



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

ANEXO
CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente Nº: 1-47-3110-2480-17-5

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº **7.632**, y de acuerdo con lo solicitado por CONMIL 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: Electrocardiógrafo.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 11-407 - Electrocardiógrafos.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): SCHILLER.

Clase de Riesgo: Clase II.

Indicación/es autorizada/s: Cardiovit FT-1 es un dispositivo ECG que está indicado y diseñado para registrar, visualizar y realizar mediciones de ECG de reposo.

Modelos: Cardiovit FT-1.

Período de vida útil: 5 años.

Condición de expendio: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

Nombre del Fabricante: Schiller AG.

Lugar/es de elaboración: Altgasse 68, CH-6341 Baar, Suiza.

Se extiende a CONMIL S.R.L. el Certificado de Autorización e Inscripción del PM-1394-12, en la Ciudad de Buenos Aires, a **19 JUL 2017**, siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN Nº

7 6 3 2

[Handwritten Signature]
Dr. HUBERTO L. ...
Subadministrador Nacional
ANMAT

[Handwritten mark]