



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
Las Malvinas son argentinas

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-009332-21-0

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-009332-21-0 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones Laboratorios Jayor SRL 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 ANKE nombre descriptivo Sistema de Mamografía Digital y nombre técnico Sistemas Radiográficos, Digitales, para Mamografía , de acuerdo con lo solicitado por Laboratorios Jayor SRL , 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 N° IF-2022-05178083-APN-INPM#ANMAT .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 2123-58 ", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 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. Inscríbase 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: 2123-58

Nombre descriptivo: Sistema de Mamografía Digital

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
18-432-Sistemas Radiográficos, Digitales, para Mamografía

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

Modelos:  
ASR-4000E

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

El Sistema de Mamografía Digital ASR-4000E es un producto diseñado para realizar examen radiográfico de mamas

Período de vida útil: 6 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: N/A

Forma de presentación: Por unidad.

Método de esterilización: N/A

Nombre del fabricante:

SHENZHEN ANKE HIGH-TECH Co., Ltd

Lugar de elaboración:

Block B, LingYa Industrial Zone, Tangtou No.1 Road, Shiyan Sub-district, Bao'an District, 518108 Shenzhen,  
REPÚBLICA POPULAR DE CHINA

Expediente N° 1-0047-3110-009332-21-0

N° Identificadorio Trámite: 35971

AM

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa  
Date: 2022.03.07 23:54:19 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.03.07 23:54:21 -03:00

**IFU Y Rótulo PM 2123-58**

	Sistema de Mamografía Digital	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

### Proyecto de Rótulo

<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	
N° de serie: XXXX	
Marca: <b>ANKE</b>	
Modelo: <b>ASR-4000E</b>	
Autorizado por la ANMAT PM 2123-58.	
Importado por:	
<b>LABORATORIOS JAYOR S.R.L.</b>	
<b>Güemes 3937 5°A, CABA 1425, Argentina</b>	
Fabricado por:	
SHENZHEN ANKE HIGH-TECH Co., Ltd.	
Block B, LingYa Industrial Zone, Tangtou No.1 Road, Shiyan Sub-district, Bao'an District, 518108 Shenzhen, REPÚBLICA POPULAR DE CHINA.	
Modo de uso, Advertencias y Precauciones: Ver Manual de Operación.	
Responsable Técnico: Farm. Luciano Martín. M.N. 19.145	
<b>Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias</b>	





Figura 1. Proyecto de Rótulo.

  
**BUZZO Bernardette**  
**CUIL 27259408208**

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

	<b>Product Name: Digital Mammography System</b> <b>Product Type: ASR-4000E</b> <b>Input: ~220-230V, 50Hz/60Hz</b> <b>Input Power: 10kVA (Momentary);</b> <b>0.25kVA(Continuous).</b>		 
	<b>SN</b>	842508001	
	<b>Shenzhen Anke Hige-tech Co.,Ltd.</b> <b>Block B,LingYa Industrial Zone,Tangtou No.1 Raod,</b> <b>Shiyan Sub-district,Bao'an District,Shenzhen,518108,P.R.China</b>		
<b>EC REP</b>	<b>Shanghai international Holding Corp.GmbH(Europe)</b> <b>Elffestraße 80,20537 Hamburg,GERMANY</b>		

Figura 2: Rótulo provisto por el Fabricante.

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

## **INSTRUCCIONES DE USO**

### **1 Indicaciones del Rótulo**

Razón Social y Dirección (Fabricante):

SHENZHEN ANKE HIGH-TECH Co., Ltd.

Block B, LingYa Industrial Zone, Tangtou No.1 Road, Shiyan Sub-district, Bao'an District, 518108 Shenzhen, REPÚBLICA POPULAR DE CHINA.

Razón Social y Dirección (Rótulo del Importador):

LABORATORIOS JAYOR S.R.L.

