



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-3110-001762-22-7

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-001762-22-7 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones Denimed S.A. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico.

Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. N° 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por el Instituto Nacional de Productos Médicos, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL

DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) del producto médico marca Dabi Atlante / SAEVO / Gnatus / D700, nombre descriptivo Equipo de rayos X odontológico y nombre técnico Unidades Radiográficas, Dentales, de acuerdo con lo solicitado por Denimed S.A., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2º.- Autorízase los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento IF-2022-50707138-APN-DFVGRM#ANMAT.

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 1329-62", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTÍCULO 4º.- Extiéndase el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM con los datos característicos mencionados en esta disposición.

ARTÍCULO 5º.- La vigencia del Certificado de Autorización será de cinco (5) años, a partir de la fecha de la presente disposición.

ARTÍCULO 6º.- Regístrese. Inscríbese en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con rótulos e instrucciones de uso autorizados y el Certificado mencionado en el artículo 4º.

Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente.

Cumplido, archívese.

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 1329-62

Nombre descriptivo: Equipo de rayos X odontológico

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
13-269 Unidades Radiográficas, Dentales

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Dabi Atlante / SAEVO / Gnatus / D700

Modelos:

AXR Coluna Móvel, AXR Pantográfico Coluna Móvel, AXR Pantográfico Parede, AXR Parede, D700 MAX

Coluna

Móvel, D700 MAX Pantográfico Coluna Móvel, D700 MAX Pantográfico Parede, D700 MAX Parede, Spectro 70X Coluna Móvel, Spectro 70X Pantográfico Coluna Móvel, Spectro 70X Pantográfico Parede, Spectro 70X Parede,

TIMEX 70 E COLUNA MÓVEL, TIMEX 70 E PANTOGRÁFICO COLUNA MÓVEL, TIMEX 70 E PAREDE, TIMEX 70 E PANTOGRÁFICO PAREDE.

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Equipos destinados para la emisión controlada de radiación ionizante para producir imágenes radiográficas destinadas a los procedimientos de diagnóstico y tratamiento odontológicos.

Período de vida útil: 10 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:

Alliage S/A Indústrias Médico Odontológica

Lugar de elaboración:

Rodovia Abrao Assed, Km 53 + 450 metros, Recreio Anhanguera, Riberao Preto, SP CEP: 14097-500, Brasil

Expediente N°: 1-0047-3110-001762-22-7

N° Identificadorio Trámite: 37921

EN

Aparatos de Rayos X Odontológicos

PROYECTO DE ROTULO

Anexo III.B – Disposición ANMAT N° 2318/02 (T.O. 2004)

IMPORTADOR: Denimed S.A.

Bv. Los Alemanes N° 3485,
Ciudad de Córdoba,
Provincia de Córdoba,
Argentina

FABRICANTE: Alliage S/A Industrias Médico Odontológica

Rodovia Abrao Assed, Km 53 + 450 metros,
Recreio Anhanguera, Riberáo Preto, SP CEP: 14097-500,
Brasil.

Aparato de Rayos X Odontológico

**Modelos
(Según corresponda)**

MODELO:

NUMERO DE SERIE:

MAIN SUPPLY

HZ

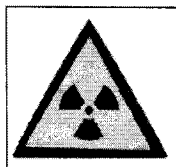
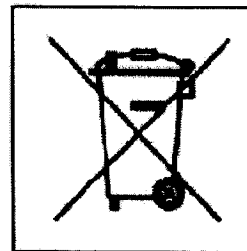
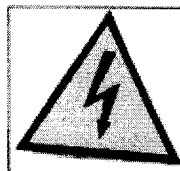
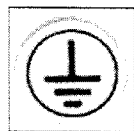
VA

A

230 V AC ~		
50 / 60 HZ		
VA		
MIN	A / MAX.	A



UNIDAD PREPARADA PARA TRABAJO CONTINUO CON CARGA INTERMITENTE




**DISPOSITIVO COMÚN
DISPOSITIVO CON ENVOLTORIO NO PROTEGIDO CONTRA PENETRACIONES
DE AGUA O SOLUCIONES LÍQUIDAS**

Ing. MAXIMILIANO A. ROBOTTI
Mat. 32458392/6041
Director Técnico
DENIMED S.A.

