

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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT Nº 9688/2019

N° rev: 1077-109#0002

Página 1 de 3

En nombre y representación de la firma MEDIX MEDICAL DEVICES SRL, el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento cumplir con la Disposición 9688/19 I Anexo V para el producto médico inscripto bajo el Número de PM: 1077-109

Disposición autorizante N° 6723/12 de fecha 16 noviembre 2012 Disposiciones modificatorias y reválidas N°: 11558/17 1077-109#0001

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Humidificadores respiratorios

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS): 12-050-Humidificadores, con calefacción

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Fisher & Paykel

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: Para utilizarse en áreas hospitalarias de cuidados intensivos. Deben ser utilizados para proveer una humidificación óptima a los gases respiratorios en pacientes con tubo endotraqueal (solo MR-850) o máscaras faciales

Modelos: MR850ANZ

MR850ALU MR810ANZ MR810ALU

Período de vida útil: 7 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: N/A



Página 1 de 3

Forma de presentación: Por unidad

Método de esterilización: N/A

Nombre del fabricante: Fisher & Paykel Healthcare Limited

Lugar de elaboración: 15 Maurice Paykel Place, East Tamaki, Auckland, Nueva Zelanda

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento que el producto médico no ha sufrido modificaciones según Artículo 11° Disposición 9688/19, que cumple y satisface los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99.

La empresa mantiene en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación requerida por disposición ANMAT N° 2318/02 y 9688/19

Responsable Legal Firma y Sello

Responsable Técnico Firma y Sello

La presente DECLARACIÓN JURADA ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT Nº 9688/19, quedando inscripta la reválida en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de MEDIX MEDICAL DEVICES SRL bajo el número PM 1077-109 siendo su nueva vigencia hasta el 16 noviembre 2027

Instituto Nacional de Productos Médicos ANMAT Firma y Sello

El presente certificado será válido únicamente cuando se presente junto con las Disposiciones previas del PM enunciadas anteriormente y sea verificado con su código QR a través de la página de ANMAT.

Fecha de emisión: 08 noviembre 2022





La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

N° Identificatorio Trámite: 44152

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-007655-22-6

Página 3 de 3