



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: 02

Fecha de Vigencia de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o Reválida: 18/12/2019

Número de PM:

610-1

Nombre Descriptivo del producto:

Gasa Estéril No Tejida

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

11-859 Gasas

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

ULTRAGAUZE / SWISS MEDICAL

Modelos (en caso de clase II y equipos):

Con y Sin hilo radiopaco

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

No aplica

Indicación/es autorizada/s:

Compresas de gasa destinadas para la cura de la piel lesionada actuando como barrera mecánica o para la compresión y absorción de exudados.

Período de vida útil (si corresponde):

5 años a partir de la fecha de esterilización.

Método de Esterilización (si corresponde):

Rayos Gamma

Forma de presentación:

2; 4; 5; 8; 10; 15 y 20 unidades por sobre, presentados en cajas de 100; 200; 240; 250; 300; 350; 400; 480; 500; 600; 750; 800; 850; 900; 960; 1080; 1200; 1500; 2000; 2500 y 3000 sobres por caja.

Condición de venta:

Venta Exclusiva a Profesionales e Instituciones Sanitarias

Nombre del fabricante:

1. Zhende Medical Co; Ltd
2. Shanghai Channelmed Import & Export Co, Ltd

Lugar/es de elaboración:

1. Gaobu Town, 312035 Shaoxing, Zhejiang. China
2. Room 1402, No 707 of Zhangyang Road, 200120 Shanghai. China.

En nombre y representación de la firma ULTRALINE 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 EMISIÓN
-	-	-

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, 06 noviembre 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 **ULTRALINE S. A.** bajo el número PM **610-1** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 06 noviembre 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°: 1-0047-3110-007255-17-0