



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

DISPOSICIÓN N°

751

BUENOS AIRES, 14 JUL. 2017

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-003048-17-0 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.

Σ 1



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

DISPOSICIÓN N° 7751

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y el Decreto N° 101 de fecha 16 de diciembre de 2015.

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 Kangyuan, nombre descriptivo Tubos de conexión para succión de uso único y nombre técnico Catéteres de succión, 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.- Autorícense los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 5 a 6 y 7 a 10 respectivamente.

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-179-44, 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
A.N.M.A.T

DISPOSICIÓN N° **7751**

ARTÍCULO 5º.- Regístrese. Inscribese 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 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 N° 1-47-3110-003048-17-0

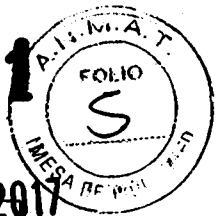
DISPOSICIÓN N°

LCB

7751


Dr. ROBERTO LEDESMA
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.

7751



MODELO DE ROTULO

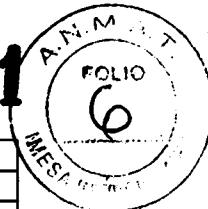
14 JUL. 2017

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.	Nombre del fabricante: Haiyan Kangyuan Medical Instrument Co., Ltd Dirección (incluyendo Ciudad y País): Songpodong Road, Shendang Town, Haiyan, Zhejiang 314311, China Nombre del Importador: DEPLAMED S.R.L. Dirección: Calle 127 n° 2673, (1650) San Martín, Provincia de Buenos Aires, Argentina MARCA: Kangyuan NOMBRE GENÉRICO: Tubos de conexión para succión de uso único MODELOS: (*)
2.3. Si corresponde, la palabra "estéril"	Producto médico 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 Vencimiento:
2.6. La indicación, si corresponde que el producto médico, es de un solo uso	Producto médico de un solo uso. Prohibido reutilizar
2.7. Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto.	No almacenar bajo luz directa o temperaturas extremas. Almacenar a resguardo del agua. No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado
2.8. Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos.	
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.
H. C. ROSA
Socio Gerente
C.U.I.T. 30-6730550-8

Patricia S. E. Castaño
Farmacéutica M. N. N°13460
DIRECTORA TÉCNICA

7751



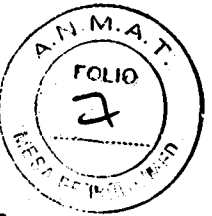
2.10. Si corresponde, el método de esterilización
Esterilizado por Óxido de Etileno
2.11. Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función
Director técnico: FARM. PATRICIA SANDRA ETELVINA CASTAÑO - M.N. N° 13.460
2.12. Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad Sanitaria competente
Autorizado por ANMAT PM N° 179-44
Condición de venta: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias
Nota Aclaratoria (*)
A continuación se declaran la totalidad de los modelos 24Fr 26Fr 28Fr 30Fr 32Fr 34Fr 36Fr

E

DEPLAMED S.R.L.
H. HORACIO DE ROSA
Socio Gerente
CUIT 30-60730550-8

Patricia S. E. Castaño
Farmacéutica M.N. N° 13460
DIRECTORA TÉCNICA

7751



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 n° 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.
Nombre del fabricante: Haiyan Kangyuan Medical Instrument Co., Ltd Dirección (incluyendo Ciudad y País): Songpodong Road, Shendang Town, Haiyan, Zhejiang 314311, China Nombre del Importador: DEPLAMED S.R.L. Dirección: Calle 127 n° 2673, (1650) San Martín, Provincia de Buenos Aires, Argentina MARCA: Kangyuan NOMBRE GENÉRICO: Tubos de conexión para succión de uso único MODELOS: (*)
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. No almacenar bajo luz directa o temperaturas extremas. Almacenar a resguardo del agua. No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado
Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos. <ol style="list-style-type: none">1. Compruebe la integridad del producto.2. Cuando sea posible, explicar al paciente el procedimiento que se le va a realizar.3. Colocar al paciente en posición semisentado, si no existe contraindicación.4. Lavarse manos e utilizar guantes.5. Disponer el material que se va a utilizar manteniendo las normas de asepsia y antisepsia.6. Lubricar la punta distal del tubo. Introducir en una de las fosas nasales durante la inspiración del paciente.7. Pedir al paciente que tosa con el fin de ayudar a eliminar sus secreciones.8. Durante la succión realizar movimientos giratorios con el dedo pulgar e índice.9. Pedir al paciente que realce varias respiraciones profundas.10. Repetir el procedimiento en base a lo necesario y tolerado por el paciente.11. Auscultar el tórax y valorar los ruidos respiratorios.

