



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

DISPOSICIÓN Nº **5230**

BUENOS AIRES, **16 AGO 2013**

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-008192-12-0 de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica;  
y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes la firma SIEMENS S.A. (Sociedad Absorbente) comunica a esta Administración Nacional la Fusión por Absorción con la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida-, titular de los Reactivos de Diagnóstico de "USO IN VITRO" mencionados en el Anexo I y los Productos Médicos detallados en los Anexos II a CDVIII de Autorización de Modificación de la presente Disposición.

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que el Departamento de Registro ha tomado la intervención de su competencia en los términos de la Circular ANMAT N° 01/04.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

**DISPOSICIÓN N° 5230**

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por Decreto N° 1.490/92 y Decreto N° 425/10.

Por ello;

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Tómese conocimiento de la Fusión por Absorción de la firma SIEMENS S.A. (Sociedad Absorbente) con la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) (Sociedad Absorbida), titular de los Reactivos de Diagnostico de "USO IN VITRO" mencionados en el Anexo I y los Productos Médicos detallados en los Anexos II a CDVIII de Autorización de Modificación de la presente Disposición.

ARTICULO 2º.-. Cancélese el Certificado de Habilitación de Establecimiento otorgado a la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.).

ARTICULO 3º.- Cancélese el Certificado de Buenas Prácticas de



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

DISPOSICIÓN Nº **5230**

Manufactura extendido a la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.).

ARTICULO 4º.- Extiéndase el Certificado de Habilitación de Establecimiento a nombre de la firma SIEMENS S.A., en los mismos términos que los conferidos por Disposición ANMAT Nº 6612/11.

ARTICULO 5º.- Extiendase por ante la Dirección de Tecnología Médica el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura a la firma SIEMENS S.A.; en los mismos términos que el otorgado por Disposición ANMAT Nº 6612/11.

ARTICULO 6º.- Limitese tanto la Dirección Técnica del Bioquímico IGNACIO FRESA (Matricula Nacional Nº 10209), y la Co - Dirección Técnica de la Bioquímica María Gabriela Gobet (Matricula Nacional Nº 7589), ambos de la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.

ARTICULO 7º.- Designese Director Técnico y Co- Directora Técnica de la firma SIEMENS S.A. al Bioquímico IGNACIO FRESA (Matricula Nacional Nº 10209) y a la Bioquímica María Gabriela Gobet (Matricula Nacional Nº 7589), respectivamente.



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

DISPOSICIÓN Nº **5 2 3 0**

ARTICULO 8º. - Practíquense las atestaciones correspondientes a los Certificados mencionados en el Anexo I, cuando los mismos se presenten acompañados de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTICULO 9º.- Acéptense los Números de Certificados de Inscripción y Autorización de Venta de Reactivo de Diagnostico detallados en los Anexos de Autorización de Modificaciones II a CDVIII.

ARTICULO 10º.-. Acéptanse los textos de los Anexos de Autorización de Modificaciones, los cuales pasan a formar parte integrante de la presente Disposición, los que deberán agregarse a los Certificados detallados en los Anexos de Autorización de Modificaciones II a CDVIII, en los términos de la Disposición ANMAT Nº 6077/97

ARTICULO 11º.- Regístrese; gírese al Departamento de Registro para que efectúe la agregación de los Anexos de Modificaciones en los Certificados originales y hagase entrega conjuntamente del Certificado de Habilitación de Establecimiento y Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura; Notifíquese por Mesa de Entradas y hágase entrega de la copia autenticada de la presente Disposición; cumplido, archívese PERMANENTE.

EXPEDIENTE Nº 1-47-0000-008192-12-0  
DISPOSICION Nº

cc

**5 2 3 0**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

5230

ANEXO I

REACTIVOS DE DIAGNOSTICO "USO IN VITRO"

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
SERODIA ® AMC / PARA LA DETECCIÓN Y TITULACIÓN DE ANTICUERPOS MICROSOMALES TIROIDEOS	Disp. 501/85 Disp. 3426/09
SERODIA ® ATG / PARA LA DETECCIÓN Y TITULACIÓN DE ANTICUERPOS CONTRA LA TIROGLOBULINA	Disp. 685/89 Disp. 3426/09
SERODIA ® HTLV-I	Disp. 123/93 Disp. 3426/09
SERODIA HBsAg (prueba de hemoaglutinación reversa pasiva (R-PHA) / para determinación de HBsAg)	Disp. 796/91 Disp. 3426/09
SERODIA HCV-PA	Disp. 266/94 Disp. 3426/09
SERODIA HIV	Disp. 138/89 Disp. 3426/09
SERODIA HIV 1/2 / PRUEBA DE AGLUTINACIÓN DE PARTÍCULAS DE GELATINA PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS DE HIV-1 Y HIV-2	Disp. 2453/97 Disp. 3426/09
SERODIA TP.PA / PRUEBA DE AGLUTINACION DE PARTICULAS DE GELATINA / PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS ANTI-TREPONEMA PALIDUM	Disp. 6685/83 Disp. 3426/09
SERODIA-CHAGAS / PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS ANTI-TRYPANOSOMA CRUZI.	Disp. 2920/98 Disp. 3426/09

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
<p>ADVIA CHEMISTRY 1200 CALCIO 2 - ADVIA CHEMISTRY 1650 CALCIO 2 / PARA USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO" EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CACIO EN SUERO, PLAMA (HEPARINA DE LITIO) Y ORINA HUMANA EN EL INSTRUMENTO ADVIA CENTAUR ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM Y ADVIA ® 1650 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES PARATIROIDEAS, DIVERSAS ENFERMEDADES ÓSEAS, ENFERMEDADES RENALES CRÓNICAS Y TETANIA.</p>	<p>Cert. 5930 Disp. 1961/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY 1200 HIERRO 2 // ADVIA CHEMISTRY 1650 HIERRO 2 / PARA USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO" EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE HIERRO EN SUERO Y PLASMA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM Y ADVIA ® 1650 CHEMISTRY SYSTEM. LAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE ANEMIAS FERROPÉNICAS Y DE LA HEMOCROMATOSIS.</p>	<p>Cert. 5976 Disp. 1961/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY 1200 INMUNOGLOBINA G_2 / DETECCIÓN CUANTITATIVA DE INMUNOGLOBULINA G (IgG) EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM. LAS MEDICIONES SE UTILIZAN PARA FACILITAR EL DIAGNÓSTICO DE UN METABOLISMO DE LAS PROTEÍNAS ANORMAL Y LA INCAPACIDAD DEL ORGANISMO PARA RESISTIR A LOS AGENTES INFECCIOSOS.</p>	<p>Cert. 5924 Disp. 1961/09</p>

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY 1200 INMUNOGLOBULINA M-2 - ADVIA CHEMISTRY 1650 INMUNOGLOBULINA M-2 / PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE INMUNOGLOBULINA M (IgM) EN SUERO Y PLASMA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM Y ADVIA ® 1650 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5895 Disp. 1961/09
ADVIA CHEMISTRY IgA / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE INMUNOGLOBULINA A (IgA) EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1650 CHEMISTRY SYSTEM. LAS DETERMINACIONES SE UTILIZAN COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DEL METABOLISMO ANORMAL DE LAS PROTEÍNAS Y DE LA INCAPACIDAD DEL ORGANISMO PARA RESISTIR A LOS AGENTES INFECCIOSOS	Cert. 5951 Disp. 1961/09
ADVIA CHEMISTRY IgG / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE INMUNOGLOBULINA G (IgG) EN SUERO Y PLAMA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1650 CHEMISTRY SYSTEM. LAS MEDICIONES SE UTILIZAN PARA FACILITAR EL DIAGNÓSTICO DE UN METABOLISMO DE LAS PROTEÍNAS ANORMAL Y LA INCAPACIDAD DEL ORGANISMO PARA RESISTIR A LOS AGENTES INFECCIOSOS. USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO"	Cert. 5962 + Disp. 1961/09

5.



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY MICROALBUMIN CALIBRATOR PARA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS BIOQUIMICOS ADVIA® PARA EL MÉTODO ALBÚMINA	Cert. 5861 + Disp. 1961/09
ADVIA CHEMISTRY MICROALBUMIN CONTROL / PARA EL CONTROL DE LOS INSTRUMENTOS ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEM PARA EL METODO MICROALBÚMINA	Cert. 5888 + Disp. 1961/09
ADVIA CHEMISTRY WR-CRP CALIBRATOR / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS BIOQUÍMICOS ADVIA ® PARA EL MÉTODO PROTEÍNA C REACTIVA DE AMPLIO RANGO (wrCRP)	Cert. 5919 + Disp. 1961/09
ADVIA CHEMISTRY WR-CRP CONTROL / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN EL CONTROL DE LOS SISTEMAS BIOQUIMICOS ADVIA ® PARA EL MÉTODO PROTEÍNA C REACTIVA DE AMPLIO RANGO (wrCRP)	Cert. 5932 + Disp. 1961/09
ADVIA CHEMISTRY ALP (AMP) / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE LA FOSFATASA ALCALINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5399 + Disp. 5093/09
ADVIA CHEMISTRY AST / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE LA ASPARTATO-AMINOTRANSFERASA EN EL SUERO Y PLAMA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5410 + Disp. 5093/09

57





*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY CALCIUM / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CALCIO EN SUERO, PLAMA Y ORINA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5401 + Disp. 5093/09
ADVIA CHEMISTRY CGT / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GAMMA GLUTAMIL TRASFERASA (GGT) EN SUERO Y PLASMA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5400 + Disp. 5093/09
ADVIA CHEMISTRY CREATININE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA EN SUERO, PLAMA Y ORINA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5376 + Disp. 5093/09
ADVIA CHEMISTRY GLUCOSE HEXOKINASE II / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GLUCOSA EN SUERO, PLASMA, ORINA Y FLUIDO CEREBRO-ESPINAL (CSF) HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5412 + Disp. 5093/09
ADVIA CHEMISTRY INORGANIC PHOSPHORUS / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOSFORO INORGANICO EN SUERO, PLASMA Y ORINA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5405 + Disp. 5093/09
ADVIA CHEMISTRY LDH (L TO P) LACTATE DEHYDROGENASE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE LA LACTATO DESHIDROGENASA EN SUERO Y PLASMA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5408 + Disp. 5093/09

5

*Handwritten signature*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY LDL DIRECT / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE COLESTEROL LDL EN SUERO Y PLAMA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5409 + Disp. 5093/09
ADVIA CHEMISTRY TRIGLYCERIDES / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TRIGLICERIDOS EN SUERO Y PLAMA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5411 + Disp. 5093/09
ADVIA CENTAUR TOXOPLASMA IgG / PARA LA DETECCIÓN CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG PARA TOXOPLASMA GONDII EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5417 + Disp. 1921/09
ADVIA CHEMISTRY ALT / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE LA ALANINOAMINOTRANSFERASA EN EL SUERO Y PLASMA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5416 + Disp. 1921/09
ADVIA CHEMISTRY BILIRRUBIN DIRECT / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE BILIRUBINA DIRECTA (CONJUGADA) EN SUERO Y PLASMA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5423 + Disp. 1921/09

U)



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY BILIRRUBIN TOTAL / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA BILIRUBINA TOTAL EN EL SUERO Y PLASMA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5443 + Disp. 1921/09
ADVIA CHEMISTRY CHOLESTEROL / PARA LA DETERMINACIÓN DE COLESTEROL EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5415 + Disp. 1921/09
ADVIA CHEMISTRY CREATININE ENZYMATIC / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CREATININA EN SUERO Y PLASMA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5422 + Disp. 1921/09
ADVIA CHEMISTRY DIRECT DHL CHOLESTEROL II / PARA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE COLESTEROL HDL EN SUERO Y PLASMA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5420 + Disp. 1921/09
ADVIA CHEMISTRY IRON / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE HIERRO (IRON), EN SUERO Y PLASMA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5442 + Disp. 1921/09
ADVIA CHEMISTRY LD (P TO L) LACTATE DEHYDROGENASE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE LA LACTATO DESHIDROGENASA EN SUERO O PLASMA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5418 + Disp. 1921/09

5.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5 2 3 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY TOTAL PROTEIN II / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROTEÍNAS TOTALES EN SUERO Y PLASMA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5413 + Disp. 1921/09
ADVIA CHEMISTRY ACIDO VALPROICO / PARA LA DETERMINACIÓN DE LA CONCENTRACIÓN DE ACIDO VALPROICO, UN FARMACO ANTIEPILEPTICO, EN SUERO Y PLASMA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5549 + Disp. 6483/09
ADVIA CHEMISTRY CHOLINESTERASE / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE SUERO Y PLASMA (CON HEPARINA DE LITIO) HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA INTOXICACIÓN POR ORGANISMOS FOSFORADOS Y DE CIERTAS HEPATOPATIAS, COMO LA CIRROSIS, LA HEPATITIS AGUDA Y LA HEPATITIS CRÓNICA.	Cert. 5547 + Disp. 6483/09
ADVIA CHEMISTRY COMPLEMENT C3/ DISEÑADO PARA MEDIR LA CONCENTRACION DEL FACTOR C3 DEL COMPLEMENTO HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEM. LA MEDICION DE LOS NIVELES DE COMPLEMENTO ES IMPORTANTE PARA DETERMINAR DEFICIT HEREDITARIOS O ADQUIRIDOS, ASI COMO PARA EL DIAGNOSTICO DE TRASTORNOS INFLAMATORIOS NECROTICOS.	Cert. 5541 + Disp. 6483/09

07



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
<p>ADVIA CHEMISTRY COMPLEMENT C4 / ENSAYO DISEÑADO PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE FACTOR C4 DEL COMPLEMENTO EN SUERO HUMANO EN UN INSTRUMENTO ADVIA ® SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO DE LA INTOXICACION POR ORGANOFOSFORADOS Y DE CIERTAS HEPATOPATIAS CRONICAS , COMO LA HEPATITIS AGUDA Y LA HEPATITIS CRONICA</p>	<p>Cert. 5548 + Disp. 6483/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY GLUCOSE OXIDASE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA GLUCOSA EN SUERO, PLASMA, ORINA Y FLUIDO CEREBRO-ESPINAL (CSF) HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. "USO DIAGNÓSTICO IN VITRO"</p>	<p>Cert. 5544 + Disp. 6483/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY LIPID CONTROL LEVEL 1 / PARA EL CONTROL DE LOS SISTEMAS ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEMS PARA LOS MÉTODOS DIRECT HDL CHOLESTEROL, HDL II, DIRECT LDL CHOLESTEROL Y APOLIPOPROTEIN A-1 Y B</p>	<p>Cert. 5478 + Disp. 6483/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY LIPID CONTROL LEVEL 2 / PARA EL CONTROL DE LOS SISTEMAS ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEMS PARA LOS MÉTODOS DIRECT HDL CHOLESTEROL, HDL II, DIRECT LDL CHOLESTEROL Y APOLIPOPROTEIN A-1 Y B</p>	<p>Cert. 5478 + Disp. 6483/09</p>

S.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

**5230**

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY LIPID CONTROL LEVEL 3 / PARA EL CONTROL DE LOS SISTEMAS ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEM PARA LOS MÉTODOS : DIRECT HDL CHOLESTEROL DHL II Y DIRECT LDL CHOLESTEROL	Cert. 5478 + Disp. 6483/09
ADVIA CHEMISTRY PANCREATIC AMYLASE / ENSAYO DISEÑADO PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE AMILASA PANCREÁTICA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEM. LAS MEDICIONES DE LA AMILASA PANCREÁTICA SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LOS TRASTORNOS PANCREÁTICOS.	Cert. 5546 + Disp. 6483/09
ADVIA CHEMISTRY URIC ACID / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ACIDO URICO EN SUERO, PLAMA Y ORINA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5346 + Disp. 6483/09
ADVIA CHEMISTRY URINE CONTROL ABNORMAL / PARA EL CONTROL DE LOS MÉTODOS DE ORINA EN LOS SISTEMAS ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEMS. "USO DIAGNÓSTICO IN VITRO"	Cert. 5529 + Disp. 6483/09
ADVIA CHEMISTRY URINE CONTROL NORMAL / PARA EL CONTROL DE LOS MÉTODOS DE ORINA EN LOS SITEMAS ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEMS. "USO DIAGNÓSTICO IN VITRO"	Cert. 5529 + Disp. 6483/09

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY ALP (DEA) / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA FOSFATASA ALCALINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN PRINCIPALMENTE EN EL DIAGNÓSTICOS Y TRATAMIENTO DE LAS ENFERMEDADES HEPATOBILIARES Y ÓSEAS.	Cert. 5345 + Disp. 7036/08
ADVIA CHEMISTRY C-REACTIVE PROTEIN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROTEÍNA C EN SUERO Y PLASMA EN INSTRUMENTOS ADVIA.	Cert. 5591 + Disp. 7036/08
ADVIA CHEMISTRY CRP CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS BIOQUIMICOS ADVIA PARA EL METODO PROTEÍNA C REACTIVA (CRP)	Cert. 5618 + Disp. 7036/08
ADVIA CHEMISTRY DIGOXIN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGOXINA, UN FARMACO CARDIOVASCULAR, EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LAS SOBREDOSIS DE DIGOXINA Y EN EL CONTROL DE LAS CONCENTRACIONES DE ESTE FÁRMACO CON EL FIN DE GARANTIZAR UN TRATAMIENTO APROPIADO.	Cert. 5553 + Disp. 7036/08
ADVIA CHEMISTRY HDL/LDL CHOLESTEROL CALIBRATOR / PARA SER UTILIZADO EN LA CALIBRACIÓN DE ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS PARA LOS MÉTODOS HDL Y LDL COLESTEROL DIRECTO.	Cert. 5584 + Disp. 7036/08

J



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY PHENYTOIN / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL FARMACO ANTIEPILEPTICO FENITOINAEN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN UN INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5560 + Disp. 7036/08
ADVIA CHEMISTRY PREALBUMIN / PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE PREALBUMINA (TRANSFERRINA) EN SUERO HUMANDO EN UN INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. LA PREALBUMINA ES EL MARCADOR DE ELECCIÓN DEL ESTADO PROTEÍCO VISCERAL. LA DETERMINACIÓN DE LAS CONCENTRACIONES DE PREALBÚMIA EN SUERO PEUDE AYUDAR EN LA VALORACIÓN DEL ESTADO NUTRICIONAL DEL PACIENTE.	Cert. 5559 + Disp. 7036/08
ADVIA CHEMISTRY THEOPHYLLINE / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN UN INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. LA TEOFILIA ES UN FÁRMACO QUE SE UTILIZA PARA TRATAR Y PREVENIR EL ASMA Y PARA ESTIMULAR LOS MUSCULOS DE LOS SISTEMAS CARDIOVASCULAR Y RESPIRATORIO Y EL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y EL TRATAMIENTO DE LAS SOBREDOSIS DE TEOFILINA EN EL CONTROL DE SUS CONCENTRACIONES EN LOS PACIENTES CON EL FIN DE GARANTIZAR UN TRATAMIENTO APROPIADO.	Cert. 5568 + Disp. 7036/08

5



5230



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY TOTAL PROTEIN (URINE) / PARA LA MEDICIÓN DE PROTEÍNAS TOTALES EN ORINA Y LÍQUIDO CEFALORAQUIDEO EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5592 + Disp. 7036/08
ADVIA CHEMISTRY TRANSFERRINA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA CONCENTRACIÓN DE TRANFERRINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5556 + Disp. 7036/08
ADVIA CHEMISTRY ALBUMIN / PARA LA DETERMINACIÓN DE ALBUMINA EN SUERO Y PLASMA HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5357 + Disp. 6320/09
ADVIA CHEMISTRY ALPHA-1-ANTITRYPSIN / PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE ALFA-1-ANTITRIPSINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYTSTEM. LA DETERMINACIÓN DE LAS CONCENTRACIONES DE ALFA 1 ANTITRIPSINA SE UTILIZA COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE LA CIRROSIS JUVENIL Y DEL ADULTO, EL DÉFICIS DE ALTA 1 ANTITRIPSINA SE HA ASOCIADO AL EDEMA PULMONAR.	Cert. 5631 + Disp. 6320/09