Aparatos de Rayos X Odontológicos

PELIGRO
RIESGO DE EXPLOSIÓN SI SE USA EN
PRESENCIA DE ANESTÉSICOS INFLAMABLES

 **ATENCIÓN**
OBSERVAR PRECAUCIONES DURANTE LA
MANIPULACIÓN DE DISPOSITIVOS
SENSIBLES A DESCARGAS
ELECTROSTÁTICAS

ATENCIÓN
DESCONECTE LA CORRIENTE
ELECTRICA ANTES DE ABRIR

DIRECTOR TECNICO: Ing. Maximiliano A. Robotti – Mat. 6041

AUTORIZADO POR ANMAT PM-1329-62

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias


Ing. MAXIMILIANO A. ROBOTTI
Mat. 32458392/6041
Director Técnico
DENIMED S.A.

PROYECTO DE INSTRUCCIONES DE USO
Anexo III.B – Disposición ANMAT N° 2318/02 (T.O. 2004)

IMPORTADOR: Denimed S.A.
Bv. Los Alemanes N° 3485,
Ciudad de Córdoba,
Provincia de Córdoba,
Argentina

FABRICANTE: Alliage S/A Indústrias Médico Odontológica
Rodovia Abrao Assed, Km 53 + 450 metros,
Recreio Anhanguera, Riberáo Preto, SP CEP: 14097-500,
Brasil.

Aparato de Rayos X Odontológico

Modelos
(Según corresponda)

MODELO:

MAIN SUPPLY

HZ

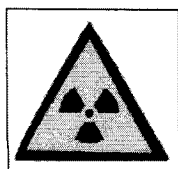
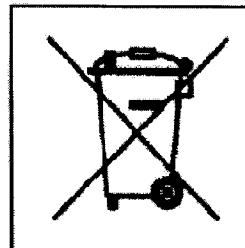
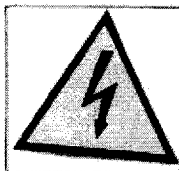
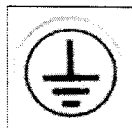
VA

A

230 V AC ~	
50 / 60 HZ	
VA	
MIN.	A / MAX. A



UNIDAD PREPARADA PARA TRABAJO CONTINUO CON CARGA INTERMITENTE



DISPOSITIVO COMÚN
DISPOSITIVO CON ENVOLTORIO NO PROTEGIDO CONTRA PENETRACIONES
DE AGUA O SOLUCIONES LÍQUIDAS

Aparato de Rayos X Odontológico - Alliage

PELIGRO
RIESGO DE EXPLOSIÓN SI SE USA EN
PRESENCIA DE ANESTÉSICOS INFLAMABLES

**ATENCIÓN**
OBSERVAR PRECAUCIONES DURANTE LA
MANIPULACIÓN DE DISPOSITIVOS
SENSIBLES A DESCARGAS
ELECTROSTÁTICAS

ATENCIÓN
DESCONECTE LA CORRIENTE
ELECTRICA ANTES DE ABRIR

DIRECTOR TECNICO: Ing. Maximiliano A. Robotti – Mat. 6041

AUTORIZADO POR ANMAT PM-1329-62

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

3.2. Las prestaciones contempladas en el ítem 3 del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los Productos Médicos y los posibles efectos secundarios no deseados;

Equipos destinados para la emisión controlada de radiación ionizante para producir imágenes radiográficas destinadas a los procedimientos de diagnóstico y tratamiento odontológicos.

Cuenta con todos los recursos necesarios para auxiliar al profesional de odontología en el mantenimiento de las mejores imágenes para permitir una adecuada evaluación y diagnóstico de área a tratar.