Güemes 3937 5°A, CABA 1425, Argentina (según carta de autorización)

Identificación del Producto:

Producto: Sistema de Mamografía Digital

Marca: ANKE

Modelo: ASR-4000E

*Condiciones de Almacenamiento, Conservación y/o Manipulación del producto:*

Condiciones ambientales de la sala de maquina	Temperatura	15°C ~ 35°C
	Humedad	≤ 75%.
	Presión Atmosférica	70 kPa - 106 kPa
Entorno de trabajo recomendado	Temperatura	25°C ± 1°C
	Humedad	20% a 75%.
	Presión Atmosférica	70 kPa - 106 kPa
Condiciones ambientales de Transporte	Temperatura	-20°C ~ +55°C
	Humedad	≤ 95%.

*Advertencias y/o precaución transporte (empaques del Producto Médico)*

	No Mojar		Frágil, manipular con cuidado
	No apilar		Este lado hacia arriba

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

Responsable Técnico: Farm. Luciano Martín. M.N. 19.145.

Autorizado por la ANMAT PM 2123-58.

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias.

## 2 **Prestaciones atribuidas por el fabricante**

El Sistema de Mamografía Digital ASR-4000E es un producto diseñado para realizar examen radiográfico de mamas.

## 3 **Combinación del Producto Médico con otros productos**

El sistema descrito aquí no debe usarse junto con otros productos o componentes, excepto en el caso de que el Fabricante los indique explícitamente como compatibles.

## 4 **Instalación, mantenimiento y calibración del Producto Médico**

De acuerdo con el estándar nacional GB9706, el estándar industrial YY / T0106, YY / T0706 y otros estándares y regulaciones, las paredes, ventanas y puertas de la sala de máquinas donde se instalen las máquinas de rayos deben estar construidas para proteger contra la radiación de rayos X. El área, la altura y las condiciones ambientales de la sala de máquinas deben satisfacer los requisitos de las normas y reglamentaciones nacionales.

La sala de máquinas tendrá 15 m<sup>2</sup> (o más) y no menos de 3 m de altura.

Las paredes de la sala de máquinas se colocarán con una protección equivalente a plomo de 1,5 mm. La temperatura ambiente y la humedad de la sala de máquinas deben cumplir con el entorno operativo.

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

#### Condición de energía

- a) Voltaje: 230 V, CA monofásica;
- b) Frecuencia: 50Hz / 60Hz;
- c) Resistencia aparente de la línea principal:  $\leq 0,6\Omega$ ;
- d) Potencia: no inferior a 8,5 kVA.

#### Mantenimiento del sistema mecánico

- Inspeccione la estabilidad del movimiento de elevación del brazo en C y escuche el ruido durante el proceso de movimiento cada tres meses para garantizar la seguridad del movimiento de elevación del brazo en C.
- Cada tres meses inspeccione la estabilidad de la rotación del brazo en C y la rotación del tubo de rayos X y escuche el ruido durante el proceso de movimiento. Gire el brazo C para comprobar si hay espacio libre y observe si el espacio libre tiende a aumentar, para garantizar la seguridad del movimiento de elevación del brazo C.
- Lubricar el riel guía, el tornillo de avance y la turbina y el tornillo sin fin cada tres meses para reducir la fricción.

#### Mantenimiento del sistema eléctrico

- Antes de cada puesta en marcha, confirme que el voltaje de alimentación esté dentro de las especificaciones del sistema diseñado.
- Inicie o apague este dispositivo y realice las operaciones diarias de acuerdo con el manual de funcionamiento. Nunca opere durante el proceso de inicio o apagado. Apagar incorrectamente la alimentación puede dañar la máquina o el software del sistema.
- Inspeccione la carcasa y los orificios por los que pasa el cable cada seis meses para evitar daños por roedores o agua.

#### Mantenimiento del sistema de cadena de imágenes

- Los datos de las imágenes se deben respaldar a intervalos apropiados para evitar la pérdida de datos que podría ocurrir por una variedad de causas.
- Calibre el detector cada dos meses.

#### **5 Implantación del Producto Médico**

*No Corresponde* (no es un Producto Médico Implantable).

