

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

Disposición

Número:		
Referencia: 1-0047-3110-003578-24-9		

VISTO el Expediente Nº 1-0047-3110-003578-24-9 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones REHUE SA 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 2318/02 (TO 2004), 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 DRTECH nombre descriptivo SISTEMAS DE RAYOS X MOVILES y nombre

técnico SISTEMAS RADIOGRÁFICOS, de acuerdo con lo solicitado por REHUE SA, con los Datos

Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2º.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en

documento GEDO Nº IF-2025-20212478-APN-INPM#ANMAT.

ARTÍCULO 3°.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la

ANMAT PM 2406-24", con exclusión de toda otra levenda 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: 2406-24

Nombre descriptivo: SISTEMAS DE RAYOS X MOVILES

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

18-429 SISTEMAS RADIOGRÁFICOS

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

Modelos:

DIGIRAD-FP

DIGIRAD-FT-LFS

DIGIRAD-403S

DIGIRAD-FP-TMS

DIGIRAD-FP-TFS

DIGIRAD-FP-LMS

DIGIRAD-FP-LFS

DIGIRAD-FT-TMS

DIGIRAD-FT-TFS

DIGIRAD-FT-TFS

DIGIRAD-FT-LMS

DIGIRAD-FT

DIGIRAD-503T

DIGIRAD-FP-TMU

DIGIRAD-FP-TFU

DIGIRAD-FP-LMU

DIGIRAD-FP-LFU

DIGIRAD-FT-TMU

DIGIRAD-FT-TFU

DIGIRAD-FT-LMU

DIGIRAD-FT-LFU

MOBIRAD 50

MOBIRAD 400

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

OBTENCIÓN DE IMAGENES RADIOLÓGICAS PARA SU DIÁGNOSTICO

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: N/A

Forma de presentación: UNIDAD

Método de esterilización: N/A

Nombre del fabricante:

SITEC MEDICAL CO.,LTD

Lugar de elaboración:

SUITE NO3, 1 FLOOR/SUITE N°1 , 3 FLOOR,29. DUNCHON-DAERO 541 BEON-GIL , JUNGWON-GU , SEONGNAM-SI, GYEONGGI-DO , REPUBLIC OF KOREA.

1-0047-3110-003578-24-9

N° Identificatorio Trámite: 59095

am