



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

**ANEXO II**

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

Número de revisión: 00

Número de PM:

2707-4

Nombre Descriptivo del producto:

Guantes de látex para examinación

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

11-822 Guantes para Reconocimiento/Tratamiento

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

HEBEI SANXING MEDICAL LATEX PRODUCTS

Modelos (en caso de clase II y equipos):

XS, S, M, L, XL

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

Están diseñados para ser utilizados como instrumento de prevención durante procedimientos de examinación y como barrera contra contaminantes y materiales potencialmente infecciosos, entre el paciente y el examinador.

“PRODUCTO INSCRIPTO EN EL CONTEXTO A LA EMERGENCIA SANITARIA POR COVID 19”

Período de vida útil (si corresponde):

5 años con polvo / 3 años sin polvo

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

Cajas o bolsas por 1, 10, 20, 50 o 100 unidades.

Condición de uso:

Uso de venta libre

Nombre del fabricante:

HEBEI SANXING MEDICAL LATEX PRODUCTS Co. Ltd.

Lugar/es de elaboración:

DADU INDUSTRIAL AREA XIONG COUNTRY 071800 BAODING CITY, HEBEI PROVINCE, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

En nombre y representación de la firma SOLUCIONES DE LOGÍSTICA GLOBAL 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° 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
N/A	N/A	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 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, 11 noviembre 2020**



CARLOS PERILLI  
GERENTE  
*Soluciones de Logística Global S.A.*

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 en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **SOLUCIONES DE LOGÍSTICA GLOBAL S.A** bajo el número PM **2707-4**

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 11 noviembre 2020 la cual tendrá una vigencia de cinco (5) años a contar de la fecha.

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°: 1-0047-3110-008415-20-1