Página 1 de 5



#### Ministerio de Salud

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

#### **ANEXO II**

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

Número de revisión: 00

Número de PM:

647-285

Nombre Descriptivo del producto:

Punch para biopsia

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

13-230 Punzones, para Biopsia

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

AS; AUDAX; AUSTER; BIOSHIELD; CLIN; CLYSTER; CYRUX; DEXAL; EMAX; FUREY; HAND; INNOVO: JAXA: KEY: KEYDENT: K KAUTION: MERCOMED: NEOJET: NEOMED: PRILLI: PRINTEX; PS ANESTHESIA; QUANTUS; SIPRO; TOPSAL; TRUX; UNO; VISCONT; PARAMOUNT.

Modelos (en caso de clase II y equipos):

a) Diámetro de corte desde 1mm a 12mm; b) De diferentes materiales; c) Con diferentes tipos de punta para corte.

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

Para tomar porciones de piel y/o mucosas para su estudio histológico, bacteriológico y/o micológico.

Período de vida útil (si corresponde):

5 años luego de su fecha de esterilización.

Método de Esterilización (si corresponde):

Radiación gamma

Forma de presentación:

Caja con 10 unidades envasados individualmente.

Condición de venta:

Venta Exclusiva a Profesionales e Instituciones Sanitarias

Nombre del fabricante:

PARAMOUNT SURGIMED LTD.

Lugar/es de elaboración:

H.O. 1, L.S.C., Okhla Industrial Area, Phase – II New Delhi- 110 020, India; and Works place: A- 106, RIICO Industrial Area, Bhiwadi – 301 019, District Alwar, Rajasthan, India.

En nombre y representación de la firma PROPATO HNOS S.A.I.C, 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 Nº 4306/99 Y GESTIÓN DE RIFSGO

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE RIESGO	LABORATORI O/N° DE PROTOCOLO	FECHA DE EMISIÓ N
1-ISO 14971;ISO 14155;EN 62366;ISO 10993;ISO 11607;ISO		
13485;ISO 14644;ISO 11737;ISO 15223;EN 1041; ISO 6507;	-	-
ISO 2859		
2-ISO 14971;ISO 14155;EN 62366;ISO 10993;ISO 13485;ISO		
11607;EN 1041;EN 14644;EN 1041	[	<u> </u>
3-ISO 14971;ISO 14155,EN 62366;ISO 10993;ISO 11607;ISO		
13485,ISO 14644;EN 1041;ISO 15223;EN 1041; ISO 6507;	-	-
ISO 2859		

4- ISO 14971		
	-	<del>-</del>
5- ISO 13485	-	<del>-</del>
6-ISO 14971;ISO 14155	-	<u>-</u>
7-7.1 - 7-ISO 14971;ISO 14155;ISO 10993;ISO 11607,ISO		1 1
13485,ISO 14644,ISO 11737; ISO 15223,EN 1041; ISO	-	l- I
11137; ISO 6507; ISO 2859		
7.2-ISO 14644,ISO 11607,ISO 14971	-	-
7.3- N/A	-	<u> -</u>
7.4- N/A	-	-
7.5- N/A	-	-
7.6- N/A	-	-
8,8.1-ISO 14644;ISO 14971	-	[-
8.2; -N/A	-	<u> -</u>
8.3-ISO 11607;ISO 14971	-	<u> -                                    </u>
8.4-ISO 11137,ISO 13485	-	<u> -</u>
8.5-ISO 14644	-	<u>-</u>
8.6-N/A	-	<del> -</del>
8.7-N/A	-	<u> -</u>
9,9.1-ISO 15223;ISO 13485	-	1-
9.2- ISO14971	-	<del> -                                    </del>
9.3 - N/A	-	<del> -                                    </del>
10;10.1;10.2;10.3-N/A	-	<del> -</del>
11;11.1;11.1.1 – N/A	-	<del> -</del>
11.2;11.2.1- N/A	1-	<del> -  </del>
11.2.2 -N/A	1-	<del> -                                    </del>
11.3;11.3.1- N/A	<u> </u>	<del>  </del>
11.4;11.4.1 -N/A	_	<del>                                     </del>
11.5;11.5.1 -N/A		<del>  </del>
11.5.2-N/A	<u> </u>	<del>                                     </del>
11.5.3-N/A	<u> </u>	<del>[                                    </del>
12;12.1;12.2;12.3;12.4-N/A	<u> </u>	<del>[                                    </del>
12.5- N/A	<u> </u>	<del>-</del>
12.6, 12.6.1-N/A	<u>-</u>	<del>-</del>
,	<u>-</u>	<del>-</del>
12.7,12.7.1- N/A 12.7.2- N/A	<u>-</u>	<del>-</del>
	<u>-</u>	-
12.7.3- N/A	<u> </u> -	<del>-</del> Ι
12.7.4- N/A	-	-
12.7.5- N/A	-	<u>-</u>
12.8;12.8.1-N/A	-	<u>-</u>
12.8.2-N/A	-	-
12.9- N/A	-	-
13,13.1-EN 1041;ISO 15223	-	-
13.2- EN 1041;ISO 15223	-	-
13.3- EN 1041;ISO 15223	-	-
13.4- EN 1041;ISO 15223	-	-
13.5- N/A	-	-
13.6- EN 1041; ISO 15223	-	-
14- N/A	-	-
	-	

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 marzo 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 Nº 727/13 y N°5706/17, quedando inscripta en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **PROPATO HNOS S.A.I.C** bajo el número PM **647-285** 

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 07 marzo 2018 la cual tendrá una vigencia de cinco (5) años a contar de la fecha.

Dirección de Evaluación de Registro Firma y Sello Dirección Nacional de Productos Médicos Firma y Sello Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-001216-18-1

Página 5 de 5

PM Número: 647-285