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

## 6 Riesgos de interferencia recíproca

El equipo electromédico necesita precauciones especiales con respecto a EMC y debe instalarse y ponerse en servicio de acuerdo con la información de EMC proporcionada en los documentos adjuntos.

Los equipos de comunicaciones de RF portátiles y móviles pueden afectar el equipo electromédico.

Orientación y declaración del fabricante: emisión electromagnética:

El sistema de mamografía digital ASR-4000E está diseñado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o usuario del sistema de mamografía digital ASR-4000E debe asegurarse de que se utilice en dicho entorno.

Mediciones de emisiones	Conformidad	Entorno electromagnético
Emisiones de RF EN 55011	Grupo 1	El sistema de mamografía digital ASR-4000E utiliza energía de RF solo para su función interna. Por lo tanto, sus emisiones de RF son muy bajas y no es probable que causen interferencias en equipos electrónicos cercanos.
Emisiones de RF EN 55011	Clase A	El sistema de mamografía digital ASR-4000E es adecuado para su uso en todos los establecimientos que no sean domésticos, y puede usarse en establecimientos domésticos y aquellos conectados directamente a la red pública de suministro de energía de bajo voltaje que abastece a los edificios utilizados con fines domésticos, siempre que se cumpla lo siguiente se presta atención a la advertencia.
Emisiones Armónicas de acuerdo con IEC 61000-3-2	Clase A	
Fluctuaciones de Voltaje / emisiones de parpadeo de acuerdo con IEC 61000-3-3	Cumple	

## 7 Rotura del envase e indicación de los métodos adecuados de reesterilización

No Corresponde (no es un Producto Médico reesterilizable).

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

## 8 Limpieza, desinfección, acondicionamiento y método de esterilización

### Limpieza y desinfección

- Si es necesario, limpie el polvo de la consola, el panel de control de funcionamiento y la carcasa de la pantalla. Nunca limpie con solventes orgánicos o agentes de limpieza corrosivos. Asegúrese de que no haya energía en el sistema y evite que el agua o el agente de limpieza ingresen al sistema durante el proceso de limpieza, ya que el sistema puede dañarse.
- Cada seis meses, limpie el aceite de la unión del cable de alto voltaje con una gasa y cambie el aceite de silicona en el enchufe del cable de alto voltaje.
- Limpie el compresor de desinfección, la placa del filtro de carbón y otras partes con las que el paciente entre en contacto con alcohol medicinal antes y después de cada uso.

## 9 Tratamiento y procedimiento adicional antes de utilizar el Producto Médico

El inicio del sistema se refiere al encendido de la alimentación principal de la PDU y al inicio de la computadora de la estación de trabajo.

Al iniciar la computadora de la estación de trabajo, solo se pueden realizar la gestión de casos, la recuperación y el procesamiento de imágenes, la grabación en disco óptico y la transmisión de imágenes.

Preste atención a los siguientes procedimientos antes de la puesta en marcha:

- Inspeccione si el voltaje es estable. Si la fluctuación de voltaje supera el  $\pm 10\%$ , nunca inicie este sistema para evitar dañar la máquina.
- Caliente este sistema durante 5 minutos después del inicio antes de la siguiente operación.

Secuencia de inicio

1. Encienda la alimentación principal.
2. Inicie el cuadro de operación
3. Encienda el interruptor principal.
4. Inicie la computadora de control principal.
5. Opere el software de la serie ASR-4000.

## 10 Naturaleza, tipo, intensidad y distribución de la radiación con fines médicos

Este equipo genera radiaciones ionizantes (en adelante denominadas radiaciones).

Antes de proceder con la exposición a los rayos X, asegúrese de que se hayan tomado todas las medidas de seguridad en la protección contra las radiaciones.

El operador tiene la obligación de seguir las leyes y regulaciones locales para minimizar la exposición a la radiación de los pacientes y profesionales médicos. Para personas que no sean pacientes, se especifica una distancia mínima del equipo en cada área.

El sistema de mamografía incorpora una barrera para proteger al operador contra la radiación extraviada. El control de los equipos de rayos X que se deben implementar desde los protegidos se coloca detrás del escudo Anti-X (Norma Internacional IEC 60601-1-3 punto 13.2).

