

Secretaria de Calidad en Salud A.N.M.A.T.

ANEXO II

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD INICIAL - PM CLASE I- II

Número de revisión: 2046-36#0001

Número de PM:

2046-36

Nombre Descriptivo del producto:

Sistema de presión positiva en las vías respiratorias CPAP/ BPAP

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

11-001 Unidades de Presión Continua Positiva en las Vías Respiratorias

Clase de Riesgo:

Clase II

Marca de (los) producto(s) médico(s):

YAMIND

Modelos (en caso de clase II y equipos):

DM28-20C-G

DM28-20A-W

DM28-20A-WP

DM28-25SA-BP

DM28-25ST-BP

DM28-30STA-BP

DM26-20C

DM26-20A

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

NA

Indicación/es autorizada/s:

El dispositivo CPAP/BPAP de (Presión Positiva Continua), diseñado exclusivamente para el tratamiento de Apnea obstructiva del sueño en adultos (AOS que pesan más de 30 kg y se puede utilizar en hogares y hospitales. El mismo debe ser utilizado solamente por instrucción de un profesional de la salud. Los arreglos de presión deberán ser ajustados de acuerdo con la prescripción de un profesional.

Período de vida útil (si corresponde):

5 años

Método de Esterilización (si corresponde):

NA

Forma de presentación:

Unitaria

Condición de uso:

Uso bajo prescripción de profesional de la salud

Nombre del fabricante:

SHENZHEN YAMIND MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD.

Lugar/es de elaboración:

ROOM 1102, 11th FLOOR, BUILDING B, HIGHTECH PART 2, ROAD GUANGQIAO, TIANLIAO COMMUNITY, YUTANG STREET, GUANGMING DISTRICT, 518107, SHENZHEN, REPÚBLICA POPULAR DE 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 Nº 9688/19.

Página 2 de 6

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

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE RIESGO	LABORATORI O/N° DE PROTOCOLO	FECH A DE EMISI ÓN
1)		
EN ISO14971: 2012		
EN 60601-1:2006/A1:2013		
EN 60601-1-2:2015		
EN 60601-1-11:2015		
ISO 80601-2-70:2015		
EN ISO 8185:2009		
EN 1041:2008		
EN ISO 15223-1:2016		
EN 62366:2008		
EN 60601-1-6: 2010/A1:2015		
2)		
ÉN ISO14971: 2012		
EN 60601-1:2006/A1:2		
EN 60601-1-2:2015		
EN 60601-1-11:2015		
ISO 80601-2-70:2015		
EN ISO 8185:2009		
EN 1041:2008		
EN ISO 15223-1:2016 EN 62366:2008		
EN 60601-1-6: 2010/A1:2015		
3)		
EN ISO14971: 2012		
EN 60601-1:2006/A1:2013		
EN 60601-1-2:2015		
ISO 80601-2-70:2015		
EN ISO 8185:2009		
EN 1041:2008		
EN ISO 15223-1:2016		
EN 62366:2008		
EN 60601-1-6: 2010/A1:2015		
4) EN ISO14074, 2012		
EN ISO14971: 2012		
EN 60601-1:2006/A1:2013		
EN 60601-1-2:2015		
ISO 80601-2-70:2015		
EN ISO 8185:2009		
EN 1041:2008		
5)		
EN ISO 15223-1:2016		
EN 60601-1:2006/A1:2013		
EN 60601-1-11:2015		
6)		

MEDDEV 2.7-1 rev.3 EN ISO14971: 2012 7.1) EN 60601-1:2006/A1:2013 ISO 80601-2-70:2015 EN ISO 8185:2009 7.6)EN ISO14971:2012 EN 60601-1:2006/A1:2013 EN 60601-1-11:2015 8.1) EN ISO 8185:2009 9.1) EN 60601-1:2006/A1:2013 EN 60601-1-2:2015 9.2)EN ISO14971:2012 EN 62366:2008 EN 60601-1-6: 2010/A1:2015 EN 60601-1:2006/A1:2013 EN 60601-1-2:2015 EN 60601-1-2:2015 9.3)EN 60601-1:2006/A1:2013 ISO80601-2-70:2015 EN ISO 8185:2009 EN ISO14971:2012 10.1) ISO 80601-2-70:2015 EN ISO 8185: 2009 10.2) EN 60601-1-6: 2010/A1:2015 EN 62366:2008 10.3) ISO 80601-2-70:2015 Test Report 12.1) EN ISO14971:2012 EN 62304:2006/A1:2015 12.5 y 12.6) EN 60601-1-2:2015 EN ISO14971:2012 12.7)EN 60601-1:2006/A1:2013 EN ISO14971:2012 ISO 80601-2-70:2015 EN ISO 8185:2009 12.8) EN 60601-1:2006/A1:2013 ISO 80601-2-70:2015 EN ISO 8185:2009 EN 62366:2008

EN 60601-1-6: 2010/A1:2015	
12.9)	
EN 60601-1:2006/A1:2013	
EN 1041:2008	
EN ISO 15223-1:2016	
13.1)EN 60601-1:2006/A1:2013	
ISO 80601-2-70:2015	
EN ISO 8185:2009	
EN 1041:2008	
EN ISO 15223-1:2016	
13.2)	
EN 1041:2008	
EN ISO 15223-1:2016	
13.3)	
EN 60601-1:2006/A1:2013	
EN ISO 15223-1:2016	
13.4)	
EN ISO 15223-1:2016	
EN 1041:2008	
EN 60601-1:2006/A1:2013	
13.5)	
EN 60601-1:2006/A1:2013	
EN 60601-1:2006/A1:2013	
13.6)	
EN 60601-1:2006/A1:2013	
EN ISO 15223-1:2016	
EN 62366:2008	
EN 60601-1-6: 2010/A1:2015	

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, 05 enero 2024

Responsable Legal Firma y Sello Responsable Técnico Firma y Sello



Ministerio de Salud

Secretaria 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 Nº 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 **2046-36**

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 05 enero 2024 la cual tendrá una vigencia de cinco (5) años a contar de la fecha.

Dirección de Evaluación de Registro Firma y Sello Instituto Nacional de Productos Médicos Firma y Sello



Código "N°rev legajo#version" vigente a partir de 07/02/22, reemplaza la anterior codificación. La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-000044-24-4