Página 1 de 4



Ministerio de Salud y Desarrollo Social

Secretaría de Gobierno de Salud A.N.M.A.T.

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE REVÁLIDA - PM CLASE I- II

Número de revisión: 01

Fecha de Vigencia de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o Reválida: 18/12/2019

Número de PM:

815-8

Nombre Descriptivo del producto:

Cinta Adhesiva Hipoalergénica de No Tejido Extensible

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

10-031 Cintas, Adhesivas, Hipoalergénicas

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

HIPOALERGIC, CURA, FARMACITY, SUFARMA, FUREY, SENSIMEDICAL, AC HEALTHCARE, HOSPITEL, WILTEX, TNC, VANTAGE, EMMA LAB, DRISLOMAR, GUT, CETAP, FABENE, **PRINTEX**

Modelos (en caso de clase II y equipos):

FIX

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

fijación de tratamientos médicos en articulaciones, zonas irregulares y amplias áreas.

Recomendada para la sujeción de apósitos en partes móviles.

Período de vida útil (si corresponde):

5 años

Método de Esterilización (si corresponde):

NA

Forma de presentación:

caja por 1 unidad, caja de 5 unidades (2,5 cm/ 5 cm/ 7,5 cm/ 10 cm/ 15 cm / 20 cm de ancho x 9 m/ 10 metros de largo)

Condición de venta:

Venta Libre

Nombre del fabricante:

RIASA SRL

Lugar/es de elaboración:

PASTEUR 3424, CIUDADELA, PROV. BUENOS AIRES, ARGENTINA.

En nombre y representación de la firma RIASA SRL , 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 | LABORATORIO/N° DE | FECHA DE |
|------------------------------|-------------------|----------|
| RIESGO | PROTOCOLO | EMISIÓN |
| | | |

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, 11 noviembre 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 reválida en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **RIASA SRL** bajo el número PM **815-8** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 11 noviembre 2019 La cual tendrá una vigencia de cinco (5) años a partir de la vigencia de la inscripción inicial a través de la Declaración revisión 00, Disposición Autorizante o de sus sucesivas reválidas.

Dirección de Evaluación de Registro Firma y Sello

Dirección Nacional de Productos Médicos Firma y Sello



Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-005111-19-3