



Ministerio de Salud
República Argentina

2026 - AÑO DE LA GRANDEZA ARGENTINA

DECLARACION JURADA

DISPOSICIÓN ANMAT N° 236/2026
DECRETO 895/25

N° rev: 1791-29#0001

En nombre y representación de la firma CARDIOMED SA , el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento cumplir con la Disposición 236/26 para el producto médico declarado bajo el Número de PM: 1791-29

Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: CENTRIFUGA

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
10-778 CENTRÍFUGAS

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): ENDORET SYSTEM V

Regla de clasificación Disposición ANMAT N° 64/25: Regla 1

Clase de Riesgo: I

Indicación/es de uso: diseñada para realizar la práctica de la técnica de separacion de
contentrado de plaquetas para uso en cirugía traumatológica.

Modelos: PRGF S.V

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde): N/A

Período de vida útil: 10 años.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Contiene látex: NO

Forma de presentación: 1 unidad con 16 porta-tubos.

Método de esterilización: N/A

Condición de conservación/almacenamiento (SI CORRESPONDE): conservar alejado de la humedad.

Nombre del fabricante: BTI Biotechnology Institute S.L.

Lugar de elaboración: Parque Tecnológico de Álava, calle Leonardo da Vinci 14, 01510 -Miñano (ALAVA) - ESPAÑA.

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, que cumple y satisface con los Requisitos Esenciales de Seguridad y Desempeño (R.E.S.D.) 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°236/26, Disposición ANMAT N°64/25 y Disposición ANMAT N° 9688/19.

Firma del Responsable Legal

Firme Responsable Técnico

La presente DECLARACIÓN JURADA ha sido emitida de acuerdo con las previsiones del Decreto 892/25 y la Disposición ANMAT N° 236/26, quedando en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de CARDIOMED SA bajo el número PM 1791-29, siendo su vigencia hasta el 20 abril de 2031

La presente DJ será válida cuando sea escaneado su código QR y verificada digitalmente a través de la página de ANMAT. Asimismo, deberá estar acompañada de las disposiciones o DJ de habilitación enunciadas anteriormente.



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

N° Identificador Trámite: 77326

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-002790-26-7