

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: 799-149#0002

Fecha de Emisión de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o su reválida: 26/10/2022

Número de PM:

799-149

Nombre Descriptivo del producto:

SISTEMA ANALIZADOR DE LA MARCHA

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

16-334 Analizadores de la Marcha

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

Jaeger Medical GmbH

Modelos (en caso de clase II y equipos):

Vyntus WALK

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

no corresponde

Indicación/es autorizada/s:

Aplicación destinada a que los pacientes puedan ser evaluados en una prueba de marcha de seis minutos (6MWT) mientras portan un sensor y pulsioxímetro inalámbrico (no provistos con el producto) que transmiten señal de oximetría (saturación de oxígeno en sangre y frecuencia de pulso) a una tableta para almacenamiento y procesamiento de datos.

Período de vida útil (si corresponde):

10 años

Método de Esterilización (si corresponde):

no corresponde

Forma de presentación:

Por unidad

Condición de uso:

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante:

Jaeger Medical GmbH

Lugar/es de elaboración:

Leibnizstrasse 7, 97204 Höchberg, Alemania

En nombre y representación de la firma DEBENE 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 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 LABORATO	DE
---	----

	PROTOCOLO	EMISI ÓN
6.1 EN ISO 14971: 2019		ON
EN ISO 13485: 2016		
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012		
IEC 60601-1-2: 2014		
IEC 60601-1-2: 2014 IEC 60601-1-6: 2010+A1:2013		
IEC 62366-1: 2015		
IEC 62304: 2006+A1: 2015		
6.2 EN ISO 14971: 2019		
EN ISO 13485: 2016		
6.3 EN ISO 14971: 2019		
EN ISO 13485: 2016		
MEDDEV 2.12/2 Rev 2		
6.4 EN ISO 14971: 2019		
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012		
IEC 60601-1-2: 2014		
IEC 60601-1-6: 2010+A1:2013		
IEC 62366-1: 2015		
6.5 EN ISO 14971: 2019		
IEC 60601-1-6: 2010+A1:2013		
IEC 62366-1: 2015		
MEDDEV 2.7/1 Rev.4		
6.6 EN ISO 14971: 2019		
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012		
ISO 20417: 2021		
ISO 15223-1:2021	NA	NA
6.7 EN ISO 14971: 2019		
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012		
IEC 60601-1-2: 2014		
ISO 20417: 2021		
ISO 15223-1:2021		
6.8 IEC 62304: 2006+A1: 2015		
6.9 EN ISO 14971: 2019		
EN ISO 13485: 2016		
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012		
IEC 60601-1-2: 2014		
IEC 60601-1-6: 2010+A1:2013		
IEC 62366-1: 2015		
6.10 EN ISO 14971: 2019		
EN ISO 13485: 2016 IEC 60601-1: 2005+A1: 2012		
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012		
IEC 60601-1-2: 2014 IEC 60601-1-6: 2010+A1:2013		
IEC 62366-1: 2015		
6.11 NA		
6.12 EN ISO 14971: 2019		
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012		
IEC 60601-1. 2003+A1. 2012		
ISO 20417: 2021		
ISO 15223-1:2021		
100 10220 1.2021		

6.13 NA
7.1 EN ISO 14971: 2019
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012
IEC 60601-1-2: 2014
ISO 20417: 2021
ISO 15223-1:2021
7.2 NA
7.3 NA
7.4 EN ISO 14971: 2019
IEC 60601-1: 2005+A1: 2012
IEC 60601-1-2: 2014
IEC 60601-1-6: 2010+A1:2013
IEC 62366-1: 2015
7.5 NA

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, 12 septiembre 2025

Responsable Legal Firma y Sello Responsable Técnico Firma y Sello



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 **DEBENE S.A.** bajo el número PM **799-149** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 12 septiembre 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°: 1-0047-3110-006274-25-9