



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

Año de la Grandeza Argentina

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: 1-0047-3110-006594-25-4

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente N° 1-0047-3110-006594-25-4

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por GLJ TRADING GROUP 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: 2989-9

Nombre descriptivo: Dispositivo médico de luz pulsada intensa

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
12-346 - FUENTES DE LUZ, DE DESTELLOS

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

Modelos:
VE2000

VE2000 Pro
VE2000 Pro001
VE2000 Pro002
VE2000 Pro003

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

El Sistema de Terapia con Luz Pulsada Intensa (VE2000, VE2000 Pro, VE2000 Pro001, VE2000 Pro002, VE2000 Pro003) está destinado a ser utilizado en la práctica clínica, en instituciones médicas y centros de estética autorizados, para depilación, rejuvenecimiento cutáneo, tratamiento vascular, tratamiento de pigmentación y tratamiento del acné.

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: NA

Forma de presentación: UNITARIA

Método de esterilización: NA

Nombre del fabricante:

BEIJING ADSS DEVELOPMENT CO., LTD.

Lugar de elaboración:

Room 609, F6, Building 13, Yard 5 Tianhua Street, Daxing District, Pekín, Pekín, 10260, P.R. China.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 2989-9 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

1-0047-3110-006594-25-4

Nº Identificadorio Trámite: 71192

AM

