



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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 510-265#0001

En nombre y representación de la firma Grimberg Dentales 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: 510-265

Disposición autorizante N° DC N° 00 de fecha 06 abril 2021
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: DC mod N° 01

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Siliconas de condensación para impresión dental

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
(ECRI 16- 679) Materiales para impresión dental, de goma de silicona.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Klepp

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: Toma de impresiones dentales, para el procedimiento de doble impresión, así como base de la técnica sandwich.

Modelos: C
C Catalyst

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 corresponde

Forma de presentación: Klepp C, silicona de condensación (Light Body- Regular Body): 140ml
Klepp C, silicona de condensación (Putty): 900ml

Klepp C Catalyst, catalizador para siliconas de condensación: 60ml

Método de esterilización: No corresponde

Nombre del fabricante: LASCOD S.P.A.

Lugar de elaboración: Via Luigi Longo 18, 50019 – Sesto Fiorentino (FT), Italia.

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 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 Grimberg Dentales S.A. bajo el número PM 510-265 siendo su nueva vigencia hasta el 06 abril 2031

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: 25 marzo 2026



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

N° Identificador Trámite: 76630

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-002067-26-0