



Ministerio de Salud
República Argentina

2026 - AÑO DE LA GRANDEZA ARGENTINA

DECLARACION JURADA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 236/2026
DECRETO 895/25

N° rev: 340-265#0001

En nombre y representación de la firma DCD PRODUCTS SRL , el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento cumplir con la Disposición 236/26 para el producto médico declarado bajo el Número de PM: 340-265

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Endoscopio Flexible

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
16-331 Endoscopios de Intubación, de Fibra óptica Flexible

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

Regla de clasificación Disposición ANMAT N° 64/25: Regla 5

Clase de Riesgo: II

Indicación/es de uso: El aScope5 Broncho HD se ha diseñado para realizar procedimientos y exámenes endoscópicos dentro de las vías aéreas y el árbol traqueobronquial. El aScope5 Broncho HD esta diseñado para proporcionar visualización a través de una unidad de visualización Ambu compatible y para permitir el paso de instrumentos de endoterapia a través de su canal de trabajo. El aScope5 Broncho Sampler Set permite aspirar y recoger muestras de fluidos.

Modelos: Sistema Ambu® aScope™ 5 Broncho 2.7/1.2 Sistema Ambu® aScope™ 5 Broncho 4.2/2.2 Sistema Ambu® aScope™ 5 Broncho HD 5.0/2.2 Sistema Ambu® aScope™ 5 Broncho HD 5.6/2.8 Set para obtención de muestras Ambu® aScope™ 5 Broncho 4.2/2.2 Set para obtención de muestras Ambu® aScope™ 5 Broncho HD 5.0/2.2 Set para obtención de muestras Ambu® aScope™ 5 Broncho HD 5.6/2.8

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde): No Aplica

Período de vida útil: 3 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Contiene látex: NO

Forma de presentación: Unitaria y Caja x 5 unidades

Método de esterilización: Óxido de Etileno

Condición de conservación/almacenamiento (SI CORRESPONDE): Temperatura de Almacenamiento: 10 - 25 °C Humedad de Almacenamiento: 10 - 85 % Presión Atmosférica de Almacenamiento: 50 - 106 kPa

Nombre del fabricante: 1- Ambu A/S2- Ambu Sdn. Bhd.

Lugar de elaboración: 1- Baltorpbakken 13 DK-2750 Ballerup Dinamarca2- Lot 69-B Lintang Bayan Lepas 6, Phase IV 11900 Penang Malasia

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 , que cumple y satisface con los Requisitos Esenciales de Seguridad y Desempeño (R.E.S.D.) 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°236/26, Disposición ANMAT N°64/25 y Disposición ANMAT N° 9688/19.

Firma del Responsable Legal

Firme Responsable Técnico

La presente DECLARACIÓN JURADA ha sido emitida de acuerdo con las previsiones del Decreto 892/25 y la Disposición ANMAT N° 236/26, quedando en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de DCD PRODUCTS SRL bajo el número PM 340-265, siendo su vigencia hasta el 23 julio de 2031

La presente DJ será válida cuando sea escaneado su código QR y verificada digitalmente a través de la página de ANMAT. Asimismo, deberá estar acompañada de las disposiciones o DJ de habilitación enunciadas anteriormente.



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

N° Identificador Trámite: 79619

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-005143-26-1