



"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: 2370-59#0001**

En nombre y representación de la firma DC IMPORTACION SRL , 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: 2370-59

Disposición autorizante N° 0607 de fecha 25 enero 2016  
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: --

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

Nombre descriptivo: Localizador de Apex para Endodoncia

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
16-355 - Localizador de Apice

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Guilin Woodpecker / DTE

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: Este equipo se utiliza en la medicion de pulpitis, necrosis de la pulpa, todo tipo de periodontitis periapical y longitud del diente; longitud del diente luego de una restauracion post-corona y la medicion de la longitud del diente para implantes

Modelos: Woodpex III, Minipex, DPEX III, DPEX V

Período de vida útil: 5 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biotecnológico: NA

Forma de presentación: 1 unidad

Método de esterilización: NA

Nombre del fabricante: GUILIN WOODPECKER MEDICAL INSTRUMENT CO LTD

Lugar de elaboración: Information industrial park, National High-tech Zone, Guangxi, 541004 - China

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 DC IMPORTACION SRL bajo el número PM 2370-59 siendo su nueva vigencia hasta el 25 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: 22 marzo 2021



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

N° Identificador Trámite: 26036