



**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: 00

Fecha de Vigencia de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o Reválida: 18/11/2018

Número de PM:

1304-40

Nombre Descriptivo del producto:

Tensiómetro Digital

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

13-106 ESFIGMOMANÓMETROS.

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

WELCH ALLYN

Modelos (en caso de clase II y equipos):

34BFHT-6, 34BFST-6, 34BFWT-6, 34BXHT-6, 34BXST-6, 34BXWT-6, 34XFHT-6, 34XFST-6,  
34XFWT-6, 34XXHT-6, 34XXST-6, 34XXWT-6

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

El dispositivo mide de manera automática la presión sistólica y diastólica (salvo en neonatos) y la frecuencia del pulso, además de calcular la presión arterial media (PAM). El dispositivo está

diseñado para ser u utilizado por médicos o por personal debidamente autorizado por un médico.

Período de vida útil (si corresponde):

N/A

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

1 Unidad

Condición de venta:

Venta Exclusiva a Profesionales e Instituciones Sanitarias

Nombre del fabricante:

- 1) Welch Allyn, Inc.
- 2) Welch Allyn de México.
- 3) Welch Allyn , GmbH & Co. KG.
- 4) Welch Limited.

Lugar/es de elaboración:

- 1) 4341 State Street Road Skaneateles Falls, NY 13153, USA.
- 2) Calle Emilio Florez 2471-A, Col. Canon Del Padre, 22203 Tijuana, BC, México.
- 3) Zollerstrasse 2-4, 72417 Jungingen, Alemania.
- 4) IDA Business Park, Dublin Road, Navan, County Meath, Irlanda.

En nombre y representación de la firma LILIS 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° 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 EMISIÓ N
1. EN IEC 60601-1 EN IEC 60601-1-2 EN ISO 14971 EN ISO 13485 EN 1060-2 EN 1060-3 EN IEC 62366 AAMI SP10	-	-
2. EN IEC 60601-1 EN IEC 60601-1-2 EN1060-1 EN1060-3 EN ISO 14971 EN ISO 13485	-	-
3. IEC 60601-1 IEC 60601-2 ISO 14971 EN ISO 13485 EN1060-1 EN1060-3	-	-
4. ISO 14971 IEC 60601-1 EN ISO 13485 EN1060-1 EN1060-3	-	-
5. ISO 14971:2007 EN1060-1 EN1060-3	-	-
6. EN IEC 60601-1 EN 1060-1 EN 1060-3 EN ISO 13485 ISO 14971:2007	-	-
7.1. EN IEC 60601-1 7.2. EN ISO 10993-1 7.3. N/A 7.4. N/A 7.5. ISO 14971:2007 IEC 60601-1 7.6. ISO 14971 EN IEC 60601-1 EN ISO 13485	-	-
8.1. ISO 14971 EN ISO 13485 8.2. N/A	-	-

8.3. N/A 8.4. N/A 8.5. N/A 8.6. EN ISO 13485		
9.1. N/A 9.2. IEC 60601-1 IEC 60601-1-2:2007 ISO 14971:2007 9.3. IEC 60601-1 EN 1060-3	-	-
10.1 EN 1060-1 EN 1060-3 AAMI SP10	-	-
10.2 EN 1041 EN 1060-1 EN 1060-3 IEC EN 62366	-	-
10.3 EN 1060-1 EN 1060-3	-	-
11.1. N/A 11.2. N/A 11.3. N/A 11.4. N/A 11.5. N/A	-	-
12.1. ISO 13485 ISO 14971:2007 12.2. IEC 60601-1 EN1060-3 12.3. N/A 12.4. N/A 12.5. IEC 60601-1-2 12.6. IEC 60601-1 12.7. IEC 60601-1 EN1060-1 ISO 14971 12.8. N/A 12.9. EN 1041:2008 EN1060-1 EN1060-3 IEC 60601-1	-	-
13.1. IEC 60601-1 EN 1041 EN ISO 14971 EN1060-1 EN 1060-3 13.2. IEC 60601-1 EN 1041 EN 980:2008 EN1060-1 EN 1060-3 13.3. IEC 60601-1 EN 1041	-	-

EN 980 EN 980:2008 13.4. EN 1041 EN 980 13.5. EN 980 EN 1041 EN1060-1 EN1060-3 13.6. EN 1041 EN1060-1 EN1060-3 EN 980 IEC 60601-1 IEC 60601-2 EN ISO 14971 EN 14971 AAMI SP10		
---	--	--

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, 22 abril 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 **LILIS S.A.** bajo el número PM **1304-40** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 22 abril 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°: 1-0047-3110-007249-18-2