

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

ANEXO II

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE MODIFICACIÓN - PM CLASE I- II

Número de revisión: 1074-91#0002

Fecha de Emisión de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o su reválida: 15/07/2021

Número de PM:

1074-91

Nombre Descriptivo del producto:

Sistema de imágenes de Resonancia Magnética Nuclear

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

16-260 Sistemas de Exploración, de imagen por resonancia magnética

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

Siemens / Siemens Healthineers

Modelos (en caso de clase II y equipos):

Magnetom Aera

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

N/A

Indicación/es autorizada/s:

Dispositivo de diagnóstico por resonancia magnética (DDRM). Produce imágenes de cortes transversales, sagitales, coronales y oblicuos, así como imágenes espectroscópicas o espectros, donde se muestra la estructura interna o la función de la cabeza, el cuerpo o las extremidades.

Período de vida útil (si corresponde):

10 años

Método de Esterilización (si corresponde):

N/A

Forma de presentación:

por unidad

Condición de uso:

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante:

- 1) Siemens Healthcare GmbH
- 2) Siemens Healthineers AG
- 3) Siemens Shenzhen Magnetic Resonance Ltd.

Lugar/es de elaboración:

- 1) Henkestr. 127, 91052 Erlangen Alemania
- 2) a) Magnetic Resonance (MR) Henkestr. 127, 91052 Erlangen Alemania
- b) Magnetic Resonance (MR) Allee am Rothelheimpark 2 91052 Erlangen
- c) Magnetic Resonance (MR) Hartmannstr. 16 91052 Erlangen Alemania
- 3) Siemens MRI Center, Gaoxin C. Ave., 2° High Tech Industrial Park 518057 Shenzhen P.R. China

En nombre y representación de la firma Siemens Healthcare SA, 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 Desempeño de Productos Médicos por la Disposición ANMAT N° 11467/24, que cumplen y se encuentra a disposición de la Autoridad Sanitaria la documentación técnica que contenga los requerimientos solicitados en el Apéndice IV y V del Anexo del Reglamento Técnico aprobado por Disposición ANMAT N° 64/25 y Disposición ANMAT N° 9688/19.

CUMPLIMIENTO DE REQUISITOS ESENCIALES DE SEGURIDAD Y DESEMPEÑO. DISPOSICIÓN ANMAT N° 11467/24 Y GESTIÓN DE RIESGO

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE RIESGO	LABORATORI O/N° DE PROTOCOLO	FECH A DE EMISI ÓN
1- EN ISO 14971 IEC 60601-2-33 particularly Clauses:201.12.4.101, 201.7.9.2.101,201.7.9.3.101 IEC 60601-1-6 IEC 62366-1 / EN 62366-1 IEC 60601-1 IEC 60601-1 IEC 62464-1 IEC 62304 MDR Annex XIV		
2- EN ISO 14971 IEC 60601-2-33 particularly Clauses: 201.12.4.101, 201.7.9.3.101 IEC 62304 (clause 7) IEC 62304 (clause 5.1.7) IEC 62304 (clause 7.1)		
3-EN ISO 14971 (clause 9) IEC 60601-1 Clauses 8, 9, 15 IEC 62304 IEC 60601-2-33 Clauses 201.4, to 201.17, 202 EN ISO 15223-1:2016 EN ISO 20417		
4- EN ISO 14971 IEC 60601-2-33+A1+A2, Cláusulas 201.4, a 201.17, 202IEc IEC 60601-1 Cláusulas 8, 9, 15 IEC 62304 EN ISO 15223-1:2016 EN ISO 20417		