0

*M*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY AMYLASE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE LA AMILASA EN SUERO, PLASMA Y ORINA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN PRINCIPALMENTE EN EL DIAGNÓSTICO Y SEGUIMIENTO DE LA PANCREATITIS (INFLAMACIÓN DEL PÁNCREAS), AGUDA.	Cert. 5353 + Disp. 6320/09
ADVIA CHEMISTRY APO A1 / B CALIBRATORS / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS BIOQUIMICOS ADVIA ® PARA LOS MÉTODOS DE APOLIPOPROTEÍNA A1 (APO A1) Y APOLIPOPROTEÍNA B (APO B).	Cert. 5977 + Disp. 6320/09
ADVIA CHEMISTRY FACTOR REUMATOIDE / PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE FACTORES RUMATOIDES EN SUERO HUMANO EN UN INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS DETERMINACIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNOSTICO DE LA ARTRITIS REUMATOIDE. LOS FACTORES REUMATOIDES SON ANTICUERPOS DIRIGIDOS CONTRA EL FRAGMENTO Fe DE LA IgG. LA MAYORÍA DE LOS FACTORES SON ANTICUERPOS IgM, PERO PUEDE SER IgG O IgA, ENTRE LAS ENFERMEDADES QUE DAN LUGAR A LA FORMACIÓN DE ESTOS FACTORES SE ENCUENTRAN ENFERMEDADES QUE DAN LUGAR A LA FORMACIÓN DE ESTOS FACTORES SE ENCUENTRAN ENFERMEDADES REUMÁTICAS Y PROCESOS INFLAMATORIOS CRÓNICOS.	Cert. 5647 + Disp. 6320/09

U



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
<p>ADVIA CHEMISTRY LACTATE / DISEÑADO PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE LASTATO EN EL PLASMA EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN PARA EVALUAR EL FUNCIONAMIENTO DEL APARATO CIRCULATORIO Y SU NIVEL DE OXIGENO.</p>	<p>Cert. 5754 + Disp. 6320/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY LIPASE / ENSAYO PARA MEDIR LA CONCENRTACIÓN DE LIPASA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN UN INSTRUMENTO ADVIA CHEMISTRY SYSTEM. LAS MEDICIONES DE LIPASA SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y EL TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES DEL PÁNCREAS TALES COMO LA PANCREATITIS AGUDA Y LA OBSTRUCCIÓN DEL CONDUCTO PANCREATICO.</p>	<p>Cert. 5646 + Disp. 6320/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY LIQUID PROTEIN CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS ADVIA EN LOS MÉTODOS ANTI-ESTREPTOLISINA-O (ASO) ALFA-ANTITRIPSINA (AAT), PREALBUMINA (PREALB), FACTOR REUMATOIDEO (RF) COMPONENTE C3 (C3) Y COMPONENTE C4 (C4)</p>	<p>Cert. 5641 + Disp. 6320/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY URINE PROTEIN CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS BIOQUIMICOS ADVIA PARA EL MÉTODO DE PROTEÍNAS TOTALES EN ORINA.</p>	<p>Cert. 5645 + Disp. 6320/09</p>

5



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
<p>ADVIA CHEMISTRY APOLIPROTEIN B / DETERMINACIÓN CUÁNTITATIVA DE APOLIPOPROTEÍNA B EN SUERO O PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. LAS MEDICIONES SE UTILIZAN PARA AYUDAR A EVALUAR EL REISGO DE ARTERIOSCLEROSIS Y ENFERMEDADES CORONARIAS.</p>	<p>Cert. 5775 + Disp. 6480/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY APOLIPROTEINA A1 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA APOLIPOPROTENÍNA EN EL SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. LAS MEDICIONES SE UTILIZAN PARA AYUDAR A EVALUAR EL RIESGO DE ARTERIOSCLEROSIS Y ENFERMEDADES CORONARIAS.</p>	<p>Cert. 5757 + Disp. 6480/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY CARBAMAZEPINE / DISEÑADO PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE CARBAMAZEPINA, UN FARMACO ANTIPIILÉPTICO, EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. CARBAMAZEPINA SE UTILIZA EN EL TRATAMIENTO DE LAS CRISIS GENERALIZADAS TONICO CLONICAS Y DE LAS CRISIS PARCIAL COMPLEJAS. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA SOBREDOSIS DE CARBAMAZEPINA Y EN EL CONTROL DE SUS CONCENTRACIONES EN LOS PACIENTES CON EL FIN DE GARANTIZAR UN TRATAMIENTO ADECUADO.</p>	<p>Cert. 5773 + Disp. 6480/09</p>

57

*MA*



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

523

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
<p>ADVIA CHEMISTRY IRON BINDING CAPACITY / PARA MEDIR LA CAPACIDAD TOTAL DE FIJACIÓN DEL HIERRO EN SUERO HUMANO EN UN INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM. LA DETERMINACIÓN DE LA CAPACIDAD TOTAL DE FIJACIÓN DE HIERRO SE UTILIZA EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE ANEMIAS.</p>	<p>Cert. 5801 + Disp. 6480/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY LIQUID SPECIFIC PROTEIN CONTROLS / CONTROL DE LOS SISTEMAS BIOQUÍMICOS ADVIA ® PARA LOS MÉTODOS PROTEÍNAS ESPECÍFICAS.</p>	<p>Cert. 5848 + Disp. 6480/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY MICROALBUMIN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ALBUMINA EN ORINA HUMANA EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE ALGUNAS ENFERMEDADES INFLAMATORIAS CRÓNICAS, ENFERMEDADES DE COLAGENO Y TRASTORNOS HEPÁTICO Y RENALES.</p>	<p>Cert. 5776 + Disp. 6480/09</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY PYRIDOXAL-5'-PHOSPHATE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE PIRIDOXAL-5'-FOSFATO EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM</p>	<p>Cert. 5769 + Disp. 6480/09</p>



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY SPECIFIC PROTEIN CONTROLS (ACID PHOSPHATASE-LACTATE-PANCREATIC AMYLASE) / PARA EL CONTROL DE LOS SISTEMAS BIOQUÍMICOS ADVIA ® PARA LOS MÉTODOS DE FOSFATASA ÁCIDA (TOTAL Y NO PROSTATICA), LACTATO, LIPASA, AMILASA PANCREÁTICA y CAPACIDAD TOTAL DE FIJACIÓN DE HIERRO (TIBC).	Cert. 5854 + Disp. 6480/09
ADVIA CHEMISTRY TOBRAMICINA / DISEÑADO PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE ANTIBIOTICO TOBRAMICINA EN EL SUERO HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LAS SOBREDOSIS DE TOBRAMICINA EN EL CONTROL DE SUS CONCENTRACIONES EN LOS PACIENTES CON EL FIN DE GARANTIZAR UN TRATAMIENTO APROPIADO.	Cert. 5761 + Disp. 6480/09
ADVIA CHEMISTRY UREA NITROGEN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE NITRÓGENO UREICO (UN PRODUCTO FINAL DEL METABOLISMO DEL NITRÓGENO) EN SUERO, PLASMA Y ORINA HUMANOS, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 5777 + Disp. 6480/09

S.

*me*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
<p>ADVIA CHEMISTRY 1200 INMUNOGLOBULINA A-2/ADVIA CHEMISTRY 1650 INMUNOGLOBULINA A-2 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE INMUNOGLOBULINA A (IGA) EN SUERO PLASMA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA® 1200 CHEMISTRY SYSTEMS Y EL ADVIA® 1650 CHEMISTRY SYSTEMS. LAS MEDICIONES SE UTILIZAN PARA FACILITAR EL DIAGNÓSTICO DE UN METABOLISMO DE LAS TROTEÍNAS ANORMAL Y LA INCAPACIDAD DEL ORGANISMO PARA RESISTIR A LOS AGENTE INFECCIOSOS. "USO IN VITRO"</p>	<p>Cert. 5996 + Disp. 0412/10</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY AMMONIA / DISEÑADO PARA MEDIR CUANTITATIVAMENTE LA CONCENTRACIÓN DE AMONÍACO EN PLASMA CON EDTA EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM.</p>	<p>Cert. 5755 + Disp. 0412/10</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY PHENOBARBITAL / DISEÑADO PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN FENOBARBITAL, UN FARMACO ANTIEPILÉPTICO SEDANTE E HIPNÓTICO, SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LAS SOBREDOSIS DE FENOBARBITAL Y EN EL CONTROL DE SUS CONCENTRACIONES EN LOS PACIENTES CON EL FIN DE GARANTIZAR UN TRATAMIENTO APROPIADO.</p>	<p>Cert. 5756 + Disp. 0412/10</p>



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY SPECIFIC PROTEIN REFERENCE SERUM CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS MÉTODOS DE PROTEÍNAS ESPECÍFICAS DE LOS SISTEMAS BIOQUÍMICOS ADVIA® CHEMISTRY SYSTEM, TECHNICON RA-500®, TECHNICON RA-1000®, TECHNICON ® RA-XT™, TECHNICONRA-2000® Y OPERA.	Cert. 5857 + Disp. 0412/10
ADVIA CHEMISTRY TDM CALIBRATOR / CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS BIOQUÍMICOS ADVIA® PARA LOS MÉTODOS DE FÁRMACOS TERAPÉUTICOS.	Cert. 5858 + Disp. 0412/10
ADVIA CHEMISTRY WIDE RANGE C - REACTIVE PROTEIN / PARA MEDIR LA CONCENTRACIÓN DE PROTEINA C REACTIVA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA® 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS DETERMINACIONES SE UTILIZAN EN LA DETECCIÓN Y LA EVALUACIÓN DE INFECCIONES, LESIONES TISULARES, TRASTORNOS INFLAMATORIOS Y ENFERMEDADES ASOCIADAS. LOS AUMENTOS DE LOS VALORES PCR SON INESPECÍFICOS PARA NUMEROSAS ENFERMEDADES Y NO DEBEN INTERPRETARSE SIN UNA EVALUACIÓN CLÍNICA COMPLETA. ESTE MÉTODO SE DENOMINA A MENUDO PROTEÍNA REACTIVA DE AMPLIO RANGO (wrCRP) DEBIDO A LA MEJORA DE LA SENSIBILIDAD EN EL EXTREMO INFERIOR DEL RANGO DE LINEALIDAD PARA ESTE MÉTODO.	Cert. 5856 + Disp. 0412/10

U





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

**5230**

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY TDM CONTROL / PARA CONTROL DE LOS SISTEMAS BIOQUÍMICOS ADVIA ® PARA LOS MÉTODOS DE FÁRMACOS TERAPÉUTICOS.	Cert. 5855 + Disp. 0412/10
ADVIA CENTAUR ® CP TSH / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA ESTIMULANTE DE LA TIRÓIDES (TSH TIROTROPINA) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMISCENCIA ADVIA CEBTAURO® CP.	Cert. 5812 + Disp. 4718/10
ADVIA CENTAUR CP REACTIVOS ACIDO/BASE / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO. PARA INICIAR LA REACCIÓN QUIMIOLUMINISCENTE AL SER AGREGADOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR CP.	Cert. 5970 + Disp. 4718/10
ADVIA CHEMISTRY BAYER SER POINT CALIBRADOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE ENSAYOS BIOQUÍMICOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS, INCLUYENDO EL ADVIA IMSV ®, ADVIA CHEMISTRY ®, TECHNICON RA® Y OPERA SYSTEMS, " USO IN VITRO"	Cert. 5978 + Disp. 4718/10
ADVIA CHEMISTRY ISE BUFFER PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL SODIO, POTASIO Y CLORURO EN MUESTRAS DE SUERO, PLASMA Y ORINA HUMANOS CON EL MÉTODO ISE EN SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS.	Cert. 5630 + Disp. 4718/10

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
<p>ADVIA CHEMISTRY ISE SERRUM STANDARD SET / PARA SER UTILIZADO EN LA CALIBRACIÓN DEL MÉTODO ISE (ELECTRODO IO SELECTIVO), EN LA DETERMINACIÓN DE SODIO (NA+), POTASIO (K+), CLORURO (CL-), EN SUERO Y PLASMA HUMANO, EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS. EL MÉTODO ISE PERMITE EFECTUAR LA MEDICIÓN SIMULTÁNEA INDIRECTA DE SODIO, FOSFATO Y CLORURO.</p>	<p>Cert. 5662 + Disp. 4718/10</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY ISE URINE STANDARD SET / PARA SER UTILIZADO EN LA CALIBRACIÓN DEL MÉTODO ISE (ELECTRODO IO SELECTIVO), EN LA DETERMINACIÓN DE SODIO (NA+), POTASIO (K+), CLORURO (CL-), EN SUERO Y PLASMA HUMANO, EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS. EL MÉTODO ISE PERMITE EFECTUAR LA MEDICIÓN SIMULTÁNEA INDIRECTA DE SODIO, FOSFATO Y CLORURO.</p>	<p>Cert. 5662 + Disp. 4718/10</p>
<p>ADVIA CHEMISTRY LITHIUM / EL MÉTODO LITIO (LITH) DE ADVIA ® 1200 ES UN MÑETODO DE DIAGNÑSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÍN DE LITIO EN SUERO Y PLASMA HUMANO. LA DETERMINACIÓN DE LITIO SE UTILIZA COMO COMPLEMENT EN EL CONTROL DEL TRATAMIENTO CON LITIO. "USO IN VITRO".</p>	<p>Cert. 5946 + Disp. 4718/10</p>

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY REAGENT PROBE WASH 1 / COMO AGENTE DE LIMPIEZA EN LOS SISTEMAS DE MEDIDA AUTOMATICO ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS, EN DIVERSOS ENSAYOS (LAVADO DE CÁNULAS) PARA ELIMINAR DEL CIRCUITO DE MUESTRAS, LOS RESTOS DE SANGRE, U OTRO MATERIAL BIOLÓGICO; SOLUCIÓN DE CALIBRACIÓN Y SOLUCIÓN CONTROL DE CALIDAD (Q.C) EVITANDÓ ERRORES POR ARRASTRE.	Cert. 5831 + Disp. 4718/10
ADVIA CHEMISTRY REAGENT PROBE WASH 2 / COMO AGENTE DE LIMPIEZA EN LOS SISTEMAS DE MEDIDA AUTOMATICO ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS, EN DIVERSOS ENSAYOS (LAVADO DE CÁNULAS) PARA ELIMINAR DEL CIRCUITO DE MUESTRAS, LOS RESTOS DE SANGRE, U OTRO MATERIAL BIOLÓGICO; SOLUCIÓN DE CALIBRACIÓN Y SOLUCIÓN CONTROL DE CALIDAD (Q.C) EVITANDO ERRORES POR ARRASTRE.	Cert. 5831 + Disp. 4718/10
ADVIA CHEMISTRY REAGENT PROBE WASH 3 / COMO AGENTE DE LIMPIEZA EN LOS SISTEMAS DE MEDIDA AUTOMATICO ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS, EN DIVERSOS ENSAYOS (LAVADO DE CÁNULAS) PARA ELIMINAR DEL CIRCUITO DE MUESTRAS, LOS RESTOS DE SANGRE, U OTRO MATERIAL BIOLÓGICO; SOLUCIÓN DE CALIBRACIÓN Y SOLUCIÓN CONTROL DE CALIDAD (Q.C) EVITANDO ERRORES POR ARRASTRE.	Cert. 5831 + Disp. 4718/10

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
LIGAND CONTROLS / PARA EL DIAGNÓSTICO IN VITRO EN EL CONTROL DE TOBRAMICINA UTILIZANDO ANALIZADORES ADVIA CHEMISTRY	Cert. 5944 + Disp. 4718/10
VERSANT HCV GENOTYPE AMPLIFICATION KIT (LIPA) / TRANSCRIPCIÓN REVERSA Y AMPLIFICACIÓN DE LA REGIÓN 5' NO TRADUCIDA (5' UTR) DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV) EN SUERO O PLASMA HUMANO (OBTENIDO CON EDTA).	Cert. 5527 + Disp. 4718/10
ADVIA 120 TEST POINT 3 en 1 HEMATOLOGY CONTROL ANORMAL 1 / MATERIAL HEMATOLOGICO DE REFERENCIA PARA CONTROLAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DEL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4567 + Disp. 2371/09
ADVIA 120 TEST POINT 3 en 1 HEMATOLOGY CONTROL ANORMAL 2 / MATERIAL HEMATOLOGICO DE REFERENCIA PARA CONTROLAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DEL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4567 + Disp. 2371/09
ADVIA 120 TEST POINT 3 en 1 HEMATOLOGY CONTROL NORMAL / MATERIAL HEMATOLOGICO DE REFERENCIA PARA CONTROLAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DEL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4567 + Disp. 2371/09
ADVIA CENTAUR SPECIFIC IgE	Cert. 5137 + Disp. 2371/09
ADVIA CHEMISTRY CO2 REAGENTS (LIQUID) / PARA LA DETERMINACIÓN DE DIOXIDO DE CARBO EN SUERO HUMANO, EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5730 + Disp. 2371/09

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
BAYER ADVIA 120 HEMATOLOGY SYSTEMS (AND REAGENTS) CSF ASSAY REAGENT / PARA SER UTILIZADO EN EL ENSAYO ADVIA 120 CSF, PROPUESTO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CELULAS SANGUINEAS EN MUESTRAS DE FLUIDO CEREBROESPINAL (CSF) EMPLEANDO EL ADVIA 120 CSF ASSAY STARTUP KIT, EN EL CONTADOR HEMATOLÓGICO ADVIA 120	Cert. 4940 + Disp. 2371/09
QUANTIPLEX HBV DNA ASSAY (b DNA) / ENSAYO DE AMPLIFICACIÓN DE LA SEÑAL POR SONDA DE ACIDO NUCLEICO PARA LA CUANTIFICACIÍN DIRECTA DEL ADN DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B EN EL SUERO DE PERSONAS INFECTADAS CON EL HBV CON LA UTILIZACIÓN DEL QUANTIPLEX Bdna system 340.	Cert. 3715 + Disp. 2371/09
VERSANT AUTO DETECT SET / PARA SER USADO CON EL LUMINOMETRO BAYER HC+ Y EL LUMINOMETRO LEADER HC+. EL LUMINOMETRO INYECTA LOS REACTIVOS ACIDO Y BASE (AUTO DETECT 1 Y AUTO DETECT 2, RESPECTIVAMENTE) NECESARIOS PARA GENERAR LA SEÑAL QUIMIOLUMINISCENTE, MIDE LA SEÑAL Y TRANSFIERE LOS DATOS AL SOFTWARE DE REDUCCIÓN DE DATOS TMA. DESTINADO PARA USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO"	Cert. 4894 + Disp. 2371/09