De acuerdo con la regulación local para la protección radiológica, el acceso al equipo y al área controlada debe restringirse solo al personal autorizado.

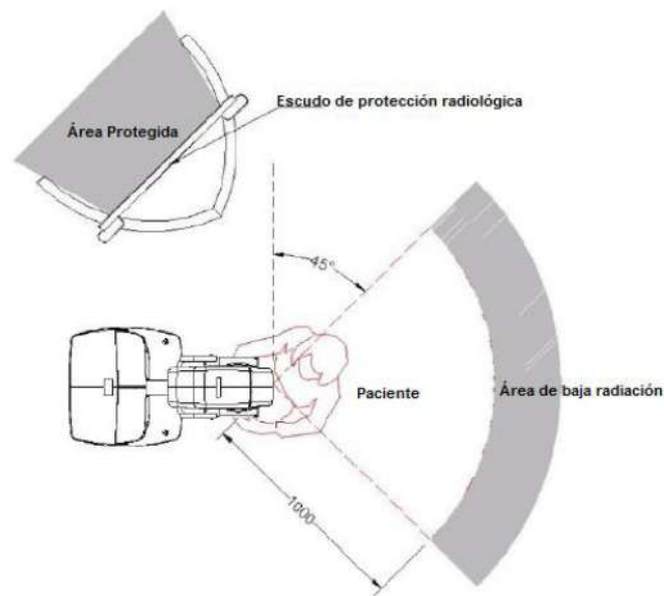


Figura 10.1: Protección contra la radiación

## 11 Precauciones en caso de cambio de funcionamiento

- El detector de panel plano, los componentes del tubo de rayos X y los componentes de alto voltaje deben funcionar a la temperatura y humedad adecuadas; de lo contrario, el rendimiento del equipo se reducirá o el equipo podría dañarse.

- Nunca use ningún software que no pertenezca a este sistema en la computadora. Se recomienda encarecidamente que la computadora nunca esté conectada a Internet, ya que esto puede causar que la computadora se bloquee.
- Los dispositivos deben inspeccionarse con regularidad, se debe garantizar una buena conexión a tierra del gabinete, el rendimiento de los medios de aislamiento debe ser normal, el cable de tierra debe ser seguro y eficaz, y el usuario y el personal de mantenimiento deben estar protegidos contra descargas eléctricas estáticas, de lo contrario podría dañar al personal interviniente.
- Preste la debida atención a los pacientes y a este dispositivo cuando esté ocupado, con el fin de evitar golpear o apretar al paciente. Apague la alimentación del sistema inmediatamente si este dispositivo se mueve accidentalmente y no deja de moverse.
- Nunca haga que el brazo en C ascienda, descienda o gire después de haber comprimido el seno para evitar dañarlo. Este sistema está provisto de función de bloqueo por compresión. Si la presión del compresor supera los 30 N, la elevación y la rotación del brazo en C se bloquearán. Si el brazo en C se mueve, significa que algo anda mal con este dispositivo. Presione el interruptor de emergencia y elimine el problema estrictamente de acuerdo con el Manual de mantenimiento del sistema de mamografía digital de la gama ASR-4000E o póngase en contacto con el servicio técnico autorizado.

## 12 Precauciones

### *Precauciones de seguridad*

#### Seguridad convencional

- Las imágenes de la glándula mamaria están prohibidas para pacientes que no pueden estar de pie, para pacientes con heridas en la superficie de la mama o con una masa inflamatoria, que están embarazadas por menos de cinco meses, para pacientes que están amamantando o para pacientes que tienen implantes o extremidades artificiales después de una operación de cáncer de mama.

