



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: 236-73#0002

Fecha de Emisión de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o su reválida:
09/09/2021

Número de PM:

236-73

Nombre Descriptivo del producto:

TENSIÓMETRO CLÍNICO ANEROIDE

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

16-156 ESFIGMOMANÓMETRO ANEROIDE

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

CORONET, BREMEN, HONSUN, SCIAN, FUREY, FARMACITY, EXATHERM, DEER, LORD, CENTRAL OESTE.

Modelos (en caso de clase II y equipos):

HS-20A, HS-20B, HS-20C, HS-20D, HS-20E, HS-20J, HS-20G, HS-20F, HS-20M, HS-20K, HS-201A1, HS-201A2, HS-201C1, HS-201C2, HS-201D1, HS-201M1, HS-201N1, HS-201J1, HS-201K1, HS-201K2, HS-201Q1, HS-201Q2, HS-201T, HS-201U, HS-201V, HS-60A, HS-60D, HS-60B, HS-60C, HS-60E, HS-70A, HS-70B, HS-70C, HS-70D, HS-2000, TXJ-10A, TXJ-10B, TXJ-30A, HS-GF-301, HS-50A, HS-50B, HS-50C, HS-50D, HS-50E.

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

NA

Indicación/es autorizada/s:

MEDICIÓN DE LA PRESIÓN ARTERIAL.

Período de vida útil (si corresponde):

NA

Método de Esterilización (si corresponde):

NA

Forma de presentación:

1 UNIDAD.

Condición de uso:

Uso sin prescripción

Nombre del fabricante:

HONSUN (NANTONG) Co. Ltd

Lugar/es de elaboración:

No.8 Tongxing Road, Economic & Technological Development Area,
226009 Nantong City, P. R. China.

En nombre y representación de la firma SEISEME 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
-	-	-

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, 23 junio 2026

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 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 **SEISEME S.A.** bajo el número PM **236-73** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 23 junio 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°: 1-0047-3110-004873-26-7