7

*ML*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
DCA 2000 HEMOGLOBIN A 1c NORMAL & ABNORMAL CONTROL KIT / DISEÑADO COMO MATERIAL DE CONTROL ACEPTABLE PARA USARLO CON EL REACTIVO HEMOGLOBINA A 1c EN EL ANALIZADOR DCA 2000.	Cert. 5130 + Disp. 2371/09
VERSANT HCV RNA QUALITATIVE ASSAY CONTROL SET/ PARA MONITOREAR LA PERFORMANCE DEL ENSAYO EN PROCEDIMIENTOD DE LABORATORIO. LOS CONTROLES ESTAN FORMULADOS PARA USO CON EL VERSANT HCV RNA QUALITATIVE ASSAY. DESTINADO PARA USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO".	Cert. 4894 + Disp. 2371/09
VERSANT HCV RNA QUALITATIVE ASSAY / ENSAYO DE AMPLIFICACIÓN DE LA SEÑAL POR Sonda DE ACISO NUCLEICO PARA LA DETECCIÓN DE ARN DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV RNA) EN SUERO O PLASMA HUMANO. SE UTILIZA COMO UNA AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE INFECCIÓN POR HCV, MONITOREO DEL TRATAMIENTO Y MONITOREA POST TRATAMIENTO. DESTINADO PARA US O DIAGNÓSTICO "IN VITRO"	Cert. 4894 + Disp. 2371/09
ADVIA CHEMISTRY COCAINE METABOLITE / PARA LA DETERMINACIÓN UANTITATIVA DE COCAÍNA (METABOLITOS DE LA COCAÍNA) EN ORINA HUMANA, EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM. "USO IN VITRO"	Cert. 6007 + Disp. 205/10

5



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5 2 3 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY ETHANOL / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ETANOL EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM. LAS MEDICIONES OBTENIDAS CON ESTE MÉTODO SIRVEN DE AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE NUMEROSOS TRASTORNOS POTENCIALMENTE GRAVES ASOCIADOS A LA INTOXICACIÓN POS ETANOL.	Cert. 5792 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY METHADONE / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE METADONA EN ORINA HUMANA, EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 6006 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY PARACETAMOL / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PARACETAMIL EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS DETERMINACIONES SE UTILIZAN EN LA DETERMINACIÓN DE SOBREDOSIS AGUDA. QUE PUEDE CAUSAR LESIÓN HEPÁTICA GRAVE.	Cert. 5833 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY SALICYLATE / PARA LA DETERMINACIÓN CAUNTITATIVA DE SALICILATO EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA 1200 CHEMISTRY SYSTEM. ESTAS MEDICIONES SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICO DE TOXICIDAD Y LA SOBREDOSIS DEL SALICILATO.	Cert. 5763 + Disp. 205/10

J



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY CANNABINOID / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE CANABIOIDES EN ORINA HUMANA, CON EL INSTRUMENTO ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEMS "USO DIAGNÓSTICO IN VITRO"	Cert. 6047 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY THC 40ng/mL CONTROL (REF 00724872) / PARA EL MONITOREO DE LA PERFORMANCE DE LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY PARA EL MÉTODO DE CANABIONOIDES (THC) "USO IN VITRO"	Cert. 6047 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY THC 50 ng/mL.CALIBRADOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS, PARA EL MÉTODO DE CANABINOL (THC) "USO IN VITRO"	Cert. 6047 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY THC 60ng/mL CONTROL (REF 00725127) / PARA EL MONITOREO DE LA PERFORMANCE DE LOS SITEMAS ADVIA CHEMISTRY PARA EL MÑETODO DE CANABIOIDES (THC) "USO IN VITRO"	Cert. 6047 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY VANCOMICINA / DETERMINACIÓN DE LA CONCENTRACIÓN DE VANCOMICINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 6065 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY VANCOMYCIN CALIBRATOR / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS BIOQUÍMICOS ADVIA v PARA EL MÉTODO VANCOMICINA.	Cert. 6117 + Disp. 205/10

2





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
M238 SLOPE AMPOULES / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO. SOLUCIÓN SLOPE DE CALIBRACIÓN PARA SER USADA EN ANALIZADORES DE GASES EN SANGRE 238 DE LA SERIE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 6073 + Disp. 205/10
ADVIA CHEMISTRY AMPHETAMINES / PARA LA DETERMINACIÓN DE ANFETAMINAS EN ORINA HUMANA, EN EL INSTRUMENTO ADVIA® 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 6081 + Disp. 2366/09
ADVIA CHEMISTRY Barbiturate / PARA LA DETERMINACIÓN DE BAITÚRICOS EN ORINA HUMANA, EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 6055 + Disp. 2366/09
ADVIA CHEMISTRY BENZODIAZEPINE / PARA LA DETERMINACIÓN DE BENZODIAZEPINAS EN ORINA HUMANA, EN EL INSTRUMENTO ADVIA® CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 6069 + Disp. 2366/09
ADVIA CHEMISTRY OPIATE / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE OPIOIDES EN ORINA HUMANA, CON EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM "USO IN VITRO"	Cert. 6112 + Disp. 2366/09
ADVIA CHEMISTRY OPIATE URINE CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY SYSTEMS, PARA EL MÉTODO OPIATE 300 (OP300) "USO IN VITRO"	Cert. 6112 + Disp. 2366/09
ADVIA CHEMISTRY OPIATE URINE CONTROLS / PARA EL MONITOREO DE LA PERFORMANCE DE LOS SITEMAS ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEMS, PARA EL MÉTODO OPIATE 300 (OP300) "USO IN VITRO"	Cert. 6112 + Disp. 2366/09

0.

*AME*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY PHENICICLIDINE (PCP) / PARA LA DETERMINACIÓN DE FENCICLIDINA EN ORINA HUMANA, EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEM.	Cert. 6070 + Disp. 2366/09
ADVIA CHEMISTRY PROPOXYPHENE / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE PROPOXIFENO EN ORINA HUMANA, EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 6084 + Disp. 2366/09
TOX AMMONIA / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS DE ETANOL, ANMONIACO, PARACETAMOL Y SALICILATO EN EL SISTEMA ADVIA IMS® Y ADVIA® CHEMISTRY SYSTEMS	Cert. 6113 + Disp. 2366/09
TOX AMMONIA controls 1 / PARA SUPERVISAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DEL SISTEMA ADVIA IMS® Y ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEMS	Cert. 6072 + Disp. 2366/09
TOX AMMONIA controls 2 / PARA SUPERVISAR LA PRECISIÓN Y EXÁCTITUD DEL SISTEMA ADVIA IMS® Y ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEMS	Cert. 6074 + Disp. 2366/09
ACS: 180 COMPLEX PSA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA SERIADA DE ANTIGENO ESPECÍFICO DE PRÓSTATA COMPLEJADO EN SUERO HUMANO Y COMO AYUDA PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON CANCER DE PRÓSTATA UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENICA ACS:180	Cert. 4586 + Disp. 210/10

07



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
TOX AMMONIA controls 3 / PARA SUPERVISAR LA PRECISIÓN Y EXÁCTITUD DEL SISTEMA ADVIA IMS® Y ADVIA ® CHEMISTRY SYSTEMS.	Cert. 6071 + Disp. 2366/09
ACS: 180 COMPLEX PSA REACTIVO DE PRETRATAMIENTO / REACTIVO NECESARIO PARA NO PROVISTO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ANTIGENO ESPECÍFICO DE PROSTATA COMPLEJADO (Cpsa) UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ACS 180.	Cert. 4586 + Disp. 210/10
ADVIA CENTAUR COMPLEX PSA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA SERIADA DE ANTIGENO ESPECÍFICO DE LAS PRÓSTATA COMPLEJADO EN SUERO HUMANO Y COMO AYUDA PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON CANCER DE PRÓSTATA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR.	Cert. 4586 + Disp. 210/10
ADVIA CENTAUR COMPLEX PSA REACTIVO DE PRETRATAMIENTO / REACTIVO NECESARIO PARA NO PROVISTO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ANTIGENO ESPECÍFICO DE PROSTATA COMPLEJADO (Cpsa) UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR.	Cert. 4586 + Disp. 210/10
COMPLEX PSA 1, 2, 3 CONTROL DE CALIDAD / PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO EN LA MONITORIZACIÓN DE LA PRECISIÓN Y LA EXACTITUD DE LOS ENSAYOS COMPLEX PSA DE ADVIA CENTAUR O ACS: 180.	Cert. 4586 + Disp. 210/10

*[Handwritten signature]*

5230



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.7.

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
CALIBRADOR Y / PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS COMPLEX PSA DE ADVIA CENTAUR O DE ACS 180.	Cert. 4586 + Disp. 210/10
ADVIA Centaur PHENYTOIN / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENITOINA EN SUERO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR.	Cert. 4509 + Disp. 210/10
CALIBRADOR HEMATOLOGICO ADVIA 60 SET POINT / MATERIAL HEMATOLOGICO DE REFERENCIA UTILIZADO PARA CALIBRAR EL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 60.	Cert. 3485 + Disp. 210/10
CONTROLES HEMATOLOGICOS ADVIA 60 TEST POINT / MATERIALES HEMATOLOGICOS DE REFERENCIA PARA EL MONITOREO DE LA EXACTITUD Y LA PRECISIÓN DEL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 60.	Cert. 3485 + Disp. 210/10
DCA 2000 MICROALBUMINA / CREATINA - CÓDIGO 6011 / MÉTODO CUANTITATIVA PARA LA DETERMINACIÓN DE MICROALBUMINA Y CREATININA EN ORINA.	Cert. 2700 + Disp. 210/10
DCA 2000 MICROALBUMINA / CREATINA KIT DE CONTROLES ALTO Y BAJO / CONTROLES ALTOS Y BAJOS DEL DCA 2000 MICROALBUMINA / CREATININA	Cert. 2700 + Disp. 210/10
ADVIA CENTAUR FOLATE DILUENT / PARA SER UTILIZADO EN LOS ENSAYOS DE FOLATO EN SUERO, PARA EFECTUAR DILUCIONES AUTOMÁTICAS EN EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR.	Cert. 4957 + Disp. 210/10

01

*Handwritten signature*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
CLINITEK HCG / PRUEBA PARA LA DETECCIÓN DE EMBARAZO EN ORINA.	Cert. 2517 + Disp. 210/10
FOLATE DILUENT / PARA SER UTILIZADO COMO DILUYENTE, EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOLATO EN SUERO, PARA EFECTUAR DILUCIONES MANUALES CON LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR Y ACS: 180.	Cert. 4957 + Disp. 210/10
INSULIN DILUENT ACS:180/ADVIA CENTAUR / PARA SER UTILIZADO COMO DILUYENTE, PARA EFECTUAR DILUCIONES MANUALES EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE INSULINA EN SUERO, UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR Y ACS: 180.	Cert. 4957 + Disp. 210/10
MULTI-DILUENT 10 ACS:180/ADVIA CENTAUR / PARA SER UTILIZADO COMO DILUYENTE, EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PEPTIDO C EN SUERO, PARA EFECTUAR DILUCIONES MANUALES, UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR Y ACS: 180	Cert. 4957 + Disp. 210/10
TECHNICON RA SETPOINT / EL CALIBRADOR TECHNICON SETPOINT ES DE USO IN VITRO PARA DIAGNOSTICO. SE UTILIZA PARA LA CALIBRAR LOS SIGUIENTES SISTEMAS QUIMICOS: TECHNICON RA ® Y OPERA ® , TECHNICON ASSIST ® CLINICAL ANALYZER Y TECHNICON RA-100 ®.	Cert. 2831 + Disp. 210/10

5



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ACS:180 ® CA 19-9™ / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CA 19-9 EN SUERO HUMANO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTICO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS. 180.	Cert. 4758 + Disp. 6406/08
ADVIA CENTAUR ACID / BASE REAGENT / TIENEN LA FINALIDAD DE INICIAR LA REACCIÓN QUIMIOLUMINISCENTE AL SER AGREGADOS EN EL SISTEMA ADVIA CENTAUR.	Cert. 4621 + Disp. 6406/08
ADVIA CENTAUR C - PEPTIDE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PEPTIDO C EN SUERO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR. ESTE ENSAYO PUEDE SER UTILIZADO COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE PACIENTES CON SECRECIÓN ANORMAL DE INSULINA, INCLUYENDO DIABETES MELLITUS USO DIAGNÓSTICO IN VITRO.	Cert. 4751 + Disp. 6406/08
ADVIA CENTAUR CA 15-3 / PARA LA DETERMINACIÓN SERIADA CUANTITATIVA DEL ANTIGENO DEL CANCER CA 15-3, EN SUERO HUMANO, MADIANTE EL SISTEMA ADVIA CENTAUR USO DIAGNÓSTICO IN VITRO.	Cert. 4780 + Disp. 6406/08
ADVIA CENTAUR CA 19-9 / PARA SER UTILIZADO EN EL SISTEMA ADVIA CENTAUR CP ADEMÁS DE LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR Y ADVIA CENTAUR XP.	Cert. 4578 + Disp. 6406/08
CALIBRATOR 9 / PARA LA CALIBRACIÓN DE ENSAYOS CA 19-9 EN EL SISTEMA ADVIA CENTAUR O ACS: 180	Cert. 4578 + Disp. 6406/08



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
WASH 1 / PARA EL LAVADO DE CUBETAS EN EL SISTEMA AUTOMÁTICO ADVIA CENTAUR.	Cert. 4578 + Disp. 6406/08
ADVIA CENTAUR C-PEPTIDE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PETICO - C EN SUERO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS-180. ESTE ENSAYO PUEDE SER UTILIZADO COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE PACIENTES CON SECRECIÓN ANORMAL DE INSULINA, INCLUYENDO DIABETES MELLITUS.	Cert. 4771 + Disp. 6406/08
ADVIA CENTAUR FOLATE BA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOLATO EN SUERO O GLOBULOS ROJOS USANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR.	Cert. 4757 + Disp. 6406/08
CLINITEK ATLAS NEGATIVE CONTROL / PARA LA DETERMINACIÓN DE QUIMICA URINARIA EN LOS INSTRUMENTOS CLINITEK ATLAS	Cert. 3609 + Disp. 6406/08
CLINITEK ATLAS RINSE ADDITIVE / PARA LA DETERMINACIÓN DE QUIMICA URINARIA EN LOS INSTRUMENTOS CLINITEK ATLAS	Cert. 3609 + Disp. 6406/08
CLINITEK ATLAS, CALIBRATION KIT / PARA LA DETERMINACIÓN DE QUIMICA URINARIA EN LOS INSTRUMENTOS CLINITEK ATLAS	Cert. 3609 + Disp. 6406/08
CLINITEK ATLAS, POSITIVE CONTROL / PARA LA DETERMINACIÓN DE QUIMICA URINARIA EN LOS INSTRUMENTOS CLINITEK ATLAS	Cert. 3609 + Disp. 6406/08

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
CLINITEK ATLAS, REAGENT PACK / PARA LA DETERMINACIÓN DE QUIMICA URINARIA EN LOS INSTRUMENTOS CLINITEK ATLAS.	Cert. 3609 + Disp. 6406/08
ACS: 180 VALPROIC ACID / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO O PLASMA, USANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180.	Cert. 4856 + Disp. 6265/09
ACS: 180 WASH 1 / PARA EL LAVADO DEL SISTEMA DE MEDIDA AUTOMATICO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 R, EN DIVERSOS ENSAYOS, (LAVADO DE LA PUNTA DE MUESTRAS, CUBETAS, SONDAS DE MUESTRAS, ETC) PARA ELIMINAR DEL CIRCUITO DE MUESTRAS, LOS RESTOS DE SANGRE; SOLUCIÓN DE CALIBRACIÓN Y SOLUCIÓN CONTROL DE CALIDAD (Q.C), ENVIANDO ERRORES POR ARRASTRE. EL PROGRAMA DE LAVADO SE EJECUTA DE FORMA AUTOMÁTICA.	Cert. 4846 + Disp. 6265/09
ACS: 180 WASH 2 / PARA EL LAVADO DEL SISTEMA DE MEDIDA AUTOMATICO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 R, EN DIVERSOS ENSAYOS, (LAVADO DE LA PUNTA DE MUESTRAS, CUBETAS, SONDAS DE MUESTRAS, ETC) PARA ELIMINAR DEL CIRCUITO DE MUESTRAS, LOS RESTOS DE SANGRE; SOLUCIÓN DE CALIBRACIÓN Y SOLUCIÓN CONTROL DE CALIDAD (Q.C), ENVIANDO ERRORES POR ARRASTRE. EL PROGRAMA DE LAVADO SE EJECUTA DE FORMA AUTOMÁTICA.	Cert. 4846 + Disp. 6265/09

es

*[Handwritten signature]*





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR CA 125 II CALIBRADORES / PARA SER UTILIZADO EN LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR CA 125 II.	Cert. 4844 + Disp. 6265/09
CALIBRADOR CA 15-3 / PARA SER UTILIZADO EN LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR CA 15-3.	Cert. 4844 + Disp. 6265/09
ADVIA CENTAUR CLEANING SOLUTION CONCENTRATE / SOLUCIÓN DE LAVADO CONCENTRADA PARA USAR EN EL SISTEMA ADVIA CENTAUR.	Cert. 4781 + Disp. 6265/09
ADVIA CENTAUR THEOPHYLLINE 2 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR.	Cert. 4837 + Disp. 6265/09
CALIBRATOR 27 / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR THEPHYLLINE 2.	Cert. 4837 + Disp. 6265/09
CLEANING SOLUTION KIT / KIT PARA REMOVER DEPÓSITOS DE PROTEÍNAS EN EL PASO DEL FLUIDO EN LOS ANALIZADORES DE LA SERIE RAPIDCHEN 700.	Cert. 5003 + Disp. 6265/09
REAGENT MODULE / SOLUCION STANDAD PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS IONES Na+, K+, Cl- PARA SER UTILIZADO CON EL ANALIZADOR DE ION SELECTIVO AUTOMATIZADO RAPIDCHEN 744, PARA LA DETERMINACIÓN DE Na+, K+ Y Cl- EN SUERO, PLASMA, SANGRE ENTERA Y ORINA.	Cert. 5003 + Disp. 6265/09

0



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
RED TEST DYE SOLUTION / SOLUCIÓN DE COLORANTE ROJO PARA PRUEBAS QUE SE UTILIZA PARA EVALUAR PROBLEMAS CON EL PASO DEL FLUIDO EN LOS ANALIZADORES DE LA SERIE RAPIDCHEM 700.	Cert. 5003 + Disp. 6265/09
TROUBLESHOOTING KIT / KIT PARA EVALUAR PROBLEMAS EN LOS ANALIZADORES DE LA SERIE RAPIDCHEM 700.	Cert. 5003 + Disp. 6265/09
URINE DILUENT / DILUYENTE DE ORINA PARA SER UTILIZADO CON LOS ANALIZADORES DE LA SERIE RAIPDCHEM 700, PARA LA MEDICIÓN DE Na+, K+, Y Cl- EN ORINA.	Cert. 5003 + Disp. 6265/09
ACS: 180 INSULIN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE INSULIA EN SUERO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180. ESTE ENSAYO PUEDE SER UTILIZADO COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA DIABETES MELLITUS E HIPOGLUCEMIA	Cert. 4872 + Disp. 212/10
ADVIA CENTAUR INSULIN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE INSULINA EN SUERO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR. ESTE ENSAYO PUEDE SER UTILIZADO COMO AYUDA EN EL IAGNOSTICO Y TRATAMIENTO, DE LA DIABETES MELLITUS, E HIPOGLUCEMIA.	Cert. 4857 + Disp. 212/10
ADVIA CENTAUR Material de Control de Calidad Rubella G / PARA LA MONITORIZACIÓN DEL FUNCIONAMIENTO DEL ENSAYO RUBELLA g DE ADVIA CENTAUR	Cert. 4859 + Disp. 212/10

