

Ministerio de Salud Secretaria de Calidad en Salud A.N.M.A.T.

ANEXO II

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD INICIAL - PM CLASE I- II

Número de revisión: 2597-5#0001

Número de PM:

2597-5

Nombre Descriptivo del producto:

Equipo para Urodinámica

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

14-307-Sistemas de Medición Urodinámica

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

ALACER

Modelos (en caso de clase II y equipos):

UROCOMMANDER
UROCOMMANDER con EMG (Electromiografía)
UROCOMMANDER para Biofeedback
UROCOMMANDER para Flujometría
UROCOMMANDER para Flujometría Uroflow

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

Está indicado para los siguientes diagnósticos:

- Todos los casos en los que sea necesario medir el volumen y flujo de orina o;
- Continencia e incontinencia urinaria:
- Trastornos secundarios de la micción;
- Retenciones urinarias

Período de vida útil (si correspor	ıde)	ĺ,
------------------------------------	------	----

10 años

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

Por unidad

Condición de uso:

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante:

ALACER INDUSTRIA ELETRONICA LTDA

Lugar/es de elaboración:

Rua Batista de Melo 113, Jardim Jabaquara, Sao Paulo, Sao Paulo, Brasil 04383-080

En nombre y representación de la firma STONE FLY SALUD S.A., el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento que los productos médicos enumerados en el presente Anexo, satisfacen los Requisitos Esenciales de Seguridad y Desempeño de Productos Médicos por la Disposición ANMAT N° 11467/24, que cumplen y se encuentra a disposición de la Autoridad Sanitaria la documentación técnica que contenga los requerimientos solicitados en el Apéndice IV y V del Anexo del Reglamento Técnico aprobado por Disposición ANMAT N° 64/25 y Disposición ANMAT N° 9688/19.

CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS ESENCIALES DE SEGURIDAD Y DESEMPEÑO.
DISPOSICIÓN ANMAT N° 11467/24 Y GESTIÓN DE RIESGO

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE RIESGO	LABORATORIO/ N° DE PROTOCOLO	FECHA DE EMISIÓ N
1) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-2:2017 + Enmienda 1 del 01/12/2022 IEC 62366-1:2021 + Enmienda 1 del 25/08/2022 ISO 14971:2019 ISO 13485:2016		
2) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 + Enmienda 2 del 01/06/2022 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-2:2017 + Enmienda 1 del 01/12/2022 IEC 62366-1:2021 + Enmienda 1 del 25/08/2022 ISO 14971:2019 SO 13485:2016		
3) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-2:2017 + Enmienda 1 del 01/12/2022 IEC 62366-1:2021 + Enmienda 1 del 25/08/2022 ISO 14971:2019 ISO 13485:2016		
4) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-2:2017 + Enmienda 1 del 01/12/2022 IEC 62366-1:2021 + Enmienda 1 del 25/08/2022 ISO 14971:2019 ISO 13485:2016		
5) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-2:2017 + Enmienda 1 del 01/12/2022 IEC 62366-1:2021 + Enmienda 1 del 25/08/2022 ISO 14971:2019 ISO 13485:2016		
6) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 + Enmienda 2 del 01/06/2022 IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del 01/06/2022 ISO 14971:2019 ISO 13485:2016 7) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 +		

PM Número: 2597-5 Página 3 de 6

Enmienda 2 del 01/06/2022		
IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del		
01/06/2022		
8) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 +		
Enmienda 2 del 01/06/2022		
IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del		
01/06/2022	 	
ISO 14971:2019		
ISO 13485:2016		
9) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 +		
Enmienda 2 del 01/06/2022		
60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del		
01/06/2022		
IEC 60601-1-2:2017 + Enmienda 1 del 01/12/2022		
IEC 62366-1:2021 + Enmienda 1 del 25/08/2022		
ISO 14971:2019		
SO 13485:2016		
10) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 +		
Enmienda 2 del 01/06/2022		
IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del		
01/06/2022		
ISO 14971:2019		
11) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1 del 05/06/2016 +		
Enmienda 2 del 01/06/2022		
IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1 de 2013 + Enmienda 2 del		
01/06/2022		
ISO 14971:2019		
ISO 13485:2016		
12) N/A		
13) IEC 60601-1-2:2017 + Enmienda 1:2022		
IEC 60601-1-2:2017 + Enmienda 1:2022		
ISO 14971:2019		
ISO 13485:2016		
14) ISO 13485:2016		
ISO 14971:2019		
IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1:2016 + Enmienda 2:2022	 	
IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1:2013 + Enmienda 2:2022		
15) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1:2016 + Enmienda 2:2020		
IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1:2020 + Enmienda 2:2020		
IEC 60601-1-0:2010 + Enmienda 1:2020 + Enmienda 2:2022		
IEC 62304:2023		<u> </u>
ISO 14971:2019		
16) IEC 60601-1:2010 + Enmienda 1:2016 + Enmienda 2:2020		
IEC 60601-1-6:2010 + Enmienda 1:2020 + Enmienda 2:2022		
IEC 62304:2023		
ISO 14971:2019		
17) ISO 13485:2016		
ISO 14971:2019		
ISO 15223-1:2021		
18) ISO 13485:2016		
ISO 14971:2019		
	ĺ	i

 PM Número: 2597-5
 Página 4 de 6

 Página 4 de 6

ISO 15223-1:2021	
10) 14/7	 -
20) N/A	
21) N/A	
22) 14/7	
23) N/A	

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento mantener en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación allí declarada y la que establece la Disposición 9688/19, bajo apercibimiento de lo que establece la Ley N° 16.463, el Decreto N° 341/92 y las que correspondan del Código Penal en caso de falsedad.

En caso de inexactitud o falsedad de la información o documentación, la Administración Nacional podrá suspender, cancelar, prohibir la comercialización y solicitar retiro del mercado de lo ya autorizado e iniciar los sumarios que pudieran corresponder.

LUGAR Y FECHA: Argentina, 06 noviembre 2025

Responsable Legal Firma y Sello Responsable Técnico Firma y Sello



Ministerio de Salud Secretaria de Calidad en Salud A.N.M.A.T.

La presente DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT Nº 9688/19, quedando inscripta en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **STONE FLY SALUD S.A.** bajo el número PM **2597-5**

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 06 noviembre 2025 la cual tendrá una vigencia de cinco (5) años a contar de la fecha.

Dirección de Evaluación de Registro Firma y Sello Instituto Nacional de Productos Médicos Firma y Sello



Código "N°rev legajo#version" vigente a partir de 07/02/22, reemplaza la anterior codificación. La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-007285-25-3