

Informações Regulatórias

**Modelos: PED25010; PED25012; PED25014; PED25016; PED25018; PED25020; PED27510; PED27512;
PED27514; PED27516; PED27518; PED27520; PED30010; PED30012; PED30014; PED30016; PED30018;
PED30020; PED30025; PED30030; PED30035; PED32510; PED32512; PED32514; PED32516; PED32518;
PED32520; PED32525; PED32530; PED32535; PED35010; PED35012; PED35014; PED35016; PED35018;
PED35020; PED35025; PED35030; PED35035; PED37510; PED37512; PED37514; PED37516; PED37518;
PED37520; PED37525; PED37530; PED37535; PED40010; PED40012; PED40014; PED40016; PED40018;
PED40020; PED40025; PED40030; PED40035; PED42510; PED42512; PED42514; PED42516; PED42518;
PED42520; PED42525; PED42530; PED42535; PED45010; PED45012; PED45014; PED45016; PED45018;
PED45020; PED45025; PED45030; PED45035; PED47510; PED47512; PED47514; PED47516; PED47518;
PED47520; PED47525; PED47530; PED47535; PED50010; PED50012; PED50014; PED50016; PED50018;
PED50020; PED50025; PED50030; PED50035**

Nome comercial: Dispositivo de Embolização Pipeline Flex

Nome Técnico: Dispositivo de Embolizacao Artificial

Classificação no registro: Material

Nº do Registro ANVISA: 10349000569

Classificação de Risco: IV

Fabricante Legal

Micro Therapeutics, Inc.

d/b/a ev3 Neurovascular.

Toledo Way 9775, Irvine, Califórnia 92618 - Irvine, CA 92618 USA

Medtronic

Medtronic Comercial Ltda.

Av. Jornalista Roberto Marinho, 85, 10º andar
São Paulo, SP, 04576-010 Brasil
www.medtronic.com
tel 55 11 2182-9200

**Modelos: PED225010; PED225012; PED225014; PED225016; PED225018; PED225020; PED227510; PED227512;
PED227514; PED227516; PED227518; PED227520; PED230010; PED230012; PED230014; PED230016;
PED230018; PED230020; PED230025; PED230030; PED230035; PED232510; PED232512; PED232514;
PED232516; PED232518; PED232520; PED232525; PED232530; PED232535; PED235010; PED235012;
PED235014; PED235016; PED235018; PED235020; PED235025; PED235030; PED235035; PED237510;
PED237512; PED237514; PED237516; PED237518; PED237520; PED237525; PED237530; PED237535;
PED240010; PED240012; PED240014; PED240016; PED240018; PED240020; PED240025; PED240030;
PED240035; PED242510; PED242512; PED242514; PED242516; PED242518; PED242520; PED242525;
PED242530; PED242535; PED245010; PED245012; PED245014; PED245016; PED245018; PED245020;
PED245025; PED245030; PED245035; PED247510; PED247512; PED247514; PED247516; PED247518;
PED247520; PED247525; PED247530; PED247535; PED250010; PED250012; PED250014; PED250016;
PED250018; PED250020; PED250025; PED250030; PED250035**

Nome comercial: DISPOSITIVO DE EMBOLIZAÇÃO PIPELINE FLEX COM TECNOLOGIA SHIELD

Nome Técnico: Dispositivo de Embolizacao Artificial

Classificação no registro: Material

Nº do Registro ANVISA: 10349000581

Classificação de Risco: IV

Fabricante Legal

Micro Therapeutics, Inc.

d/b/a ev3 Neurovascular.

Toledo Way 9775, Irvine, Califórnia 92618 - Irvine, CA 92618 USA