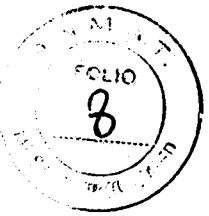
DEPLAMED S.R.L.
FARMACIO da ROSA
Socio Gerente
CUIT 30-60730550-8

Patricia E. Castaño
Farmacéutica M. N. N° 13460
DIRECTORA TÉCNICA

C

F

7751

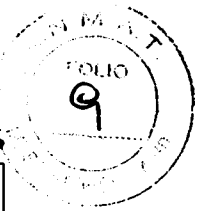


12. Desechar las secreciones respiratorias succionadas siguiendo las normas de seguridad e higiene.
Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse;
No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado. Usar una única vez.
Si corresponde, el método de esterilización
Esterilizado por: óxido de etileno.
Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función
Director técnico: FARM. PATRICIA SANDRA ETELVINA CASTAÑO - M.N. N° 13.460
Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad Sanitaria competente
Autorizado por ANMAT PM N° 179-44
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.

DE PLAMED S/RL.
HORACIO de ROSA
Socio Gerente
CUI 30-60730550-8

Patricia S. E. Castaño
Farmacéutica M. N. N° 13460
DIRECTORA TÉCNICA

7751

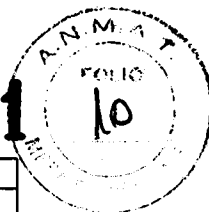


No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado.
3.8. Si un producto médico está destinado a reutilizarse, los datos sobre los procedimientos apropiados para la reutilización, incluida la limpieza, desinfección, el acondicionamiento y, en su caso, el método de esterilización si el producto debe 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 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. No almacenar bajo luz directa o temperaturas extremas. Almacenar a resguardo del agua. No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado
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.

DEPLAMED S.R.L.
MARIANO DE ROSA
Socio Gerente
CUIT 30160730550-8

Patricia S. E. Castaño
Farmacéutica M. N. N°13460
DIRECTORA TÉCNICA

7751



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
24Fr
26Fr
28Fr
30Fr
32Fr
34Fr
36Fr

C.


DE FARMED S.R.L.
HORACIO da ROSA
Socio Gerente
CUI 30-60730550-8


Patricia S. El Castaño
Farmacéutica M. N. N° 13460
DIRECTORA TÉCNICA



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T*

**ANEXO
CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN**

Expediente Nº: 1-47-3110-003048-17-0

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº **7751**....., y 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: Tubos de conexión para succión de uso único

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 10-749 Catéteres de succión

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

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: conducir las secreciones succionadas.

Modelo/s: 24 Fr;

26 Fr;

28 Fr;

30 Fr;

32 Fr;

34 Fr;

36 Fr;

Período de vida útil: un solo uso, vence luego de 5 años desde la fecha de fabricación.

Forma de presentación: unitaria

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante: Haiyan Kangyuan Medical Instrument Co.

Lugar/es de elaboración: Songpodong Road, Shendang Town, Haiyan, Zhejiang 314311, China.

Se extiende a DEPLAMED S.R.L. el Certificado de Autorización e Inscripción del PM-179-44, en la Ciudad de Buenos Aires, a1.4..JUL..2017....., siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN N°

7751


Dr. ROBERTO LEDESMA
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.