5,



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR Material de Control de Calidad Rubella M / PARA LA MONITORIZACIÓN DEL FUNCIONAMIENTO DEL ENSAYO RUBELLA M DE ADVIA CENTAUR	Cert. 4859 + Disp. 212/10
ADVIA CENTAUR RUBELLA IgG IMMUNOASSAY / PARA LA DETECCIÓN CUANTITATIVA Y CUALITATIVA DE ANTICUERPOS IgG PARA EL VIRUS DE LA RUBEOLA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA ® CENTAUR	Cert. 4859 + Disp. 212/10
ADVIA CENTAUR RUBELLA IgM IMMUNOASSAY / PARA LA DETECCIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS IgM PARA EL VIRUS DE LA RUBEOLA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA ® CENTAUR.	Cert. 4859 + Disp. 212/10
BAYER ADVIA 120 HEMATOLOGY SYSTEMS (AND REAGENT) CSF ASSAY CONTROLS / COMO MATERIAL DE REFERENCIA HEMATOLÓGICO, PARA EL MONITOREO DE LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DEL SISTEMA ADVIA 12, CUANDO SE ANALIZAN LAS MUESTRAS DE L.C.R.	Cert. 4905 + Disp. 212/10
CALIBRADOR 28 / PARA SER UTILIZADO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS ADVIA CENTAUR VALPROIC ACID O ACS:180 VALPROIC ACID	Cert. 4877 + Disp. 212/10
C-PEPTIDE CALIBRATOR ACS:180 / ADVIA CENTAUR / PARA SER UTILIZADO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS ADVIA CENTAUR C-PEPTIDE O ACS: 180 C-PEPTIDE	Cert. 4877 + Disp. 212/10

3



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
INSULINA CALIBRATOR ACS 180 / ADVIA CENTAUR / PARA SER UTILIZADO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS ADVIA CENTAUR INSULIN O ACS: 180 INSULIN	Cert. 4877 + Disp. 212/10
FOLATE ASCORBIC ACID / DILUENT / REACTIVO SECUNDARIO PARA SER UTILIZADO EN LA PREPARACIÓN DEL HEMOLIZADO DE ERTROCITOS, EN LA DETERMINACIÓN DE FOLATO EN CÉLULAS ROJAS SANGUINEAS, UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR O ACS: 180	Cert. 4873 + Disp. 212/10
FOLATE DTT / RELEASE AGENT / REACTIVO SECUNDARIO, PARA SER UTILIZADO EN EL PRETRATAMIENTO DE LA MUESTRA, PARA LIBERAR EL FOLATO DE LAS PROTEÍNAS DE UNIÓN A FOLATO [(FOLATE BINDING PROTEIN) (FBP)], EN LA DETERMINACIÓN DE FOLATE EN SUERO O EN CÉLULAS TOJAS SANQUINEAS, UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR O ACS: 180	Cert. 4917 + Disp. 212/10
HOMOCYSTEINE CALIBRATOR / SIRVE PARA LA CALIBRACION A DOS PUNTOS DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR HOMOCYSTEINE O ACS: 180 HOMOCYSTEINE	Cert. 4862 + Disp. 212/10
HOMOCYSTEINE DILUENT / SE UTILIZA PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE LOS PACIENTES CON NIVELES DE HCY SUPERIORES A 65 mol/L USANDO EL ENSAYO ADVIA CENTAUR HOMOCYSTEINE O EL ENSAYO ACS: 180 HOMOCYSTEINE	Cert. 4862 + Disp. 212/10

*mt*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ACS: 180 HOMOCYSTEINE / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE HOMOCISTEINA TOTAL (HCY) EN SUERO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ACS: 180.	Cert. 4937 + Disp. 451/10
ACS: 180 WASH REAGENT 4 / SE USA PARA EL LAVADO DE LA PIPETA DE MUESTRA ANTES DE LA ASPIRACIÓN DE LA MUESTRA DEL PACIENTE, DEL MATERIAL DE CONTROL DE CALIDAD O DEL CALIBRADOR	Cert. 5032 + Disp. 451/10
ADVIA CENTAUR ANTI-HBc IgM / INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE LA RESPUESTA DE ANTICUERPOS IgM AL ANTIGENO CORE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBcIgM), EN SUERO HUMANO O PLAMA, USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR (EDTA, LITIO O HEPARINA SODICA)	Cert. 5002 + Disp. 451/10
ADVIA CENTAUR HCV / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS ANTI-HCV (CONTRA EL VIRUS DE LA HEPATITIS C) DEL TIPO IgG (INMUNOGLOBULINA G) EN SUERO O PLASMA (EDTA O HEPARINIZADO) HUMANO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR. ESTE ENSAYO PUEDE SER UTILIZADO COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE INDIVIDUOS CON SINTOMAS DE HEPATITIA Y EN INDIVIDUOS CON RIESGO DE INFECCIÓN DE HEPATITIS C	Cert. 5294 + Disp. 451/10

0

*[Handwritten mark]*



5230

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

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ESTRADIOL 6III (E2 - 6III) / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ESTRADIOL EN SUERO USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5016 + Disp. 451/10
CALIBRADOR 6 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ESTRADIOL EN SUERO USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5016 + Disp. 451/10
ADVIA CENTAUR HCV Quality Control Material / PARA LA EVALUACIÓN DE RENDIMIENTO DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR HCV.	Cert. 5294 + Disp. 451/10
ADVIA CENTAUR HER-2/ NEU/ EN SUERO HUMANO USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5008 + Disp. 451/10
HER-2/neu CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR HER-2/neu	Cert. 5008 + Disp. 451/10
HER-2/neu QUALITY CONTROL MATERIAL / PARA MONITOREAR LA PRECISION Y EXACTITUD DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR HER-2/neu.	Cert. 5008 + Disp. 451/10
ADVIA CENTAUR HOMOCYSTEINE / PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE HOMOCISTEINA TOTAL (HCY) EN SUERO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4950 + Disp. 451/10
ADVIA CENTAUR INSULIN DILUENT / PARA LA DILUCIÓN TANTO MANUAL COMO AUTOMÁTICA DE LAS MUESTRAS QUE REQUIEREN DILUCIÓN USANDO EL ENSAYO ADVIA CENTAUR INSULIN	Cert. 4945 + Disp. 451/10

8



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TRUGENEm HIV - 1 GENOTYPING KIT / PARA SER UTILIZADO CON EL OPEN GENE™ SEQUENCING SYSTEM, EN LA DETECCIÓN DE MUTACIONES GENOMICAS DEL HIV (EN LA PROTEASA Y PARTE DE LAS REGIONES DE LA TRANSCRIPTASA RESERVA) QUE CONFIEREN RESISTENCIA A TIPOS ESPECÍFICOS DE DROGAS ANTIRETROVIRALES, COMO UNA AYUDA EN EL MONITOREO Y TRATAMIENTO DE LA INFECCIÓN POR HIV	Cert. 4995 + Disp. 451/10
VERSANT HCV RNA 3.0 ASSAY (bDNA) / ENSAYO DE AMPLIFICACIÓN DE LA SEÑAL POR Sonda DE ACIDO NUCLEICO PARA LA CUANTIFICACIÓN DIRECTA DEL ARN DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV RNA) EN EL SUERO O PLASMA DE PERSONAS INFECTADAS CON EL HCV USANDO EL ANALIZADOR BAYER bDNA SYSTEM 340. ESTE ENSAYO ESTA DESTINADO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO.	Cert. 4979 + Disp. 451/10
ADVIA CENTAUR / ACS: 180 LIGAND PLUS 1,2,3 QUALITY CONTROLS	Cert. 5231 + Disp. 3247/10
ADVIA CENTAUR / ACS: 180 LIGAND PLUS 1,2,3 QUALITY CONTROLS	Cert. 5231 + Disp. 3247/10
ADVIA CENTAUR ANCILLARY PROBE WASH 1 / SOLUCIÓN DE LAVADO AUXILIAR PARA CANULAS Y AGUJAS DISPENSADORAS DE REACTIVOS, A FIN DE EVITAR EL ARRASTRE, UTILIZADA EN LOS ENSAYOS ADVIA CENTAUR HBsAg Y ADVIA CENTAUR HBsAg CONFIRMATORIO	Cert. 5170 + Disp. 3247/10



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

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR / ACS: 180 LIQUID CARDIAC MARKERS 1,2,3 - QUALITY CONTROLS	Cert. 5231 Disp. 3247/10
ADVIA CENTAUR Anti-HBc Total / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS TOTALES CONTRA EL ANTIGENO CORE DE LA HEPATITIS B (HBc TOTAL) EN SUERO HUMANO O PLASMA CON EDTA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5260 Disp. 3247/10
ADVIA CENTAUR Anti-HBc Total QC Kit / PARA MONITOREAR LA PERFORMANCE DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR ANTI-HBc TOTAL	Cert. 5260 Disp. 3247/10
ADVIA CENTAUR HAV IgM / INMUNOENSAYO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE LA RESPUESTA IgM AL VIRUS DE LA HEPATITIS A (HAV), EN SUERO HUMANO O PLASMA, USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR.	Cert. 5266 Disp. 3247/10
ADVIA CENTAUR HAV IgM QC Kit / PARA EFECTUAR EL MONITOREO DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR HAV IgM	Cert. 5212 Disp. 3247/10
ADVIA Centaur HAV Total / ESTÁ DESTINADO A LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS TOTALES FRENTE AL VIRUS DE LA HEPATITIS A (anti-HAV) EN SUERO HUMANO O PLASMA, USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ®. ESTA INDICADO EFECTUAR UN ENSAYO DE ANTICUERPOS ANTI-HAV COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE INFECCIONES PREVIAS O ACTIVAS, POR EL VIRUS DE LA HEPATITIS A, O PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS ANTI-HAV DESPUÉS DE LA VACUNACIÓN.	Cert. 5210 Disp. 3247/10





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR HAV TOTAL Q.C. Kit / PARA EFECTUAR EL MONITOREO DE LA PERFORMANCE DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR HAV TOTAL	Cert. 5230 + Disp. 3247/10
ADVIA CHEMISTRY HbA1c / MEDICIÓN CUANTITATIVA DE LA HEMOGLOBINA A1c (HbA1c), UN MARCADOR DE DIABETES, EN SANGRE TOTAL, USANDO EL ANALIZADOR ADVIA 1650. LAS MEDICIONES OBTENIDAS MEDIANTE ESTE PROCEDIMIENTO SE PUEDEN UTILIZAR PARA SUPERVISAR LOS TRATAMIENTOS PROLONGADOS DE PERSONAS CON DIABETES. LOS VALORES DEL ENSAYO HbA1c ESTAN PENSADOS PARA SU USO EN EL CÁLCULO DE LA PROPORCIÓN DE HbA1c / HEMOGLOBINA TOTAL Y NO SE DEBEN UTILIZAR INDIVIDUALMENTE CON FINES DE DIAGNOSTICO.	Cert. 5094 + Disp. 3247/10
RAPIDCHEM 754 REAGENT MODULE Na+/K+/Li+ / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE Na+ (SODIO), K+ (POTASIO) Y Li+ (LITIO) EN SUERO, PLASMA, SANGRE ENTERA Y ORINA (DONDE ES APLICABLE) COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE PACIENTES CON DESBALANCE ELECTROLITICO	Cert. 5118 + Disp. 3247/10
ADIVA CENTAUR TOXOPLASMA IgM / PARA LA DETECCIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS DE IgM PARA TOXOPLASMA GONDII EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA ® CENTAUR ®	Cert. 5378 + Disp. 6084/08

5



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR FrT4 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TIROXINA LIBRE (FT4) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO ADVIA CENTAUR	Cert. 5392 + Disp. 6084/08
ADVIA CENTAUR ANTI HBs / INMUNOENSAYO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS TOTALES CONTRA EL ANTIGENO DE SUPERFICIE DE HEPATITIS B EN SUERO HUMANO O PLASMA, USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5322 + Disp. 6084/08
ADVIA CENTAUR ANTI HBc IgM Q.C. / PARA EL CONTROL DE CALIDAD HBc IgM	Cert. 5298 + Disp. 6084/08
ADVIA CENTAUR HBs Ag / INMUNOENSAYO PARA LA DETECCIÓN CUALITATIVA DE ANTIGENO DE SUPERFICIE DE HEPATITIS B (HBsAg) EN SUERO HUMANO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5296 + Disp. 6084/08
ADVIA CENTAUR HBsAg Q.C. Kit / PARA EFECTUAR EL MONITOREO DE LA PERFORMANCE DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR HBsAg	Cert. 5297 + Disp. 6084/08
ADVIA CENTAUR HIV 1/0/2 / INMUNOENSAYO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS CONTRA EL VIRUS DE LA INMUNODEFICIENCIA HUMANA TIPO 1 INCLUYENDO EL SUBTIPO 0, Y/O EL TIPO 2 EN SUERO O PLASMA, USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5299 + Disp. 6084/08

15



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR HIV 1/0/2 QUALITY CONTROL MATERIAL / INMUNOENSAYO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS CONTRA EL VIRUS DE LA INMUNODEFICIENCIA HUMANO TIPO 1, INCLUYENDO EL SUBTIPO 0 Y/O EL TIPO 2 EN SUERO O PLASMA, USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5295 + Disp. 6084/08
VERSANT HBV DNA 3.0 ASSAY (bDNA)/ se presenta como un kit para 96 determinaciones	Cert. 5358 + Disp. 6084/08
ACS:180 Fr T4 / PARA LA DETECCIÓN CUANTITATIVA DE TIROXINA LIBRE (FT4) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO ACS: 180 "PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO"	Cert. 5555 + Disp. 5520/09
ACS:180 Hcg TOTAL / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GENATROFINA CORIONICA HUMANA (hCG) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180. LOS RESULTADOS OBTENIDOS EN MUESTRAS DE HCG SE UTILIZAN COMO AYUDA EN LA EVALUACIÓN DEL ESTADO DE EMBARAZO. ESTE ENSAYO DETECTA LA MALÉCULA INTACTA DE HCG Y LAS SUBUNIDADES BETA LIBRES DE LA MOLÉCULA DE HCG PARA USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO"	Cert. 5528 + Disp. 5520/09
ACS:180 TESTOSTERONA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TESTOSTERONA TOTAL (FIJADA Y NO FIJADA) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: 180	Cert. 5530 + Disp. 5520/09

*AM*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR HBs Ag Confirmatory / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE LA PRESENCIA DE ANTIGENO DE SUPERFICIE DE HEPATITIS B (HBsAg) EN SUERO O PLASMA (EDTA, HEPARINA DE SODIO O LITIO Y CITRATO) HUMANO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR. EL ENSAYO PUEDE SER UTILIZADO PARA CONFIRMAR LA PRESENCIA DE HBsAg EN MUESTRAS QUE SON REPETIDAMENTE REACTIVAS USANDO EL ENSAYO ADVIA CENTAUR HBsAg.	Cert. 5557 + Disp. 5520/09
ADVIA CENTAUR Hcg TOTAL / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GONADOTROFINA CORIONICA HUMANA (hCG) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR. LOS RESULTADOS OBTENIDOS EN MUESTRAS DE HCG SE UTILIZAN COMO AYUDA EN LA EVALUACIÓN DEL ESTADO DE EMBARAZO.	Cert. 5457 + Disp. 5520/09
ADVIA CENTAUR RUBELLA IgM / PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO PARA LA DETECCIÓN CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgM PARA EL VIRUS DE LA RUBEOLA EN SUERO O PLASMA (EDTA O HEPARINA) UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR.	Cert. 5464 + Disp. 5520/09

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR CP TESTOSTERONA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TESTOSTERONA TOTAL (FIJADA Y NO FIJADA) EN SUERO SISTEMA AUTORIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR CP	Cert. 5634 + Disp. 5520/09
ADVIA CENTAUR TESTOSTERONA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TESTOSTERONA TOTAL (FIJADA Y NO FIJADA) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ADVIA CENTAUR.	Cert. 5627 + Disp. 5520/09
VERSANT HIV-1 RNA 3.0 ASSAY (bDNA) / ES UN ENSAYO POR SONDAS (PROSES) DE ACIDO NUCLEICO, DE AMPLIFICACIÓN DE LA SEÑAL, PARA LA CUANTIFICACIÓN DIRECTA DE RNA DEL VIRUS DE LA INMUNODEFICIENCIA HUMANA TIPO (HIV-1), EN PLASMA DE PERSONAS INFECTADAS CON HIV-1, MEDIANTE LA UTILIZACIÓN DEL ANALIZADOR BAYER ® SYSTEM 340 bDNA ANALYZER TECNICA NO APTA PARA EL DIAGNOSTICO DE INFECCIÓN POR HIV	Cert. 5519 + Disp. 5520/09
ACS:180 FOLATO / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOLATO EN SUERO O ERITROCITO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180	Cert. 5654 + Disp. 3105/10

0.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ® CP CEA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL ANTIGENO CARDINOEMBRIONARIO (CEA) EN SUERO COMO AYUDA EN EL MANEJO DE PACIENTE CON CANCER EN LOS QUE SE OBSERVAN CAMBIOS Y CONCENTRACIONES DE CEA, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5767 + Disp. 3105/10
ADVIA CENTAUR ® CP DIGOXINA / PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGOSINA EN SUERO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5926 + Disp. 3105/10
CALIBRADOR B / SE USA EM LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS CON LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ® DIGOXINA, FSH, IgE total, LH, LH2, Prolactina, Hcg total, TSH.	Cert. 5926 + Disp. 3105/10
MULTI DILUYENTE 4 / PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS RESULTADOS SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5926 + Disp. 3105/10
ADVIA CENTAUR ® CP ESTRADIOL - 6 III / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ESTRADIOL EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5711 + Disp. 3105/10

8



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ® CP FSH / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5703 + Disp. 3105/10
ADVIA CENTAUR ® CP LH / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA LUTEINIZANTE (LH) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5740 + Disp. 3105/10
ADVIA CENTAUR ® CP PROGESTERONA / PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA LUTEINIZANTE (LH) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR	Cert. 5771 + Disp. 3105/10
ADVIA CENTAUR ® CP PSA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL ANTIGENO ESPECÍFICO DE LA PROSTATA EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5722 + Disp. 3105/10
ADVIA CENTAUR FENOBARBITAL / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENOBARBITAL EN SUERO Y PLASMA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5637 + Disp. 3105/10
CALIBRADOR C / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS CON EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ® CP: VB12 Y FERRITINA	Cert. 5728 + Disp. 3105/10

0



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ® CP AFP / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ALFA-FETOPROTEINA (AFP) EN SUERO O LIQUIDO AMNIÓTICO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5830 + Disp. 5611/09
ADVIA CENTAUR ® CP FERRITINA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FERRITINA EN SUERO O PLASMA COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE LA ANEMIA FERROPÉNICA Y DEL EXCESO DE HIERRO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POS QUIMIOLUMINISCENCIA DE ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5841 + Disp. 5611/09
ADVIA CENTAUR ® CP FOLATO / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOLATO EN SUERO O ERITROCITOS UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5835 + Disp. 5611/09
ADVIA CENTAUR ® CP FT4 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TIROXINA LIBRE (FT4) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5842 + Disp. 5611/09
ADVIA CENTAUR ® CP TSH-3 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA ESTIMULANTE DE LA TIROIDES (TSH, TIOTROPINA) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5853 + Disp. 5611/09

3





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ® CP Tup / PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTENÍNAS DE UNIÓN A HOMONAS TIROIDEAS NO SATURADAS EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5806 + Disp. 5611/09
ADVIA CENTAUR ® CP VB12 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE VITAMINA B12 EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5808 + Disp. 5611/09
ADVIA CENTAUR ® PROBE WASH 1 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO COMO SOLUCIÓN DE LAVADO AUXILIAR PARA CÁNULAS Y AGUJAS DISPENSADORAS DE REACTIVOS, A FIN DE EVITAR EL CARRY OVER (ARRASTRE), UTILIZADA EN LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5890 + Disp. 5611/09
Calibrador 6 / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS CON EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ® SYSTEMS: ESTRADIOL-6 Y ESTRADIOL-6 III	Cert. 5897 + Disp. 5611/09
ACS:180 FERRITINA / MÉTODO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FERRITINA EN SUERO O PLAMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTICOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180, COMO COMPLEMENTO PARA EL DIAGNÓSTICO DE LA ANEMIA FERROPÉNICA Y SOBRECARGA DE HIERRO	Cert. 5913 + Disp. 6034/08

