



2025 - AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA
NACIÓN ARGENTINA

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

ANEXO II

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD INICIAL – PM CLASE I- II

Número de revisión: 1478-111#0001

Número de PM:

1478-111

Nombre Descriptivo del producto:

Audífono con receptor en la oreja

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

11-967 Aparatos Auxiliares para la Audición

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

Sonic

Modelos (en caso de clase II y equipos):

Sonic Radiant 20 MNR T R

Sonic Radiant 40 MNR T R

Sonic Radiant 60 MNR T R

Sonic Radiant 80 MNR T R

Sonic Radiant 100 MNR T R

Sonic Radiant SE 60 MNR T R

Sonic Radiant SE 80 MNR T R

Sonic Radiant SE 100 MNR T R

Sonic Radiant 20 MNR T

Sonic Radiant 40 MNR T

Sonic Radiant 60 MNR T
Sonic Radiant 80 MNR T
Sonic Radiant 100 MNR T
Sonic Radiant SE 60 MNR T
Sonic Radiant SE 80 MNR T
Sonic Radiant SE 100 MNR T
Sonic CROS MNR T R
Sonic Enchant SE 10 MNR
Sonic Enchant SE 20 MNR
Sonic Enchant SE 10 MNR T
Sonic Enchant SE 20 MNR T
Sonic CV40 MNR T R
Sonic CV20 MNR T R
Sonic CV40 MNR
Sonic CV20 MNR
Sonic CV40 MNR T
Sonic CV20 MNR T
SONIC A1.100 MNR
Sonic A1.80 MNR
Sonic A1.60 MNR
Sonic A1.40 MNR
Sonic A1. DemoFlex MNR
Sonic Z1.10 MNR T
Sonic Z1.10 MNR T R
Sonic Z1.20 MNR T
Sonic Z1.20 MNR T R

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

Los audífonos están diseñados para amplificar y transmitir el sonido al oído y, por lo tanto, compensar la discapacidad auditiva.

Período de vida útil (si corresponde):

5 años

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

Unitaria

Condición de uso:

Uso bajo prescripción de profesional de la salud

Nombre del fabricante:

- 1) Demant Enterprise A/S
- 2) Demant Operations Poland Sp. z o. o.
- 3) SBO Hearing A/S

Lugar/es de elaboración:

- 1) Tempovej 15, 2750 Ballerup. DINAMARCA
- 2) ul. Lubieszyrska 59, 42, 72-006 Mierzyn. POLONIA
- 3) Kongebakken 9, DK-2765 Smorum, DINAMARCA

En nombre y representación de la firma PAM ARGENTINA SA , 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/ Nº DE PROTOCOLO	FECHA DE EMISIÓN
1) EN 60118-0, -1, -2, -6 EN 60118-13 EN ISO 13485 EN ISO 14971 EN 60601-1-2 EN 60601-1 EN 60601-2-66 EU Guideline MEDDEV 2.7.1 rev. 4	--	--
2) EN ISO 13485:2012 + AC: 2012 EN ISO 9001:2008 (AC2010) EN ISO 14971:2012 EN 980:2008 EN ISO 15223-1:2012 EN 1041:2008	--	--

3) EN ISO 13485:2012 + AC:2012 EN ISO 9001:2008(AC2010) EN ISO 14971:2012 EN 980:2008 EN ISO 15223-1:2012 EN 1041:2008	--	--
4) EN ISO 14971:2012	--	--
5) EN ISO 13485:2012 + AC:2012 EN ISO 9001:2008(AC2010) EN ISO 14971:2012 EN 980:2008 EN ISO 15223-1:2012 EN 1041:2008	--	--
6) EN ISO 14971:2012 EN ISO 10993-1:2009 + AC:2010 EN ISO 10993-5:2009 EN ISO 10993-10:2009	--	--
7) EN ISO 14971:2012	--	--
8) EN ISO 14971:2012 EN ISO 10993-1:2009 + AC:2010 EN ISO 10993-5:2009 EN ISO 10993-10:2009	--	--
9) EN ISO 14971:2012 EN ISO 14155:2011	--	--
10) EN ISO 14971:2012 EN ISO 14155:2011	--	--
11) EN ISO 14971:2012 EN ISO 10993-1:2009 + AC:2010 EN ISO 10993-5:2009 EN ISO 10993-10:2009 EN 980:2008 EN ISO 15223-1:2012 EN 1041:2008	--	--
12) EN 980:2008 EN ISO 15223-1:2012 EN 1041:2008	--	--
13) EN ISO 14971:2012 EN 60601-1:2006 + AC:2010 EN 60118 - 0:1995+A1 EN 60118 - 1:1995, 1999+A1 EN 60118 - 2:1996, 1997+A2 EN 60118 - 6:2000 IEC 60118 - 7:2007 EN 60118 - 13:2013 EN 980:2008 EN ISO 15223-1:2012 EN 1041:2008 EN ISO 13485:2012 + AC:2012 EN ISO 9001:2008 (AC2010)	--	--
14) EN ISO 14971:2012	--	--
15) EN ISO 14971:2012	--	--

EN 60118 - 13:2013		
EN 60601-1:2006 + AC:2010		
EN 60118 - 0:1995+A1		
EN 60118 - 1:1995, 1999+A1		
EN 60118 - 2:1996, 1997+A2		
EN 60118 - 6:2000 IEC 60118 - 7:2007		
EN 60118 - 13:2013		
16) N/A	--	--
17) N/A	--	--
18) EN 980:2008		
EN ISO 15223-1:2012	--	--
EN 1041:2008		
19) N/A	--	--
20) EN 980:2008		
EN ISO 15223-1:2012	--	--
EN 1041:2008		
EN ISO 14971:2012		
21) N/A	--	--
22) N/A	--	--
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, 15 enero 2026

Responsable Legal
Firma y Sello

Responsable Técnico
Firma y Sello



Ministerio de Salud
Secretaría 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 N° 9688/19, quedando inscripta en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **PAM ARGENTINA SA** bajo el número **PM 1478-111**

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 15 enero 2026 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°: 1-0047-3110-007777-25-3