



**Ministerio de Salud**  
Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

## ANEXO II

### DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE MODIFICACIÓN – PM CLASE I- II

Número de revisión: 01

Fecha de Emisión de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o su reválida:  
21/09/2017

Número de PM:

1697-8

Nombre Descriptivo del producto:

Sistema de Diagnóstico por Ultrasonido

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

14-278 Sistemas de Exploración, por Ultrasonido

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

CHISON

Modelos (en caso de clase II y equipos):

EBit 10, EBit 20, EBit 30, EBit 40, EBit 50, EBit 60, EBit 70, EBit 80, EBit 90.

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

Son dispositivos de ultrasonido para propósitos generales de diagnóstico, indicados para su uso por parte de médicos calificados, para la evaluación por imágenes en aplicaciones fetales, Abdominal, Pediátrica, pequeños órganos (mamas, tiroides), Cefálico neonatal y adulto, Cardíaca adulto y pediátrica, musculo esquelética (Convencional, superficial), vascular periférica, transesofageal, transrectal, transvaginal y urológica.

Período de vida útil (si corresponde):

7 años

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

Por Unidad

Condición de venta:

Venta Exclusiva a Profesionales e Instituciones Sanitarias

Nombre del fabricante:

CHISON Medical Technologies Co., Ltd.

Lugar/es de elaboración:

1) No.228, Changjiang East Road, Block 51 and 53, Phase 5, ShuoFang Industrial Park, Xinwu District, Wuxi, 214142 Jiangsu, China. 2) N°9, Xinhuihuan Road, Xinwu District, Wuxi, 214028, Jiangsu, China.

En nombre y representación de la firma SIMUS S.R.L. , el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento que los productos médicos enumerados en el presente Anexo, satisfacen los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99, que cumplen y se encuentra a disposición de la Autoridad Sanitaria la documentación técnica que contenga los requerimientos solicitados en los Anexos III.B y III.C del Reglamento Técnico aprobado por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004) y Disposición ANMAT N° 727/13.

#### CUMPLIMIENTO DE R.E.S.E. DISPOSICIÓN ANMAT N° 4306/99 Y GESTIÓN DE RIESGO

| ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE RIESGO  | LABORATORIO/<br>N° DE<br>PROTOCOLO | FECHA<br>DE<br>EMISIÓN |
|--|------------------------------------|------------------------|
| 1. EN 60601-1:2006; EN 60601-1-2:2007; EN 60601-1-6:2010/A1:2015; EN 60601-2-37:2008; EN 61157: 1994; EN ISO 10993-1:2009; EN ISO 10993-5-2009; EN ISO 10993-10-2009; EN 980:2008; EN 1041:2008; EN ISO 14971:2012; EN ISO 13485:2012; EN 62304:2006; EN 62366:2008; | -----                              | -----                  |

|  |       |       |
|--|-------|-------|
| 2. EN 60601-1:2006; EN 60601-1-2:2007; EN 60601-1-6:2010 /A1:2015; EN 60601-2-37:2008; EN ISO 14971:2012; EN 1041:2008; EN 980:2008;   | ----- | ----- |
| 3. MEDDEV 2.7/1 revision 4:2016  | ----- | ----- |
| 4. EN 60601-1:2006; EN 60601-1-2:2007; EN 60601-1-6:2010 /A1:2015; EN 60601-2-37:2008; EN ISO 14971:2012; EN 62366:2008;   | ----- | ----- |
| 5. EN 60601-1:2006; EN 60601-1-2:2007; EN 60601-1-6:2010 /A1:2015; EN 60601-2-37:2008; EN 1041:2008; EN 980:2008;  | ----- | ----- |
| 6. EN ISO 14971:2012; EN 60601-1:2006; MEDDEV 2.7/1 revisión 4:2016  | ----- | ----- |
| 7. EN ISO 10993-1:2009; EN ISO 10993-5-2009; EN ISO 10993-10-2009; EN 60601-1:2006; EN 60601-2-37:2008; EN 60601-1-2:2007; EN 60601-1-6:2010 /A1:2015; EN ISO 14971:2012; EN 62366:2008; | ----- | ----- |
| 8. EN ISO 14971:2012;  | ----- | ----- |
| 9. EN 60601-1:2006; EN 60601-1-2:2007; EN 60601-1-6:2010 /A1:2015; EN 60601-2-37:2008; EN ISO 14971:2012; EN 62366:2008; EN 1041:2008; EN 980:2008;                                      | ----- | ----- |
| 10. GB 10152-2009; EN ISO 14971:2012;  | ----- | ----- |
| 11. EN 60601-1:2006; EN 60601-1-2:2007; EN 60601-1-6:2010 /A1:2015; EN 60601-2-37:2008; EN ISO 14971:2012; EN 62366:2008;  | ----- | ----- |
| 12. EN 62304:2006; EN 60601-1:2006; EN 60601-1-2:2007; EN 60601-1-6:2010/A1:2015; EN 60601-2-37:2008; EN 1041:2008; EN ISO 14971:2012; EN 62366:2008;                                    | ----- | ----- |

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento mantener en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación allí declarada y la que establece la Disposición 727/13, bajo apercibimiento de lo que establece la Ley N° 16.463, el Decreto N° 341/92 y las que correspondan del Código Penal en caso de falsedad. En caso de inexactitud o falsedad de la información o documentación, la Administración Nacional podrá suspender, cancelar, prohibir la comercialización y solicitar retiro del mercado de lo ya autorizado e iniciar los sumarios que pudieran corresponder.

**LUGAR Y FECHA: Argentina, 30 enero 2018**

Responsable Legal  
Firma y Sello

Responsable Técnico  
Firma y Sello



**Ministerio de Salud**  
Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

La presente DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT N° 727/13 y N°5706/17, quedando inscripta la modificación en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **SIMUS S.R.L.** bajo el número PM **1697-8** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 30 enero 2018

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad, la cual mantendrá la vigencia que consta en la Declaración inicial revisión 00 o Disposición Autorizante o su reválida.

Dirección de Evaluación de Registro  
Firma y Sello

Dirección Nacional de Productos Médicos  
Firma y Sello

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-000616-18-5