CONTRAINDICACIONES

No se dan contraindicaciones absolutas para los equipos de rayos x odontológicos. Debido a la naturaleza de los rayos X utilizados en procedimientos en que el paciente está expuesto a la radiación, existen efectos adversos para la salud y son conocidos.

POTENCIALES EVENTOS ADVERSOS

La siguiente es una lista de efectos potenciales aplicables a los equipos de RX odontológicos:

- Exposición excesiva a los rayos X
- Infección
- Irritación de la piel, abrasiones o heridas punzantes.
- Descarga eléctrica

3.3. Cuando un producto médico deba instalarse con otros productos médicos o conectarse a los mismos para funcionar con arreglo a su finalidad prevista, debe ser provista de información suficiente sobre sus características para identificar los productos médicos que deberán utilizarse a fin de tener una combinación segura;

No aplica. Los productos vienen listos para instalarse y funcionar independientemente.

3.4. Todas las informaciones que permitan comprobar si el producto médico está bien instalado y pueda funcionar correctamente y con plena seguridad, así como los datos relativos a la naturaleza y frecuencia de las operaciones de mantenimiento y calibrado que haya que efectuar para garantizar permanentemente el buen funcionamiento y la seguridad de los productos médicos;

Instalación

Este equipo debe ser desembalado e instalado por un técnico autorizado por Denimed S.A., bajo pena de pérdida de la garantía.

Procedimientos antes de la utilización / reutilización del equipo

Antes de su uso / reutilización, siga las instrucciones de operación y limpieza contenidas en este manual.

Selección del idioma (Seletronic)

Mantenga presionada la tecla de selección "adulto / infantil" al encender el equipo.

Aparato de Rayos X Odontológico - Alliage

Después de la pantalla de inicio, la pantalla mostrará los tres idiomas (portugués, español e inglés), que se pueden cambiar con los botones "+" y "-".
Pulse la tecla "S" para guardar el idioma seleccionado.

Operación.

Coloque el cilindro localizador según la toma de radio deseada.

Ligue la clave general. Aparecerá en el display el mensaje "VERSIÓN 1.1" y luego aparecerá el mensaje "SELECCIONA LA RADIOGRAFÍA".

Seleccione la radiografía a través de las teclas Interproximal anterior, Interproximal posterior y Oclusal-mandíbula, Oclusal-maxilar y Periapical.

Observe que la selección de la función Periapical es hecha por las teclas en el control que reproducen la arcada dental.

Presione la tecla de selección "adulto / infantil" para seleccionar la opción adulto o infantil.

Presione la tecla de selección de la película que se va a utilizar.

Se debe alejar a una distancia segura (consulte el tema "Recomendaciones, precauciones y advertencias").

Mantenga presionada la tecla de disparo para accionar el equipo. Después del aviso sonoro el display mostrará "TIEMPO REAL _ _ _ s COMPENS. +/- _ _ _ S".

Después del disparo ejecutado, la pantalla mostrará el tiempo real de exposición, pues el timer está provisto de un sistema inteligente para compensación de tiempo de aplicación de Rayos X, conforme la variación de la tensión de alimentación. Por lo tanto, considerado como tiempo de exposición el tiempo real descrito en el display después del término del disparo.

Después del uso, desconecte la llave general del equipo.

Liberar la tecla de disparo antes de finalizar el tiempo seleccionado, interrumpe la emisión de rayos X inmediatamente, y el mensaje "TIEMPO REAL _ _ _ s DISP. INTERROMP." Aparecerá en el display indicando el tiempo real disparado.

En la opción infantil no hay selección para los dientes 16/17/18, 16/17/18, 36/37/38, 46/47/48

El tiempo seleccionado por el operador en la radiografía Periapical debe ser igual para ambas arcadas.

Electrónico

Coloque el cilindro localizador según la toma de radio deseada.

Conecte la clave general.

