



2024 - AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA  
LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

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

## ANEXO II

### DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE MODIFICACIÓN – PM CLASE I- II

Número de revisión: 2220-153#0001

Fecha de Emisión de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o su reválida: 22/4/2021

Número de PM:

2220-153

Nombre Descriptivo del producto:

Analizador médico de composición corporal

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

10-263 Balanzas ,Electrónicas

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

Seca

Modelos (en caso de clase II y equipos):

515 Analizador de composición corporal médico (mBCA)

554 Plataforma BIA con interface WLAN/LAN que incluye visor de identificación con función táctil

555 Plataforma BIA con interface WLAN/LAN que incluye visor de identificación con función táctil

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

Para el tallaje y pesaje de pacientes y analizador de composición corporal.

Período de vida útil (si corresponde):

10 años

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

Por unidad

Condición de uso:

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante:

Seca gmbh & co. kg

Lugar/es de elaboración:

Hammer Steindamm 3-25, 22089 Hamburg Alemania

En nombre y representación de la firma Suizo Argentina SA. , 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
-------------------------------------	-----------------------------	------------------



		<b>N</b>
1.EN ISO 14971:2012 EN 62366:2008 EN 60601-1-6:2010	N/A	N/A
2. EN ISO 14971:2012	N/A	N/A
3. MEDDEV 2.7.1 Rev.3:2009 EN ISO 14155:2010	N/A	N/A
4. OIML R76- 2:2007	N/A	N/A
5.FedEx test:2008 ISTA3E	N/A	N/A
6.a) EN ISO 14155:2011	N/A	N/A
7.1, 7.2 DIN EN ISO 109931:2010 DIN EN ISO 10993- 5:2009 DIN EN ISO 10993- 12:2009 7.2 DIN EN ISO 10993- 1:2010 DIN EN ISO 10993- 5:2009 DIN EN ISO 10993- 12:2009	N/A	N/A
8.1 EN ISO 14971:2012	N/A	N/A
9.1 IEC 60601- 1:1988 +A1:1991 +A2:1995 (2nd Edition) IEC 60601-1:2005 + CORR. 1 (2006) + CORR. 2 (2007) (3rd Edition) 9.2 EN ISO14971:2012, EN 60601-1-2:2007 9.3 IEC 60601-1:1988 + A1:1991 +A2:1995 (2nd Edition) IEC 60601-1:2005+ CORR. 1 (2006) +CORR. 2(2007)	N/A	N/A
10.1 OIML R76- 1:2007 10.2 EN 62366:2008 EN 60601-1-6:2010 10.3 OIML R76- 1:2007	N/A	N/A
12.1 EN ISO 14971:2012 12.1.a) DIN EN62304:2007 +EN ISO 14971:2012 12.5 DIN EN 60601-1- 2:2007 12.6 IEC 60601- 1:1988 + A1:1991 + A2:1995 (2nd Edition) IEC 60601-1:2005+ CORR. 1 (2006) +CORR. 2(2007) (3rd Edition) 12.7.1 IEC 60601-1:1988 + A1:1991 +A2:1995 (2nd Edition) IEC 60601-1:2005+ CORR. 1(2006)+CORR. 2 (2007) (3rd Edition) 12.7.4 IEC 60601- 1:1988 +A1:1991 + A2:1995(2nd Edition)	N/A	N/A

IEC 60601-1:2005 + CORR. 1(2006) + CORR. 2(2007) (3rd Edition) EN ISO 14971:2012 12.8.1 IEC 60601- 1:1988 +A1:1991 + A2:1995 (2nd Edition) IEC 60601-1:2005 + CORR. 1(2006) + CORR. 2(2007) (3rd Edition) 12.8.2 IEC 60601- 1:1988 +A1:1991 + A2:1995 (2nd Edition) IEC 60601-1: 2005 + CORR. 1(2006) + CORR. 2 (2007) (3rd Edition) 12.9 BA_seca_514_515_mBCA_17-10-07-600-001.pdf		
13.1 EN 62366:2008 EN 60601-1- 6:2010 EN ISO 15223- 1:2012 13.2 EN 62366:2008 EN 60601-1-6:2010 EN ISO 15223-1:2012 13.3 a) EN ISO 15223-1:2012 13.3 b) EN ISO 15223-1:2012 13.3.d) EN ISO 15223-1:2012 13.3 h) EN ISO 15223-1:2012 d) h) EN ISO 15223-1:2012 13.4 BA_seca_514_515_mBCA_17-10-07-600-001.pdf see chapter 3 point 3.2 intended use 13.6 EN ISO 15223-1:2012	N/A	N/A

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, 03 junio 2024**

Responsable Legal  
Firma y Sello

Responsable Técnico  
Firma y Sello



**Ministerio de Salud**  
Secretaria 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 la modificación en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **Suizo Argentina SA.** bajo el número PM **2220-153** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 03 junio 2024  
Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad, la cual mantendrá la vigencia que consta en la Declaración inicial revisión 00 o Disposición Autorizante o su reválida.

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°: 1-0047-3110-003015-24-3