



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 0982

BUENOS AIRES, 27 ENE 2015

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-002576-14-2 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones DEPLAMED S.R.L. 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 la Dirección 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.



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 0982

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos N° 1490/92 y 1886/14.

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 KOLER, nombre descriptivo Sonda Uretral y nombre técnico Sondas, Uretrales, de acuerdo con lo solicitado por DEPLAMED S.R.L., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran como Anexo en el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM, de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTÍCULO 2º.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 5 a 6 y 7 a 9 respectivamente.

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-179-19, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTÍCULO 4º.- La vigencia del Certificado de Autorización mencionado en el Artículo 1º será por cinco (5) años, a partir de la fecha impresa en el mismo.



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

DISPOSICIÓN Nº **0982**

ARTÍCULO 5º.- Regístrese. Inscríbese en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por la Mesa de Entradas de la Dirección Nacional de Productos médicos, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la presente Disposición, conjuntamente con su Anexo, rótulos e instrucciones de uso autorizados. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

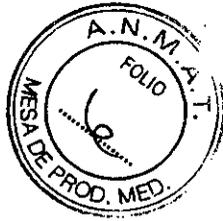
Expediente Nº 1-47-3110-002576-14-2

DISPOSICIÓN Nº **0982**

JR

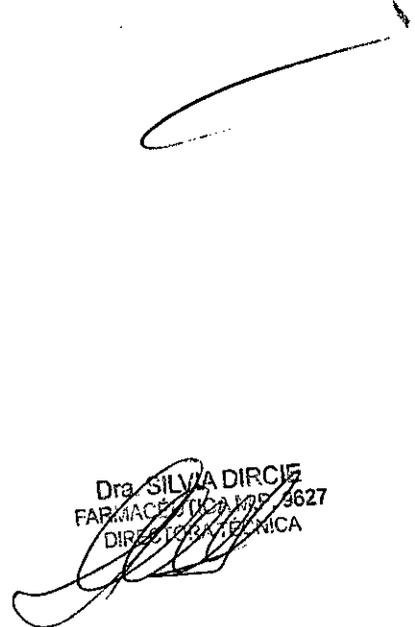
Dr. FEDERICO KASKI  
Subadministrador Nacional  
▲.N.M.A.T.

0982



2.10. Si corresponde, el método de esterilización
Esterilizado por: óxido de etileno.
2.11. Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función
Director técnico: FARM. SILVIA DIRCIE – M.P. N° 9.627
2.12. Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad Sanitaria competente
Autorizado por ANMAT PM N° 179-19
Condición de venta: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias
Nota Aclaratoria (*)
A continuación se declaran la totalidad de los modelos y calibres para ser utilizados en igual rótulo. <b>SU-28, SU-33, SU-40, SU-40 F, SU-50, SU-53, SU-60, SU-66, SU-73.</b>

  
DEFARMED S.R.L.  
HORACIO da ROSA  
Socio Gerente  
CUIT 30-60730550-8

  
Dra. SILVIA DIRCIE  
FARMACÉUTICA M.P. 9627  
DIRECTORA TÉCNICA

0982



**INSTRUCCIONES DE USO**

3.1 Las indicaciones contempladas en el ítem 2 de este reglamento (Rótulo, salvo las del ítem 2.4 y 2.5)
La razón social y dirección del fabricante y del importador, si corresponde
Razón Social: Deplamed S.R.L. Dirección: Calle 127 nº 2673, (1650) San Martín, Provincia de Buenos Aires, Argentina
La información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase.
<b>Sonda Uretral</b> Marca: Koler Modelos: (*) Contiene 1 unidad Estéril-Atóxico-Apirógeno Industria Argentina
Si corresponde, la palabra "estéril"
Estéril
La indicación, si corresponde que el producto médico, es de un solo uso
De un solo uso.
Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto.
Evitar ambientes húmedos y luz solar directa.  No exponer a temperaturas inferiores a 0 °C debido a que se rigidiza la tubuladura ni mayores a 30 °C porque se flexibiliza y torna más maleable.  No apilar más de 6 cajas manteniendo la posición vertical de la flecha ubicada en la caja.
Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos.
Se debe previamente higienizar la zona y verificar la punta de la sonda a introducir. Se introduce la sonda por medio del meato urinario hasta llegar a la vejiga. Es de carácter temporal. Se utiliza para drenaje vesical, facilita la salida de orina, para obtener una muestra, para medir el flujo, para irrigar la vejiga, para introducir medicamentos, para determinar orina residual.
Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse;
No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado. Usar una única vez.
Si corresponde, el método de esterilización
Esterilizado por: óxido de etileno.
Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función
Director técnico: FARM. SILVIA DIRCIE – M.P. Nº 9.627
Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la

