



**Ministerio de Salud**  
República Argentina

2026 - AÑO DE LA GRANDEZA ARGENTINA

## **DECLARACION JURADA**

DISPOSICIÓN ANMAT N° 236/2026  
DECRETO 895/25

**N° rev: 1236-116#0001**

En nombre y representación de la firma FIORINO EQUIPAMIENTOS SRL , 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: 1236-116

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

Nombre descriptivo: Canulas nasales para oxigeno

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
12-700 Cánulas, para Oxigenación Nasal Cannulae, Nasal Oxygen

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

Regla de clasificación Disposición ANMAT N° 64/25: Regla 5

Clase de Riesgo: II

Indicación/es de uso: Las cánulas de oxígeno nasal son dispositivos para vía aérea, invasivos, de aplicación nasal a corto plazo, que se introduce en la nariz y se conectan a una fuente de oxígeno para suministrar oxígeno a un paciente.

Modelos: LB1410, LB1420, LB1430

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

Período de vida útil: 5 AÑOS

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Contiene látex: NO

Forma de presentación: Envase unitario

Método de esterilización: N/C

Condición de conservación/almacenamiento (SI CORRESPONDE): Temperatura : 0 – 45°CHumedad relativa: 10% a 95%

Nombre del fabricante: NINGBO MFLAB MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD.

Lugar de elaboración: No 508 Yingdong Road (N) Yinzhou Economic Development Zone, Ningbo 315145 China

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 FIORINO EQUIPAMIENTOS SRL bajo el número PM 1236-116, siendo su vigencia hasta el 04 junio 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° Identificadorio Trámite: 78882

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-004382-26-0