

### Ministerio de Salud Secretaria de Calidad en Salud A.N.M.A.T.

#### **DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA**

#### DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 1813-31#0002

En nombre y representación de la firma Target Medical S.A., el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento cumplir con la Disposición 9688/19 I Anexo V para el producto médico inscripto bajo el Número de PM: 1813-31

Disposición autorizante N° DC N° 00 de fecha 01 junio 2018 Disposiciones modificatorias v reválidas N°: DC N° 1813-31#0001

#### Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Asiento para ducha

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS): 10-802 - Sillas, para Ducha

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

Clase de Riesgo: I

Indicación/es autorizada/s: Ayuda técnica para facilitar el lavado e higienizado de personas con movilidad reducida.

Modelos: JL7991L, JL7992LU, JLX00101, JL3641L, JL780LH, JL797LH, JL798LH, JL738LH, JL7361LQH, JL736LH, JL7801, JL7802, JL571, JLX00201, JLX00202, JLX00203, JL7942, JL7955, JL7956, JL7951, JL795, JL568, JL569, JL781L, JL570, JL790, JL7901L, JL797L, JL780L, JL7961L, JL796L, JL736L, JL736LQ, JL738LQ, JL798L, JL794LS, JL794LS, JL7942L, JL793S, JL7931S, JL799L, JL791, JL792, JL792L, R793, JL7952, JL7945, JL7946, JL7948, JL7941, JL7943, JL7944, JL7947, JL7958, JL7959, JL7977, JL7957.

Período de vida útil: No aplica

Condición de uso: Uso sin prescripción

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No aplica



Página 1 de 3

Forma de presentación: Unitario

Método de esterilización: No aplica

Nombre del fabricante: Jianlian Home Care Products Co Ltd

Lugar de elaboración: Dali Xiebian Industrial Park, Nanhai District, Foshan, Guangdong 528231,

China.

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento que el producto médico no ha sufrido modificaciones según Artículo 11° Disposición 9688/19, que cumple y satisface los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99.

La empresa mantiene en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación requerida por disposición ANMAT N° 2318/02 y 9688/19



Responsable Legal

Firma y Sello



CUIL 20085152573 Responsable Técnico Firma y Sello

La presente DECLARACIÓN JURADA ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT Nº 9688/19, quedando inscripta la reválida en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de Target Medical S.A. bajo el número PM 1813-31 siendo su nueva vigencia hasta el 30 mayo 2028



RIZZO Marcela Claudia CUIL 27169736184 Instituto Nacional de Productos Médicos ANMAT Firma y Sello

El presente certificado será válido únicamente cuando se presente junto con las Disposiciones previas del PM enunciadas anteriormente y sea verificado con su código QR a través de la página de ANMAT.

Fecha de emisión: 17 mayo 2023

Página 2 de 3 Página 2 de 3



La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

N° Identificatorio Trámite: 36460

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-000243-22-8

Página 3 de 3



### Ministerio de Salud Secretaria de Calidad en Salud A.N.M.A.T.

#### **ANEXO II**

## DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE MODIFICACIÓN - PM CLASE I- II

Número de revisión: 1813-31#0001

Página 1 de 4

Fecha de Emisión de la Declaración revisión 00-Disposición Autorizante o su reválida: 01/06/2018

Número de PM:

1813-31

Nombre Descriptivo del producto:

Asiento para ducha

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

10-802 – Sillas, para Ducha

Clase de Riesgo:

PM Número: 1813-31

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

**JIANLIAN** 

Modelos (en caso de clase II y equipos):

JL7991L, JL7992LU, JLX00101, JL3641L, JL780LH, JL797LH, JL798LH, JL738LH, JL7361LQH, JL736LH, JL7801, JL7802, JL571, JLX00201, JLX00202, JLX00203, JL7942, JL7955, JL7956, JL7951, JL795, JL568, JL569, JL781L, JL570, JL790, JL7901L, JL797L, JL780L, JL7961L, JL796L, JL736L, JL736LQ, JL738LQ, JL798L, JL794L, JL794LS, JL794LBS, JL7942L, JL793S, JL7931S, JL799L, JL791, JL792, JL792L, R793, JL7952, JL7945, JL7946, JL7948, JL7941, JL7943, JL7944, JL7947, JL7958, JL7959, JL7977, JL7957.

Página 1 de 4

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

No aplica
Indicación/es autorizada/s:
Ayuda técnica para facilitar el lavado e higienizado de personas con movilidad reducida. Período de vida útil (si corresponde):
No aplica
Método de Esterilización (si corresponde):
No aplica
Forma de presentación:
Unitario
Condición de uso:
Uso sin prescripción
Nombre del fabricante:
Jianlian Home Care Products Co Ltd
Lugar/es de elaboración: Dali Xiebian Industrial Park, Nanhai District, Foshan, Guangdong 528231, China.

