



## BUENOS AIRES, 1 0 FEB 2012

VISTO el Expediente Nº 1-47-15555/11-6 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

#### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones GE Healthcare Argentina 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. Nº 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT Nº 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por el Departamento de Registro.

Que consta la evaluación técnica producida por la Dirección de Tecnología Médica, 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 los datos identificatorios característicos a ser transcriptos en los proyectos de la Disposición Autorizante y del Certificado correspondiente, han sido convalidados por las áreas técnicas precedentemente citadas.

Que se ha dado cumplimiento a los requisitos legales y formales que contempla la normativa vigente en la materia.

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 los Artículos 8º, inciso II) y 10º, inciso i) del Decreto 1490/92 y por el Decreto 425/10.

3

Ŋ





## DISPOSICIÓN Mº 08 1 1

Por ello;

# EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA DISPONE:

ARTICULO 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 del producto médico de marca General Electric, nombre descriptivo Sistemas de Exploración, por Tomografía de Emisión de Positrones y nombre técnico Sistemas de Exploración, por Tomografía de Emisión de Positrones, de acuerdo a lo solicitado, por GE Healthcare Argentina S.A., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran como Anexo I de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 2º - Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 4 y 5 a 25 respectivamente, figurando como Anexo II de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 3º - Extiéndase, sobre la base de lo dispuesto en los Artículos precedentes, el Certificado de Inscripción en el RPPTM, figurando como Anexo III de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma

ARTICULO 4º - En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT, PM-1407-170, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 5º- La vigencia del Certificado mencionado en el Artículo 3º será por cinco (5) años, a partir de la fecha impresa en el mismo.

ARTICULO 6º - Registrese. Inscribase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por Mesa de Entradas notifiquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la presente Disposición, conjuntamente con sus Anexos I, II y III. Gírese al Departamento de

Ñ





Ministerio de Salud Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos A.N.M.A.T. DISPOSICIÓN ISº 0811

Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-47-1555/11-6 DISPOSICIÓN Nº

Dr. OTTO A. ORSING SUB-INTERVENT A.N.M.A.T.

0811





#### ANEXO I

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS del PRODUCTO MÉDICO inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT Nº ...........

Nombre descriptivo: Sistemas de Exploración, por Tomografía de Emisión de Positrones

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-375 - Sistemas de Exploración, por Tomografía de Emisión de Positrones

Marca: General Electric.

Clase de Riesgo: Clase III

Indicación/es autorizada/s: Generación de imágenes por tomografías por emisión de positrones (PET) con corrección de atenuación para cabeza y cuerpo y la localización de actividad de la emisión en la anatomía del paciente mediante de imágenes de PET y CT.

Modelo/s: DISCOVERY PET/CT 690 VCT

Condición de expendio: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante: GE Medical Systems LLC

Lugar/es de elaboración: 3000 N. Grandview Blvd., Waukesha, WI 53188,

SUB-INTERVENTOR A.N.M.A.T.

Estados Unidos.

Expediente Nº 1-47-15555/11-6

DISPOSICIÓN Nº

081



## ANEXO II

TEXTO DEL/LOS RÓTULO/S e INSTRUCCIONES DE USO AUTORIZADO/S del PRODUCTO MÉDICO inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT Nº

Dr. OTTO A. ORBINGHER SUB-INTERVENTOR A.N.M.A.T.







## **ANEXO III B**

## PROYECTO DE ROTULO

**FABRICANTE:** 

GE MEDICAL SYSTEMS LLC

DIRECCIÓN:

3000 N. GRANDVIEW BLVD.

**WAUKESHA WI 53188** 

IMPORTADOR:

GE HEALTHCARE ARGENTINA S.A.

DIRECCIÓN:

ALFREDO PALACIOS 1339, CAPITAL FEDERAL, ARGENTINA

**EQUIPO:** 

CT / PET

MARCA:

**GENERAL ELECTRIC** 

MODELO:

**DISCOVERY CT / PET 690 VCT** 

SERIE:

S/N XX XX XX

CONDICION DE VENTA:

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

PRODUCTO AUTORIZADO POR ANMAT:

PM-1407-170

DIRECTOR TÉCNICO:

ING. EDUARDO FERNÁNDEZ

Mariana Micucci Apoderada GE Healthcare Argentina S.A.

ing Eduardo Domingo Fernández
DIRECTOR TECNICO

) )

## **ANEXO III B**





## **INSTRUCCIONES DE USO DISCOVERY PET/CT 690 VCT**

El modelo de las instrucciones de uso debe contener las siguientes informaciones cuando corresponda:

3.1. Las indicaciones contempladas en el ítem 2 de éste reglamento (Rótulo), salvo las que figuran en los ítem 2.4 y 2.5;

**FABRICANTE:** 

GE MEDICAL SYSTEMS, LLC

DIRECCIÓN:

3000 N. GRANDVIEW BLVD. WAUKESHA,

WI - 53188

IMPORTADOR:

GE HEALTHCARE ARGENTINA S.A.

DIRECCIÓN:

ALFRADO PALACIOS 1339, CAPITAL FEDERAL,

ARGENTINA.

**EQUIPO:** 

SISTEMA DE IMÁGENES PARA TOMOGRAFÍAS

POR EMISIÓN DE POSITRONES (PET)

MODELO:

**DISCOVERY PET/CT 690 VCT** 

SERIE:

S/N XX XX XX

PRODUCTO AUTORIZADO POR ANMAT:

PM-1407-170

**DIRECTOR TÉCNICO:** 

ING. EDUARDO FERNÁNDEZ

ang. Eduardo Domingo Fernández DIRECTOR TECNICO

G Healthcare Argentina S.A.

) **)** 

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

## Símbolos y etiquetas de adevertencia

Este capítulo incluye tres tipos de clasificación de seguridad:

7

PELIGRO:

esta etiqueta indica estados o acciones que conllevan un peligro concreto. Si ignora estas instrucciones pravacará lesiones personales graves o mortales, a daños materiales importantes.

