



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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 1240-78#0001

En nombre y representación de la firma WIDEX ARGENTINA S.A. , 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: 1240-78

Disposición autorizante N° 1-0047-3110-004615-18-7 de fecha 13 septiembre 2018
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: 1-0047-3110-005840-19-1

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: DISPOSITIVO PARA TAMIZAJE DE LA FUNCIÓN AUDITIVA

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
17-601 DISPOSITIVO PARA TAMIZAJE DE LA FUNCIÓN AUDITIVA

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

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: Indicado para medir la función de las células ciliadas del órgano de Corti.

Modelos: R140 TEOAE SCREENER
R140 TEOAE ADVANCED SCREENER
R140 DPAOE ADVANCED SCREENER
R140 TE+DPOAE ADVANCED SCREENER

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 biológico: N/A

Forma de presentación: Unitario

Método de esterilización: N/A

Nombre del fabricante: M.R.S. S.R.L.

Lugar de elaboración: VIA C. BATTISTI, 134 - 24025 GAZZANIGA (BG) ITALIA.

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 WIDEX ARGENTINA S.A. bajo el número PM 1240-78 siendo su nueva vigencia hasta el 13 septiembre 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: 07 septiembre 2023



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

N° Identificador Trámite: 52383

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-005524-23-2