



"2021 - AÑO DE HOMENAJE AL PREMIO NOBEL DE MEDICINA DR. CÉSAR MILSTEIN"

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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 1374-22#0001

En nombre y representación de la firma Voxel Argentina 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: 1374-22

Disposición autorizante N° 0317/11 de fecha 13 enero 2011

Disposiciones modificatorias y reválidas N°: Disposición N° 13248 modificatoria y reválida de fecha 02-12-16.

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Densitómetro Óseo

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
16-548 Densitómetros, Radiográficos

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

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: Medición del calcio en los huesos, con el fin de detectar la presencia de osteoporosis con el riesgo de fracturas óseas.

Modelos: Medix 90

Medix DR

Período de vida útil: No corresponde.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biotecnológico: N/A.

Forma de presentación: Por Unidad.

Método de esterilización: N/A.

Nombre del fabricante: Medilink SARL

Lugar de elaboración: 393 rue Charles Lindbergh, 34130 Mauguio – Francia.

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 11º 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 Voxel Argentina S. A. bajo el número PM 1374-22 siendo su nueva vigencia hasta el 13 enero 2026

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: 12 marzo 2021



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

N° Identificadorio Trámite: 25480

