



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
Las Malvinas son argentinas

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-001059-22-1

---

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN**

Expediente N° 1-0047-3110-001059-22-1

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por COVIDIEN ARGENTINA S.A.; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

**DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS**

PM: 2142-373

Nombre descriptivo: Electrodo de Retorno Universal para Paciente Adulto

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
11-500 Electrodo, para Electrocirugía, con Retorno

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Valleylab™

Modelos:

HRA6 Valleylab, Electrodo de retorno para paciente adulto universal REM inalámbrico, hidrogel, placa dividida.

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Está indicado para intervenciones electroquirúrgicas monopolares.

Período de vida útil: 02 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: Unidad

Método de esterilización: No estéril

Nombre del fabricante:

1. Covidien llc
2. Cardinal Health Germany Manufacturing GmbH

Lugar de elaboración:

1. 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA
2. Quedlinburgerstrabe 39a, 38820 Halberstadt, Alemania.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 2142-373 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

Expediente Nro: 1-0047-3110-001059-22-1

Nº Identificador Trámite: 37250