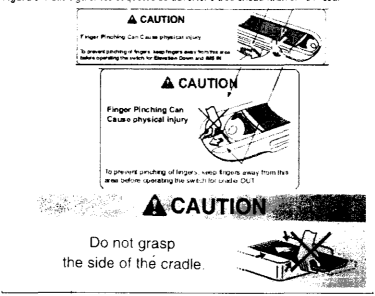


ADVERTENCIA: esta etiqueta corresponde a estados a acciones que pueden conflevar un peligro específico. Si ignora estas instrucciones puede causar lesiones personales graves o daños materioles importantes.



PRECAUCIÓN: esta etiqueta corresponde a estados o acciones que suponen un riesgo potencial. Ignarar estas instrucciones puede causar lesiones leves o daños materiales.

Figura 3-3 Las siguientes etiquetas de advertencia se encuentran en la mesa:



Las siguientes etiquetas de advertencia se usan en el equipo:

Figuro 3-1 Encontrará las siguientes etiquetas de advertencia en la parte inferior de la cubierta del estativo.





Mariana Micucci Apoderada 35 Mealthcare Argentina S.A.

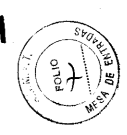
Ing. Eduardo Domingo Femández DIRECTOR TECNICO

t e

)



ADVERTENCIA: Esta unidad de rayos X puede ser peligrosa para el paciente y el aperadar si no se respetan los factores de expasición segura, las instrucciones de manejo y las calendarios de mantenimienta. Sólo debe ser utilizada por persanal autorizado.



## Instrucciones de seguridad específicas

- Este producto ha sido diseñado y fobricado para garantizar el máximo nivel de seguridad en su funcionamiento. Debe manejarse y mantenerse siguiendo estrictamente las precauciones y las advertencias de seguridad así como las instrucciones de funcionamiento incluidas en este documento y en otros documentos específicos del producto.
- El sistema ha sido diseñado para cumplir con todos los requisitos de seguridad que se aplican a los equipos médicos. Sin embargo, cualquier persona que maneje el sistema debe ser totalmente consciente de los posibles peligros que afectan a la seguridad.
- Sin embargo, ni el fabricante ni el distribuidor del equipo garantizan que el hecho de leer este manual capacitan al lector para manejar, probar o calibrar el sistema.
  - El propietaria debe asegurarse de que sálo el persanal debidamente entrenado y completamente cualificado esté autorizado para manejar el equipo. Debe crearse una lista de aquellos operadores que están autorizados a manejar el equipo.
  - El personal autorizada debe mantener ese manual a mano, leerlo con deteriimiento y revisarlo periódicamente.
  - No debe permitirse obtener acceso al sistema al persanal no autorizada.
  - Na deje al paciente desatendido en ningún momento.
  - Familiaricese con el hardware, de modo que pueda identificar problemas graves.
     No utilice el escáner si está dañado o no funciona correctamente. Espere hasta que el personal cualificado soluciane el problema.
  - Si el equipo na funciona carrectamente, a si no responde a los controles tal y camo se describe en este manual, el operador debe:
    - Primero se debe garantizar la seguridad del paciente.
    - Luega, se debe garantizar la protección del equipo.
    - Evacuar el área la más rápidamente posible en el caso de que se produzca una situación que pueda ser potencialmente insegura.
    - Seguir las precouciones y los procedimientos de seguridad tal y cama se específica en este manual.
    - Ponerse en contacto inmediatamente can la oficina de mantenimiento local, o informar del incidente y esperar instrucciones.

#### Recomendaciones previas a la exploración:

- Si fuera necesario, intente desplazar las dispasitivos externos del rango de exploración.
- Pídale a los pacientes que tienen neuroestimuladores que descanecten el dispos tivo temporolmente mientras se realiza la exploración.
- Minimice la exposición de los dispositivos médicos electrónicos a los rayos X.
- Utilice la menor cantidad posible de corriente de los tobos de rayos X que le permito obtener la calidad de imagen requerida.
- La exploración directamente sobre el dispositivo electrónico debe tomar sólo algunos segundos.

NOTA: En las procedimientos como perfusión de CT o exploraciones de intervención de CT en los que se deba realizar una exploración sobre dispositivos médicos electrónicos que dure más de algunos segundos, el personal que atiende al paciente debe estar preparado para tomar medidas de emergencia en caso de que se produzcan reacciones adversas.

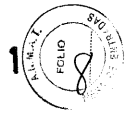
Hincare Argentina S.A.

Ing. Eduardo Domingo Fernancez
DIRECTOR TECNICO

 $\overline{V}$ 

ADVERTENCIA:

Este sistema ha sido diseñado para ser utilizado únicamente por profesionales médicos. Este sistema puede causar radio interferencia o afectar el funcionamiento de los equipos cercanos. Es posible que se deban tomar medidas de mitigación, como la reorientación o reubicación del sistema o la protección de su ubicación.



1

ADVERTENCIA:

Los escáneres de CT pueden causar interferencia con dispositivos médicos electrónicos implantados o externos como marcapasos, desfibriladores, neuroestimuladores y bombas de infusión de medicamentos. La interferencia puede provocar cambios en el funcionamiento o fallas en el dispositivo médico electrónico.

## Seguridad contra la radiación



ADVERTENCIA:

El uso incorrecto de los equipos de rayos X puede causar lesiones. Lea detenidamente las instrucciones de este manual antes de utilizar este aparato, si no cumple las reglas de seguridad básicas contra los rayos X a no tiene en cuenta las advertencias de este manual, carre el riesgo de exponerse a sí misma y a su paciente a radiaciones peligrosas.

4)

PRECAUCIÓN: La expasición prolangada a los rayos X sabre una misma zona puede causar enrojecimienta o quemaduras por radiacián. Las usuarios deben conocer las técnicas y los tiempas de exposición utilizados para garantizar la seguridad del procedimiento.

#### Radiación general y seguridad

ADVERTENCIA:

No realice nunca explaraciones a pacientes con personal no autorizado dentro de la sala de exploración. Advierta a los visitantes y pacientes sobre las consecuencias dañinas que pueden derivarse del incumplimiento de las instrucciones.

