



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

## DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 686-23#0001

En nombre y representación de la firma LH INSTRUMENTAL SRL , el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento cumplir con la Disposición 9688/19 I Anexo V para el producto médico inscripto bajo el Número de PM: 686-23

Disposición autorizante N° 5227/2013 de fecha 16 agosto 2013  
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: 4330/15,  
DC N° 00.

### Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: MICROSCOPIO ESPECULAR

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
18-283 Microscopios Opticos

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

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: Analizador del Endotelio Corneal que capturan imágenes de las células del endotelio corneal, analizan automáticamente las imágenes capturadas, y calculan la densidad de la célula. También están equipado con una función de medición del grosor de la cornea.

Modelos: EM-3000, EM-4000

Período de vida útil: 8 (ocho) años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: no aplica

Forma de presentación: por unidad



Método de esterilización: no aplica

Nombre del fabricante: Tomey Corporation

Lugar de elaboración: 2-11-33 Noritakeshinmachi, Nishi-Ku, Nagoya-Shi, Aichi-ken, Japón

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 no ha sufrido modificaciones según Artículo 11° Disposición 9688/19, que cumple y satisface los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99.

La empresa mantiene en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación requerida por disposición ANMAT N° 2318/02 y 9688/19

Responsable Legal Firma y Sello	Responsable Técnico Firma y Sello
La presente DECLARACIÓN JURADA ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT N° 9688/19, quedando inscripta la reválida en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de LH INSTRUMENTAL SRL bajo el número PM 686-23 siendo su nueva vigencia hasta el 16 agosto 2028	
Instituto Nacional de Productos Médicos 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.	
Fecha de emisión: 26 octubre 2023	





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

Nº Identificadorio Trámite: 51761

Tramitada por Expediente Nº: 1-0047-3110-004880-23-5