En nombre y representación de la firma Target Medical S.A., el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento que los productos médicos enumerados en el presente Anexo, satisfacen los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99, que cumplen y se encuentra a disposición de la Autoridad Sanitaria la documentación técnica que contenga los requerimientos solicitados en los Anexos III.B y III.C del Reglamento Técnico aprobado por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004) y Disposición ANMAT N° 9688/19.

CUMPLIMIENTO DE R.E.S.E. DISPOSICIÓN ANMAT N° 4306/99 Y GESTIÓN DE RIESGO

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE |LABORATORIO/N° DE | FECHA DE

RIESGO	PROTOCOLO	EMISIÓN
No aplica	No aplica	No aplica

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento mantener en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación allí declarada y la que establece la Disposición 9688/19, bajo apercibimiento de lo que establece la Ley N° 16.463, el Decreto N° 341/92 y las que correspondan del Código Penal en caso de falsedad.

En caso de inexactitud o falsedad de la información o documentación, la Administración Nacional podrá suspender, cancelar, prohibir la comercialización y solicitar retiro del mercado de lo ya autorizado e iniciar los sumarios que pudieran corresponder.

#### LUGAR Y FECHA: Argentina, 17 mayo 2023







### Ministerio de Salud Secretaria de Calidad en Salud A.N.M.A.T.

La presente DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT Nº 9688/19, quedando inscripta la modificación en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **Target Medical S.A.** bajo el número PM **1813-31** en la Ciudad de Buenos Aires a los días 17 mayo 2023 Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad, la cual mantendrá la vigencia que consta en la Declaración inicial revisión 00 o Disposición Autorizante o su reválida.





Instituto Nacional de Productos Médicos Firma y Sello



Código "N°rev legajo#version" vigente a partir de 07/02/22, reemplaza la anterior codificación. La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-003043-23-8





## Ministerio de Salud Secretaría de Regulación y Gestión Sanitaria A.N.M.A.T.

#### **ANEXO II**

#### DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD INICIAL - PM CLASE I- II

Número de revisión: 00

Número de PM:

1813-31

Nombre Descriptivo del producto:

Asiento para ducha

Código de identificación y nombre técnico UMDNS:

10-802 - Sillas, para Ducha

Clase de Riesgo:

Clase I

Marca de (los) producto(s) médico(s):

**CARE-QUIP** 

Modelos (en caso de clase II y equipos):

D100, D101, D102, D104, D105, D106, D152, D161, D162, D163, D170, D174, D250, D251.

Composición cuali-cuanti porcentual exacta (si corresponde):

No aplica

Indicación/es autorizada/s:

Ayuda técnica para facilitar el lavado e higienizado de personas con movilidad reducida.

Período de vida útil (si corresponde):

2 años

Método de Esterilización (si corresponde):

No aplica

Forma de presentación:

Unitario

Condición de venta:

Venta Libre

Nombre del fabricante:

Jianlian Home Care Products Co Ltd

Lugar/es de elaboración:

Xiebian Industrial Park Dali, NanHai District, Foshan City GuangDong Province, China.

En nombre y representación de la firma Target Medical S.A., el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento que los productos médicos enumerados en el presente Anexo, satisfacen los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 4306/99, que cumplen y se encuentra a disposición de la Autoridad Sanitaria la documentación técnica que contenga los requerimientos solicitados en los Anexos III.B y III.C del Reglamento Técnico aprobado por Disposición ANMAT Nº 2318/02 (TO 2004) y Disposición ANMAT Nº 727/13.

#### CUMPLIMIENTO DE R.E.S.E. DISPOSICIÓN ANMAT Nº 4306/99 Y GESTIÓN DE RIESGO

ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE	LABORATORIO/N° DE	FECHA DE
RIESGO	PROTOCOLO	EMISIÓN
No aplica	No aplica	No aplica

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la

Página 2 de 4



PM Número: 1813-31

documentación e información presentada y declaran bajo juramento mantener en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación allí declarada y la que establece la Disposición 727/13, bajo apercibimiento de lo que establece la Ley N° 16.463, el Decreto N° 341/92 y las que correspondan del Código Penal en caso de falsedad. En caso de inexactitud o falsedad de la información o documentación, la Administración Nacional podrá suspender, cancelar, prohibir la comercialización y solicitar retiro del mercado de lo ya autorizado e iniciar los sumarios que pudieran corresponder.

LUGAR Y FECHA: Argentina, 01 junio 2018







## Ministerio de Salud Secretaría de Regulación y Gestión Sanitaria A.N.M.A.T.

La presente DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT N° 727/13 y N°5706/17, quedando inscripta en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de **Target Medical S.A.** bajo el número PM **1813-31** 

Se autoriza la comercialización del/los producto/s identificados en la presente declaración de conformidad en la Ciudad de Buenos Aires a los días 01 junio 2018 la cual tendrá una vigencia de cinco (5) años a contar de la fecha.





# Dirección de Evaluación de Registro Firma y Sello

## Dirección Nacional de Productos Médicos Firma y Sello

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-003178-18-1





PM Número: 1813-31

Página 4 de 4