ADVERTENCIA:

Nunca colibre, pruebe el escáner ni caliente el tubo si hay pacientes o personal en la sala de examen.

Mariana Micucci
Apoderada
S Healthcare Amentics C

Largo Domingo Fernández

)

)

!

es to See

.

#### Exploraciones adquiridas en el mismo plano tomográfico

La norma de la IEC 60601-2-44 sección 29, párrofo 105 indica que es necesario advertir al , usuario cuando se adquieran exploracianes de TC en el mismo plano tomográfico, es decir. en la misma ubicación de exploración. Esta advertencia es necesaria para que las usuarios ( conozcan la dosis patencial que se puede administrar a los pacientes cuanda se adquieren expioraciones en la misma ubicación de mesa.



## Seguridad contra riesgos eléctricos



1) PELIGRO:

PELIGRO DE DESCARGA ELÉCTRICA. Evite todo contocto con conductores eléctricos. No quite ni abro cubiertas ni enchufes del sistema. Los circultos internos utilizan alto voltaje y pueden ocasionar lesiones graves.

Si alguna luz, monitor o indicador interno permanece encendido una vez apogado el sistema, puede producirse una descarga eléctrica. Poro impedir que se produzcan lesiones, gire y opague el interruptor del suministro de alimentación principal y póngose en contacto con el departamento de mantenimiento inmediatamente.

## Seguridad contra riesgos mecánicos

## Seguridad mecónica general

Verifique que no hoya obstrucciones alrededar del equipo antes de intentar mover la mesa y el estativo. Al realizar movimientos de la mesa o del gantry, supervise en todo momento las movimientos.



•El (Cradle Unlatch Indicatar: Indicadar de desblaqueo del tablero) se ilumina en verde cuando se desbloquea el tablero. Un tablero sin blaquear podría moverese en forma inesperada.



•El indicador (Interferece; Interferencia) se ilumina cuando el tablero alcanza el límite de su recorrido o encuentra obstáculos.

Si la mesa alcanza una de los límites mientras se presionan los contrales de manera. activa, la luz del límite se apagará cuando se suelten los controles.

Elimine las interferencias moviendo la parte superior de la mesa o ajustando la altura de la mesa.

ADVERTENCIA:

No utilice la base de la mesa para reposar los pies. Podría quedar atrapado o lesionarse los pies al bajar la altura de la mesa. No coloque las manos entre la base y los paneles laterales de la mesa.

Mariana Micucci Apoderada

allhcare Argentina S.A.

ing. Eduardo Domingo Femández DIRECTOR TECNICO

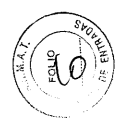
•		
		Č
		.)

#### Colocación del paciente



PELIGRO:

No se deben colocar pacientes cuyo peso sea mayor que el límite máximo de 500 libras (227 kilogramos) en la mesa. Si se supera el peso máximo, la mesa puede romperse y el paciente puede caerse.





PRECAUCIÓN: Si utiliza la luz de alineación del láser externo para colocar a los pacientes, recuerde que la elevación del paciente puede ser ligeramente inferior con la camilla extendida que con la camilla totalmente replegada. Esto se debe a que la camilla puede doblarse ligeramente debido ol peso del paciente. Es preciso tener presente esta diferencia en aquellos aplicaciones en las que la información sobre la posición del paciente sea de vital importancia, por ejemplo, en el caso de lo planificación de la terapia de radiación. Para minimizar los efectos que esto pueda causar, antes de utilizar un sistema de alineación del láser externo pora colocar el paciente, haga avanzar al pociente hasta el plano de exploración de CT. Active las luces de olineación de CT para determinar si se alinean con los marcadores del paciente. Si fuese necesario, compense el doblamienta de la camilla elevando la mesa. Cuando estén alineadas lo luces de alineación de CT con los marcadores, estoblezca el punto de referencia de la exploración utilizando la luz de alineación del láser interna.

## Seguridad de los datos

Para garantizar la seguridad de las datos:

- Compruebe y registre la identificación del paciente antes de comenzar la explaración.
- Observe y registre la orientación del paciente, su posición y las marcas anatómicas antes de camenzar la exploración. Asegúrese de que el pociente está en la posición correcta según los parámetros de exploración.
- Mantenga la calidad de las imágenes del sistema realizando un control de calidad diario y otras operaciones de mantenimiento.

Cancetividad - Compruebe siempre que se han recibido correctamente los datos transferidos a otro sistema.

ADVERTENCIA:

El sistema muestra un mensaje de advertencia cuando el espacio en el disco necesario para almacenar los datos de la exploración del examen prescrito es insuficiente.

ADVERTENCIA:

El sistema muestra un mensaje de advertencia cuando el espacio de la imagen necesario para almacenar las imágenes de la reconstrucción

prescrita es insuficiente.

Apoderada

ealthcare Argentina S.A.

Ing. Eduardo Domingo Femández DIRECTOR TECNICO

ADVERTENCIA:

El sistema muestra un mensaje de advertencia cuando los datos se interpolaron para crear imágenes.

1)

ADVERTENCIA:

El sistema muestra un mensaje de advertencia si existe una falla durante el ingreso de los datos del paciente.

<u>•\</u>

ADVERTENCIA: El sistema muestra un mensaje de advertencia si existe una falla durante la conexión de los datos de las imágenes del paciente.

 $oldsymbol{1}$ 

ADVERTENCIA:

El sistema muestra un mensaje de advertencia cuando se cancela la exploración debido a una falla en la cadena de adquisición.

## Temas de seguridad específicos a la aplicación

## Exploración helicoidal

ADVERTENCIA:

En la exploración helicoidal pueden producirse distorsianes si se exploran estructuras anatómicas de gran inclinación, por ejemplo, la cabeza. Algunos factores que pueden agravar este problema son: mayar velocidad de la mesa, mayar espesar de la imagen. En algunos casos, estos artefactos pueden canfundirse con una hemorragia cercana al cráneo, o un espesamiento del mismo.

Para reducir en lo posible la aparición de estos artefactos, puede prescribir velocidades de mesa más bajas y/o cortes más delgados (por ejemplo, 2,5 mm) para exploraciones helicoidales cercanas al vértice de la cabeza.

