



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

2025 - AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA  
NACIÓN ARGENTINA

## **DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA**

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

**N° rev: 634-317#0001**

En nombre y representación de la firma Becton Dickinson Argentina S.R.L. , 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: 634-317

Disposición autorizante N° 1121/21 de fecha 11 febrero 2021  
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: N/A

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

Nombre descriptivo: Catéter de perfusión para valvuloplastia

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
10-706 Catéteres, para Perfusión Coronaria

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): True™ Flow

Clase de Riesgo: IV

Indicación/es autorizada/s: El catéter de perfusión para valvuloplastia True® Flow está indicado en la valvuloplastia aórtica con balón

Modelos: TF0183511  
TF0203511  
TF0223512  
TF0243514  
TF0263516

Período de vida útil: 2 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: Cada caja contiene 1 o 25 unidades.

Método de esterilización: Esterilizados por óxido de etileno.

Nombre del fabricante: 1) BARD PERIPHERAL VASCULAR, INC.  
2) C.R. BARD, INC

Lugar de elaboración: 1) 1625 W 3rd St., TEMPE, AZ EE.UU. 85281  
2) 289 Bay Rd., Queensbury, NY EE.UU. 12804

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 Becton Dickinson Argentina S.R.L. bajo el número PM 634-317 siendo su nueva vigencia hasta el 11 febrero 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: 27 noviembre 2025



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

N° Identificador Trámite: 72985

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-008311-25-9