Si el equipo tiene un regulador de tensión (elemento opcional), gire el selector de tensión para corregir la tensión hasta que se encienda el LED verde central en el cuadro de temporizador. Mientras el LED rojo permanece encendido el equipo quedará deshabilitado.

Seleccione el tiempo de exposición, que varía de 0,2 a 2,5 segundos y se puede aumentar o reducir 0,1 segundos a cada toque, a través de las teclas "+" para aumentar y "-" para reducir (compruebe el tema "Técnicas radiográficas").

Mantenga presionada la tecla de disparo para accionar el equipo. El LED amarillo se enciende y se emite un aviso acústico que indica que el equipo está emitiendo la radiación durante el tiempo seleccionado.

Liberar la tecla de disparo antes de finalizar el tiempo seleccionado, interrumpirá la emisión de rayos X inmediatamente.

Para realizar un nuevo disparo, espere unos segundos para el enfriamiento. Durante este tiempo las teclas quedarán sin acción y la señal parpadeará en el display.

Después del uso, desconecte la llave general del equipo.

Para obtener el tiempo de aplicación de carga, se suman 0,196 segundos (tiempo de precalentamiento de la cámara) al valor en el display.

Limpieza

Limpie la superficie del equipo con un paño limpio y suave humedecido con Aplic Odonto de Dabi Atlante o producto con propiedades químicas similares.

Aparato de Rayos X Odontológico - Alliage

No se recomienda el uso de otros productos químicos, ya que puede dañar el equipo.

Mantenimiento preventivo

Para reducir la probabilidad de fallo y aumentar la vida útil de su equipo, busque una Asistencia Técnica Autorizada por Denimed S.A. y haga un plan de mantenimiento preventivo.

Mantenimiento correctivo

Si el equipo presenta alguna anomalía no relacionada en el tema "Fallos, causas y soluciones" de este manual, póngase en contacto con una Asistencia Técnica Autorizada por Denimed S.A.

No abra el equipo y / o intente repararlo.

Esto puede agravar el problema o incluso generar otros fallos.

3.5. La información útil para evitar ciertos riesgos relacionados con la implantación del producto médico.

No aplica. Producto no implantable

3.6. La información relativa a los riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del producto médico en investigaciones o tratamientos específicos;

Información Electromagnética según la IEC 60601-1-2

El equipo médico eléctrico necesita precauciones especiales con respecto a la compatibilidad electromagnética (EMC) y debe instalarse y ponerse en servicio de acuerdo con la información sobre compatibilidad electromagnética (EMC) que se proporciona en los manuales técnicos.

Los equipos de comunicaciones de RF portátiles y móviles pueden afectar a los equipos médicos electrónicos.

Información: El equipo fijo o el cableado del sistema, que el usuario no puede eliminar, no se encuentra en la lista. Este cableado es parte del sistema y estuvo presente en todas las mediciones de EMC. Sin este cableado no hay una funcionalidad completa del sistema.

ADVERTENCIA

El uso de accesorios y cables distintos a los especificados, con la excepción de los cables vendidos por el fabricante del equipo o sistema como piezas de repuesto para componentes internos, puede resultar en un aumento de las emisiones o una menor inmunidad del equipo o sistema.



Advertencia:

Este equipo genera, utiliza e irradia energía de RF, que puede interferir con otros dispositivos médicos o no médicos y comunicación inalámbrica. Este equipo es totalmente conforme a la norma EMC y capaz de proporcionar una protección razonable contra tales interferencias.

Aparato de Rayos X Odontológico - Alliage

Si se detecta que este equipo produce interferencias, el usuario debe resolver el problema mediante uno o más métodos que se indican a continuación:

- volver a determinar la dirección del equipo afectado o reorganizar el equipo afectado.
- Aumentar la distancia entre este equipo y el equipo afectado.
- Utilice una fuente de alimentación diferente a la del equipo afectado para proporcionar suministro de energía a este equipo.

