



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: 1728-58#0001

Número de PM:

1728-58

Nombre Descriptivo del producto:

Venda de tracción corta.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

10-284 Vendajes de presión.

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

Rosidal® K

Modelos (en caso de clase II y equipos):

No estéril: 22199, 22200, 22201, 22202, 22203, 22205, 22206, 22250, 22251, 22252.

Estéril: 20650-20653.

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

Inmovilización de extremidades, soporte y alivio, terapia de compresión y retención de apósitos.

Período de vida útil (si corresponde):

5 (cinco) años.

Método de Esterilización (si corresponde):

Oxido de etileno para las presentaciones estériles.

Forma de presentación:

Envase unitario. Caja x 40, 54, 60, 90, 108, 120, 125, 140 unidades envasadas individualmente.

Condición de uso:

Uso sin prescripción

Nombre del fabricante:

- 1- Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG
- 2- Lohmann & Rauscher s.r.o.
- 3- Lohmann & Rauscher GmbH
- 4- GEMU-Werk Gremmel & Mulders GMBH
- 5- Lohmann & Rauscher s.r.o.
- 6- Lohmann & Rauscher Hubei Medical Products Co., Ltd.

Lugar/es de elaboración:

- 1- Westerwaldstraße 4, 56579 Rengsdorf, Alemania.
- 2- Bucovická ul. 256 68401 Slavkov u Brna, República Checa.
- 3- Kirchengasse 17, 2525 Schönaue, Austria.
- 4- Hannoversche Straße 38, 31275 Lehrte-Ahlten, Alemania.
- 5- ul. Legií 265 50901 Nová Paka, República Checa.
- 6- Hongshan Industrial Park 438200, Qingquan Town Xishui County, Hubei Province, China.

En nombre y representación de la firma BLODEC S.R.L. , 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 EMISIÓN |
|-------------------------------------|-----------------------------|------------------|
| N/A | N/A | 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, 27 noviembre 2025

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 **BIODEC S.R.L.** bajo el número PM **1728-58**

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 27 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°: 1-0047-3110-008005-25-2