- Los exámenes de rayos X se deben utilizar con precaución en pacientes con ginecomastia o cáncer de mama.
- Se prefieren otros métodos de examen para pacientes que se sometieron a un examen de rayos X de mama en los tres meses anteriores para evitar una exposición excesiva a los rayos X.
- Los operadores deben asegurarse de que los pacientes no puedan operar la máquina por sí mismos.
- Los operadores deben proteger a los pacientes siguiendo los requisitos de protección contra rayos X cuando se toman imágenes.
- La carcasa del compresor y del detector se deben desinfectar inmediatamente antes y después de su uso para evitar alergias cutáneas e infecciones cruzadas.
- En caso de emergencia, el operador puede girar manualmente la perilla de la mesa elevadora para liberar la presión.
- Cubra todos los gabinetes antes de usar este dispositivo. El gabinete puede proteger al usuario y al paciente de lesiones o descargas eléctricas causadas por piezas móviles. Las carcasas también protegen el equipo.
- Mantenga siempre limpio el dispositivo. Limpie el líquido de la máquina para evitar lesiones personales o daños en las piezas internas. Utilice agua tibia con jabón o desinfectante neutro para limpiar este dispositivo.
- Proteja otros dispositivos que no se utilicen en la habitación para evitar interferencias electromagnéticas mutuas que pueden causar fallas y un funcionamiento incorrecto.
- Nunca agite violentamente el tubo de rayos X durante el proceso de transporte para evitar dañarlo.
- Asegúrese de limpiar el detector externamente antes y después de usarlo cada vez para evitar imágenes comprometidas que resulten en un diagnóstico erróneo.
- Una máquina desguazada debe ser reciclada por el fabricante.
- Los operadores deben estar familiarizados con las funciones del hardware para poder saber cuándo ocurren problemas graves. Nunca utilice una máquina que esté dañada o fuera de servicio antes de que personal calificado corrija totalmente el problema.

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

#### *Seguridad Eléctrica*

- Nunca se ponga en contacto con conductores eléctricos para evitar los riesgos de descarga eléctrica.
- Los dispositivos deben inspeccionarse con regularidad, se debe garantizar una buena conexión a tierra del gabinete, el rendimiento de los medios de aislamiento debe ser normal, el cable de tierra debe ser seguro y eficaz, y el usuario y el personal de mantenimiento deben estar protegidos contra descargas eléctricas estáticas.
- Nadie, excepto los profesionales calificados o aquellos autorizados por nosotros, pueden instalar, depurar, mantener o modificar esta máquina.

#### *Seguridad Mecánica:*

- Cuando el pecho del paciente se mueve hacia adentro o hacia afuera de la placa de soporte, preste atención a la distancia entre la cabeza del paciente y el vidrio protector frente al colimador para evitar que la cabeza del paciente sea golpeada por el cabezal de la máquina o el vidrio protector.
- Nunca haga que el espesor de compresión del compresor sea demasiado pequeño o excesivo durante la compresión para evitar dañar el pecho de la paciente.
- Las personas sin capacidad de autocuidado (incluidas las discapacidades intelectuales, los discapacitados, los ancianos, etc.) serán atendidos íntegramente por el personal sanitario durante el examen y también se prestará atención a la protección radiológica del personal.
- Ningún accesorio puede soportar el peso total del paciente. El accesorio se agrietará o caerá, lo que provocará daños si se coloca sobre él o se ejerce una presión excesiva sobre él.

#### *Seguridad radiológica*

- El personal médico deberá permanecer fuera de la sala de protección o detrás de la pantalla de vidrio de plomo. Otras personas deberán abandonar la sala de exploración cada vez que se exponga la radiografía.

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

- Utilice el índice de dosis proporcionado por el técnico en radiología o el diagnosticador; el operador debe obtener el mejor resultado de diagnóstico con la menor cantidad de exposiciones a rayos X y el índice de dosis más bajo.
- Cubra las partes del cuerpo del paciente no radiografiadas con las protecciones necesarias y preste atención a la protección del personal médico.
- Nunca calibre el detector, detecte el escáner o caliente el tubo de rayos X cuando el paciente u operador se encuentre dentro de la sala de escaneo.
- Asegúrese de cerrar las puertas y ventanas y tomar todas las precauciones necesarias antes de la exposición formal.
- Este dispositivo proporciona una conexión para dispositivos eléctricos externos, etc., enclavamiento de puerta blindado para evitar que el generador de rayos X comience a emitir radiación X y haga que el generador de rayos X deje de emitir radiación X. El usuario deberá asegurarse de que el estado de las señales de los dispositivos eléctricos externos se muestre de forma visual en la instalación.