El fabricante no asume ninguna responsabilidad por la interferencia causada por el uso de un cable de interconexión no recomendado o modificando o cambiado del equipo sin autorización.

La modificación o cambio no autorizado de cualquier parte puede privar al usuario de los derechos de garantía.

Todos los cables de interconexión que se unen a los equipos periféricos deben estar blindados y conectados a tierra correctamente. En caso de que se utilice un cable no apantallado y conectado a tierra correctamente, el equipo puede producir interferencias de RF

3.7. Las instrucciones necesarias en caso de rotura del envase protector de la esterilidad y si corresponde la indicación de los métodos adecuados de reesterilización;

No aplica. Producto no estéril

3.8. Si un producto médico está destinado a reutilizarse, los datos sobre los procedimientos apropiados para la reutilización, incluida la limpieza, desinfección, el acondicionamiento y, en su caso, el método de esterilización si el producto debe ser reesterilizado, así como cualquier limitación respecto al número posible de reutilizaciones. En caso de que los productos médicos deban ser esterilizados antes de su uso, las instrucciones de limpieza y esterilización deberán estar formuladas de modo que si se siguen correctamente, el producto siga cumpliendo los requisitos previstos en la Sección I (Requisitos Generales) del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos;

Limpieza

Limpie la superficie del cuerpo del equipo con un paño humedecido con un jabón neutro o con Aplic Odonto de la Dabi Atlante.

No se recomienda usar otros productos químicos ya que pueden dañar el equipo.

Fallas, Causas y Soluciones

Llame a la Asistencia Técnica sólo después de haber verificado las instrucciones que vienen a continuación.

Aparato de Rayos X Odontológico - Alliage

Fallas	Causas	Soluciones
Las teclas no funcionan	El plug no está conectado a la red	Prender el plug
	Fusible quemado	Substituir el fusible
	Interruptor apagado	Prender el interruptor
	Disyuntor apagado	Prender el Disyuntor
	Enchufe sin energía	Esperar normalización de red eléctrica
En la radiografía aparece un semicírculo	Acomodación incorrecta del cilindro detector	Hacer la radiografía utilizando la técnica del paralelismo, usando para ello, las líneas auxiliares del cilindro colimador
Radiografía con un borde oscuro	Cámara de revelado	Está entrando luz en su cámara de revelado. Déjala siempre fuera del alcance de los rayos solares y del exceso de luminosidad
El mando con un borde oscuro	Defecto en el circuito electrónico	Desenchúfelo y llame a un técnico
Radiografía totalmente oscura	Tiempo de exposición excesivo	Ajuste el tiempo de exposición (verificar el tópico Técnicas Radiográficas en este Manual)
	Tiempo de revelado excesivo	En el periodo de calor el revelador tiene una acción más rápida
	Revelador	El revelador puede estar con poca mezcla (3X agua / 1X revelador)

3.9. Información sobre cualquier tratamiento o procedimiento adicional que deba realizarse antes de utilizar el producto médico (por ejemplo, esterilización, montaje final, entre otros);

No aplica. El producto no requiere tratamientos o procedimientos adicionales antes de utilizarse, más que la limpieza habitual descrita anteriormente.

3.10. Cuando un producto médico emita radiaciones con fines médicos, la información relativa a la naturaleza, tipo, intensidad y distribución de dicha radiación debe ser descripta; Las instrucciones de utilización deberán incluir además información que permita al personal médico informar al paciente sobre las contraindicaciones y las precauciones que deban tomarse.

Esta información hará referencia particularmente a:

3.11. Las precauciones que deban adoptarse en caso de cambios del funcionamiento del producto médico;

3.12. Las precauciones que deban adoptarse en lo que respecta a la exposición, en condiciones ambientales razonablemente previsibles, a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descargas electrostáticas, a la presión o a variaciones de presión, a la aceleración a fuentes térmicas de ignición, entre otras;

PROTECCIÓN CONTRA RADIACIÓN DE RAYOS X

Recomendaciones y Cuidados

El operador debe usar un delantal de plomo y un chaleco de plomo durante las aplicaciones. El delantal y el chaleco de plomo no van junto con el equipo.