5-EN ISO 14971 IEC 60601-1 IEC 60601-2-33+A1+A2, en particular las cláusulas 201.12.4.101, 201.7.9.2.101, IEC 60601-1-2 IEC 60601-1-6 IEC 62366-1 / EN 62366-1 6- EN ISO 14971 IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.7.9.2.101 q) y r) IEC 60601-1-6 IEC 62304 7- IEC 60601-1 Cláusulas 7.2.17; 7.9.3.1; 15.3.7 8- EN ISO 14971 MDR Anexo XIV 10- IEC 60601-1, Cláusulas 11.2, 11.3, 13.1.2 EN ISO 10993-1 IEC 60601-1, Cláusulas 11.2, 11.3, 13.1.2, 11.4, 11.7 EN ISO 10993-1 IEC 60601-1 IEC 60601-1, Cláusulas 11.6.1, 11.6.3, 11.6.4, 11.6.6, 11.6.7, 11.6.8) EN ISO 10993-1 11- EN ISO 14971 IEC 60601-1 IEC 60601-1 IEC 62366-1 / EN 62366-1 IEC 60601-1 14- EN ISO 14971 IEC 60601-1, Cláusulas 9.1; 16.3, 16.5, 16.6, 16.8 IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.7.9.2.101 l) y 201.7.9.3.101 b) Las restricciones se tratan en el apartado 201.7.9.2.101. IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.7.9.2.101 l) y 201.7.9.3.101 b) Las restricciones se tratan en IEC 6060-1-2 IEC 62304 EN ISO 15223-1:2016 EN ISO 20417 IEC 60601-1 Cláusulas 8.1; 9.1; 9.7; 10; 11; 12; 13; 15; 16 IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.12.4, 201.9.6.2.1, IEC 60601-1-6

```
IEC 62366-1 / EN 62366-1
IEC 60601-1-2
IEC 60601-1, Cláusulas 11.6.1, 11.6.3, 11.6.4, 11.6.6, 11.6.7
EN 60601-1 (cláusulas 5.3, 15.3.6)
EN 60601-1 (cláusulas 5.3, 8.9.3)
EN 60601-1 (cláusulas 5.3, 8.9.1.5, 9.7)
CEI 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.7.9.3.101 a),
IEC 62304
IEC 60601-1-2
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.7.9.2.101 l) y t)
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusula 201.7.9.2.101 q) y r)
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusula 201.9.7.101, 201.7.9.2.101 m)
yn)y
IEC 60601-1 Cláusulas 9.7.5; 11.2 60601-2-33
IEC 60601-1, Cláusulas 9.1; 16.3, 16.5, 16.6,
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.7.9.2.101 l) y
IEC 62366-1 / EN 62366-1
16- EN ISO 14971
IEC 60601-1, Cláusula 10.4
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.12.4, en particular
201.12.4.101, 201.12.4.102,
EN 60825-1
IEC 60601-2-33+A1+A2, cláusula 201.7.9.2.101, 201.7.9.3.101
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusula
201.12.4. En particular
201.12.4.101, 201.12.4.102,
IEC 60601-1, cláusula 10.4
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusula 201.12.4.101
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusula 202.5.2.2.2 aa
17- IEC 60601-1 Cláusulas 4.7 y 14
EN ISO 14971
IEC 60601-1
18- EN ISO 14971
IEC 62304
IEC 60601-1
IEC 60601-1-2
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.7.9.3.101 a) y 202.5.1
así como 202.5.2.2.2
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusula 201.8.7.3 con respecto a los
valores admisibles de fuga
IEC 60601-1
20- EN 60601-1 (cláusulas 9, 15.3)
EN ISO 14971
IEC 60601-1, Cláusulas 9.6.3; 9.8.1
IEC 60601-1, Cláusula 9.6
```

```
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusula 201.9.6.2.1
IEC 60601-1, cláusulas 8; 9.7
IEC 60601-1
IEC 60601-1, cláusula 11.1
21- EN ISO 14971
IEC 60601-1
IEC 60601-1-2
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusula 201.12.4.101.2
IEC 60601-1, Cláusulas 9.7; 12.4; 14; 15.4.1;
15.4.2; 15.4.4; 15.4.6; 15.4.7
IEC 60601-1, Cláusulas 7, 15.1
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.12.4.101 y 201.7
IEC 60601-1-6
IEC 62366-1:2015
ES 62366-1:2015
23- EN ISO 14971
EN ISO 15223-1
IEC 60601-1, Cláusula 77
Reglamento nº 2021/2226
IEC 60601-1-6
IEC 60601-2-33+A1+A2 Cláusulas 201.7.9.2.101,
201.7.9.3.101
IEC 62366-1 / EN 62366-1
EN ISO 15223-1:2016
IEC 60601-1 Cláusula 7
IEC 60601-2-33+A1+A2, cláusulas
EN ISO 15223-1
```

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, 13 octubre 2025



Ministerio de Salud Secretaria 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 Nº 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 **Siemens Healthcare SA** bajo el número PM **1074-91** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 13 octubre 2025 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



Código "N°rev legajo#version" vigente a partir de 07/02/22, reemplaza la anterior codificación. La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR. Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-006151-25-3

Página 8 de 8

PM Número: 1074-91