

## DISPOSICIÓN N° 5000



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

BUENOS AIRES, **05 DE AGOSTO DE 2013.-**

VISTO el Expediente N° 1-0047-0002-000037-13-4, del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y

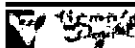
### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma Productos Roche S. A. Q. e I., en representación de F. Hoffmann La Roche Ltd, solicita autorización para efectuar el Ensayo Clínico denominado: "Un estudio fase IV para evaluar la frecuencia de la dosis disminuida en pacientes con Artritis Idiopática Juvenil Sistémica (SJIA) que presentan anormalidades de laboratorio durante el tratamiento con tocilizumab". Protocolo WA28029 Versión 1 de fecha 16-Jul-2012. Enmienda local 1 del 04-Feb-2013 al Protocolo WA28029 versión 1 del 16-Jul-2012.

Que a tal efecto solicita autorización para ingresar al país la droga necesaria, materiales y material biológico y enviar material biológico a Estados Unidos.

Que el protocolo y los modelos de consentimiento informado para el paciente, han sido aprobados por el Comité de Ética detallado en el Anexo I de la presente Disposición.

Que asimismo el presente protocolo de investigación clínica fue autorizado por la Autoridad Máxima del centro donde se llevará a cabo,



## DISPOSICIÓN N° 5000



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

adjuntándose la nota compromiso del investigador y su equipo en el centro propuesto, juntamente con sus antecedentes profesionales.

Que el informe técnico de la Dirección de Evaluación de Medicamentos (obrante en el adjunto del 2 de julio de 2013), resulta favorable.

Que la Dirección de Asuntos Jurídicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se aconseja acceder a lo solicitado por haberse cumplimentado lo establecido en la Disposición N° 6677/10, que aprueba el Régimen de Buena Práctica Clínica para Estudios de Farmacología Clínica.

Que se actúa en virtud a las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y del Decreto N° 425/10.

Por ello;

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma Productos Roche S. A. Q. e I., en representación de F. Hoffmann La Roche Ltd, a realizar el estudio clínico denominado: "Un estudio fase IV para evaluar la frecuencia de la dosis disminuida en pacientes con Artritis Idiopática Juvenil Sistémica (SJIA) que presentan anormalidades de laboratorio durante el tratamiento con tocilizumab".



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

Protocolo WA28029 Versión 1 de fecha 16-Jul-2012. Enmienda local 1 del 04-Feb-2013 al Protocolo WA28029 versión 1 del 16-Jul-2012, que se llevará a cabo en el centro y a cargo del investigador que se detalla en el Anexo I de la presente Disposición.

ARTICULO 2º.- Apruébanse los modelos de consentimiento informado: Formulario de Consentimiento informado Pacientes - Versión 2.0 en español del 13/May/2013 adaptada de la versión 2.0 en inglés del 16/Nov/2012; Formulario de Consentimiento informado Padres - Versión 2.0 en español del 13/May/2013 adaptada de la versión 2.0 en inglés del 16/Nov/2012; Asentimiento para niños mayores y adolescentes Versión: 2.0 en español del 13/May/2013 adaptada de la versión 2.0 en inglés del 16/Nov/2012 y Asentimiento para niños pequeños Versión 2.0 en español del 13/May/2013 adaptada de la versión 1.0 en inglés del 23/Ago/2012., (obrantes en el documento adjunto del 17/06/2013 03:30:46 P.M. - RESPUESTA DE OBJECION.PDF Modelo de consentimiento informado.pdf).

ARTICULO 3º.- Autorízase el ingreso de la medicación, materiales y material biológico que se detallan en el Anexo I de la presente Disposición, al sólo efecto de la investigación que se autoriza en el Artículo 1º quedando prohibido dar otro destino a la misma, bajo penalidad establecida por la Disposición N° 6677/10.

ARTICULO 4º.- Autorízase el envío de muestras biológicas de acuerdo al detalle que obra en el Anexo I de la presente Disposición, a cuyos fines deberá recabar

## DISPOSICIÓN N° 5000



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

el solicitante la previa intervención del Servicio de Comercio Exterior de esta Administración Nacional.

