



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

Año de la Grandeza Argentina

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: 1-0047-3110-001708-26-9

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente N° 1-0047-3110-001708-26-9

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por TECNOIMAGEN 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: 1075-448

Nombre descriptivo: Unidad Electroquirúrgica

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
11-490 Unidades para Electrocirugía

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

Modelos:

Argo Plasma (Ref.: 100-014)

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

La unidad electroquirúrgica, Argo Plasma, está diseñada para generar corriente de alta frecuencia para corte monopolar o bipolar y/o coagulación tisular. Debido a su uso general, la unidad electroquirúrgica tiene las siguientes indicaciones clínicas de uso, en procedimientos quirúrgicos: Gastroenterología, Ginecología, Urología, Laringología, Neumología, Cirugía general, Ortopedia, Cirugía plástica.

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: NC

Forma de presentación: Por unidad

Método de esterilización: NC

Nombre del fabricante:

EMED SP. Z O. O. SP. K.

Lugar de elaboración:

Ul. Ryzowa 69A, 05-816 Opacz-Kolonia, Polonia.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 1075-448 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

1-0047-3110-001708-26-9

Nº Identificador Trámite: 76273

AM