## Seguridad para SmartStep

La opción SmartStep agrega diversos camponentes a la sala de exploración. Se incluyen: In-Room Monitor (Monitor de sala), Hand Heid Control (Control de mano) para el movimiento de mesa y la revisión de imágenes, y X-Ray Control Foot Switch (Control a pedal de rayos XI

Cada uno de los componentes de SmartStep está conectado al sistema por medio de un cable. Cuando utilice el sistema, asegúrese de que los cables no se enreden o atasquen al retirar el estativo a la mesa.

> Mariana Micucci Apoderada

GE Healthcara Argentina S.A.

Eduardo Domingo Femández DIRECTOR TECNICO

#### **Exploraciones SmartStep**

Las exploraciones SmartStep permiten realizar varias exploraciones en un misma lugar para realizar procedimientos de intervención. El sistema permite hasta 90 segundos de exploración en un mismo lugar. Transcurridos 90 segundos, el operador debe prescribir uno nueva exploración para continuar. El tiempo de exploración acumulado en un procedimiento se muestra en el monitor del interior de la sala.





PRECAUCIÓN: El paciente sólo puede estar expuesto 90 segundos en cada confirmación.



PRECAUCIÓN: La exposición prolongada a los rayos X sobre una misma zona puede causar enrojecimienta o quemaduras por radiación. El usuario debe conocer las técnicas y tiempos de exposición correctos para garantizar la seguridad del procedimiento.

#### Accesorios

1

ADVERTENCIA:

Ninguno de los accesorios soporta el peso completo de un paciente. Si se sienta, aplica una presión excesiva a se para sobre los dispositivos, éstos pueden romperse o soltarse de la parte superior de la mesa y, como consecuencia, pueden provocar lesiones. Nota: si se rompe un accesorio, tenga precaución al recogerlo y no siga utilizándolo.

1

ADVERTENCIA:

Los accesorios como las tablas para los brazos y los soportes para bolsa del catéter no están asegurados al estativa y pueden interferir con el estativa si no están colocados correctamente.

Utilice sólo equipos GE aprobados para a este sistema.

Revise todos los accesorios cada vez que los utilice y retire las piezas dañadas o agrietadas.

#### Seguridad de la bandeja de la mesa

Debe tenerse cuidado de la cantidad y peso de los objetos que se coiocan en la bandeja..

7

PRECAUCIÓN: El máximo peso aceptable en la bandeja es de 9 kg o 19,8 lbs.

 $\overline{y}$ 

PRECAUCIÓN: Los objetos susceptibles de caerse deben sujetarse con la correa de velcro que se proporciona.

Sistemas con tableros y accesorios sin metal

Ing. Eduardo Domingo Fernández C.RECTOR TECNICO

Mariana Micucci Apoderada `E Healthcare Argentina S.A:

		)
		,

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,

## Componentes principales del sistema

El sistema de PET/TC está formada par varios componentes:

- <u>gantry</u>: se encuentra en la saia de exploración.
- Mesa: se encuentra en la sala de exploración.
- Computadora (consola del operador): se encuentra en la sala del operador protegida contra la radiación.

#### Gantry

El gantry (Figura 5-1) está compuesto por sistemas de obtención de imágenes de TC y PET, que comparten una apertura a través de la cual el paciente es movido durante el procedimiento de exploración. El estativo está equipado con cuatro paneles de control dénticos, una en cada lado de las cubiertas delantera y trasera.

#### Mesa

La mesa está alineada con el túnel del estativo y se utiliza para mover el paciente desde y hacia las posiciones de exploración del orificia de CT y PET. La mesa aguanta hasta 226.80 kg (227 kg) con una exactitud en la posición de 0,5 mm. El paciente se sastiene en la mesa mediante la parte superior de ésta, que se encarga de meter y sacar el paciente del orificio del gontry. La porte superior de la mesa acepta todos los accesorios que fueron diseñados para las mesas de TC y PET.



ADVERTENCIA:Bajar la parte alta de la mesa par debajo de 200 mm del isocentro podría provocar dañar seriamente el diámetro interior y la ventana mylar si la parte superior está lo bastante baja como para tocar el fondo del diámetra interno. Inspeccione visualmente la distancia entre el fondo de la parte alta y el diámetro interior cuando esté 200 mm por debajo del isocentro.

La computadora está situada en la base de la consola y contiene el hardware necesario para utilizar el sistema y generar las imágenes.

#### Tecnología Xtream<sup>TM</sup>

La consala del operador es un sistemo informático de tipo PC. con un sistema operativo basado en Linux. El sistema incluye discos del sistemo, de imágenes y de datos de expioración y almacena hasta 250.000 imágenes de 512 y posee un 1 terabyte para los archivos de datos de exploración que permite utilizar aproximadamente 1450 rotaciones para las adquisiciones de alta resolución de 1 segundo.

#### Reconstrucción GRE

El motor de reconstrucción global (GRE) proparciona tiempos de reconstrucción de hosta 16 6en imágenes que no son de vista ancha para la configuración de 16 cortes y 16 mágenes por segundo en imágenes que no son de visto oncha para la configuración de 64 cortes, imágenes por segundo. Esta mayor velocidad aumenta las capacidades de SmartPrep para poder sincronizar de manera más precisa la aplicación de material de contraste para una amplia variedad de exámenes.

ing. Eduardo Domingo Fernández Director Tecnico

Mariana Micucci
Apoderada
SE Healthcare Argentina S.A.

		)	
		<b>.</b>	

Mesa de LightSpeed™ VCT/LightSpeed™ VCT XT

.Mesa LightSpeed™

Tabia 5-9



Figura 5-11 Mesa de PET/TC







#### Correas de la mesa

Debajo de la mesa se encuentran las correas de los detectores de colisión. Estas correas se sitúan en zonas en las que pueden producirse choques de la mesa contro cuerpos extraños. como una silla de ruedas o una comilla. Si se toco una de las correas, el movimiento de la mesa y el estativo se interrumpe de inmediato. Levante la mesa y retire el obstáculo. A continuación padrá seguir bajando la meso.

