

## **República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional** AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

## Certificado - Redacción libre

N	ú	m	P	rn	٠.

**Referencia:** 1-0047-3110-004709-25-1

## CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente Nº 1-0047-3110-004709-25-1

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por TECNOMEDICAL S.A.S.; 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: 3003-1

Nombre descriptivo: Sistema de arco en C FPD digital móvil de alta frecuencia

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS): 18-436 Sistemas Radiográficos/Fluoroscópicos

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Perlove Medical

Modelos:

PLX112B,

PLX118F

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Está indicado para fluoroscopia y radiografía clínica.

Período de vida útil: 10 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: NA

Forma de presentación: Unitaria

Método de esterilización: NA

Nombre del fabricante:

Nanjing Perlove Medical Equipment Co., Ltd.

Lugar de elaboración:

No. 97 and No. 99 Wangxi Road, Jiangning District, Nanjing, 211100 Jiangsu,

P.R. China CHINA.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 3003-1, con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

1-0047-3110-004709-25-1

N° Identificatorio Trámite: 69272

AM