



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

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE MODIFICACIÓN – PM CLASE III - IV

Número de revisión: 1033-156#0002

Nombre Descriptivo del producto:

Hialuronato de Sodio para viscosuplemento intra-articular

Marca:

Alsavin

Número de PM:

1033-156

Disposición Autorizante o reválida: 2023-9974

Expediente de Autorización original: 1-0047-3110-004974-23-0

MODIFICACIONES SOLICITADAS

DATO A MODIFICAR	DATOS AUTORIZADOS	MODIFICACION/RECTIFICACION AUTORIZADA
Nombre del fabricante	Alsanza Medizintechnik und Pharma GmbH	1- Alsanza Medizintechnik und Pharma GmbH. 2- Original Equipment Manufacturer VSY Biyoteknoloji ve İlaç San A. S. 3-Infomed Fluids S.R.L.

Lugar de Elaboración	Hermann-Burkhardt Strade 3, 72793 Pfullingen - Alemania	1-Hermann-Burkhardt Strade 3, 72793 Pfullingen. Alemania. 2-2-Tepeören Mevkii Istanbul Tuzla Organize Sanayi. Bölgesi 3.Cadde N°:3 Tuzla/Estambul. Turquía. 3-Blv. Theodor Pallady, 50 032266 Sector 3 – Bucarest. Rumania.
----------------------	---	---

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
1) - EN ISO 14971:2019 Meddev 2.7.1 rev.4 - EN ISO – 13485:2016 MDD 93/42/EEC - ISO 14630:2012 - EN-ISO 15798:2013 - EN ISO 17655-1:2006 - EN ISO 11135:2014 - EN ISO 10993-1:2009/AC2010 2)- EN ISO 14971:2019 - ISO 14630:2012 - EN ISO 15223-1:2016 - EN 1041:2008 3) - ISO 14630:2012 - EN ISO17655-1:2006 - EN ISO 15798:2013 - ISO 11135:2014 4)- Meddev 2.7.1 rev 4 - ICH Guía Q1A (R2) 5)- EN ISO 1041-2008 - ISO 14630:2012 - EN ISO 11607-1:2019 - EN ISO 15223-1:2016 - ISO 15798:2013 6)- ISO 14971:2019 - EN ISO 10993:1:2009/AC2010 -MEDDEV 2.7.1 rev.4 7)7.1- ISO 14630:2012 - EN ISO 10993:1:2009/AC2010 - ISO 15798:2013 7.2- EN ISO 11607-1:2019 n/a n/a	n/a	n/a

- ISO 14644-1:2015 - ISO 14644-2:2015 - EN ISO 11737-2:2019 - EN ISO 11737-1:2018 7.3- EN ISO 14971:2019 -EN ISO 109931:2009/AC:2010 7.4- n/a 8)- EN ISO 14971:2019 - EN ISO 14644-1:2015 - EN ISO 14644-2:2015 - EN ISO 17665-1:2006 - ISO 11737-2:2019 - ISO 11737-1:2018 8.2 n/a 8.3- EN ISO 11607-1:2019 - EN ISO 11607-2:2006 8.4-EN ISO 17665-1:2006 - ISO 11737-1:2018 - ISO 11135:2014 8.5- ISO 14644-1:2015 - ISO 14644-2:2015 8.6/8.7 n/a 9) 9.1-ISO 15798:2013 9.2- ISO 14971:2019 9.3- n/a 10 / 11 /12 n/a		
---	--	--

El responsable legal y su responsable técnico en nombre y representación de la firma VSA Alta Complejidad S.A., declaran bajo juramento lo antes declarado y 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 ANMAT N° 2318/02 (TO 2004) y 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.

Firma del Responsable Técnico

Firma del Representante Legal

Habiéndose cumplimentado con lo previsto en la Disposición ANMAT N° 9688/19, se autoriza las modificaciones solicitadas.

LUGAR Y FECHA: Argentina, 14 marzo 2024

Dirección de Evaluación de Registro de
Productos Médicos ANMAT
Firma y Sello

Instituto Nacional de Productos Médicos de
Productos Médicos ANMAT
Firma y Sello



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

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-001335-24-6