



Ministerio de Salud y Desarrollo Social
Secretaría de Gobierno de Salud
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:
20/04/2018

Número de PM:

1583-9

Nombre Descriptivo del producto:

OCLUSOR ANTIMICROBIANO

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

ECRI 16-081 TAPONES.

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

Clean Up

Modelos (en caso de clase II y equipos):

N/A

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

OCLUSOR - PVC
SELLO ALUMINIO
Solución adyuvante
Alcohol etílico 70% p/p (acuoso)

Indicación/es autorizada/s:

Prevención de la contaminación de puertos de inyección.

Período de vida útil (si corresponde):

3 años.

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

1/10/100/150/800/1200 unidades.

Condición de venta:

Venta Libre

Nombre del fabricante:

PS ANESTHESIA S.A.

Lugar/es de elaboración:

PRESIDENTE PERON N°100 - CORONEL BRANDSEN - PROVINCIA DE BUENOS AIRES - ARGENTINA.

En nombre y representación de la firma PS ANESTHESIA S.A. , 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/N° DE PROTOCOLO	FECHA DE EMISIÓN
-------------------------------------	-----------------------------	------------------

Estabilidad	PS ANESTHESIA S.A. - PROTOCOLO N°20170314	14/03/2017
Poder germicida según test de uso.	EDYAFE - PROTOCOLO 159212	13/08/2018
Poder germicida según test de uso.	EDYAFE - PROTOCOLO 159213	13/08/2018
Poder germicida según test de uso.	EDYAFE - PROTOCOLO 159214	13/08/2018

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, 07 agosto 2019

Responsable Legal
Firma y Sello

Responsable Técnico
Firma y Sello



Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación y Gestión Sanitaria
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 **PS ANESTHESIA S.A.** bajo el número PM **1583-9** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 07 agosto 2019

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°: 1-0047-3110-003865-19-6