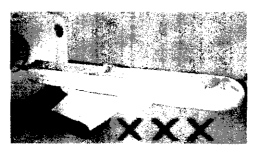
Figura 5-12 Conjunto de sensores anticolisión



NOTA: El rango de exploración máximo depende de la altura de la mesa. La marca del tablera para el rango explorable máxima está basada en el centro de la mesa respecto al isocentra. Campruebe que el pociente esté colacado dentro dei rango explorable y utilice el botán Table Trovel Limit (Límite de recarrido de la mesa) del panel de control del estativo para comprobar las límites.

PRECAUCIÓN: Si la mesa se baja con cualquier cosa en el área de la X roja tal y coma se ha indicado en la Figura 5-13, la mesa puede resultar dañada junto can el equipo o los objetos que estén debajo de la mesa.

Figura 5-13



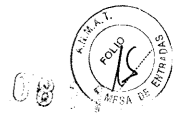
NOTA: Los detectores de las correas de LightSpeed™ VCT/LightSpeed™ VCT XT se activan sóla si el sistema de elevación de la mesa se encuentra can algún abstáculo al descender. No se activan en forma mariual.

ing Eduardo Domingo Fernández DIRECTOR TECNICO

Mariana Micucci Apoderada Healthasta Ateanline S.A.

Tabla 3-2 Accesorios, tipos y modelas aprobados parGE

Tipo	Fabricante	
	IVY 3100 can Ethernet	
	IVY 3100-A con Ethernet	
Cardiac Trigger Monitar	IVY 3100-8 con Ethernet	
(Monitor del activadar cardiaco)	IVY 3150	
	IVY 3150-A	
	IVY 3150 - B	
	Varian 1,6	
Manitar respiratorio	Varian 1.7	
D 11 1100	Powerware 9355	
Partia: UPS	Powerware 9330	
Disco dura externo	Seagate FreeAgent	
Unidad MOD	Sory SMO-F551	
Lostas dal cádica do barras	Opticon 6125	
Lectar del códiga de barras	Manual 3800	
Módem	Mult-Tech ZBA	
Divisar de vídea	InLine IN3254	
Manitor	NEC 1990Sxi	



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;

## Efectuar el calentamiento del tubo

Pora garantizar un rendimiento óptimo y una calidad de imagen constante, realice un calentamiento del tubo si el sistema ha permanecido inactivo durante dos o más horas. El sistema notifica cuándo se alcanzan estas das horas mediante un mensaje. Es conveniente realizar el calentamiento del tuba y las calibraciones rápidos una vez cada 24 horas.

1. En el manitar de explaración, seleccione [Daily Prep] (Preparación diarla).



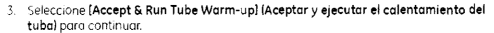
 La pantalla cambio y el sistema muestra botanes de función azules para el calentamiento del tubo y las calibraciones rápidas (calibraciones de airel en la esquina superior izquierda de la pantalla. Aparece un áreo de mensajes en la esquina superior derecho.

Ing. Eduardo Domingo Fernández
DIRECTOR TECNICO

Mariana Micucci Apoderada The Healthcare Argentina S.A.

- Seleccione (Tube Warm-Up) (Calentamiento del tubo).
  - El sistema muestra un mensaje de advertencia en un cuadro de diálogo. Esto se debe a que los algoritmos de enfriamienta del tubo están establecidos para tubos específicos de GE. Si se ha instalado cualquier otro tuba, el usuario se responsabiliza de cualquier error.

NOTA: Consulte el apartado del capítulo Seguridad que se ocupa de la utilización de tubos que no son de GE.



 El sistema muestra ahora un área de mensajes con detalles de cado uno de los cartes en relación con los kV, los mA, el espesor del carte y la duroción de la exposición.

NOTA: Asegúrese de que no hay objetos ni personal en la zana del estativo.

- 4. Presione Start Scan (Iniciar exploración) en la parte superior del teclado.
  - El sistema lleva a cabo las cuatro exploraciones para el calentamiento del tubo. autamáticamente. Normalmente se necesitan aproximadamente 60 segundos.
  - El sistema vuelve al menú Daily Prep, una vez fina-zadas las exploraciones.
- 5. Seleccione (Quit) (Salir) a pase a Fast Calibrations (Calibraciones rápidas).
  - Si elige salir se cierra la ventana Daily Prep.

## Pasos rápidos: Efectuar el calentamiento del tubo

- 1. En el monitor de exploración, seleccione (Daily Prep) (Preparación digria).
- 2. Seleccione [Tube Warm-Up] (Caientamiento del tubo).
- Seleccione (Accept & Run Tube Warm-up) (Aceptar y ejecutar el calentamiento del tubol paro continuar.
- Presione Start Scan (Iniciar exploración) en la parte superior del tectado.
- Seleccione [Quit] (Salir) a pase a Fost Calibrations (Calibraciones rápidas).

## Efectuar las calibraciones de aire (calibraciones rápidas)

Las calibraciones aire, también denominadas Fast Cals (Calibraciones rápidas), deben realizarse diariamente. La primera parte del proceso de calibración rápida incluye una secuencia de calentamiento del tuba antes de realizar las calibraciones. Éstas garantizan una calidad de imagen y una exposición a la radiación constantes.

- 1. Una vez finalizada el calentamienta del tubo, seleccione (Fast Calibration) (Calibración rápida).
  - Al seleccionar esta función, el sistema comprueba la tarjeta del convertidor DAS y la calibración del colimador. Esto garantiza que se ha instolado lo tarjeta del convertidor DA5 correcta.
  - Al seleccionar Fast Cal (Calibración rápida), se realiza una verificación del equilibrio dei estativo en forma automática. La verificación se realiza en aproximadamente 2 minutos. Aparece una ventana emergente rosa que indica que la verificación está en curso.
  - Aparece la pantalla con la lista de exploraciones de caientamiento en frío.

NOTA: No introduzca ningún objeto en el estativo durante las carbraciones rápidas. Estas se realizan sin la ayuda de maniquíes.

