2025 - AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA



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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 420-81#0001

En nombre y representación de la firma Muntal 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: 420-81

Disposición autorizante N° DC N°00 de fecha 28 octubre 2020 Disposiciones modificatorias y reválidas N°: N/A

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Agentes blanqueadores dentales

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

17-619 Materiales restauradores, dentales, de otro tipo

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

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: N/A

Modelos: Total Blanc Office

Total Blanc Home H Total Blanc Home C

Total Blanc Protector Gingival

Período de vida útil: N/A

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: Kit 3 jeringas 3 gr + puntas aplicadoras

Kit 6 jeringas 3 gr + puntas aplicadoras



Página 1 de 3

Repuesto 1 jeringa 3 gr + punta aplicadora Kit 6 jeringas 0.92 gr + fco 5.6 ml + espesante+ neutralizante+ protector+ puntas aplicadoras Kit 2 jeringas 0.92 gr + fco 5.6 ml + espesante+ neutralizante+ protector+ puntas aplicadoras Repuesto 1 jeringa 0.92 gr + frasco 5.6 ml+ espesante+ punta aplicadora 1 jeringa 3 gr

Método de esterilización: N/A

Nombre del fabricante: DFL INDUSTRIA E COMERCIO S.A.

Lugar de elaboración: Estrada do Guerengue N° 2059

Jacarepagua CEP 22713-002

Rio de Janeiro RJ- Brasil

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 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 Muntal S.A. bajo el número PM 420-81 siendo su nueva vigencia hasta el 28 octubre 2030

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: 03 noviembre 2025



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

N° Identificatorio Trámite: 71902

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-007271-25-4

Página 3 de 3

El presente documento electrónico ha sido firmado digitalmente en los términos de la Ley N° 25.506, el Decreto N° 2628/2002 y el Decreto N° 283/2003.-