### 2025 - AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA



A.N.M.A.T.

#### **DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA**

## DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 690-9#0002

En nombre y representación de la firma SIREX BIOS 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: 690-9

Disposición autorizante N° DI-2020-4551-APN-ANMAT#MS de fecha 23 junio 2020 Disposiciones modificatorias y reválidas N°: N/A

#### Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Relleno dérmico de ácido hialurónico reticulado.

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):

16-824 – Jeringas, de dosis prefijada

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): LG CHEM

Clase de Riesgo: IV

Indicación/es autorizada/s: Aumenta el tejido de la piel mediante la inyección en áreas donde se necesita rellenar las depresiones provocadas por cicatrices atróficas faciales y para la rehidratación y rejuvenecimiento de la piel en cara, cuello, escote y manos. Es usado también para el aumento de labios.

Modelos: YVOIRE classic plus/ YVOIRE volume plus

Período de vida útil: 24 meses.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No corresponde

Forma de presentación: Unitario.

Método de esterilización: calor húmedo



Página 1 de 3

Nombre del fabricante: LG Chem, Ltd.

Lugar de elaboración: 129, Seogam-ro, Iksan-si, Jeonbuk-do, Corea

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° 11467/24.

La empresa mantiene en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación requerida por disposición ANMAT N° 64/25 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 SIREX BIOS S.A bajo el número PM 690-9 siendo su nueva vigencia hasta el 23 junio 2030

# 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: 06 junio 2025



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

N° Identificatorio Trámite: 67657

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-003108-25-7

Página 3 de 3