



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

Año de la Grandeza Argentina

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: 1-0047-3110-002270-26-0

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente N° 1-0047-3110-002270-26-0

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: 2142-398

Nombre descriptivo: Sellador/divisor vascular de mandíbulas tipo Maryland

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
15-579 Electrodo, para Electrocirugía

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

Modelos:
MRASILF19 LigaSure RAS Sellador/divisor de vasos con mordaza Maryland

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

El sellador/divisor vascular de mandíbulas tipo Maryland indicado para su uso con el sistema cirugía asistida por robot, puede utilizarse en vasos sanguíneos (arterias y venas) de hasta 7 mm.

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: 1 y 6 unidades

Método de esterilización: Óxido de etileno

Nombre del fabricante:

1. Covidien llc
2. Covidien llc

Lugar de elaboración:

1. 15 Hampshire Street Mansfield, Massachusetts 02048 Estados Unidos.
2. 6044 Longbow Court, Boulder, Colorado 80301 Estados Unidos.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 2142-398 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

1-0047-3110-002270-26-0

Nº Identificadorio Trámite: 76815

AM