



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-001745-24-2

---

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN**

Expediente Nº 1-0047-3110-001745-24-2

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por HLVS OLYMPIA S.A. ; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

**DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS**

PM: 2250-12

Nombre descriptivo: Desfibrilador externo

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
18-502 Desfibriladores/Cardioversores

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): DEFI ® - MEDITECH ®

Modelos:  
Defi 5s

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Indicado para el uso en víctimas de paro cardíaco repentino, cuando el paciente está inconsciente y no responde o cuando no hay respiración o es anormal.

Período de vida útil: Equipo: No aplica

Electrodos: 5 años

Baterías: 4 años en depósito + 4 años luego de la instalación

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No Aplica

Forma de presentación: Por unidad

Método de esterilización: No Aplica

Nombre del fabricante:

Meditech Equipment Co., Ltd

Lugar de elaboración:

89 Laoshan Road, Building 69, Laoshan District, Qingdao, Shandong Province, 266102 China

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 2250-12 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

Expediente N° 1-0047-3110-001745-24-2

N° Identificadorio Trámite: 57293

AM