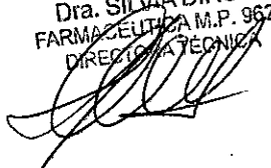
DEPLAMED S.R.L.  
MGRACIO de ROSA  
Socio Gerente  
C.U.I.T. 30-60730550-8

Dra. SILVIA DIRCIE  
FARMACEUTICA M.P. 9627  
DIRECTORA TÉCNICA

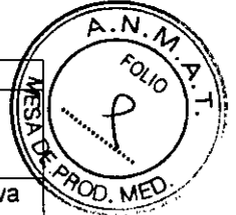


Autoridad Sanitaria competente
Autorizado por ANMAT PM N° 179-19
Condición de venta: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias
3.2 Las prestaciones contempladas en el ítem 3 del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los Productos Médicos y los posibles efectos secundarios no deseados.
(Detallados en sección aparte de Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia)
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 combinación segura.
Información detallada en el Rótulo
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.
No aplica.
3.5. La información útil para evitar ciertos riesgos relacionados con la implantación del producto médico.
No aplica.
3.6. La información relativa a los riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del producto médico en investigaciones o tratamientos específicos.
No aplica.
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 utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado.
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.
No aplica.
En caso de que los productos médicos deban ser esterilizados antes de su uso, las instrucciones de limpieza y esterilización deberán estar formulados 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.
No aplica.
3.9. Información sobre cualquier tratamiento o procedimiento adicional que deba realizarse

  
 DEPI MED S.R.L.  
 HORACIO de ROSA  
 Socio Gerente  
 CUIT 30-60730550-8

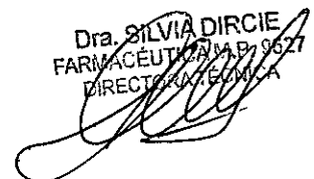
  
 Dra. SILVIA DIRCIE  
 FARMACEUTICA M.P. 9627  
 DIRECTORA TÉCNICA

0982



antes de utilizar el producto médico (por ejemplo, esterilización, montaje final, entre otros)
Antes de proceder a la apertura del envoltorio, verificar que se encuentre intacto.
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.
No aplica.
3.11. Las precauciones que deban adoptarse en caso de cambios del funcionamiento del producto médico.
No aplica.
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.
Evitar ambientes húmedos y luz solar directa.  No exponer a temperaturas inferiores a 0 °C debido a que se rigidiza la tubuladura ni mayores a 30 °C porque se flexibiliza y torna más maleable.  No apilar más de 6 cajas manteniendo la posición vertical de la flecha ubicada en la caja.
3.13. Información suficiente sobre el medicamento o los medicamentos que el producto médico de que trate este destinado a administrar, incluida cualquier restricción en la elección de sustancias que se puedan suministrar
No aplica.
3.14. Las precauciones que deban adoptarse si un producto médico presenta un riesgo no habitual específico asociado a su eliminación.
No aplica.
3.15. Los medicamentos incluidos en el producto médico como parte integrante del mismo, conforme al ítem 7.3 del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos.
No aplica.
3.16. El grado de precisión atribuido a los productos médicos de medición
No aplica.
Nota aclaratoria: (*) A continuación se declaran la totalidad de los modelos y calibres para ser utilizados en igual rotulo. <b>SU-28, SU-33, SU-40, SU-40 F, SU-50, SU-53, SU-60, SU-66, SU-73.</b>