### 13 **Medicamentos que el Producto Médico está destinado a administrar**

*No Corresponde* (el Producto Médico no ha sido diseñado para administrar medicamentos).

### 14 **Precauciones en la eliminación del Producto Médico**

Eliminación de los Equipos Eléctricos y Electrónicos Usados	
---	---

Este símbolo en el producto, en el manual y/o en el paquete, indica que este producto no debe tratarse como basura doméstica. Los productos que lleven este símbolo cumplen con la directiva europea RAEE 2002/96/CE, por lo que es necesario eliminarlos por separado. Los productos marcados con este símbolo, deberán ser eliminados de acuerdo con la legislación local y las directrices de eliminación de residuos de la empresa. De lo contrario, podría afectar al medioambiente.

	<b>Sistema de Mamografía Digital</b>	PM 2123-58
		Legajo N°: 2123.

**15 Medicamentos incluidos en el Producto Médico**

*No Corresponde* (el Producto Médico no incluye medicamentos).

**16 Grado de precisión atribuido a los Productos Médicos de medición**

*No Corresponde* (el Producto Médico no tiene funciones de Medición).



MARTIN Luciano  
CUIL 20293896373



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
Las Malvinas son argentinas

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:**

**Referencia:** ROTULOS E INSTRUCCIONES DE USO LABORATORIOS JAYOR S.R.L.

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 14 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica  
Date: 2022.01.18 11:42:25 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.01.18 11:42:26 -03:00



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
Las Malvinas son argentinas

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-009095-21-2

---

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN**

Expediente Nº 1-0047-3110-009095-21-2

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por GASTROTEX SRL ; 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: 1701-163

Nombre descriptivo: Pinzas para biopsia caliente

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
11-779 Forceps, para Laparoscopia

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

Modelos:  
AMH-HF-A-2.4×600

AMH-HF-A-2.4×1200  
AMH-HF-A-2.4×1600  
AMH-HF-A-2.4×1800  
AMH-HF-A-2.4×2000  
AMH-HF-A-2.4×2300  
AMH-HF-A-2.4×2700  
AMH-HF-B-1.8×600  
AMH-HF-B-1.8×1200  
AMH-HF-B-1.8×1600  
AMH-HF-A-1.8×1800  
AMH-HF-A-1.8×2000  
AMH-HF-B-1.8×2300  
AMH-HF-B-1.8×2700  
EFA-RLS06  
EFA-RLS12  
EFA-RLS16  
EFA-RLS18  
EFA-RLS20  
EFA-RLS23  
EFA-RLS27  
EFA-RMS06  
EFA-RMS12  
EFA-RMS16  
EFA-RMS18  
EFA-RMS20  
EFA-RMS23  
EFA-RMS27  
EFA-RLL06  
EFA-RLL12  
EFA-RLL16  
EFA-RLL18  
EFA-RLL20  
EFA-RLL23  
EFA-RLL27

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Se utiliza con corriente electroquirúrgica monopolar para la obtención de biopsias de tejido de la mucosa gastrointestinal y para la extirpación de pólipos sétiles.

Período de vida útil: 3 (tres) años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: no corresponde

Forma de presentación: 1 (una) unidad o 5 (cinco) o 10 (diez) unidades envasado en forma individual.

Método de esterilización: óxido de etileno

Nombre del fabricante:

Anrei Medical (HZ) Co., Ltd.

Lugar de elaboración:

Nº 3, Ave. 8, Hangzhou Economic Development Area. 310018 Hangzhou, REPÚBLICA POPULAR CHINA

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 1701-163 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

Expediente N° 1-0047-3110-009095-21-2

N° Identificadorio Trámite: 35735

AM