Durante las exposiciones, el operador debe mantener una distancia mínima de 2 m de la cabeza del paciente o colocarse detrás de una barrera física.

No se debe usar el equipo sin el cilindro detector.

Aparato de Rayos X Odontológico - Alliage

Mantenga la mayor distancia posible entre éste y el paciente, para que la dosis de radiación absorbida sea la mínima.

Advertencia: Equipos emisores de Radiación Ionizante.

Modelo del tubo de Rayos X: D - 082B Toshiba o KL1-0,8-70-Kailong

Datos de salida de los equipos

Datos de saída	
Voltaje nominal	70 kVp \pm 10%
Corriente	8 mA \pm 20%
Potencia	0,41 kW (nominal)
Modelo del tubo	D - 082B Toshiba ou KL1-0,8-70-Kailong
Material blanco	Tungstênio
Eje de referencia con relación al ánodo	20° (D-082B-Toshiba) ou 19° (KL1-0,8-70-Kailong)
Punto focal	0,8x0,8 mm (ubicado con relación al eje de referencia) del tubo de rayos X conforme IEC 60336

3.14. Las precauciones que deban adoptarse si un producto médico presenta un riesgo no habitual específico asociado a su eliminación;

Las Leyes y normas pueden contener disposiciones particulares relativas a la eliminación del presente producto o de sus componentes (incluyendo el material usado en el embalaje). Deseche el producto siguiendo las leyes locales.

Como algunos materiales utilizados en este equipo pueden ser perjudiciales para el medio ambiente, es aconsejable no descartar los componentes o sistema sin cuidado.

3.16. El grado de precisión atribuido a los productos médicos de medición.

No corresponde



Ing. MAXIMILIANO A. ROBOTTI
Mat. 32458392/6041
Director Técnico
DENIMED S.A.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: ROTULO INTRUCCION DE USO PM 1329-62 DENIMED SA

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 10 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2022.05.20 16:27:33 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2022.05.20 16:27:34 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: 1-0047-3110-001762-22-7

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente N° 1-0047-3110-001762-22-7

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por Denimed S.A.; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 1329-62

Nombre descriptivo: Equipo de rayos X odontológico

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
13-269 Unidades Radiográficas, Dentales

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Dabi Atlante / SAEVO / Gnatus / D700

Modelos:

AXR Coluna Móvel, AXR Pantográfico Coluna Móvel, AXR Pantográfico Parede, AXR Parede, D700 MAX Coluna

Móvel, D700 MAX Pantográfico Coluna Móvel, D700 MAX Pantográfico Parede, D700 MAX Parede, Spectro

70X Coluna Móvel, Spectro 70X Pantográfico Coluna Móvel, Spectro 70X Pantográfico Parede, Spectro 70X Parede,
TIMEX 70 E COLUNA MÓVEL, TIMEX 70 E PANTOGRÁFICO COLUNA MÓVEL, TIMEX 70 E PAREDE,
TIMEX 70 E PANTOGRÁFICO PAREDE.

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Equipos destinados para la emisión controlada de radiación ionizante para producir imágenes radiográficas destinadas a los procedimientos de diagnóstico y tratamiento odontológicos.

Período de vida útil: 10 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:

Alliage S/A Indústrias Médico Odontológica

Lugar de elaboración:

Rodovia Abrao Assed, Km 53 + 450 metros, Recreio
Anhanguera, Ribeirao Preto, SP CEP: 14097-500, Brasil

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 1329-62 , con una vigencia de cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

Expediente N°: 1-0047-3110-001762-22-7

N° Identificador Trámite: 37921

EN

Digitally signed by Gestion Documental Electronica

Date: 2022.05.24 09:48:03 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica

Date: 2022.05.24 09:48:03 -03:00