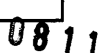
DIRECTOR TECNICO

Ing. Eduardo Domingo Fernández

Mariana Micucci Apoderada - Haalikoare Argentina S.A.

## Pasos rápidos: Efectuar las calibraciones de aire (calibraciones rápidas)

- Una vez finalizado el calentamiento del tubo, se eccione [Fast Calibration] (Calibración rápida).
- 2. Presione Start Scan (Iniciar la exploración).
- 3. Haga clic en [Quit] (Salir).



DE ES

## Pasos rápidos: Control de calidad diaria (DQA) de PET

- 1. Haga clic en [Daily Prep] (Preparación diaria).
- 2. Haga clic en (PET Daily QA) (QA diaria de PET).
- 3. Hago clic en [Take Current Reading] (Tamor lectura actual).
- 4. Haga clic en la apción (OK) ((Aceptar)) del cuadro de diáloga, "The Transmission Source will be Expased! (Se expandrá la fuente de transmisión). Proceed? (¿Desea continuar?)"
- Presione el botán intermitente Stort Scan (Iniciar exploración) para iniciar la adquisición.
- 6. Haga clic en la opción (Print) Imprimir) situada en la parte superiar de la pontalla si desea una copia impresa.
- 7. Haga clic en [Exit] (Salir).

## Guardar calibraciones de PET y de resultados de DQA

una vez par semana se deben guardar los orchivos de la calibración de PET y del DQA de PET. Esto garantiza que en el caso de que le suceda algo al sistema, usted puede recuperar tados los resultados de las calibracianes y de DQA que se archivaran. Para guardar los archivas se necesita un DVD-RAM en blanco. System Save State (Guardar estado del sistemal se puede guardar muchos veces en el mismo DVD-RAM.

## Pasos rápidos: Archivar/Restaurar calibraciones de PET y resultados de DQA Guardar calibraciones de PET y de resultados de DQA

- 1. Haga clic en [Service] (Mantenimiento).
- 2. Haga clic en el batón CT que se encuentra en esquina superior izquierda para seleccionar el escritoria de CT service (Mantenimiento de CT).
- 3. En la barra de herramientas superior, seleccione Utilities (Utilidades).
- 4. Haga clic en [Save State] (Guardar estado).
- En la lista, seleccione PET Cal Files (Archivos de calibración de PET) y PET DailyQA IQA diario de PET).
- 6. Haga clic en el botán Save (Guardar).
- Seleccione [Cancel] (Cancelar).
- 8. Haga clic en [Dismiss] (Descartar).

Ing. Eduardo Domingo Fernández

DIRECTOR TECNICO

Mariana Micucci
Apoderada
Apoderada
Apoderada Argentina S.A.

## Pasos rápidos: Archivar/Restaurar calibraciones de PET y resultados de DQA Restaurar calibraciones de PET y resultados de DQA

- 1. Haga clic en [Service] (Mantenimiento).
- Haga clic en el botón CT que se encuentra en esquina superior izquierda para seleccionar el escritario de CT service (Mantenimiento de CT).
- En la barra de herramientos superior, seleccione Utilities (Utilidodes).
- 4. Haga clic en [Save State] (Guardar estado).
- Seleccione los archivos que desee restaurar.
- ∃aga clic en [Restare] (Recuperar).
- ∃aga clic en [Yes] (Si).
- Seleccione (Cancel) (Cancelar).
- 9. Haga clic en [Dismiss] (Descartar).



## Mantenimiento y limpieza

- Para garantizor un funcionamiento seguro y confiable dei equipo, el lugar en dande se vaya a instalar el equipo debe prepararse para que cumplo los requisitas de GE Medical Systems, tal y camo se especifica en el manuai de pasos previos a la instalación.
- Este sistema no cantiene piezas que necesiten ningún tipo de mantenimiento. Sólo el personal de mantenimiento cualificado debe instalar, mantener y reparar el equipo siguiendo siempre los procedimientos descritos en los manuales de montenimiento del equipo.
- No debe modificorse el equipo en conjunto ni ninguna pieza de éste sin ontes obtener de GE Medical Systems la aprobación por escrito para realizar esto.
- Mantenga limpia el equipo. Elimine las fluidas corparoles o los derrames intravenosos para evitar contagios y daños de las piezas internas. Limpie el equipo con cuolquiera de los siguientes productos de limpieza oprobodos:
  - Agua tibia y jabón o un antiséptico suave
  - Blanqueador común, dílu do 10:1
  - Toalio Sant-cloth HB
  - Perasafe
  - Incidin Plus
  - TriGene
    - · Además, limple los componentes eléctricos en seco.
    - No limpie las conectores de los cables de los equipos de ECG, respiratorios, etc. Si es necesaria limpiarlos, comuníquese con el servicio de GE.
    - El mantenimienta programodo debe realizarse de manera periódica para aseguror el buen funcionamiento del equipo,
    - Paro obtener mós información sobre cóma el usuario debe llevar o cabo el mantenimiento del sistema y las pruebas de rendimiento del mismo, consulte las secciones de mantenimiento y calibración del Monual de referencia técnica.

Mariana Micucci Apoderada <sup>25</sup> Healthcare Argentina S.A. Ing. Eduardo Domingo Fernández DIRECTOR TECNICO 3.5. La información útil para evitar ciertos riesgos relacionados con la implantación

del producto médico;

Uso dentro del entrono del paciente

Todos los componentes del sistema están diseñados para su uso apropiado dentro del

entorno del paciente, y adicionalmente cumplen con las relevantes normas (UL 2601, IEC

60601-1).

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 Aplica.

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 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 Nº 72/98 que

dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos

médicos;

No Aplica.

Mariana Micucci Apoderada

F Healthcare Argentina SA.

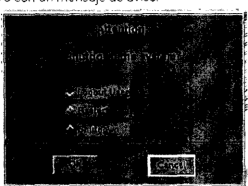
ing Eduardo Domingo Femández

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);

## Apagado e inicio del sistema

Para que el rendimiento de su sistema operativo sea óptimo, es impartante cerrar y reiniciar el sistema cado 24 haras.

