



"2020 - AÑO DEL GENERAL MANUEL BELGRANO"

Ministerio de Salud
Secretaría de Calidad en 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:
08/09/2015

Número de PM:

1253-1

Nombre Descriptivo del producto:

Gas Refrigerante

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

13-315 - Refrigeradores

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

ALGISPRAY

Modelos (en caso de clase II y equipos):

No aplica

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

Freon 22 (Clorodifluorometano) 10% P/P

Freon 141b (Diclorofluoretano) 90% P/P

Indicación/es autorizada/s:

Injuria músculo-esquelética aguda asociada o no a dolor (torceduras, traumatismos, espasmos musculares)

Período de vida útil (si corresponde):

48 meses

Método de Esterilización (si corresponde):

No aplica

Forma de presentación:

Envase conteniendo 250 g

Condición de uso:

Uso de venta libre

Nombre del fabricante:

LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C.

Lugar/es de elaboración:

Avenida Boyacá 237, CABA, República Argentina

En nombre y representación de la firma LABORATORIOS CASASCO 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° 9688/19.

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
--------------------------------------------	------------------------------------	-------------------------

Planilla de Análisis de Riesgo para Productos Médicos	Laboratorios Casasco S.A.I.C. / PON A-165-V1	Abril 2018
Informe Técnico Anexo III.C - en cumplimiento con las Disposiciones 4306/99, 2318/02 y 9688/19.	Laboratorios Casasco S.A.I.C.	Agosto 2013

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 9688/19, 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, 21 agosto 2020

Responsable Legal
Firma y Sello

Responsable Técnico
Firma y Sello



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

La presente DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT N° 9688/19, quedando inscripta la modificación en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C.** bajo el número PM **1253-1** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 21 agosto 2020

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

Instituto Nacional de Productos Médicos
Firma y Sello



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

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-005082-20-1