

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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 1103-218#0001

En nombre y representación de la firma Philips 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: 1103-218

Disposición autorizante N° 2430/17 de fecha 13 marzo 2017 Disposiciones modificatorias y reválidas N°: N/A

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Sistema para escaneo de Tomografía Computada

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS): 13-469 Sistemas de Exploración, por Tomografía Computarizada

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

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: El sistema de exploración Access CT está previsto para utilizarse como sistema de tomografía computarizada de rayos X para la totalidad del cuerpo, para efectuar diagnóstico por Imágenes médicas en todo tipo de pacientes.

Modelos: Access CT

Período de vida útil: 10 años

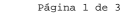
Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: N/A

Forma de presentación: Por unidad

Método de esterilización: N/A





Página 1 de 3

Nombre del fabricante: Philips Healthcare (Suzhou) Co., Ltd.

Lugar de elaboración: No25B, Zhong Yuan Road.Suzhou Industrial Park.215024 Suzhou,

Provincia de Jiangsu. 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 Nº 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 Philips Argentina S.A. bajo el número PM 1103-218 siendo su nueva vigencia hasta el 13 marzo 2027

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 marzo 2022



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

N° Identificatorio Trámite: 37556

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-001379-22-5

Página 3 de 3