



"2021 - AÑO DE HOMENAJE AL PREMIO NOBEL DE
MEDICINA DR. CÉSAR MILSTEIN"

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

ANEXO II

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD INICIAL – PM CLASE I- II

Número de revisión: 00

Número de PM:

2046-28

Nombre Descriptivo del producto:

Oxímetros de pulso

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

17-148 oxímetros, de pulsos

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

Konsung

Modelos (en caso de clase II y equipos):

SONOSAT-F01T,
SONOSAT-F02P,
SONOSAT-F02T,
SONOSAT-F02W

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

NA

Indicación/es autorizada/s:

El oxímetro de pulso está indicado para el monitoreo continuo de la saturación de oxígeno funcional de la hemoglobina arterial (SpO2) y frecuencia de pulso.

Período de vida útil (si corresponde):

5 años

Método de Esterilización (si corresponde):

NA

Forma de presentación:

Unitaria

Condición de uso:

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante:

Jiangsu Konsung Bio-Medical Science And Technology Co., Ltd.

Lugar/es de elaboración:

NO.8, Shengchang West Road, Danyang Development Zone, 212300, Jiangsu Province, P. R. China

En nombre y representación de la firma SEPID S.A. , el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento que los productos médicos enumerados en el presente Anexo, satisfacen los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99, que cumplen y se encuentra a disposición de la Autoridad Sanitaria la documentación técnica que contenga los requerimientos solicitados en los Anexos III.B y III.C del Reglamento Técnico aprobado por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004) y Disposición ANMAT N° 9688/19.

CUMPLIMIENTO DE R.E.S.E. DISPOSICIÓN ANMAT N° 4306/99 Y GESTIÓN DE RIESGO

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE RIESGO	LABORATORIO/ N° DE PROTOCOLO	FECHA DE EMISIÓN
--	---	---------------------------------

		N
1 a 5) 93/42/EEC 2006/42/EC SG1-N41R9:2005 SG1/N043:2005 EN 13485 EN 14971 EN 60601-1 EN 15225 EN ISO 9919 EN 13485 6) 93/42/EEC 7.1) EN ISO 13485 EN 14971 EN 60601-1 7.3) EN 60601-1 EN ISO 9919 7.6) EN 60601-1 EN ISO 9919 8.1/6) EN 14971 EN 60601-1 9.1) EN 14971 EN 60601-1 EN 60601-1-2		
9.2/3) EN 14971 EN ISO 9919 EN 14971 EN 60601-1 EN 60601-1-2 10.1/2/3) EN 60601-1 EN ISO 9919 EN 14971 11) EN 14971 EN 60601-1-2 12.5/6) EN 60601-1 EN 60601-1-2 12.7.5) EN 60601-1 EN ISO 9919 12.8.2) EN 14971		

EN 60601-1 EN 60601-1-2 12.9) EN 60601-1 13.1 a 13.6) EN 60601-1 EN ISO 14971 EN 1041		
--	--	--

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento mantener en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación allí declarada y la que establece la Disposición 9688/19, bajo apercibimiento de lo que establece la Ley N° 16.463, el Decreto N° 341/92 y las que correspondan del Código Penal en caso de falsedad.

En caso de inexactitud o falsedad de la información o documentación, la Administración Nacional podrá suspender, cancelar, prohibir la comercialización y solicitar retiro del mercado de lo ya autorizado e iniciar los sumarios que pudieran corresponder.

LUGAR Y FECHA: Argentina, 20 septiembre 2021

Responsable Legal
Firma y Sello



BARRIENTOS Julio Cesar
CUIL 20239900667
Responsable Técnico
Firma y Sello



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

La presente DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT N° 9688/19, quedando inscripta en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **SEPID S.A.** bajo el número PM **2046-28**

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 20 septiembre 2021 la cual tendrá una vigencia de cinco (5) años a contar de la fecha.



BODNAR Andrea Veronica
CUIL 27254978472

Dirección de Evaluación de Registro
Firma y Sello



RIZZO Marcela Claudia
CUIL 27169736184

Instituto Nacional de Productos Médicos
Firma y Sello



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

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-007227-21-6



BOSCO Leonardo César
CUIL 20302386480



ABRIOLA Leticia Adriana
CUIL 27323186494



JOSE Ricardo Rafael
CUIL 23170321499