*mm*



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

5230

5

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ® PROBE WASH 1 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO COMO SOLUCIÓN DE LAVADO AUXILIAR PARA CÁNULAS Y AGUJAS DISPENSADORAS DE REACTIVOS, A FIN DE EVITAR EL CARRY OVER (ARRASTRE), UTILIZADA EN LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5940 + Disp. 6034/08
ADVIA CENTAUR ® PROBE WASH 2 / PARA USODIAGNÓSTICO IN VITRO COMO SOLUCIÓN DE LAVADO AUXILIAR PARA CÁNULAS Y AGUJAS DISPENSADORAS DE REACTIVOS, A FIN DE EVITAR EL CARRY OVER (ARRASTRE) UTILIZADA EN LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5899 + Disp. 6034/08
ADVIA CENTAUR CP FT3 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TRYDOTIRONINA LIBRE (FT3) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA	Cert. 5904 + Disp. 6034/08
ADVIA CENTAUR ESTRADIOL 6III (E2 - 6III) / PARA USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO" PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ESTRADIOL EN SUERO USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5936 + Disp. 6034/08
ADVIA CENTAUR MYOGLOBIN / PARA LA DETERMINACIÓN DE MIOGLOBINA EN SUERO HUEMANO O PLASMA, Y COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO, MEDIANTE LA UTILIZACIÓN DEL SISTEMA ADVIA CENTAUR ® SYSTEM	Cert. 5939 + Disp. 6034/08

M



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
<p>ADVIA CENTAUR HBc TOTAL / EL ENSAYO ADVIA CENTAUR HBc TOTAL EN UN ENSAYO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS TOTALES FRENTE AÑ ANTÍGENO DEL COBRE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBc TOTAL) EN SUERO O PLASMA CON EDTA HUMANOS CON EL SISTEMA ADVIA CENTAUR. ESTE ENSAYO PUEDE UTILIZARSE COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE SUJETOS CON INFECCIÓN AGUDA O CRÓNICA POR EL VIRUS DE LA HEPATITIS B (VHB) Y EN LA DETERMINACIÓN DEL ESTADO CLÍNICO DE LOS SUJETOS INFECTADOS POR EL VHB JUNTO CON OTROS MARCADORES SEROLÓGICOS DEL VHB PARA EL DIAGNÓSTICO DE LABORATORIO DE LA ENFERMEDAD POR EL VHB ASOCIADA A LA INFECCIÓN POR EL VHB. ESTE ENSAYO TAMBIÉN PUEDE UTILIZARSE COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL EN SUJETOS QUE PRESENTAN SIGNOS Y SÍNTOMOS DE HEPATITIS DE ETIOLOGÍA DESCONOCIDA.</p>	<p>Cert. 5918 +                  Disp. 6034/08</p>
<p>CALIBRADOR A / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS CON EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ® SYSTEMS: FT3, FrT4, T3, T4, Tup</p>	<p>Cert. 5935 +                  Disp. 6034/08</p>
<p>CALIBRADOR Q / PARA USO DIAGNÓSTICO "IN IVTRO" EN LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS PSA DE ADVIA CENTAUR ® CP</p>	<p>Cert. 5900 +                  Disp. 6034/08</p>

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ACS: 180 PHENOBARBITAL / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENOBARBITAL EN SUERO O PLASMA, USANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTICOS DE QUIMIOLUMINISCECIA ACS: 180 "USO IN VITRO"	Cert. 5957 + Disp. 642/10
ADVIA CENTAUR ® CP T3 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TRIODOTIRONINA (T3) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZAF0 POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5954 + Disp. 642/10
ADVIA CENTAUR CEA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL ANTÍGENO CARCIOEMBRIONARIO (CEA) EN SUERO HUMANO COMO AYUDA EN EL SEGUIMIENTO DE PACIENTES CON CÁNCER EN LOS CUALES LOS CAMBIOS EN LA CONCENTRACIÓN DE CEA, SON OBSERVADOS MADIANTE LA UTILIZACIÓN DEL SISTEMA ADVIA CENTAUR ® SYSTEMS "USO IN VITRO"	Cert. 5961 + Disp. 642/10
ADVIA CENTAUR CEA DILUENT / PARA USO DIAGNÓSTICO UN VITRO, PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS NIVELES DE CEA SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DE LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5973 + Disp. 642/10
ADVIA CENTAUR FOLATO / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOLATO EN SUERO O ERITROCITOS CON EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 5956 + Disp. 642/10

5



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5 2 3 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA Centaur ® CP Hcg TOTAL / PARA USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO" PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA GENODOTROFINA CORIÓNICA HUMANA (Hcg) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5968 + Disp. 642/10
CEA DILUENT / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO, PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS NIVELES DE CEA SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD EN LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5960 + Disp. 642/10
Cpsa PRETREATMENT REAGENT / PARA EL PRETRATAMIENTO DE LAS MUESTRAS ANALIZADAS EN LOS SISTEMAS CPSA DE ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5979 + Disp. 642/10
MULTI-DILUYENTE 2 DE ADVIA CENTAUR ® / PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS NIVELES DE AFP - PSA Y CPSA SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DE LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5982 + Disp. 642/10
MULTI-DILUYENTE 3 DE ADVIA CENTAUR ® / PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS NIVELES DE PROGESTERONA O TESTOSTERONA SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DE LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5959 + Disp. 642/10
ACS: 180 FOLATO / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOLATO EN SUERO O ERITROCITOS, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180	Cert. 5990 + Disp. 6482/09

5 -

*ML*

5230



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

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ® BR / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA EN SERIE DEL ANTÍGENO DE CÁNCER CA 15-3 EN SUERO HUMANO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ADVIA CENTAUR ®	Cert. 6046 + Disp. 6482/09
ADVIA CENTAUR ® CP CKMB / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CKMB EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5993 + Disp. 6482/09
ADVIA CENTAUR ® CP T4 / PARA LA DETERMINACIÓN DE TIROXINA (T4) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 6005 + Disp. 6482/09
ADVIA CENTAUR ® CP VB12 DTT / AGENTE LIBERADOR // PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO. MATERIAL NECESARIO PERO NO PROVISTO PARA EL ENSAYO VB12 DE ADVIA CENTAUR ® CP, QUE JUSTAMENTE CON EL AGENTE LIBERADOR (HIDRÓXIDO DE SODIO) ES UTILIZADO PARA LIBERAR LA VITAMINA B12 DE LAS PROTEÍNAS QUELANTES ENDÓGENAS EN LA MUESTRA Y LA COBINAMINA PARA EVITAR QUE SE FORMEN NUEVAS UNIONES DESPUÉS DE QUE SE HAYA AÑADIDO LA FASE SÓLIDA A LAS MUESTRAS.	Cert. 6003 + Disp. 6482/09

51

*mm*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
CALIBRADOR CK MB / PARA USO DIAGNOSTICO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ® Y ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5993 + Disp. 6482/09
ADVIA CENTAUR ® FOL DTT / AGENTE LIBERADOR / MATERIAL NECESARIO PARA NO PROVISTO POR EL ENSAYO FOLATO DE ADVIA CENTAUR ® CP. QUE JUNTAMENTE CON EL AGENTE LIBERADOR (HIDROXIDO DE SODIO) ES UTILIZADO PARA LIBERAR EL FOLATO DE LAS PROTEÍNAS QUELANTES ENDROGENAS EN LA MUESTRA. CONSULTAR MANUAL DE INSTRUCCIONES DEL ENSAYO FOLATO DE ADVIA CENTAUR ® CP.	Cert. 5991 + Disp. 6482/09
ADVIA CENTAUR ® REACTIVO AUXILIAR T3/T4/VB12 / para uso Diagnóstico in Vitro, material necesario pero no provisto para el ensayo t3 / t4 / vb12 de advia centaur ® cp. libera el principio activo para comenzar el proceso de medición desde la entrada de reactivos auxiliares del sistema.	Cert. 6012 + Disp. 6482/09
ADVIA CENTAUR FERRITINA / para la determinación cuantitativa de ferritina en suero o plasma con el sistema advia centaur como ayuda en el diagnóstico de la anemia ferropenica y del exceso de hierro	Cert. 5989 + Disp. 6482/09
ADVIA CENTAUR HBc TOTAL CALIBRATORS / PARA USO DIAGNÓSTICO "IN VITRO" EN LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO HBc TOTAL EN SISTEMAS ADVIA CENTAUR	Cert. 5992 + Disp. 6482/09

5

*Handwritten signature*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
QUALITY CONTROL MATERIAL BNP 1,2,3 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN EL ONTROL DE LA PRECISIÓN Y LA EXACTITUD DE LOS ENSAYOS BNP DE ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 5994 + Disp. 6482/09
ACS: 180 THEOPHYLLINE 2 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ACS: 180	Cert. 4835 + Disp. 4760/09
ADVIA CENTAUR ANTI-TG / PARA LA DETECCIÓN CUANTITATIVA DE AUTOANTICUERPOS CONTRA LA TIROGLOBULINA EN SUERO O PLASMA CON EDTA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4936 + Disp. 4760/09
ADVIA CENTAUR ANTI-TG DILUENT / PARA DILUIR AUTOMÁTICAMENTE LAS MUESTRAS DE LOS PACIENTES CON NIVELES DE ANTI-TG SUPERIORES A 500 u/ml USANDO EL ENSAYO ADVIA CENTAUR ANTI-TG	Cert. 4936 + Disp. 4760/09
ADVIA CENTAUR ANTI-TPO / PARA LA DETECCIÓN CUANTITATIVA DE ANTICUERPO CONTRO LA PEROXIDASA TIROIDEA EN SUERO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4936 + Disp. 4760/09
ADVIA CENTAUR ANTI-TPO DILUENT / PARA DILUIR AUTOMÁTICAMENTE LAS MUESTRAS DE LOS PACIENTES CON NIVELES DE ANTI-TIPO SUPERIORES A 3000 u/ml USANDO EL ENSAYO ASVIA CENTAUR ANTI-TIPO	Cert. 4936 + Disp. 4760/09

3





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5 2 3 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR INTACT PTH / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA PARATIROIDEA INTACTA (PTH) EN PLASMA CON EDTA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4936 + Disp. 4760/09
ADVIA CENTAUR CA 125-II / PARA LA DETERMINACIÓN SERIADA DEL ANTIGENO DEL CÁNCER CA 125, EN SUERO HUMANO; Y COMO AYUDA EN LA CONDUCCIÓN DE PACIENTES CON CARCINOMA DE OVARIO, USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4920 + Disp. 4760/09
ADVIA CENTAUR VANCOMYCIN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE VANCOMICINA EN SUERO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4798 + Disp. 4760/09
MULTI-DILUENT 7 / PARA DILUIR MUESTRAS DE SUERO CON NIVELES DE GENTAMICINA SUPERIORES A 12 µg/ml (25,1 1/mol/1) Y PARA DILUIR MUESTRAS DE SUEROS CON NIVELES DE VANCOMICINA SUPERIORES A 90 µg/ml (62 µmol/1) EN EL ADVIA CENTAUR	Cert. 4798 + Disp. 4760/09
ADVIA CHEMISTRY SPECIAL CHEMISTRY CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS SISTEMAS BIOQUIMICOS ADVIA PARA LOS MÉTODOS DE FOSFATASA ACIDA (TOTAL Y NO PROSTÁTICA) LACTATO, LIPASA Y CAPACIDAD TOTAL DE FIJACIÓN DE HIERRO (TIBC)	Cert. 5648 + Disp. 4760/09

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ACS: 180 ANTI -TG / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE AUTOANTICUERPOS CONTRO LA TIROGLOBULINA EN SUERO O PLASMA USANDO EL SISTEMA ACS: 180	Cert. 4956 + Disp. 4760/09
ACS:180 INTACT PTH / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA PARATIROIDEA INTACTA (PTH) EN PLASMA CON ADTA USANDO EL SISTEMA ACS: 180	Cert. 4956 + Disp. 4760/09
ANTI-TG 1,2 QUALITY CONTROL MATERIAL / PARA SUPERVISAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DE LOS ENSAYOS ADVIA CENTAUR ANTI-TG O ACS: 180 ANTI-TG	Cert. 4956 + Disp. 4760/09
ANTI-TG DILUENT / PARA DILUIR ANUALMENTE LAS MUESTRAS DE LOS PACIENTES CON NIVELES DE ANTI-TG O EL ENSAYO ACS: 180 ANTI-TG	Cert. 4956 + Disp. 4760/09
CALIBRADOR 1 / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS PUNTOS DE LOS ENSAYOS ADVIA CENTAUR ANTI-TG O ACS: 180 ANTI-TG	Cert. 4956 + Disp. 4760/09
INTACT PTH 1,2,3 QUALITY CONTROL MATERIAL / PARA SUPERVISAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DE LOS ENSAYOS ADVIA CENTAUR INTACT PTH O ACS: 180 PTH	Cert. 4956 + Disp. 4760/09
INTACT PTH CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR INTACT PTH O ACS. 180 INTACT PTH	Cert. 4956 + Disp. 4760/09
WASH REAGENT 3 / SOLUCIÓN DE LAVADO PARA EL ANALIZADOR ACS: 180	Cert. 4956 + Disp. 4760/09
OPERA CLEANSING SOLUTION / CONSUMIBLES PARA ANALIZADORES DE QUIMICA CLINICA OPERA	Cert. 2661 + Disp. 4760/09

5

*[Handwritten signature]*

5230



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

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
RINSE WATER SURFACTANT / CONSUMIBLES PARA ANALIZADORES DE QUIMICA CLINICA OPERA	Cert. 2661 + Disp. 4760/09
SERUM BLANK SOLUTION / CONSUMIBLES PARA ANALIZADORES DE QUIMICA CLINICA OPERA	Cert. 2661 + Disp. 4760/09
SODIUM HYPOCHLORITE / CONSUMIBLES PARA ANALIZADORES DE QUIMICA CLINICA OPERA	Cert. 2661 + Disp. 4760/09
WETTIN AGENT W / CONSUMIBLES PARA ANALIZADORES DE QUIMICA CLINICA OPERA	Cert. 2661 + Disp. 4760/09
WASTE/WASH CARTRIDGE / PARA LA LIMPIEZA DEL RECORRIDO DE LA MUESTRA DESPUÉS DEL ANÁLISIS DE LA CALIBRACIÓN, COMO DISPOSITIVO DE RECOLECCIÓN PARA TODOS LOS DESECHOS Y PARA EL ALMACENAMIENTO DE LOS DESECHOS LÍQUIDOS EN EL SISTEMA RAPIDPOINT 400 "USO DIAGNÓSTICO IN VITRO"	Cert. 5952 + Disp. 4760/09
ADVIA CENTAUR ® CP Cpsa / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL ANTÍGENO ESPECÍFICA DE LA PRÓSTATA COMPLEJADO (CPSA) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 6061 + Disp. 6266/09
ADVIA CENTAUR EHIV QUALITY CONTROL MATERIAL / PARA EFECTUAR EL MONITOREO DE LA PERFORMANCE DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR EHV 1/0/2 EN LAS SISTEMAS ADVIA CENTAUR	Cert. 6056 + Disp. 6266/09

*AM*



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

**5230**

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR HIV 1/0/2 ENHANCED	Cert. 6058 + Disp. 6266/09
ADVIA CENTAUR MATERIAL DE CONTROL DE CALIDAD TOXO G / PARA LA MONITORIZACIÓN DEL FUNCIONAMIENTO DEL ENSAYO TOXOPLASMA G DE ADVIA CENTAUR	Cert. 4811 + Disp. 6266/09
ADVIA CENTAUR MATERIAL DE CONTROL DE CALIDAD TOXO M / PARA MONITORIZACIÓN DEL FUNCIONAMIENTO DEL TOXOPLASMA M DE ADVIA CENTAUR	Cert. 4811 + Disp. 6266/09
ADVIA CENTAUR TOXOPLASMA IgG IMMUNOASSAY / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG PARA TOXOPLASMA GONDIL EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4811 + Disp. 6266/09
ADVIA CENTAUR TOXOPLASMA IgM IMMUNOASSAY / PARA LA DETECCIÓN CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS Ig, PARA TOXOPLASMA GONDIL EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4811 + Disp. 6266/09
CALIBRADOR D / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS CON EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ® CP: AFP Y CEA	Cert. 6064 + Disp. 6266/09
CALIBRADOR Y / PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS CPSA DE ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 6060 + Disp. 6266/09

J

*JMA*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

15/06/13

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
RAPID POINT 400 MEASUREMENT CARTRIDGE / PARA LA DETERMINACIÓN A LA CABECERA DEL PACIENTE Y EN EL LABORATORIO DE: GASES EN SANGRE ( PH, PO <sup>2</sup> , PCO <sup>2</sup> ) ELECTROLITOS (Na <sup>+</sup> , K <sup>+</sup> , Ca <sup>++</sup> Y Cl <sup>-</sup> ) METABOLICOS (GLUCOSA) Y HEMATOCRITO (Hct) EN MUESTRAS DE SANGRE ENTERA, ARTERIAL, VENOSA Y CAPILAR, MEDIANTE EL SISTEMA RAPIDPOINT 400	Cert. 6002 + Disp. 6266/09
RAPID POINT 405 MEASUREMENT CARTRIDGE BG + Coox / PARA LA DETERMINACIÓN A LA CABECERA DEL PACIENTE Y EN EL LABORATORIO DE GASES EN SANGRE PH, PO <sub>2</sub> , Y PCO <sub>2</sub> ) + Coox [HEMOGLOBINA TOTAL (tHb) Y DERIVADOS DE LA HEMOGLOBINA; FO <sub>2</sub> Hb, FCOHb, FMeIHb, FHHb]; EN MUESTRAS DE SANGRE ENTERA, ARTERIAL, VENOSA Y CAPILAR, MEDIANTE EL SISTEMA RAPIDPOINT 405	Cert. 6013 + Disp. 6266/09
RAPIDPOINT 405 MEASUREMENT CARTRIDGE FULL + Coox / PARA LA DETERMINACIÓN EN EL LABORATORIO DE GASES EN SANGRE (Ph, Po <sub>2</sub> , Y PCO <sub>2</sub> ) ELECTROLITOS (Na <sup>+</sup> , K <sup>+</sup> , Ca <sup>++</sup> Y Cl <sup>-</sup> ), METABOLITOS (GLUCOSA), + COOX (HEMOGLONIMA TOTAL (tHb), Y DERIVADOS DE LA HEMOGLOBINA: FO <sub>2</sub> Hb, FCOHb, FMeHB, FHHb); EN MUESTRAS DE SANGRE ENTERA, ARTERIAL, VENOSA Y CAPILAR, MEDIANTE EL SISTEMA RAPIDPOINT 405 "USO IN VITRO"	Cert. 6080 + Disp. 6266/09

