



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

ANEXO II

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE MODIFICACIÓN – PM CLASE I- II

Número de revisión: 2445-6#0003

Fecha de Emisión de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o su reválida:
22/01/2025

Número de PM:

2445-6

Nombre Descriptivo del producto:

Sistema de Imagen por Resonancia Magnética

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

16-260 Sistemas de Exploración, por Imagen de Resonancia Magnética

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

CANON

Modelos (en caso de clase II y equipos):

Vantage Orian (MRT-1550)

Vantage Elan (MRT-2020)

Vantage Galan 3T (MRT-3020)

Vantage Fortian (MRT-1550)

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

El sistema MRI (Imagen por Resonancia Magnética), está indicado para ser usado como una modalidad de diagnóstico por imágenes que produce imágenes transaxiales, coronales, sagitales y oblicuas que muestren estructuras anatómicas de la cabeza o el cuerpo. Adicionalmente, este sistema es capaz de formación de imágenes sin contraste mejorado, tales como MRA.

Las imágenes de resonancia magnética corresponden a la distribución espacial de protones (núcleos de hidrógeno) que exhiben resonancia magnética. Las propiedades de resonancia magnética de los tejidos y fluidos del cuerpo son: Densidad de protones (PD) (también llamada densidad de hidrógeno); Tiempo de relajación de spin-red (T1); Tiempo de relajación spin-spin (T2) y Velocidad de flujo.

Cuando estas propiedades son interpretadas por los médicos, las imágenes brindan información que puede ser útil para el diagnóstico.

Período de vida útil (si corresponde):

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:

- 1) Canon Medical Systems Corporation
- 2) Canon Inc.Nasu Office
- 3) Canon Inc.

Lugar/es de elaboración:

- 1) 1385, Shimoishigami, Otawara-shi, Tochigi 324-8550, Japón
- 2) 1385, Shimoishigami, Otawara-shi, Tochigi 324-8550, Japón
- 3) 30-2, Shimomaruko 3-Chome, Ohta-Ku, Tokio 146-8501, Japón

En nombre y representación de la firma CANON MEDICAL SYSTEMS ARGENTINA 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 EMISIÓN
1) ISO 13485:2016 ISO 14971:2016 EN 62366:2008+ A1:2015 IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012	--	--
2-IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012 IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015 IEC 60601-1-2:2014 EN 62366:2008+ A1:2015 ISO 13485: 2016 ISO 15223-1:2016 EN 1041:2008 ISO 14971:2016	--	--
3-IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012 IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015 IEC 60601-1-2:2014 EN 62366:2008+ A1:2015 ISO 13485: 2016 ISO 15223-1:2016 EN 1041:2008 ISO 14971:2016	--	--
4-IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012 IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015 IEC 60601-1-2:2014 EN 62366:2008+ A1:2015 ISO 13485: 2016 ISO 15223-1:2016 EN 1041:2008 ISO 14971:2016	--	--
5-ISO 14971:2016 IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012 IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015	--	--
6-ISO 14971:2016 IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012 IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015	--	--
7-ISO 14971:2016 IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012	--	--
8-ISO 14971:2016	--	--

IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012		
IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015		
9-ISO 14971:2016		
IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012	--	--
IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015		
10-ISO 14971:2016		
MEDDEV 2.7.1	--	--
11-IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012		
EN ISO 10993-1	--	--
ISO 14971:2016		
ISO 13485:2016		
12-ISO 13485:2016		
ISO 14971:2016	--	--
IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012		
EN ISO 17664-2:2021		
13-IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012		
IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015	--	--
EN 62366:2008+ A1:2015		
ISO 14971:2016		
14-EN ISO 14971:2012	--	--
IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012		
15-EN ISO 14971:2012		
IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012	--	--
IEC 60601-1-2:2014		
16-IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012	--	--
17-IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012		
IEC 60601-2-37: 2007 + A1: 2015	--	--
EN 62366:2008+ A1:2015		
ISO 14971:2016		
18-ISO 13485:2016		
ISO 14971:2016	--	--
IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012		
EN ISO 17664-2:2021		
19-IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012	--	--
IEC 60601-1-2:2014		
20-N/A	--	--
21-N/A	--	--
22-N/A	--	--
23-EN ISO 14971:2012		
IEC 60601-1: 2005 + A1: 2012	--	--

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, 11 marzo 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 la modificación en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **CANON MEDICAL SYSTEMS ARGENTINA S.A.** bajo el número PM **2445-6** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 11 marzo 2026

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad, la cual mantendrá la vigencia que consta en la Declaración inicial revisión 00 o Disposición Autorizante o su reválida.

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°: 1-0047-3110-000567-26-5