

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

| Disposición |
|---|
| Número: |
| |
| |
| Referencia: 1-0047-3110-003453-25-8 |
| |
| VISTO el Expediente Nº 1-0047-3110-003453-25-8 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y: |
| CONSIDERANDO: |
| Que por las presentes actuaciones DINIPA MEDICAL S.R.L. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico. |
| Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. Nº 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT Nº 64/25, y normas complementarias. |
| Que consta la evaluación técnica producida por el Instituto Nacional de Productos Médicos, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita. |
| Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud. |
| Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1490/92 y sus modificatorios. |
| |
| Por ello; |

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL

DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) del producto médico marca Amoul nombre descriptivo Desfibrilador monitor manual y nombre técnico Desfibriladores, de acuerdo con lo solicitado por DINIPA MEDICAL S.R.L., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2°.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento GEDO N° IF-2025-125160321-APN-INPM#ANMAT.

ARTÍCULO 3°.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 2536-42", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 4°.- Extiéndase el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM con los datos característicos mencionados en esta disposición.

ARTÍCULO 5°.- La vigencia del Certificado de Autorización será de cinco (5) años, a partir de la fecha de la presente disposición.

ARTÍCULO 6°.- Regístrese. Inscríbase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con rótulos e instrucciones de uso autorizados y el Certificado mencionado en el artículo 4°.

Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente.

Cumplido, archívese.

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 2536-42

Nombre descriptivo: Desfibrilador monitor manual

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):

11-132 Desfibriladores

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

Modelos:

i2; i6

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

El desfibrilador/monitor está indicado para la desfibrilación externa, la desfibrilación interna, la cardioversión sincronizada y la desfibrilación externa semiautomática (DEA). También puede utilizarse para la estimulación externa no invasiva, así como para la Monitoreo de ECG, SpO2, Respiración, PR, NIBP, CO2 y temperatura.

Período de vida útil: 8 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: Por unidad.

Método de esterilización: n/a

Nombre del fabricante:

Ambulanc (Shenzhen)Tech.Co,Ltd.

Lugar de elaboración:

3rd and 8th floor, C. Building 5 and 1st to 10th floor, Building #8 Skyworth Innovation Industry Park, Tangtou 1st Road, Shiyan, Baoan District, Shenzhen, -Guangdong, 518108, China.

1-0047-3110-003453-25-8

Nº Identificatorio Trámite: 68010

AM