5

*MM*



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ® CP PROLACTINA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROLACTINA EN SUERO EN SISTEMAS AUTOMATIZADOS POR QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA CENTAUR CP	Cert. 5635 + Disp. 6584/08
ADVIA CENTAUR ANTI-HBs / EL ENSAYO ADVIA CENTAUR ANTI-HBs ES UN INMUNOENSAYO DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS TOTALES FRENTE AL ANTÍGENO DE SUPERFICIO DE LA HEPATITIS B EN SUERO Y PLASMA HUMANO (TRATADOS CON ADTE O HEPARINIZADOS) CON EL SISTEMA ADVIA CENTAUR. LOS RESULTADOS DEL ENSAYO PUEDEN UTILIZARSE COMO AYUDA EN LA DETERMINACIÓN DE LA SUCEPTIBILIDAD A LA INFECCIÓN POR EL VIRUS DE LA HEPATITIS B (VHB) ANTES O DESPUÉS DE LA VACUNACIÓN FRENTE AL VHB O EN SUJETOS DE LOS QUE SE DESCONOZCAN SU ESTADO DE VACUNACIÓN. LOS RESULTADOS DEL ENSAYO PUEDEN UTILIZARSE CON OTROS MARCADORES SEROLÓGICOS DEL VHB PARA EL DIAGNÓSTICO DE LABORATORIO DE LA ENFERMEDAD POR EL VHB ASOCIADA A LA INFECCIÓN POR EL VHB. UN RESULTADO DE REACCIÓN DEL ENSAYO PROPORCIONARÁ UN DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL EN PERSONAS CON SIGNOS Y SÍNTOMAS DE HEPATITIS EN LOS QUE NO SE CONOZCA LA ETIOLOGÍA.	Cert. 6108 + Disp. 6584/08

51

*AM*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR ® CALIBRADOR HCV / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN ENSAYO HCV CON EL SISTEMA ADVIA CENTAUR ®	Cert. 5950 + Disp. 6584/08
ADVIA CHEMISTRY CREATINE KINASE (NAC) / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ACTIVIDAD DE LA CREATINA-QUINASA EN SUERO Y PLASMA HUMANO EN EL INSTRUMENTO ADVIA ® 1200 CHEMISTRY SYSTEM	Cert. 5395 + Disp. 6584/08
CALIBRADOR U / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS CON LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR ® CP: MIOGLOBINA Y cTnl	Cert. 6087 + Disp. 6584/08
QUALITY CONTROL MATERIAL CPSA 1,2,3 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN EL CONTROL DE LA PRECISIÓN Y LA EXACTITUD DE LOS ENSAYOS CPSA DE ADVIA CENTAUR ® CP	Cert. 6097 + Disp. 6584/08
VERSANT™ HCV GENOTYPE ASSAY (LIPA) / ENSAYO DE HIBRIDIZACIÓN INVERSA (CON SONDAS) PARA LA IDENTIFICACIÓN IN VITRO DE LOS GENOTIPOS 1 A 6 DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (HCV) Y LOS SUBTIPOS MÁS COMUNES.	Cert. 5226 + Disp. 6584/08
ADVIA 120 AUTO RETIC / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE: CONCENTRACIÓN, PORCENTAJE, VOLUMEN CORPUSCULAR MEDIO, CONTENIDO DE HEMOGLOBINA CELULAR Y CONCENTRACIÓN MEDIA DE HEMOGLOBINA DE RETICULOCITOS.	Cert. 4102 + Disp. 211/10

5



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
Calibrador BNP / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS BNP DE ADVIA CENTAUR ® CP.	Cert. 5898 + Disp. 6584/08
ADVIA 120 BASO / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA Y LA DIFERENCIACIÓN DE LEUCOCITOS EN SANGRE TOTAL CON ADVIA 120	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 CBC TIMEPAC NUMERATION / PARA SER UTILIZADO EN EL EQUIPO ADCIA 120 CONTADOR HEMATOLOGICO	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 DEFOAMER / PARA SER USADO COMO REACTIVO ANTIESTIMULANTE EN ADVIA 120	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 DIFF TIMEPAC FORMULE / PARA CUANTIFICACIÓN DE CÉLULAS EN SANGRE TOTAL POR EL MÉTODO DE LA PEROXIDASA PARA SER USADO CON EL ADVIA 120	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 E2 KLEEN / USO COMO REACTIVO DE LAVADO / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE: CONCENTRACIÓN, PORCENTAJE, VOLUMEN CORPUSCULAR MEDIO, CONTENIDO DE HEMOGLOBINA CELULAR Y CONCENTRACIÓN MEDIA DE HEMOGLONIMA DE RETICULOCITOS.	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 HGB / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE HEMOGLOBINA EN SANGRE TOTAL CON ADVIA 120	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 PEROX 1 / PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA Y DIFERENCIACIÓN DE LEUCOCITOS EN SANGRE TOTAL.	Cert. 4102 + Disp. 211/10

S





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA 120 PEROX 2 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA Y DIFERENCIACIÓN DE LEUCOCITOS EN SANGRE TOTAL	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 PEROX 3 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA Y DIFERENCIACIÓN DE LEUCOCITOS EN SANGRE TOTAL	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 PEROX SHEATH / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ERITROCITOS, LEUCOCITOS Y PLAQUETAS EN SANGRE TOTAL	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 RCB / PLT / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ERITROCITOS Y PLAQUETAS EN SANGRE TOTAL CON ADVIA 120	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 120 SHEATH/RINSE / ENVOLVENTE ACLARANTE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE: CONCENTRACIÓN, PORCENTAJE, VOLUMEN CORPUSCULAR MEDIO, CONTENIDO DE HEMOGLOBINA CELULAR Y CONCENTRACIÓN MEDIA DE HEMOGLOBINA DE RETICULOCITOS.	Cert. 4102 + Disp. 211/10
ADVIA 60 - SYS CLEAR REAGENT / SOLUCIÓN DESINFECTANTE Y DETERGENTE PARA CONTADORES HEMATOLÓGICOS	Cert. 3322 + Disp. 211/10
ADVIA 60 - SYS DIL REAGENT / DILUYENTE PARA EL CONTEO Y DIFERENCIACIÓN DE CÉLULAS SANGUÍNEAS Y MEDICINA DE HEMATOCRITO	Cert. 3322 + Disp. 211/10
ADVIA 60 - SYS KLEN REAGENT / SOLUCIÓN DE LIMPIEZA PARA CONTADORES HEMATOLOGICOS	Cert. 3322 + Disp. 211/10

5.

*mm*



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

5 2 3 0

J.

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA 60 - SYS LYSE REAGENT / AGENTE LISANTE PARA RECuento Y DIFERENCIACIÓN DE CÉLULAS BLANCAS SANGUINEAS	Cert. 3322 + Disp. 211/10
ADVIA 60 TIMEPAC TM / PACK CONSTITUÍDO POR LOS SIGUIENTES COMPONENTES: REACTIVO ADVIA 60 SYSKLEN™ (1); REACTIVO ADVIA 60 SYSLYSE™(2); REACTIVO ADVIA 60 SYSDIL™ (3)	Cert. 3623 + Disp. 211/10
ADVIA OPTI point / MATERIAL OPTICO DE PRUEBA PARA AJUSTAR LAS GANANCIAS DEL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4201 + Disp. 211/10
ADVIA SET POINT - CALIBRATOR / PARA CALIBRACIÓN DEL SISTEMA HEMATOLÓGICO ADVIA 120	Cert. 4201 + Disp. 211/10
ADVIA TEST POINT - CONTROL ALTO / PARA CONTROLAR LA PRECICSIÓN Y EXACTITUD DEL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4201 + Disp. 211/10
ADVIA TEST POINT - CONTROL BAJO / PARA CONTROLAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DEL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4201 + Disp. 211/10
ADVIA TEST POINT - CONTROL NORMAL / PARA CONTROLAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DEL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4201 + Disp. 211/10
ADVIA TEST POINT RETICULOCITOS CONTROL ALTO / PARA CONTROLAR EL RENDIMIENTO DEL MÉTODO DE RETICULOCITOS EN EL SISTEMA HEMOTOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4201 + Disp. 211/10

5230



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

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ACS: CENTAUR DILUYENTE DE VITAMINA B12 / CUANDO LOS VALORES ENCONTRADOS DE VITAMINA B12 SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA DEBEN DILUIRSE LAS MUESTRAS DE LAS PACIENTES PARA QUE ENTREN EN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA	Cert. 4299 + Disp: 2552/10
ACS: CENTAUR DTT FOLATO / MATERIAL NECESARIO PERO NO PROVISTO PARA EL ENSAYO FOLATO DE ACS. CENTAUR, QUE JUSTAMENTE CON EL AGENTE LIBERADOR (HIDRÓXIDO DE SODIO) ES UTILIZADO PARA LIBERAR EL FOLATO DE LAS PROTEÍNAS QUELANTES ENDOGENAS EN LA MUESTRA. CONSULTAR MANUAL DE INSTRUCCIONES DEL PRODUCTO FOLATO DE ACS: CENTAUR.	Cert. 4299 + Disp. 2552/10
ACS: CENTAUR FERRITINA + C / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FERRITINA EN EL CUERO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS: CENTAUR	Cert. 4299 + Disp. 2552/10
ACS: CENTAUR FOLATO / INMUNOENSAYO COMPETITIVO QUE UTILIZA TECNOLOGÍA QUIMIOLUMINISCENTE DIRECTA, DESTINADO A LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOLATO EN SUERO O EN LOS ERITOCITOS, UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIAS DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS CENTAUR	Cert. 4299 + Disp. 2552/10

S



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

523 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA TEST POINT RETICULOCITOS CONTROL BAJO / PARA CONTROLAR EL RENDIMIENTO DEL MÉTODO DE RETICULOCITOS EN EL SISTEMA HEMATOLOGICO ADVIA 120	Cert. 4201 + Disp. 211/10
ACS: CENTAUR VB12 + C / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE VITAMINA B12 EN SUERO HUMANO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS. CENTAUR CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4299 + Disp. 2552/10
VB12 DTT / AGENTE LIBERADOR / MATERIAL NECESARIO PARA NO PROVISTO PARA EL ENSAYO VB12 DE ACS: CENTAUR, QUE JUSTAMENTE CON EL AGNTE LIBERADOR ES UTILIZADO ARA LIBERAR LA VITAMINA B12 DE LAS PROTEÍNAS DE UNIÓN ENDOGENAS EN LA MUESTRA Y LA COBINAMIDA PARA EVITAR QUE SE FORMEN NUEVAS UNIONES DESPUES DE QUE SE HAYA AÑADIDO LA FASE SÓLIDA A LA MUESTRA. CONSULTAR MANUAL DE INSTRUCCIONES DEL PRODUCTO VB12 DE ACS: CENTAUR.	Cert. 4299 + Disp. 2552/10
ADVIA ACS: 180 TOBRAMICINA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TOBRAMICINA EN SUERO O PLASMA HUMANO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POT QUIMIOLUMINISCENCIA ADVIA ACS: 180	Cert. 4442 + Disp. 2552/10

S



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
F S H + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA FOLÍCULIESTIMULANTE (FSH) EN SUERO, MEDIANTE EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4388 + Disp. 2552/10
h C G TOTAL + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GONADOTROFINA CORIÓICA HUMANA (HCG) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4388 + Disp. 2552/10
L H + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA LUTEINIZANTE (LH) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4388 + Disp. 2552/10
MULTI-DILUYENTE 9 / LAS MUESTRAS DE SUERO DE PACIENTES CON NIVELES DE ESTRADIOL-6 SUPERIORES A LA SENSIBILIDAD DEL MÉTODO [1000 pg/ml (3679 pmol)] DEBEN DILUIRSE Y SER ANALIZADAS NUEVAMENTE PARA OBTENER RESULTADOS EXACTOS, CUANDO LA MUESTRA ES DILUÍDA AUTOMÁTICAMENTE POR MEDIO DEL SISTEMA SE UTILIZA EL MULTI-DILUYENTE 9 DE ACS: CENTAUR	Cert. 4388 + Disp. 2552/10

0

ML



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ESTRADIOL -6 + 6 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ESTRADIOL EN SUERO MEDIANTE EL SISTEMA AUTOMATIZADO POS QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4388 + Disp. 2552/10
PROGESTERONA + E / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROGESTERONA EN SUERO HUMANO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4388 + Disp. 2552/10
PROLACTINA + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROLACTINA EN SUERO HUMANO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4388 + Disp. 2552/10
T h C G Diluyente / LAS MUESTRAS DE SUERO CON LOS NIVELES DE HCG SUPERIORES A 1000 MuI/ml (UI/I) DEBEN SER DELUÍDAS Y VUEKTAS A ANALIZAR PARA OBTENER RESULTADIS EXACTOS, PARA DILUCIONES AUTOMÑATICAS POR MEDIO DEL SISTEMA SE UTILIZA EL DILUYENTE ThCG DE ACS: CENTAUR ®	Cert. 4388 + Disp. 2552/10
TESTOSTERONA + E / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TESTOSTERONA TOTAL (FIJADA Y NO FIJADA) EN SUERO UTILIZANDO EL SUSTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4388 + Disp. 2552/10

J



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

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
PSA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA, SERIAL DE ANTIGENO (PSA) ESPECÍFICO PARA LA PRÓSTATA EN SUERO HUMANO Y COMO AYUDA PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON CÁNCER DE PRÓSTATA UTILIZANDO EL ACS: CENTAUR	Cert. 4423 + Disp. 2552/10
ADVIA CENTAUR GENTAMICINA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GENTAMICINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4522 + Disp. 6279/09
ADVIA CENTAUR MULTI DILUYENTE 5 / PARA DILUCIÓN AUTOMÁTICA POR MEDIO DEL SISTEMA DE LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS RESULTADOS SUEPRAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL MÉTODO	Cert. 4522 + Disp. 6279/09
ADVIA CENTAUR TOBRAMICINA / PARA LA DETERMINACIÓN DE TOBRAMICINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL SISTEMA ADVIA CENTAUR	Cert. 4522 + Disp. 6279/09
C K M B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CK - MB EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4424 + Disp. 6279/09
C K M B Diluyente Systems / PARA DILUCIÓN MANUAL DE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES SUPERIORES DE CK-MB A 300 ng (3,75 nmol/l), PARA USAR CON EL ENSAYO CK - MB DE ACS: CENTAUR ®	Cert. 4424 + Disp. 6279/09



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

523

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
c Tn I + U / TROPOONINA CARDÍACA I / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TROPONINA I CARDÍACA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO Y COMO AYUDA PARA EL DIAGNÓSTICO DE INFARTO AGUDO DE MIOCARDIA USANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4424 + Disp. 6279/09
CKMB Diluyente Centaur / PARA DILUCIÓN AUTOMÁTICA DE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES DE CK .MB SUPERIORES A 300 ng/ml (3,75 nmol/l) PARA USAR CON EL ENSAYO CK .MB DE ACS: CENTAUR ®	Cert. 4424 + Disp. 6279/09
CORTISOL + E / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CORTISOL EN SUERO U ORINA MEDIANTE EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4424 + Disp. 6279/09
Diluyente de c TnI / PARA LA DETERMINACIÓN AUTOMÁTICA DE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES DE TROPONINA 1 A 50 ng/ml (µg/l), PARA USAR CON EL ENSAYO cTnI DE ACS: CENTAUR ®	Cert. 4424 + Disp. 6279/09
Ig E Diluyente / PARA DILUCIÓN AUTOMÁTICA DE LAS MUESTRAS DE SUERO DEL PACIENTE CON NIVELES DE IgE TOTAL SUPERIORES A 3000 UI/ml EN EL ACS: CENTAUR® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4424 + Disp. 6279/09

*mt*





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

523 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
Ig E Total + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE IgE TOTAL EN SUERO HUMANO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4424 + Disp. 6279/09
MIOGLOBINA + U / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE MIOGLOBINA EN QUERO O PLASMA Y COMO AYUDA PARA EL DIAGNÓSTICO PRECISO DEL INFARTO DE MIOCARDIO, USANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4424 + Disp. 6279/09
MIOGLOBINA Diluyente / PARA DILUIR LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES SUPERIORES DE MIOGLOBINA A 1000 ng/ml (pg/l) AUTOMÁTICAMENTE EN EL SISTEMA ACS: CENTAUR ®	Cert. 4424 + Disp. 471/10
CALIBRADOR E / LOS CALIBRADORES BAJO Y ALTO QUE ESTÁN INCLUÑIDOS EN EL CALIBRADOR E, SE UTILIZAN EN CALIBRACIONES A DOS PUNTOS DE ENSAYOS DE CORTISOL, ESTRADIOL, PROGESTERONA Y TESTOSTERONA EN LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3549 + Disp. 6279/09

0,

*MSA*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
CALIBRADOR DE ESTRADIOL -6 / LOS CALIBRADORES DE ESTRADIOL BAJO Y ALTO CON PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE ENSAYOS DE ESTRADIOL -6 PARA ACS: SYSTEMS EN LAS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3549 + Disp. 6279/09
ESTRADIOL - 6II + 6 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ESTRADIOL EN SUERO MEDIANTE LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3549 + Disp. 6279/09
ESTRADIOL 6 / LOS CALIBRADORES DE BAJO Y ALTO CONTENIDOS EN EL CALIBRADOR 6 SON PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE ENSAYOS DE ESTRADIOL - 6 I PARA ACS: 180 ® Y ESTRADIOL - 6 PARA ACS: CENTAUR N LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3549 + Disp. 6279/09
FSH + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA FOLICULOESTIMULANTE (FSH) EN SUERO, MEDIANTE LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOR DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS 180 ®	Cert. 3549 + Disp. 6279/09

J

JML



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

5230

01

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
<p>Hcg TOTAL + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GONADOTROFINA CORIÓNICA HUMANA (HCG) EN SUERO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180r. LOS RESULTADOS OBTENIDOS EN MUESTRAS DE HCG SON UTILIZADOS COMO AYUDA EN LA EVALUACIÓN DEL EMBARAZO. ESTE ENSAYO DETECTA LA MOLÉCULA INTACTA DE HCG Y LAS SUBUNIDADES BETA LIBRES DE LA MOLÉCULA DE HCG.</p>	<p>Cert. 3549 + Disp. 6279/09</p>
<p>LH2 + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE HORMONA LUTEINIZANTE (LH) EN SUERO MEDIANTE LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS. 180 ® DE CHIRON DIAGNOSTICS</p>	<p>Cert. 3549 + Disp. 6279/09</p>
<p>PROGESTERONA + E / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROGESTERONA EN SUERO HUMANO MEDIANTE LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 ® DE CHIRON DIAGNOSTICS</p>	<p>Cert. 3549 + Disp. 6279/09</p>
<p>PROLACTINA + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROLACTINA EN SUERO HUMANO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180 ®</p>	<p>Cert. 3549 + Disp. 6279/09</p>



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TESTOSTERONA + E / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TESTOSTERONA TOTAL (FIJADA Y NO FIJADA) EN SUERO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS:180 ® SW CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3549 + Disp. 6279/09
TOTAL Hcg DILUYENTE / LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS RESULTADOS SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA DEBEN SER DILUIDAS YA SEA EN FORMA AUTOMÁTICA POR MEDIO DEL SISTEMA O EN FORMA MANUAL	Cert. 3549 + Disp. 6279/09
ACS: 180 ANTI TPO / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS CONTRA PEROXIDASAS TIROIDEA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180	Cert. 4566 + Disp. 5978/08
ANTI TPO 1,2 CONTROL DE CALIDAD / MONITORIZACIÓN DE LA PRECISIÓN DE LOS ENSAYOS ANTI TIPO DE ACS: 180 Y ADVIA CENTAUR	Cert. 4566 + Disp. 5978/08
ANTI TPO DILUYENTE / SE UTILIZA CON LOS ENSAYOS ANTI TIPO DE ADVIA CENTAUER DE ACS: 180 PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE SUERO O PLASMA CON NIVELES DE ANTI TIPO SUPERIORES A 3000 U/ml QUE DEBEN VOLVER A ANALIZARSE PARA OBTENER RESULTADOS PRECISOS	Cert. 4566 + Disp. 5978/08
CALIBRADOR O / CALIBRACIÓN DE ENSAYOS ANTI TIPO DE ACS: 180 Y ADVIA CENTAUR	Cert. 4566 + Disp. 5978/08

