



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

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIÓN**

**N° rev: 1317-72#0002**

El Instituto Nacional de Productos Médicos de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por Deam SRL , se autoriza la modificación en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), del PM 1317-72 aprobado según:

Disposición autorizante N° DI-2018-5842-APN-ANMAT#MS de fecha 06 junio 2018  
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: Reválida N° rev: 1317-72#0001

Del siguiente/s dato/s característico/s:

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION/RECTIFICACION AUTORIZADA
Modelos	EN-S7 EN-S7 Smart  Accesorios: EN-D7 EN-D7 Smart	EN-S7 EN-S7 Smart EN-S3, EN-S5D,  Accesorios: EN-D7 EN-D7 Smart
Lugar de elaboración	Room 201, Block A, No.1, Qianhai Road 1, Qianhaishen Port Cooperative District, Shenzhen, Guangdong 518000, CHINA	1) Room 201, Block A, No.1, Qianhai Road 1, Qianhaishen Port Cooperative District, Shenzhen, Guangdong 518000, CHINA. 2) 5th Floor, Block A, Defengsheng Building, No. 41 Dabao Road, Bao'an District 23, Shenzhen, 518101, P. R. China

Quedando el producto inscripto con los siguientes datos característicos:

Nombre descriptivo: Bomba de Infusión a Jeringa

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

16-495 -Bomba de Infusión

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): ENMIND TECHNOLOGY.

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: La bomba de infusión es un dispositivo médico que se utiliza para infundir en forma controlada medicamentos y soluciones medicinales mediante una jeringa, tanto en pacientes adultos, niños o recién nacidos en diferentes ámbitos de salud.

Modelos: EN-S7

EN-S7 Smart

EN-S3,

EN-S5D,

Accesorios:

EN-D7

EN-D7 Smart

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 biotecnológico: NA

Forma de presentación: Unitaria

Método de esterilización: NA

Nombre del fabricante: Shenzhen Enmind Technology Co., Ltd.

Lugar de elaboración: 1) Room 201, Block A, No.1, Qianhai Road

1, Qianhaishen Port Cooperative District,

Shenzhen, Guangdong 518000, CHINA.

2) 5th Floor, Block A, Defengsheng

Building, No. 41 Dabao Road, Bao'an

District 23, Shenzhen, 518101, P. R. China


**AUTORIZADO**

Habiéndose cumplimentado con lo previsto en la Disposición ANMAT N° 2318/02 y 9688/19, esta Administración autoriza las modificaciones solicitadas en Argentina, Ciudad de Buenos Aires, 31 mayo 2024.

Dirección Evaluación y Registro de Productos

Instituto Nacional de Productos Médicos



Médicos Firma y Sello	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. Este certificado no modifica el período de vigencia.	
Fecha de emisión: 31 mayo 2024	
	
La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.	
N° Identificadorio Trámite: 58813	