Aparece un cuadro con un mensaje de aviso.



 Logout User (Cerrar sesión usuario) le permite volver a miciar una sesián camo un usuario diferente.

NOTA: paro obtener informacián sobre cómo iniciar y cerrar una sesión, consulte: <u>Iniciar y cerrar una sesión</u>.

- **Restart** (Reiniciar) cierra por completo el programa del sistema y automáticamente reinicia el sistema.
- Shutdown (Cerrar) apaga por completo el sistema y muestra el indicador de apagado. En este punto se puede apagar el sistema por completo.

#### Pasos rápidos: Apagado e inicio del sistema

- En el área de seleccián del escritoria, selecciane (Shutdown) (Cerrar).
- 2. En este cuadro de diálogo, seleccione la opcián que le interese si HIPPA está activado.
- 3. Haga clic en [OK] (Aceptar).
- 4. Si selecciana Cerrar o Reiniciar aparecerá una serie de menús y de mensajes.
- 5. Para encender el sistema, puise el interruptor situado en la parte frontal de la consola del operador y el sistema arrancaró automáticamente.

cos. la información

A.N.M.A.

FOLIO

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:

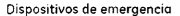
Mariana Micucci

Mariana Micucci
Apoderada
To usalibgare Argentina S.A.

ing Eduardo Domingo Fernández

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

del producto médico;



El sistema dispone de dos tipos de botones de emergencia:

- 1 Emergency Stop (Parada de emergencia): cuando se pulsa, se detienen cualquier movimiento de la mesa y del granty, se interrumpe la generación de rayos X y se apagan las luces de alineación del láser. El sistema interrumpe cualquier procedimiento de adquisición de datos en curso y trata de guardar todas los datos adquiridos antes de la interrupción. Utilice el botón de parada de emergencio en el caso de emergencias re acionadas con los pacientes.
- 2 System Emergency Off Button (Botón de desconexión del sistema en caso de emergencia): cuanda está pulsado, se interrumpe la alimentación de todas los componentes del sistema, deteniéndose el movimiento de la mesa y el del gantry así como la generación de rayos X. En este caso, el sistema cancela cualquier adquisición que se esté llevando a caba y los datos abtenidos antes de la cancelación pueden resultar dañados a perderse. Utilice el botón de desconexión del sistema en casa de emergencia si se producen emergencias por catástrofes, por ejemplo, un incendio o un terremoto.

1

PRECAUCIÓN: Si, durante una exploración, pulsa los botones Emergency Stop (Parada de emergencia) o Emergency OFF (Desconexión de emergencia), el sistema interrumpirá la adquisición de datos.

#### Emergency Stop (Parada de emergencia)

NOTA: El usuaria debe tomarse unas minutos para localizar las paradas de emergencia en su sistema antes de expiorar ai primer paciente.

El sistema dispone de cinco botones Emergency Stop (Parada de emergencia):

- Uno en cada ponel de contral en la parte delantera del gantry (Figuro 3-16).

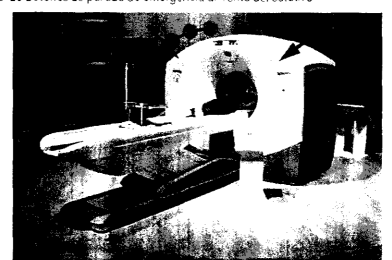


Figura 3-16 Botones de parado de emergencia al frente del estativo

~ Dos en la parte trasera del estativo.

- Uno en el Acquisition Contral (Cantrol de adquisición) (Figura 3-17).

J

ing. Eduardo Domingo Fernández DIRECTOR TECNICO **FOLIO** 

Mariana Micucci
Apoderada
GE Healthcare Argentina S A:

Figura 3-17 Batón de parada de emergencia en el teclado



En el casa de que se produzca una emergencia relacionada con el paciente o si la parte superior de la mesa, la mesa o el estativo comienzan a desplazarse de manera in esperada. presione el botón Emergency Stop (Parada de emergencia).

- Cuando se pulsa un botón de parada de emergencia, el botón Reset (Restablecer), situado en el panel de control del estativo, parpadea una vez cada dos segundos.
- Oprima la tecla del estativo Reset (Restablecer) para restaurar la alimentación del estativa y de la mesa.

Al recilizar una parada de emergencia, la parte superiar de la mesa en mavimiento puede seguir moviéndose durante menos de 10 mm y 0.5 grados respectivamente.

## Botones System Emergency OFF (Desconexión del sistema en caso de emergencia) utilizando el control de desconexión principal

El suministro eléctrico del sistema completo se interrumpe en caso de que se produzca un incendio, una inundación, un terremoto o una emergencio de otra tipo. Al pulsar el botán de descanexión del sistema en caso de emergencia, se interrumpe de farma inmediata el suministro eléctrico del sistema directamente desde el controi de desconexión principal (MDC). No obstante, esta acción puede dañar archivos del sistema o se pueden perder datos del paciente, ya que el sistema no dispone de tiempo para guardar datas o cerrarse de mada ordenado.

La persona encargada de diseño estructural de las instalacianes determina el número de botones de desconexión en caso de emergencia que deben existir así como las ubicaciones. de los mismos. GE recomiendo colocar uno de estos botones cerca de la puerta de entrada de cada sala en las instalaciones de exploración y del sistema. Solicite a su supervisor que le muestre la ubicación dentro de la suite del sistema de los batones de desconexión del sistema en caso de emergencia Siga las instrucciones de su centro para informar de una emerdericia.

Oprima el botón de descanexián del sistema en caso de emergencia (botón rojo circular situado en la pared) en el caso de que se produzca una catástrofe como par ejemplo un incendio o un terremato.

#### Restablecimiento del botón de desconexión en caso de emergencia

- 1. Purse Start (Iniciar) sauado en el control de desconexión principal.
  - De este modo, se restablecerá el suministro eléctrico en la unidad de distribución de la red eléctrico (PDU), en la consola del operador y en los dispositivas electrónicos del sistema.
- 2. Puise la tecia Reset (Restablecer) del estativo en el panel del mismo.
  - De este modo, se restablecerá el suministro eléctrico en las unidades del gantry, en el sistema de rayos X y en la mesa.

ing. Eduardo Domingo Fernández DIRECTOR TECNICO

Marian**a Micucci** Apoderada Upatthcare Argentina S.A.