5,

Ant-



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ACS:180 PSA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA SERIADA DE ANTÍGENO PROSTATICO ESPECÍFICO (PSA) EN SUERO HUMANO Y COMO AYUDA EN EL MANEJO DE PACIENTES CON CANCER DE PRÓSTATA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180	Cert. 4472 + Disp. 5978/08
CALIBRADOR Q / CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS DEL ANTÍGENO DE PRÓSTATA (PSA) DE ACS: CENTAUR ® O ACS: 180 ®	Cert. 4472 + Disp. 5978/08
AFP + D / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ALFA - FETOPROTEÍNA (AFP) EN: SUERO HUMANO Y LÍQUIDO AMNIÓTICO DE MUESTRAS OBTENIDAS ENTRE LAS 15 Y 20 SEMANAS DE GESTACIÓN COMO AYUDA EN LA DETECCIÓN DE DEFECTOS DE CIERRE DEL TUBO NEURAL (NTD), CUANDO SE USA EN COMBINACIÓN CON PRUEBAS DE ULTRASONOGRAFÍA Y AMNIOGRAFÍA. SUERO HUMANO, COMO AYUDA EN EL MANEJO DEL CÁNCER TESTICULAR NO SEMINOMATOSO SI SE UTILIZA JUNTO CON EXAMEN FÍSICO, HISTOLOGÍA / PATOLOGÍA Y DEMÁS PROCEDIMIENTOS CLÍNICOS DE EVALUACIÓN, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4471 + Disp. 5978/08



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
BR + G / EL ENSAYO BR DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA EN SERIE DEL ANTÍGENO DE CÁNCER CA 15-3 EN SUERO HUMANO, USANDO EL SISTEMA AUTOMÑATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS.	1 Cert. 4471 + Disp. 5978/08
C E A + D / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL ANTÍGENO CÁRCINOEMBRIONARIO (CEA) EN SUERO COMO AYUDA EN EL MANEJO DE AQUEJADOS DE CÁNCER EN LOS QUE SE OBSERVAN CAMBIOS DE CONCENTRACIONES DE CEA, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POS QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4471 + Disp. 5978/08
GI + W / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CA 19-9 EN SUERO HUMANO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS. CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4471 + Disp. 5978/08
GI Diluyente / LAS MUESTRAS DE SUERO CON NIVELES DE ANTIGENO CA 19-9 MAYORES DE 500 U/ml DEBEN DILUIRSE Y SER ANALIZADOS NUEVAMENTE PARA OBTENER RESULTADOS EXACTOS, SE UTILIZA DILUYENTE GI DE ACS: CENTAR ® CUANDO SE LLEVEN A CABO DILUCIONES AUTOMÑATICAS POR MEDIO DEL SISTEMA	Cert. 4471 + Disp. 5978/08

57



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

5230

ES1

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
Multi-diluyente 8 /PARA DILUIR AUTOMÁTICAMENTE POR MEDIO DEL SISTEMA LAS MUESTRAS DE SUERO CUYOS NÍVELES DE CA 125 SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL MÉTODO	Cert. 4471 + Disp. 5978/08
O V + X / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CA 125 EN SUERO HUMANO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÑATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4471 + Disp. 5978/08
O V Diluyente / LAS MUESTRAS DE SUERO CON NIVELES DE ANTÍGENO CA 125 SUPERIORES A 1000 U/ml SE DEBEN DILUIR Y VLVER A SER ANALIZADAS PARA OBTENER RESULTADOS EXACTOS, SE UTILIZA DILUYENTE OV DE ACS: CENTAUR ® CUANDO SE LLEVEN A CABO DILUCIONES AUTOMÁTICAS POR MEDIO DEL SISTEMA	Cert. 4471 + Disp. 5978/08
PSA2 + D / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA, SERIAL DE ANTÍGENO (PSA) ESPÉCÍFICO PARA LA PRÓSTATA EN SUERO HUMANO Y COMO AYUDA PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON CÁNCER DE PRÓSTATA UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÑATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: CENTAUR ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 4471 + Disp. 5978/08
Reactivo de Pretratamiento para BR / MATERIAL NECESARIO PARA LA DETERMINACIÓN DEL ANTÍGENO CA 15-3 QUE CONJUNTAMENTE CON LA MUESTRA PERMITE LA REALIZACIÓN AUTOMÑATICA DE LA REACCIÓN QUIMIOLUMINISCENTE	Cert. 4471 + Disp. 5978/08

ANL



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

523 0

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
MIOGLOBINA DILUYENTE / PARA DILUIR AUTOMÁTICA O MANUALMENTE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES SUPERIORES DE MIOGLOBINA A 1000 ng/ml (µg).	Cert. 3585 + Disp. 6279/09
CALIBRADOR B / LOS CALIBRADORES ALTO Y BAJO CONTENIDOS EN EL CALIBRADOR B, SON PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS EN SIGUIENTES ENSAYOS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS: DIGOXINA, IgE, LH2, PROLACTINA, HCG TOTAL Y TSH.	Cert. 3585 + Disp. 471/10
CALIBRADOR CK MB / LOS CALIBRADORES ALTO Y BAJO SON PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS ENSAYOS DE CK MB PARA ACS: SYSTEMS EN LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS.	Cert. 3585 + Disp. 471/10
CALIBRADOR DPD / LOS CALIBRADORES BAJO Y ALTO SON PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS ENSAYOS DPD PARA ACS: SYSTEMS EN LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS.	Cert. 3585 + Disp. 471/10
CALIBRADOR U / LOS CALIBRADORES ALTO Y BAJO QUE ESTAN INCLUIDOS EN EL CALIBRADOR U, SE UTILIZAN EN CALIBRADORES A DOS PUNTOS DEL ENSAYO DE MIOGLOBINA Y cTn1 EN LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS.	Cert. 3585 + Disp. 471/10

LM





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
CK MB II / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CK MB EN EL SUERO Y PLASMA HEPARINIZADO MEDIANTE LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180	Cert. 3585 + Disp. 471/10
CORTISOL + E / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CORTISOL EN SUERO U ORINA MEDIANTE LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: 180 DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3585 + Disp. 471/10
CORTISOL Solución Tampón de reconstitución de orina / PARA RECONSTRUIR MUESTRAS DE ORINA QUE SE HAYAN EXTRAÍDO DE ACUERDO A LAS INDICACIONES EN PROCEDIMIENTOS DE EXTRACCIÓN DE CORTISOL DE LAS ORINA. LOS NIVELES DE CORTISOL EXTRAÍDOS DE LA ORINA SE DETERMINAN EN MUESTRAS DE ORINA RECONSTITUÍDAS, UTILIZANDO EL ENSAYO DE CORTISOL PARA ACS: 180 Y LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA PARA ACS: 180.	Cert. 3585 + Disp. 471/10
cTn DILUYENTE / PARA DILUIR AUTOMÁTICA O MANUEALMENTE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES DE TROPONINA CARDIACA 1 SUPERIORES A 50 ng/ml	Cert. 3585 + Disp. 471/10

57



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
cTn I + U / PARA LA DETERMINACIÓN CUÁNTITATIVA DE TROPONINA CARDÍACA 1 EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO Y COMO AYUDA PARA EL DIAGNÓSTICO DE INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO, USANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE AUMIOLUMINISCENCIA DE ACS: 180 DE CHIRON DIAGNOSTICS.	Cert. 3585 + Disp. 471/10
DPD / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DESOXIPIRIDINOLINA (DPD) EN ORINA, COMO UN INDICADOR DE LA REABSORCIÓN OSIA, UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 DE CHIRON DIAGNOSTICS.	Cert. 3585 + Disp. 471/10
DPD 1, 2, 3 / PARA MONITOREAR LA PRECISIÓN Y EXACTITUD DEL ENSAYO DPD PARA ACS: 180 DE CHIRON DIAGNOSTICS, UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA.	Cert. 3585 + Disp. 471/10
DPD DILUYENTE / PARA DILUIR AUTOMÁTICA O MANUALMENTE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES SUPERIORES DE DPD A 350 Nm (144,6 ng/ml).	Cert. 3585 + Disp. 471/10
IgE TOTAL + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUÁNTITATIVA DE IgE TOTAL EN SUERO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 DE CHIRON DIAGNOSTICS.	Cert. 3585 + Disp. 471/10

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IgE TOTAL DILUYENTE / PARA DILUIR AUTOMÁTICA O MANUALMENTE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES SUPERIORES DE IgE TOTEL A 3000 UI/ml.	Cert. 3585 + Disp. 471/10
MIOGLOBINA + U / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE MIOGLOBINA EN SUERO O PLASMA Y COMO AYUDA PARA EL DIAGNÓSTICO PRECISO DEL INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO, USANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3585 + Disp. 471/10
DIGOXINA + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGOXINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: CENTAUR	Cert. 4297 + Disp. 471/10
MULTI-DILUYENTE 4 / PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS RESULTADOS SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA	Cert. 4297 + Disp. 471/10
Fr T4 + A / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TIROXINA LIBRE (FT4) EN SUERO MEDIANTE EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3684 + Disp. 471/10
FT3 + A / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TRIODOTIRONINA LIBRE FT3 EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3684 + Disp. 471/10

5

*[Handwritten signature]*



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

5 213 0

8

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
REACTIVO AUXILIAR T3 T4 VB 12 / LIBERA EL PRINCIPIO ACTIVO PARA COMENZAR EL PROCESO DE MEDICIÓN DESDE LA ENTRADA DE REACTIVOS AUXILIARES DEL SISTEMA	Cert. 3684 + Disp. 471/10
T Up + A / PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS INSATURADAS QUELANTES DE LA TIROIDES EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3684 + Disp. 471/10
T3 + A / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TRIODOTITONINA (T3) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMATIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3684 + Disp. 471/10
T4 + A / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TIROXINA (T4) EN SUERO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3684 + Disp. 471/10
TSH + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA ESTIMULANTE DE LA TIROIDES (THS, TIROTROFINA) EN SUERO UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3684 + Disp. 471/10



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
TSH 3 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA ESTIMULANTE DE LA TIROIDES (THS, TIROTROFINA) EN SUERO, UTILIZANDO EL SISTEMA AUTOMÁTIZADO POR QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: CENTAUR DE CHIRON DIAGNÓSTICS	Cert. 3684 + Disp. 471/10
ACS SYSTEMS CALIBRADOR A / LOS CALIBRADORES ALTO Y BAJO CONTENIDO EN EL CALIBRADOR A, SON PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS: FT3, FrT4, T3, T4, TU, Tup Y TEOFILINA	Cert. 3570 + Disp. 7504/08
ACS SYSTEMS CALIBRADOR B / LOS CALIBRADORES BAJO Y ALTO CONTENIDOS EN EL CALIBRADOR B, SON PARA LA CALIBRACIÓN DE DOS PUNTOS DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS: DIGOXINA, IgE, LH2, PROLACTINA, HCG TOTAL Y TSH	Cert. 3570 + Disp. 7504/08
ACS SYSTEMS T3 DILUYENTE / PARA DILUIR MANUALMENTE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES SUPERIORES A 8 ng/ml (12,3 nmol/l)	Cert. 3570 + Disp. 7504/08

10

*ML*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ACS: 180 ® CALIBRADOR DE FOLATO / LOS CALIBRADORES DE FOLATO ALTO Y BAJO SE EMPLEAN PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS EN EL ENSAYO DE FOLATO PARA ACS: 180 ® EN LAS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3536 + Disp. 7504/08
ACS: 180 ® FERRITINA + C / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FERRITINA EN EL SUERO, UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180 ® COMO AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE ANEMIA POR DEFICIENCIA DE HIERRO Y EXCESO DE HIERRO	Cert. 3536 + Disp. 7504/08
ACS: 180 ® FOLATO / INMUNOENSAYO COMPETITIVO QUE UTILIZA TECNOLOGÍA QUIMIOLUMINISCENTE DIRECTA, DESTINADO A LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FOLATO EN EL SUERO O EN LOS HEMATIES, UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3536 + Disp. 7504/08
ACS: 180 ® KIT DE ACONDICIONAMIENTO DEL FOLATO / TESTIGO DE REACTIVOS PARA LA CURVA PATRON DE REACTIVOS EN EL SISTEMA AUTOMATIZADO FR QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180 ® PARA LA PRUEBA DE FOLATO	Cert. 3536 + Disp. 7504/08

01

*Handwritten signature*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ACS: 180 ® REACTIVO: ACIDO ASCORBICO FOLATO DILUYENTE DE ACIDO / PARA SER USADO EN EL SISTEMA DE QUIMIOLUMINISCENCIA DIRECTA FOLATO, ACS: 180 ® PARA LA PREPARACIÓN DEL HEMOLIZADO DE HEMATIES DE ACUERDO AL INSERTO INCLUIDO EN CADA PRODUCTO	Cert. 3536 + Disp. 7504/08
ACS: 180 ® SISTEMA AUTOMATIZADO DE QUIMIOLUMINISCENCIA / LOS CALIBRADORES BAJO Y ALTO, CONTENIDOS EN EL CALIBRADOR C, SON PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS PARA LOS ENSAYOS DE FERRITINA EN VB12	Cert. 3536 + Disp. 7504/08
ACS: 180 ® REACTIVO: DILUYENTE VB12 DILUYENTE DE VITAMINA B12 / CUANDO LOS VALORES ENCONTRADOS DE VITAMINA B12 SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA, DEBEN DILUIRSE LAS MUESTRAS DE LOS PACIENTES, PARA QUE ENTREN EN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA	Cert. 3536 + Disp. 7504/08
ACS: 180 ® VB12 + C / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA VITAMINA B12 EN EL SUERO O PLASMA, UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180 ®	Cert. 3536 + Disp. 7504/08
DILUYENTE CA 19-9	Cert. 3719 + Disp. 5377/09

5

*Mmt*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
AFP + D / PARA LA DETERMINACIÓN DE ALFAFENOPROTEINA (AFP) EN SUERO HUMANO Y LÍQUIDO AMNIÓTICO DE MUESTRAS OBTENIDAS A LAS 15 O 20 SEMANAS DE GESTACIÓN, EN SUERO HUEMANO COMO AYUDA EN EL MANEJO DEL CÁNCER TESTICULAR NO SEMINOMATOSO	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
AFP REACTIVO DE LAVADO / PARA EL LAVADO DE LAS SONDAS DEL SISTEMAS Y EL LLENADO DE LA CUBETA DE MUESTRAS PARA SER COLOCADA EN LA BANDEJA PARA MUESTRAS	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
BR + G / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA EN SERIE DEL CA 15-3 EN SUERO HUMANO, MEDIANTE SISTEMAS AUTOMÁTIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: 180 ®	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
CALIBRADOR D / LOS CALIBRADORES BAJO Y ALTO CONTENIDOS EN EL CALIBRADOR D SON PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS SEIGUIENTES ENSAYOS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS AFP, CEA, Y PSA2	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
CALIBRADOR fPSA / PARA LA DETERMINACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS ENSAYOS FPSA EN ACS SYSTEMS UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
CALIBRADOR G / PARA LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO BR + G	Cert. 3719 + Disp. 5377/09

5





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

523 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
CALIBRADOR W / CALIBRACIONES A DOS PUNTOS DE ENSAYOS GI APRA ACS: SYSTEMS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
CALIBRADOR X / PARA CALIBRACIONES A DOS PUTNOS DE ENSAYOS OV PARA ACS: SYSTEMS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
CEA + D / PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DE ANTÍGENO CARDIOEMBRIÓNARIO (CEA) EN SUERO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS. 180 ®	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
CEA Diluyente / PARA DILUIR AUTOMATICAMENTE O MANUALMENTE LAS MUESTRAS DEL PACIENTE CON VALORES SUPERIORES A 100 ng/ml	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
Fpsa / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ANTÍGENO ESPECÍFICO DE LA PROSTATA LIBRE EN SUERO HUMANO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS. 180 ®	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
G1 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CA 19-9 EN SUERO HUMANO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENICA DE CHRON DIAGNOSTICS ACS: 180 ®	Cert. 3719 + Disp. 5377/09

07



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

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
OV + X / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CA 125 EN SUERO HUMANO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
PSA2 + D / PARA LA MEDICIÓN DE ANTIGENO PROSTATICO ESPECÍFICO (PSA) EN SUERO HUMANO	Cert. 3719 + Disp. 5377/09
CHIRON - REACTIVOS / PARA LA DETERMINACIÓN DE GASES Y ELECTROLITOS EN SANGRE	Cert. 3434 + Disp. 5377/09
CALIBRADOR A / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS EN LOS SISTEAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS FT3, FrT4, T3, T4, TU, Tup Y TEOFILINA	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
CALIBRADOR B / LOS CALIBRADORES ALTO Y BAJO CONTENIDOS EN EL CALIBRADOR B, SON PARA LA CALIBRACIÑON A DOS PUNTOS DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
CALIBRADOR DE FENITOINA / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS ENSAYOS DE FENITOINA PARA ACS: SYSTEMS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3751 + Disp. 5376/09

*MM*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
CALIBRADOR DE FENOBARBITAL / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS ENSAYOS FENOBARBITAL ACS. SYSTEMS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
CALIBRADOR DE GENTAMICINA / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS ENSAYOS GENTAMICINA PARA ACS. SYSTEMS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
CALIBRADOR DE VANCOMICINA / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS ENSAYOS DE VANCOMICINA PARA ACS: SYSTEMS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
CALIBRADOR Z / PARA LA CALIBRACIÓN A DOS PUNTOS DE LOS SIGUIENTES ENSAYOS EN LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS CARBAMAZEPINA - DIGITOXINA	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
CARBAMAZEPINA + Z / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CARBAMAZEPINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTORIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180 ®	Cert. 3751 + Disp. 5376/09



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
DIGITOXINA + Z / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGITOXINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180 ®	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
DIGOXINA + B / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGOXINA EN SUERO UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS: 180 ®	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
FENITOINA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENITOINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
FENOBARBITAL / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENOBARBITAL EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
GENT REACTIVO PARA LAVADO / PARA EL LAVADO DE LA SONDA DEL SISTEMA	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
GENTAMICINA / PARA LA DETERMIANCIÓN DE LA GENTAMICINA EN EL SUERO O PLASMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE CHIRON DIAGNOSTICS ACS. 180 ®	Cert. 3751 + Disp: 5376/09

J



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
TEOFILINA + A / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA DE ACS: 180 ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
VANCOMICINA / EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO LOS SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE QUIMIOLUMINISCENCIA ACS: 180 ® DE CHIRON DIAGNOSTICS	Cert. 3751 + Disp. 5376/09
CERTAIN ® Hct - NIVEL A,B / PARA EL CONTROL DE CALIDAD DE NIVEL A Y NIVEL B	Cert. 3449 + Disp. 5376/09
CERTAIN PLUS NIVEL 1,2,3 / PARA EL CONTROL DE CALIDAD PARA PH, GASES EN SANGRE Y ELECTRODOS SELECTIVOS DE IONES	Cert. 3449 + Disp. 5376/09
COMPLETE NIVEL 1,2,3 / PARA EL CONTROL DE CALIDAD PARA ANALIZADORES DE PH, GASES EN SANGRE Y ANALIZADORES DE IONES POS ELECTRODOS SELECTIVOS, CO-OXIMETROS Y ANALIZADORES DE METABOLITOS	Cert. 3449 + Disp. 5376/09
CVM R / PARA LA ERIFICAICÓN DE LA CALIBRACIÓN DE SISTEMAS DE GASES EN SANGRE ELECTROLITOS, HEMOGLOBINA TOTAL Y METABOLITOS	Cert. 3449 + Disp. 5376/09
CVM R HCT NIVEL1; NIVEL 2;NIVEL3 Y NIVEL 4 / PARA LA VERIFICACIÓN DE LA CALIBRACIÓN DE SISTEMAS DE HEMATOCRITO	Cert. 3449 + Disp. 5376/09

