



2025 - AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA
NACIÓN ARGENTINA

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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 2148-13#0002

En nombre y representación de la firma Federal Med Sociedad Anónima , 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: 2148-13

Disposición autorizante N° 368/21 de fecha 07 enero 2021
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: DC N° 2148-13#0001

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Medios de cultivo para el procesamiento de esperma en técnicas de fertilización asistida

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
17-024 Medios de Cultivo, de Otro Tipo

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

Clase de Riesgo: IV

Indicación/es autorizada/s: El producto está indicado para reducir la motilidad de los espermatozoides.

Modelos: 4 PVP 0001 GM501 PVP 1 ml
4 PVP 0001-5 GM501 PVP 5 x 0,2 ml

Período de vida útil: 9 meses.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No aplica.

Forma de presentación: 1 ml
5 x 0,2 ml

Método de esterilización: Esterilizado por filtración esterilizante.

Nombre del fabricante: GYNEMED GmbH & Co. KG

Lugar de elaboración: Wagrienring 24 b 23730 Sierksdorf. Alemania.

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° 11467/24.

La empresa mantiene en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación requerida por disposición ANMAT N° 64/25 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 Federal Med Sociedad Anónima bajo el número PM 2148-13 siendo su nueva vigencia hasta el 07 enero 2031	
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: 02 octubre 2025	



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

Nº Identificadorio Trámite: 71476

Tramitada por Expediente Nº: 1-0047-3110-006854-25-2