ARTICULO 5º.- Los envíos autorizados en el artículo precedente deberán efectuarse bajo el estricto cumplimiento de las normas IATA correspondientes, asumiendo el solicitante las responsabilidades emergentes de los posibles daños que pudieran haber por dicho transporte.

ARTICULO 6º.- Notifíquese al interesado que los informes parciales y finales deberán ser elevados a la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, en las fechas que se establezcan al efecto, para su evaluación y conclusiones finales por parte de los funcionarios que serán designados a tal efecto. En caso contrario los responsables se harán pasibles de las sanciones pertinentes que marca la Ley N° 16.463 y la Disposición N° 6677/10.

ARTICULO 7º.- Establécese que de acuerdo a lo dispuesto en el punto 3.11, Sección C, Anexo I de la Disposición ANMAT n° 6677/10, la firma Productos Roche S. A. Q. e I., quien conducirá el ensayo clínico en la República Argentina, quedará sujeta a la citada normativa, asumiendo todas las responsabilidades que corresponden al patrocinador en materia administrativa, contravencional y civil.

ARTICULO 8º.- Regístrese; notifíquese electrónicamente al interesado la presente Disposición. Cumplido, archívese.

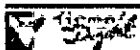
Expediente N° 1-0047-0002-000037-13-4.

DISPOSICION N°



firma  
Digital

CHIALE Carlos Alberto  
Interventor  
ANMAT  
Ministerio de Salud





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

ANEXO I

- 1.- PATROCINANTE: Productos Roche S. A. Q. e I., en representación de F. Hoffmann La Roche Ltd.
- 2.- TÍTULO DEL PROTOCOLO: "Un estudio fase IV para evaluar la frecuencia de la dosis disminuida en pacientes con Artritis Idiopática Juvenil Sistémica (SJIA) que presentan anormalidades de laboratorio durante el tratamiento con tocilizumab". Protocolo WA28029 Versión 1 de fecha 16-Jul-2012. Enmienda local 1 del 04-Feb-2013 al Protocolo WA28029 versión 1 del 16-Jul-2012.
- 3.- FASE DE FARMACOLOGÍA CLÍNICA: III.
- 4.- CENTROS PARTICIPANTES, INVESTIGADORES, COMITÉS DE ÉTICA Y CONSENTIMIENTOS INFORMADOS ESPECÍFICOS:

Información del investigador y del centro de investigación	
Nombre del investigador	Dr. Rubén Cuttica
Nombre del centro	Hospital General de Niños "Pedro de Elizalde"
Dirección del centro	Montes de Oca 40 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires
Teléfono/Fax	011-4361-0900
Correo electrónico	cuttirub@rcc.com.ar
Nombre del CEI	Comité de Ética en Investigación
Dirección del CEI	Montes de Oca 40 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires (1270)
Nº de versión y fecha del consentimiento	-Formulario de Consentimiento informado Pacientes - Versión 2.0 en español del 13/May/2013 adaptada de la versión 2.0 en inglés del 16/Nov/2012. -Formulario de Consentimiento informado Padres - Versión 2.0 en español del 13/May/2013 adaptada de la versión 2.0 en inglés del 16/Nov/2012. -Asentimiento para niños mayores y adolescentes

## DISPOSICIÓN N° 5000



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

	Versión: 2.0 en español del 13/May/2013 adaptada de la versión 2.0 en inglés del 16/Nov/2012. -Asentimiento para niños pequeños Versión 2.0 en español del 13/May/2013 adaptada de la versión 1.0 en inglés del 23/Ago/2012.
--	---

### 5.- INGRESO DE MEDICACIÓN:

Drogas	Cantidad	Forma Farmacéutica	Ppio. activo y concentración	Cantidad
Tocilizumab	600 cajas con 1 vial cada una	Concentrado para solución para infusión	Tocilizumab 200mg/10 ml	600 viales

### 6.- INGRESO DE MATERIALES:

INGRESO DE MATERIALES 200 Kits de Laboratorio (screening)
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML
TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML,
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE, GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP,
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE, 2.5 ML, GLASS, GOLD TOP
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: Visit 2 -Week 1 or Visit 3 -Week 2 each containing:
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER

