



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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 669-338#0001

En nombre y representación de la firma B. BRAUN MEDICAL S.A. , 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: 669-338

Disposición autorizante N° 3976 de fecha 10 mayo 2019
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: no aplica

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Sistema de acceso vascular implantable y accesorios Celsite

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
12-161 Kits para cateterismo, Intravenosos

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): B. Braun

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: Para ser utilizados en la administración intraperitoneal de quimioterapia, hidratación, drenaje de ascitis malignas o drenaje de efusiones pleurales malignas.

Modelos: 04430169 Celsite® DRAINAPORT T203J-1

Período de vida útil: 5 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: no aplica

Forma de presentación: Envase estéril individual.

Método de esterilización: Óxido de etileno

Nombre del fabricante: 1 - B. BRAUN MEDICAL
2- B. BRAUN MEDICAL

Lugar de elaboración: 1- 26 rue Armengaud, 92210 Saint-Cloud, Francia.
2- 30 Avenue des Temps Modernes 86360, Chasseneuil-du- Poitou, Francia

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 N° 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 B. BRAUN MEDICAL S.A. bajo el número PM 669-338 siendo su nueva vigencia hasta el 10 mayo 2029

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: 24 abril 2024



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

N° Identificador Trámite: 58001

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-31110-002466-24-5