DMM ODONTOLOGIA LTDA - ME                                                                                                   |
| CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico           | 17.893.537/0001-20                                                                                                          |
| Autorização de Funcionamento da Empresa                                        | 8.10.247-8                                                                                                                  |
| Nome do Dispositivo Médico                                                     | SISTEMA DE RADIOLOGIA EXTRAORAL E CBTC                                                                                      |
| Nome Técnico do Dispositivo Médico                                             | Aparelho de Raio-X Odontologico Panoramico                                                                                  |
| Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico                     | 81024780004                                                                                                                 |
| Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico                   | Válido                                                                                                                      |
| Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico                      | 25351515589202049                                                                                                           |
| Fabricante Legal do Dispositivo Médico                                         | FABRICANTE: CEFLA S.C. - ITÁLIA - CNPJ / Código Único: C008392 - Endereço: VIA BICOCCA N.14/C – 40026 IMOLA, BOLONHA, 40026 |
| Classificação de Risco do Dispositivo Médico                                   | III - ALTO RISCO                                                                                                            |
| Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico | 08/03/2021                                                                                                                  |
| Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico         | 08/03/2031                                                                                                                  |

| Tipo de Arquivo                                   | Arquivos                            | Expediente, data e hora de inclusão |
|---------------------------------------------------|-------------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 3 - NewTom GO_97055092_PT.pdf       | 0935495215 - 10/03/2021 09:24:36    |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 3 - NewTom Giano HR_97050977_PT.pdf | 0935495215 - 10/03/2021 09:24:35    |

| Modelo Produto Médico |
|-----------------------|
| NEWTOM GIANO HR       |
| NEWTOM GO             |