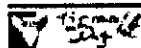
**DISPOSICION N° 5000**



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

TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE, GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL

COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: Visit 7 -Week10 or Visit 8 -Week11 each containing
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR,
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE, GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: WD4 each containing:
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE, GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: Visit 13, 17 or 21 each containing
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR,
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC

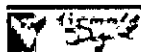


**DISPOSICIÓN N° 5000**



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

HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML
TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML,
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP,
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER,
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: WD1 each containing:
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, PLASTIC, 5ML, SST II, YELL
TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
TUBE, 10ML CONCIAL WITH ORANGE
200 kits: WD3 each containing
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE





**DISPOSICION N° 5000**



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

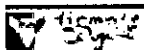
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: Visit10,11,12,14,15,16,18,19,20or22 each containing
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML
TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: WD2 each containing
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75

**DISPOSICIÓN N° 5000**



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

BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: Unscheduled each containing
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML
TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
TUBE, 10ML CONCIAL WITH ORANGE
200 kits: Additional PK/PD each containing
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: Visit 5 - Week 6 each containing
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T SV03 2 0.12 Tubo de 3 ml SARSTEDT POSTFACH 1220, NUMBRECHT, 0 51582, GERMANY
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR,
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC



**DISPOSICIÓN N° 5000**



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

HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML,
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP,
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: Visit 6 - Week 9 each containing
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR,
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML
TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER,
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 kits: Visit 9 - Week 12 each containing:
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR,
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML



**DISPOSICIÓN N° 5000**



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

TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
EXTRA BAR CODE LABEL
BAG WITH DRY MOP
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP
TUBE, 10ML CONCIAL WITH ORANGE
200 kits: Baseline Visit 1 - Week 0
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML
TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE,GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP,
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP
TUBE, 10ML CONCIAL WITH ORANGE
200 kits: Visit 4 - Week 3 each containing
TUBE, SPECIMEN, 3.5 ML, TORQUE T
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, CLEAR,
BLOOD, DISPENSER, PLASTIC
HOLDER, TUBE, SINGLE USE, NON-ST
TUBE, BLOOD DRAW, PLASTIC, 3.5ML





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

TUBE, BLUE TOP, PLASTIC, 1.8ML
CCLS KIT REQ W/BAR CODABAR PAPER
TUBE 2 ML MICRO PLASTIC GRADUATE
NEEDLE, BUTTERFLY, 25 G
PIPETTE, GRADUATED 3.1 ML, PLAST
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
MICRO, DOUBLE GLASS SLIDE MAILER
TUBE, 2ML, PLASTIC SERUM, RED TO
TUBE, 4ML, SERUM, RED TOP, 13X75
BAG WITH DRY MOP
EXTRA BAR CODE LABEL
TUBE, 5ML, FALSE BOTTOM, AMBER
COMBO GEL PAK (BAG W/DRY MOP)
200 Extra Materials
RACK (STAND) TO GO WITH SED. RAT
SED RATE KIT - DISPETTE 2
TUBE, 2ML, K2EDTA, LAVENDER TOP
TEST, HCG URINE PREGNANCY
TEST STRIPS, URINE, 100/BTL
CONTAINER, STERILE URINE CUP

Procedencia de los kits de Laboratorio:  
COVANCE CENTRAL LABS  
8211 SCICOR DR.  
INDIANAPOLIS, IN 46214  
1-317-271-1200

**7.- INGRESO DE MATERIAL BIOLÓGICO:**

- biopsias hepáticas

Se enviarán desde:  
COVANCE CENTRAL LABS  
8211 SCICOR DR.  
INDIANAPOLIS, IN 46214

**8.- ENVÍO DE MATERIAL BIOLÓGICO:**

- sangre entera
- suero

## DISPOSICIÓN N° 5000



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

- plasma
- orina
- biopsias hepáticas

Para enviar a:  
COVANCE CENTRAL LABS  
8211 SCICOR DR.  
INDIANAPOLIS, IN 46214  
1-317-271-1200

Expediente N° 1-0047-0002-000037-13-4.

DISPOSICION N°

rc