



Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación y Gestión Sanitaria
A.N.M.A.T.

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

Número de revisión: 00

Número de PM:

2322-4

Nombre Descriptivo del producto:

refrigerante en aerosol

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

13-315 refrigeradores

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

Farmacity

Modelos (en caso de clase II y equipos):

Spray Refrigerante efecto frio

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

Propelente (Bip 42) Butane / Propane / Isobutane Gas propulsor / refrigerante 100,00 %

Indicación/es autorizada/s:

Es un Anestésico refrigerante de superficie para aplicación de frío sobre la piel. Alivia rápidamente la sensación de dolor producida por diversos factores externos, como dolores producidos por la actividad deportiva y física, gracias a su acción refrigerante, otorga una

sensación de alivio sobre la zona afectada

Período de vida útil (si corresponde):

dos años

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

Aerosol conteniendo 250 cc / 140 g.

Condición de venta:

Venta Libre

Nombre del fabricante:

Aerofarma Laboratorios S.A.I.C.

Lugar/es de elaboración:

Ruta Nac. N°3 Km 44,720 Virrey del Pino , La Matanza, Pcia. de Bs. As. Argentina

En nombre y representación de la firma Aerofarma Laboratorios 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 N° 4306/99 Y GESTIÓN DE RIESGO

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE RIESGO	LABORATORIO/N° DE PROTOCOLO	FECHA DE EMISIÓN
Test de irritación primaria dermica	96163	18/05/2015

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, 08 agosto 2018

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 en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **Aerofarma Laboratorios S.A.I.C.** bajo el número PM **2322-4**

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 08 agosto 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°: 1-0047-3110-004797-18-6