



**Ministerio de Salud**  
Secretaría de Calidad en Salud  
A.N.M.A.T.

## **DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA**

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

**N° rev: 2089-12#0001**

En nombre y representación de la firma CORMEDIC S.A , el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento cumplir con la Disposición 9688/19 I Anexo V para el producto médico inscripto bajo el Número de PM: 2089-12

Disposición autorizante N° 7537/2015 de fecha 18 septiembre 2015

Disposiciones modificatorias y reválidas N°: Disposición Modificación Familia: 1-0047-3110-005132-19-6

### **Datos Característicos del Producto Médico:**

Nombre descriptivo: Equipo de Criolipólisis

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
28-190 Sistemas de Crioterapia

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): SVELTIA

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: Tratamiento de criolipólisis de abdomen, glúteos, laterales del torso, caderas, piernas, brazos y espalda.

Modelos: Dermolight Criolipólisis Niza,  
Dermolight Criolipólisis Vacuum,  
Dermolight Liposchock,  
Dermolight Criopad

Período de vida útil: 10 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biotecnológico: No aplica

Forma de presentación: Empaque Individual

Método de esterilización: No aplica

Nombre del fabricante: Cormedic S.A

Lugar de elaboración: BV. Los Calabreses 4204 -Los Boulevares - Córdoba -Argentina (CP5022)

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento que el producto médico no ha sufrido modificaciones según Artículo 11° Disposición 9688/19, que cumple y satisface los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99.

La empresa mantiene en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación requerida por disposición ANMAT N° 2318/02 y 9688/19

Responsable Legal  
Firma y Sello

Responsable Técnico  
Firma y Sello

La presente DECLARACIÓN JURADA ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT N° 9688/19, quedando inscripta la reválida en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de CORMEDIC S.A bajo el número PM 2089-12 siendo su nueva vigencia hasta el 18 septiembre 2025

Instituto Nacional de Productos Médicos ANMAT  
Firma y Sello

El presente certificado será válido únicamente cuando se presente junto con las Disposiciones previas del PM enunciadas anteriormente y sea verificado con su código QR a través de la página de ANMAT.

Fecha de emisión: 10 septiembre 2020



La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

N° Identificador Trámite: 22611