



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

DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 1217-5#0002

En nombre y representación de la firma OCCIDENTAL 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: 1217-5

Disposición autorizante N° 2812 de fecha 20 abril 2011
Disposiciones modificatorias y reválidas N°: 9549/16
DJ N° rev. 1217-5#0001

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: compuesto resina fluida foto-curable

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
16-736 kits de materiales restauradores compuestos, dentales, fotocurados

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): PRIME DENTAL

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: para restauraciones dentarias

Modelos: compuesto fluido fotopolimerizable Prime Dent

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: na

Forma de presentación: por unidad

Método de esterilización: na

Nombre del fabricante: Prime Dental Manufacturing Inc

Lugar de elaboración: calle West Addison N° 4555, Chicago, Illinois 60641, Estados Unidos

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 OCCIDENTAL SRL bajo el número PM 1217-5 siendo su nueva vigencia hasta el 20 abril 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: 15 abril 2026



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

N° Identificador Trámite: 77182

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-002649-26-1