  
DE LA MED S.R.L.  
HORACIO da ROSA  
Socio Gerente  
CUIT 30-67730550-8

  
Dra. SILVIA DIRCIE  
FARMACÉUTICA N.º 9027  
DIRECTORA TÉCNICA

0982



**MODELO DE ROTULO**

2.1 La razón social y dirección del fabricante y del importador, si corresponde
Razón Social: Deplamed S.R.L. Dirección: Calle 127 n° 2673, (1650) San Martín, Provincia de Buenos Aires, Argentina
2.2. La información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase.
<b>Sonda Uretral</b> Marca: Koler Modelos: (*) Contiene 1 unidad Estéril-Atóxico-Apirógeno Industria Argentina
2.3. Si corresponde, la palabra "estéril"
Estéril
2.4. El código del lote precedido por la palabra "lote" o el número de serie según proceda
Lote N°:
2.5. Si corresponde, fecha de fabricación y plazo de validez o la fecha antes de la cual deberá utilizarse el producto médico para tener plena seguridad.
Fecha de Fabricación: Fecha de Vencimiento:
2.6. La indicación, si corresponde que el producto médico, es de un solo uso
De un solo uso.
2.7. Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto.
Evitar ambientes húmedos y luz solar directa.  No exponer a temperaturas inferiores a 0 °C debido a que se rigidiza la tubuladura ni mayores a 30 °C porque se flexibiliza y torna más maleable.  No apilar más de 6 cajas manteniendo la posición vertical de la flecha ubicada en la caja.
2.8. Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos.
Se debe previamente higienizar la zona y verificar la punta de la sonda a introducir. Se introduce la sonda por medio del meato urinario hasta llegar a la vejiga. Es de carácter temporal. Se utiliza para drenaje vesical, facilita la salida de orina, para obtener una muestra, para medir el flujo, para irrigar la vejiga, para introducir medicamentos, para determinar orina residual.
2.9. Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse;
No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado. Usar una única vez.

DEPLAMED S.R.L.  
HORACIO DA ROSA  
Socio Gerente  
CUIT 30.0730550-8

Dra. SILVIA BIRGATZ  
FARMACÉUTICA N° 9627  
DIRECTORA TÉCNICA



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

ANEXO  
CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente Nº: 1-47-3110-002576-14-2

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº **0982** de acuerdo con lo solicitado por DEPLAMED S.R.L., se autorizó la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

Nombre descriptivo: Sonda Uretral

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 13-643 Sondas, Uretrales

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

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: Se utiliza para realizar drenaje vesical facilitando la salida de la orina, para la obtención de muestras, para medir el flujo urinario, para irradiar la vejiga y para determinar la orina residual.

Modelo/s: SU-28; SU-33; SU-40; SU-40 F; SU-50; SU-53; SU-60; SU-66; SU-73

Período de vida útil: 3 años

Forma de presentación: Por unidad, con doble envoltorio

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

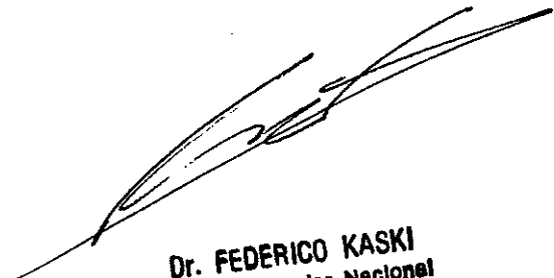
Nombre del fabricante: DEPLAMED S.R.L.

Lugar/es de elaboración: Calle 127 N° 2673, San Martín, Provincia de Buenos Aires, Argentina.

Fuente de obtención de materia prima:--

Se extiende a DEPLAMED S.R.L. el Certificado de Autorización e Inscripción del PM-179-19, en la Ciudad de Buenos Aires, a .....<sup>27 ENE 2015</sup>....., siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN N° **0982**



**Dr. FEDERICO KASKI**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.