## Atención de emergencia al paciente durante la emisión de rayos X

- Puise STOP SCAN (DETENER EXPLORACIÓN) para detener los rayos X y el movimiento dei estativo y la mesa.
- Purse PAUSE SCAN (PAUSA DE EXPLORACIÓN) para hacer una pausa en la exploración después de completar la actual.
- Durante un exmaen, el sistema hace pasuas entre exploraciones si usted oprime cualquier botón del panel de control, salvo las luces de alineación. Detiene los rayos X su oprime el o los mismos botones durante una exploración.
- Seleccione **Resume** (Reanudar) en la misma pantalla para continuar con el examen.



#### Actuaciones ante emergencias

El funcianamiento del sistema puede interrumpirse por causa de un falla en el suministro eléctrico a como medida de seguridad (si los sensores anticolisión detectan algo) a bien el operador puede detener el funcionamiento del sistema como respuesta a una situación de emergencia.

El botón de liberación de la cuna sóio debe usarse en dos situaciones.

- 1. en situaciones de expulsión de emergencia.
- 2. Cuando se utiliza el tipo de exploración SmartStep.

#### Para sacar al paciente de una manera segura:

- 1. Fresione la tecla del estativo Cradle Release (Liberación de la parte superior de la mesa) o el botón Emergency Stop (Parada de emergencia) (Figura 3-16) para desbloquear el frena.
- 2. Saque la parte superior de la mesa de su posición usando el saliente o la manivela de liberación de la parte superior de la mesa (Figura 3-16).
- 3. Ayude ai paciente o bajar de la mesa.

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;

#### Energía de radio frecuencia

Este equipo genera, usa y puede irradiar energía de radio frecuencia. El equipo puede causar interferencia de radio frecuencia a otros aparatos médicos y no médicos y a aparatos de radio comunicación.

ing. Eduardo Domíngo Fernández Director TECNICO

Mariana Micucci
Apoderada
Pagithogre Argentina S.A.

Para suministrar una protección razonable contra dicha interferencia, este producto cumple con el límite de emisiones para el Grupo 1, Directiva de Aparatos Médicos Clase A, tal como se menciona en EN60601-1-2. Sin embargo, no hay garantía de que no ocurra interferencia alguna en una instalación en particular.

Sí el equipo causa interferencia (lo cual se puede determinar encendiendo y apagando el equipo), el usuario (personal de servicio calificado) debe intentar corregir el problema poniendo en práctica una o más de las siguientes acciones:

- reoriente o reubique el aparato (s) afectado (s)
- aumente la separación entre el equipo y el aparato afectado
- alimente al equipo desde un contacto diferente al del aparato afectado
- consulte al punto de compra o al representante de servicio para mas sugerencias

El fabricante no es responsable por ninguna interferencia causada por el uso de cables de interconexión diferentes a los recomendados o por cambios o modificaciones no autorizadas al equipo. Los cambios o modificaciones no autorizados pueden causar la cancelación de la autorización al usuario para operar el equipo.

Para cumplir con las regulaciones acerca de interferencia electromagnética para Aparatos FCC Clase A, todos los cables de interconexión a aparatos periféricos deben ser protegidos y debidamente puestos a tierra. El uso de cables que no estén debidamente protegidos o debidamente aterrizados puede ser causa de interferencia en radio frecuencia lo cual es una violación a las regulaciones de FCC.

No use aparatos que intencionalmente transmitan señales RF (Teléfonos celulares, radio transmisores, o productos controlados por radio) cerca del equipo ya que puede causar que su desempeño no sea lo publicado en las especificaciones. Apague este tipo de equipos cuando se encuentren cerca del equipo GE.

El personal médico a cargo del equipo es responsable de ordenar a los técnicos, pacientes u otras personas que pueden estar cerca del equipo a que cumplan completamente con el requerimiento anterior.

ing. Eduardo Domingo Fernández

Mariana Micucci
Apoderada

Healthcare Argentina S.A.

0811

3.13. Información suficiente sobre el medicamento o los medicamentos que producto médico de que trate esté destinado a administrar, incluida cualquiel 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;

Reciclaje:

Maquinas o accesorios al término de su vida útil:

La eliminación de maquinas y accesorios debe estar de acuerdo con las regulaciones nacionales para el procesamiento de desperdicios.

Todos los materiales y componentes que pongan en riesgo el medio ambiente deben ser removidos al término de la vida útil de las maquinas y accesorios (ejemplos: baterías celulares secas o mojadas, aceite transformador, etc.).

Por favor consulte a su representante local de GE Sistemas Médicos antes de desechar estos productos.

Materiales de empaque:

Los materiales utilizados para empacar nuestros equipos son reciclables. Deben ser recolectados y procesados de acuerdo con los reglamentos en vigor en el país donde las maquinas o accesorios son desempacados.

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

Mariana Micucci
Apoderada

The Healthcare Argentina S.A.

ing, Eduardo Domingo Fernández



#### ANEXO III

#### **CERTIFICADO**

Expediente No: 1-47-15555/11-6

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº ....., y de acuerdo a lo solicitado por GE Healthcare Argentina S.A., 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: Sistemas de Exploración, por Tomografía de Emisión de Positrones

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-375 - Sistemas de Exploración, por Tomografía de Emisión de Positrones

Marca: General Electric. Clase de Riesgo: Clase III

Indicación/es autorizada/s: Generación de imágenes por tomografías por emisión de positrones (PET) con corrección de atenuación para cabeza y cuerpo y la localización de actividad de la emisión en la anatomía del paciente mediante de imágenes de PET y CT.

Modelo/s: DISCOVERY PET/CT 690 VCT

Condición de expendio: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante: GE Medical Systems LLC

Lugar/es de elaboración: 3000 N. Grandview Blvd., Waukesha, WI 53188, Estados Unidos.

A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN Nº

0811