



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

ANEXO II

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD INICIAL – PM CLASE I- II

Número de revisión: 350-300#0001

Número de PM:

350-300

Nombre Descriptivo del producto:

Bisturí para Goniotomía

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

27-559 Bisturíes/Cuchillos, Quirúrgicos, Oftálmicos

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

NEW WORLD MEDICAL

Modelos (en caso de clase II y equipos):

KDB Glide - Kahook Dual Blade Glide

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

NO CORRESPONDE

Indicación/es autorizada/s:

Utilizado en intervenciones quirúrgicas oftálmicas para cortar de forma manual la red trabecular en pacientes pediátricos y adultos

Período de vida útil (si corresponde):

3 AÑOS

Método de Esterilización (si corresponde):

Radiación Gamma

Forma de presentación:

Por Unidad

Condición de uso:

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante:

1) Fabricante Legal: New World Medical, Inc.

2) Fabricante contratista: PRO-TECH DESIGN & MFG., INC.

Lugar/es de elaboración:

1) 10763 Edison Court, Rancho Cucamonga, CA 91730, Estados Unidos

2) 14561 Marquardt Ave., Santa Fe Springs, CA 90670, Estados Unidos

En nombre y representación de la firma CENTRO OPTICO CASIN S.A. , el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento que los productos médicos enumerados en el presente Anexo, satisfacen los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99, que cumplen y se encuentra a disposición de la Autoridad Sanitaria la documentación técnica que contenga los requerimientos solicitados en los Anexos III.B y III.C del Reglamento Técnico aprobado por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004) y Disposición ANMAT N° 9688/19.

CUMPLIMIENTO DE R.E.S.E. DISPOSICIÓN ANMAT N° 4306/99 Y GESTIÓN DE RIESGO

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE RIESGO	LABORATORIO/ N° DE PROTOCOLO	FECHA DE EMISIÓN
ISO 14971	N/A	N/A

11607-1		
11607-2		
MEDDEV 2.7.1		
ISO 10993-1		
10993-5		
10993-10		
10993-11		
USP<85>		
USP<643>		
USP<791>		
ISO 11607-1+A1		
ISO 11607-2 +A1		
ASTM F1980		
ASTM F1886		
ASTM F88		
ASTM F2096		
ISO 11737-1		
ISO 11137-2		
EN 556-1		
EN 980		
EN 1041		
ISO 15223-1		

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento mantener en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación allí declarada y la que establece la Disposición 9688/19, bajo apercibimiento de lo que establece la Ley N° 16.463, el Decreto N° 341/92 y las que correspondan del Código Penal en caso de falsedad.

En caso de inexactitud o falsedad de la información o documentación, la Administración Nacional podrá suspender, cancelar, prohibir la comercialización y solicitar retiro del mercado de lo ya autorizado e iniciar los sumarios que pudieran corresponder.

LUGAR Y FECHA: Argentina, 10 julio 2023

Responsable Legal
Firma y Sello

Responsable Técnico
Firma y Sello



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

La presente DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT N° 9688/19, quedando inscripta en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **CENTRO OPTICO CASIN S.A.** bajo el número PM **350-300**

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 10 julio 2023 la cual tendrá una vigencia de cinco (5) años a contar de la fecha.

Dirección de Evaluación de Registro
Firma y Sello

Instituto Nacional de Productos Médicos
Firma y Sello



Código "N°rev legajo#version" vigente a partir de 07/02/22, reemplaza la anterior codificación.
La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-003783-23-4