



**Ministerio de Salud**  
Secretaría de Calidad en Salud  
A.N.M.A.T.

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIÓN**

**N° rev: 350-266#0002**

El Instituto Nacional de Productos Médicos de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por CENTRO OPTICO CASIN S.A. , se autoriza la modificación en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), del PM 350-266 aprobado según:

Disposición autorizante N° 1178/2020 de fecha 05 marzo 2020

Disposiciones modificatorias y reválidas N°: DJ N° rev: 350-266#0001

Del siguiente/s dato/s característico/s:

<b>DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR</b>	<b>DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA</b>	<b>MODIFICACION/RECTIFICACION AUTORIZADA</b>
Nombre del fabricante	LIGHTMED USA Inc.	LIGHTMED CORP.
Lugar de elaboración	1130 Calle Cordillera, San Clemente, CA 92673, Estados Unidos	No.1-1, Lane 1, Sec. 3, Pao An St., Shulin District, Ciudad de Nueva Taipéi, Taipéi, TAIWÁN 23861
Modelos	LightLas 532 Derma	LightLas 532 DermaLight

Quedando el producto inscripto con los siguientes datos característicos:

Nombre descriptivo: Sistema Láser para Dermatología

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
18-218 Láseres, de Nd:YAG, Dobladores de Frecuencia, para Dermatología

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

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: Tratamiento de lesiones pigmentarias y lesiones vasculares tales como: Daño del sol, Lentigos, Discromía, Lesiones pigmentadas benignas, Verrugas, Lunares, Verrugas plantares, Dermatitis Papulosis Nigra (DPN), Telangiectasia, Venas de

araña, Hemangiomas, Rosácea, Lagos venosos, Revisiones de cicatrices, Manchas de vino de oporto, Poiquilodermia

Modelos: LightLas 532 DermaLight

Período de vida útil: Diez años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biotecnológico: NO CORRESPONDE

Forma de presentación: Por Unidad

Método de esterilización: NO CORRESPONDE

Nombre del fabricante: LIGHTMED CORP.

Lugar de elaboración: No.1-1, Lane 1, Sec. 3, Pao An St., Shulin District, Ciudad de Nueva Taipéi, Taipéi, TAIWÁN 23861

### AUTORIZADO

Habiéndose cumplimentado con lo previsto en la Disposición ANMAT N° 64/25 y 9688/19, esta Administración autoriza las modificaciones solicitadas en Argentina, Ciudad de Buenos Aires, 08 enero 2026.

Dirección Evaluación y Registro de Productos  
Médicos  
Firma y Sello

Instituto Nacional de Productos Médicos  
ANMAT  
Firma y Sello

El presente certificado será válido únicamente cuando se presente junto con las Disposiciones previas del PM enunciadas anteriormente y sea verificado con su código QR a través de la página de ANMAT. Este certificado no modifica el período de vigencia.

Fecha de emisión: 08 enero 2026



La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

N° Identificadorio Trámite: 72380