



**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 N° 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. N° 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 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 N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- 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.- Autorízase los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento GEDO N° IF-2025-20212478-APN-INPM#ANMAT .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 2406-24 ", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

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

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

ARTÍCULO 6º.- 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 4º .

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° Identificador Trámite: 59095

am