10



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
MULTI-DILUYENTE 7 / LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS RESULTADOS SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA PUEDEN SER DILUIDAS AUTOMÁTICAMENTE POR MEDIO DEL SISTEMA O PREPARARSE EN FORMA MANUAL	Cert. 3675 + Disp. 5376/09
MULTI-DILUYENTE 8 / LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS RESULTADOS SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA PUEDEN SER DILUIDAS AUTOMÁTICAMENTE POR MEDIO DEL SISTEMA O PREPARARSE EN FORMA MANUAL	Cert. 3675 + Disp. 5376/09
MULTI-DILUYENTE 4 / LAS MUESTRAS DE PACIENTES CUYOS RESULTADOS SUPERAN EL RANGO DE SENSIBILIDAD DEL SISTEMA DEBEN SER DILUIDAS EN FORMA MANUAL, YA QUE EL SISTEMA NO REALIZA SILUCIONES AUTOMÁTICAS PARA ÉSTE ENSAYO	Cert. 3675 + Disp. 471/10
DILUYENTE PARA MUESTRA DE FSH / DILUYENTE PARA MUESTRA DE FSH	Cert. 928 + Disp. 306/10
DILUYENTE PARA MUESTRA DE HCG / DILUYENTE PARA MUESTRA DE HCG	Cert. 928 + Disp. 306/10
DILUYENTE PARA MUESTRA DE LH / DILUYENTE PARA MUESTRA DE LH	Cert. 928 + Disp. 306/10
DILUYENTE PARA MUESTRA DE PROLACTINA / DILUYENTE PARA MUESTRA DE PROLACTINA	Cert. 928 + Disp. 306/10
IMMULITE / HCG	Cert. 928 + Disp. 306/10

*ML*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 FSH / FSH	Cert. 928 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 HCG / HCG	Cert. 928 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 LH / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLIMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE LA HORMONA LUTEINIZANTE (LH) EN SUERO	Cert. 928 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 PROLACTIN /PROLACTINA	Cert. 928 + Disp. 306/10
IMMULITE FSH / FSH	Cert. 928 + Disp. 306/10
IMMULITE LH / LH	Cert. 928 + Disp. 306/10
IMMULITE PROLACTINA / PROLACTINA	Cert. 928 + Disp. 306/10
DILUYENTE PARA MUESTRA INTACT PTH / SILUYENTE PARA LA DETERMINACIÓN DE PTH (REACTIVO AUXILIAR)	Cert. 943 + Disp. 306/10
IMMULITE INTACT PTH/ INMUNO ENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DE HORMONA PARATIROIDEA INTACTA (PTH INTACTA) EN SUERO O PLASMA CON EDTA	Cert. 943 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA ACIDO FOLICO / PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CON VALORES DE ACIDO FOLICOS ALTOS EN EL ENSAYO IMMULITE	Cert. 1111 + Disp. 306/10

09

*Am*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 FOLIC ACID / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA DE ACIDO FOLICO EN SUERO, PLASMA HEPARINIZADO O SANGRE ENTERA CON ACIDO ASCORBICO, UTILIZANDO EL AUTOANALIZADOR IMMULITE	Cert. 1111 + Disp. 306/10
IMMULITE FOLIC ACID / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE DISEÑADO PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA EN NSUERO, PLASMA HEPARINIZADO O SANGRE ENTERA DE ACIDO FOLICO	Cert. 1111 + Disp. 306/10
CONTROLES DEMARCADORES TUMORALES / PARA CONTROL DEMARCADORES TUMORALES	Cert. 1112 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA BR-MA / DILUYENTE ES PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CON VALORES DE CA 15-3 ALTOS EN EL ENSAYO IMMULITE BR-MA	Cert. 1112 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA BR-MA / DILUYENTE ES PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CON VALORES DE CA 15-3 ALTOS EN EL ENSAYO IMMULITE BR-MA	Cert. 1112 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA PSA LIBRE / DILUYENTE DE MUESTRA PARA PSA LIBRE ES PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CON VALORES DE PSA ALTOS EN EL ENSAYO IMMULITE FREE PSA	Cert. 1112 + Disp. 306/10

5

*Ant*





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
DILUYENTE DE MUESTRA PARA PSA LIBRE / DILUYENTE DE MUESTRA PARA PSA LIBRE ES PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CON VALORES DE PSA ALTOS EN EL ENSAYO IMMULITE FREE PSA	Cert. 1112 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 BR-MA / ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE SECUENCIAL DE DOS SITIOS DISEÑADO PARA LA MEDICION CUANTITATIVA EN SUERO DE ANTIGENOS CA 15-4 EN EL AUTOANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 1112 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 FREE PSA / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DE DOS SITIOS DISEÑADO PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA EN SUERO DE ANTIGENO PROSTATICO ESPECIFICO LIBRE, NO COMPLEJADO (PSA)	Cert. 1112 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 THIRD GENERATION PSA / ENSAYO ENZIMOINMUNIMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DE DOS SITIOS DISEÑADO PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA EN SUERO PSA EN AUTAONALAIZADOR IMMULITE 2000.	Cert. 1112 + Disp. 306/10
IMMULITE BR-MA / ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE SECUENCIAL DE DOS SITIOS DISEÑADO PARA LA MEDICION CUANTITATIVA EN SUERO DE ANTIGENOS CA 15-4	Cert. 1112 + Disp. 306/10

*Amk*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE FREE PSA / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DE DOS SITIOS DISEÑADO PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA EN SUERO DE ANTIGENO PROSTATICO ESPECIFICO LIBRE, NO COMPLEJADO (PSA)	Cert. 1112 + Disp. 306/10
IMMULITE THIRD GENERATION PSA Y DILUYENTE DE MUESTRA PARA PSA / ENSAYO ENZIMOINMUNIMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DE DOS SITIOS DISEÑADO PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA EN SUERO PSA Y EL DILUYENTE ES PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CON VALO	Cert. 1112 + Disp. 306/10
CONTROL IMMULITE PEPTIDO C / MODULO CONTROL IMMULITE	Cert. 1113 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA C PEPTIDE / PARA DILUIR MUESTRAS DE PACIENTES CON VALORES DE PEPTIDO C ALTOS EN EL ENSAYO IMMULITE PEPTIDO C	Cert. 1113 + Disp. 306/10
IMMULITE C PEPTIDE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA MEDICION CUANTITATIVA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO DE PEPTIDO	Cert. 1113 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA TOTAL IgE/ DILUYENTE PARA IMMULITE 2000 DE IgE TOTAL	Cert. 1143 + Disp. 306/10
DILUYENTE PARA MUESTRA DE IgE / DILUYENTE PARA MUESTRA DE IgE	Cert. 1143 + Disp. 306/10

*AMT*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

523 0

J

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 TOTAL IgE / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE DISEÑADO A FIN DE SER USADO ON EL ANALIZADOR AUTOMATICO IMMULITE 2000 PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DE IgE TOTAL EN SUERO	Cert. 1143 + Disp. 306/10
IMMULITE IgE TOTAL / IgE TOTAL	Cert. 1143 + Disp. 306/10
IMMULITE HGH / DILUYENTE DE MUESTRA PARA HCG	Cert. 1149 + Disp. 306/10
IMMULITE HGH / HGH	Cert. 1149 + Disp. 306/10
DILUYENTE PARA MUESTRA DE FERRITINA / DILUYENTE PARA MUESTRA	Cert. 1150 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 FERRITIN / FERRITINA EN SUERO	Cert. 1150 + Disp. 306/10
IMMULITE FERRITIN / FERRITINA EN SUERO	Cert. 1150 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA TBG / PARA SILUIR LAS MUESTRAS DE PACIENTES CON VALORES DE TBG ALTOS EN EL ENSAYO IMMULITE TBG	Cert. 1152 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 TBG (L2KTB) / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SÓLIDA DISEÑADO PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA EN SUERO DE GLOBULINA LIGADORA DE TIROXINA (TBG)	Cert. 1152 + Disp. 306/10



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

57

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE TBG / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SÓLIDA DISEÑADO PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA EN SUERO DE GLOBULINA LIGADORA DE TIROXINA (TBG)	Cert. 1152 + Disp. 306/10
MODULO CONTROL IMMULITE TBG / PARA CONTROL DE IMMULITE TBG	Cert. 1152 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA AFP / DILUYENTE PARA DETERMINACIÓN AFP	Cert. 1211 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA CEA / DILUYENTE DE MUESTRAS PARA LA DETERMINACIÓN DE CEA EN SUERO.	Cert. 1211 + Disp. 306/10
DILUYENTE DE MUESTRA PSA / DILUYENTE PARA DETERMINACION PSA	Cert. 1211 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 CEA / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DEL ANTIGENO CARCINOEMBRIÓNARIO (CEA) EN SUERO.	Cert. 1211 + Disp. 306/10
IMMULITE AFP / AFP	Cert. 1211 + Disp. 306/10
IMMULITE CEA / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL ANTIGENO CARCINOEMBRIÓNARIO (CEA) EN SUERO.	Cert. 1211 + Disp. 306/10
IMMULITE PSA / PSA	Cert. 1211 + Disp. 306/10

*mm*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 AFP / AFP	Cert. 1211 + Disp. 306/10
IMMULITE 2000 PSA / PSA	Cert. 1211 + Disp. 306/10
CONTROL PARA TSH DE TERCERA GENERACIÓN / CONTROL PARA TSH	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
DILUYENTE DE MUESTRA TSH / DILUYENTE DE MUESTRAS CON CONCENTRACIONES DE TSH POR ARRIBA DEL RANGO DE CALIBRACIÓN DEL IMMULITE 2000 3º GENERATION TSH	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE T3 TOTAL / DILUYENTE PARA MUESTRA DE T3 TOTAL	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE T4 TOTAL / DILUYENTE PARA MUESTRA DE T2 TOTAL	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE TSH RAPIDA / DILUYENTE PARA TSH RAPIDA	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE TSH TOTAL / DILUYENTE PARA MUESTRA DE TSH	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 FREE T4 / MEDICION CUANTITATIVA DE LOS NIVELES DE T4 LIBRE EN SUERO	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 RAPID TSH / MEDICION CUANTITATIVA DE TIROTROFINA (TSH) EN SUERO	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 THIRD GENERATION TSH / MEDICION CUANTITATIVA DE TIROTROFINA (TSH) EN SUERO	Cert. 1212 + Disp. 4610/09

07

*[Handwritten signature]*



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

**5230**

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 THIRD GENERATION TSH CONTROL MODULE / CONTROLES PARA DETERMINACION DE TSH	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 TOTAL T3 / MEDICION CUANTITATIVA DE LOS NIVELES DE T3 EN SUERO	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 TOTAL T4 / MEDICION CUANTITATIVA DE LOS NIVELES DE T4 EN SUERO	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE T3 TOTAL / T3 TOTAL	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE T4 LIBRE / T4 LIBRE	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE T4 TOTAL / T4 TOTAL	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE TSH RAPIDA / TSH RAPIDA	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
IMMULITE TSH TOTAL / TSHH TOTAL	Cert. 1212 + Disp. 4610/09
CONTROL BETA 2 MICROGLOBULINA / SET DE CONTROLES DE TRES NIVELES PARA USAR CON LOS PRODUCTOS COAT-A-COUNT Beta 2 microglobulin, IMMULITE Beta 2 Microglobulin e IMMULITE 2000 Beta 2 Microglobulin Y MONITOREAR LA PERFORMANCE DE LOS MISMOS DIA A DIA	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
DILUYENTE DE MUESTRA OM-MA	Cert. 1213 + Disp. 4610/09



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
DILUYENTE DE MUESTRA PARA BETA 2 MICROGLOBULINA / DILUYENTE DE MUESTRAS: UNA MATRIZ SINTETICA LIBRE DE BETA-2 MICROGLOBULINA	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE OM MA / DILUYENTE PARA MUESTRA DE Ca 125	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE Ca 19-9 / DILUYENTE PARA MUESTRA DE Ca 19-9	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE PAP / DILUYENTE PARA MUESTRA DE FOSFATASA ACIDA PROSTATICA	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE BETA 2 MICROGLOBULIN / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA BETA-2 MICROGLOBULINA EN SUERO U ORINA	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 BETA - 2 MICROGLOBULIN / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000 PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE BETA-2 MICROGLOBULINA EN ORINA O SUERO	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 GI-MA / ES UN INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000 PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE CA 19-9 EN SUERO	Cert. 1213 + Disp: 4610/09

5

*mm*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

6.

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 OM-MA / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATICO IMMULITE 2000 PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ANTIGENO CA 125 EN SUERO	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 PAP / INMUNO ENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000 PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE FOSFATASA ACIDA PROSTATICA (PAP) EN SUERO.	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE GI MA / Ca 19-10	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE GI MA / Ca 19-9	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE OM MA / Ca 125	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE OM MA / Ca 126	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
IMMULITE PAP / FOSFATASA ACIDA PROSTATICA	Cert. 1213 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE PROGESTERONA / ENSIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE PROGESTERONA EN SUERO	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE CORTISOL / DILUYENTE PARA MUESTRA DE CORTISOL	Cert. 1214 + Disp. 4610/09

*mm*





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
DILUYENTE PARA MUESTRA DE DHEA-SO4 / DILUYENTE PARA MUESTRA DE DHEA-SO4	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE ESTRADIOL / DILUYENTE PARA MUESTRA DE ESTRADIOL	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA MUESTRA DE PROGESTERONA / DILUYENTE PARA MUESTRA DE PROGESTERONA	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 CORTISOL / INMUNOENSAYO ENZIMATICO COMPETITIVO QUIMIOLUMINISCENTE DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000 PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE COTISOL (HIDROCORTISONA, COMPUESTO F) EN SUERO. SE DESTINA PARA SU US	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 DHEA - SO4 / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL SULFATO DE DEHIDROEPIANDROSTERONA (DEA -SO4) EN SUERO HUMANO UTILIZANDO EL AUTOMATIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 DHEA - SO4 / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL SULFATO DE DEHIDROEPIANDROSTERONA (DEA -SO4) EN SUERO HUMANO UTILIZANDO EL AUTOMATIZADOR IMMULITE 2001	Cert. 1214 + Disp. 4610/09

*mm*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 PROGESTERONE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE PROGESTERONA EN SUERO CON EL ANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 PROGESTERONE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE PROGESTERONA EN SUERO CON EL ANALIZADOR IMMULITE 2001	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE ESTRADIOL / ESTRADIOL	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE PROGESTERONE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DE PROGESTERONA EN SUERO	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
INMUNOENSAYO COMPETITIVO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE DISEÑADO A FIN DE SER UTILIZADO CON EL AUTOANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000 PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DE ESTRADIOL EN SUERO SE DESTINA EXCLUSIVAMENTE PARA EL DIAGNÓSTICO T TRATAMIENTO DE VA	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
MODULO SOLUCIÓN DE LAVADO DE PIPETAS / REACTIVO AUXILIAR PARA EQUIPO IMMULITE	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
MODULOS SUSTRATO QUIMIOLUMINISCENTE / REACTIVO AUXILIAR PARA EQUIPO IMMULITE	Cert. 1214 + Disp. 4610/09

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE CORTISOL / CORTISOL	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE DHEA SO4 / DHEA SO4	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE DHEA SO4 / DHEA SO5	Cert. 1214 + Disp. 4610/09
IMMULITE ALLERGY FOOD PANEL FP5E / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION EN SUERO HUMANO DE ANTICUERPOS IgE ESPECIFICOS CONTRA EL PANEL DE ALERGENOS ALIMENTARIOS	Cert. 1353 + Disp. 4610/09
MODULO CONTROL IMMULITE ALLERGY FOOD PANEL FP5E / PARA CONTROL DE CALIDAD INTERNO	Cert. 1353 + Disp. 4610/09
IMMULITE A1aTOP ALLERGY SCREEN / PARA UTILIZAR CON LA METODOLOGIA IMMULITE 2000	Cert. 1354 + Disp. 4610/09
IMMULITE A1aTOP ALLERGY SCREEN / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DISEÑADO PARA LA DETECCION EN SUERO DE ANTICUERPOS IgE ESPECIFICOS CONTRA ALERGENOS INHALADOS	Cert. 1354 + Disp. 4610/09
MODULO CONTROL IMMULITE A1aTOP ALLERGY SCREEN / PARA CONTROL DE CALIDAD INTERNO	Cert. 1354 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 HERPES I & II	Cert. 1356 + Disp. 4610/09

57



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE CMV IgG / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUALITATIVA DE ANTICUERPOS IgG ANTI-CMV	Cert. 1356 + Disp. 4610/09
IMMULITE HERPES I Y II IgG / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUALITATIVA DE ANTICUERPOS IgG ANTI HERPES I Y II	Cert. 1356 + Disp. 4610/09
DILUYENTE PARA TESTOSTERONA / PARA LA DILUCION DE MUESTRAS CON EL EQUIPO IMMULITE TESTOSTERONA TOTAL	Cert. 1823 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 TOTAL TESTOSTERONE / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TESTOSTERONA TOAL EN SUERO	Cert. 1823 + Disp. 4610/09
IMMULITE TESTOSTERONA TOTAL / PARA LA DETERMINACION DE TESTOSTERONA TOTAL EN SUERO POR INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE	Cert. 1823 + Disp. 4610/09
CONTROL DE CALIDAD PARA ANTI TPO Ab LTOCM / SUERO HUMANO CONTROL PARA EL CONTROL DE CALIDAD DEL ENSAYO IMMULITE ANTI TPO Ab	Cert. 2448 + Disp. 4610/09
DILUYENTE DE MUESTRA PARA ANTI TPO Ab / PARA LA DILUCION DE LAS MUESTRAS PARA EL ENSAYO IMMULITE ANTI TPO Ab	Cert. 2448 + Disp. 4610/09
IMMULITE 2000 ANTI TPO Ab / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ANTITIROIDEOS PEROXIDASA (TPO) EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 2448 + Disp. 4610/09



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

5230

J

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE ANTI TPO Ab / INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS CONTRA LA ENZIMA PEROXIDASA TIROIDEA (TPO) EN SUERO O PLASMA CON EDTA	Cert. 2448 Disp. 4610/09
CON-6	Disp. 1698/87 Disp. 4610/09
CONTROL ANTIGENO PROSTATICO ESPECIFICO (PSACM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL BETA 2 MICROGLOBULINA (MBCM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL CON 65 (CON65) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL ESTRADIOL (EZTC1) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL FOSFATASA ACIDA PROSTATICA (PACM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL GASTRINA (GACM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL HPL (HP III) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL IgE TOEL (IECM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL IMMULITE GI-MA (LGICM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
CONTROL IMMULITE HCG (LCGCM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL IMMULITE OM-MA (LOMCM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL IMMULITE PSA (LPS CM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL IMMULITE PTH INTACTA (LPHCM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
CONTROL IMMULITE TBG (LTBCM) / CONTROLES	Disp. 7467/98 Disp. 4610/09
DILUYENTE DE MUESTRAS PARA PYRILINKS-D / DESTINADO A LA DILUCION DE MUESTRAS CON CONCENTRACIONES DE DPD MAYORES AL LIMITE SUPERIOR DEL RANGO DE TRABAJO	Cert. 2532 Disp. 5678/09
IMMULITE PYRILINKS	Cert. 2532 Disp. 5678/09
IMMULITE PYRILINKS-D / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE DEOXIPYRIDINOLINA (DPD) EN ORINA.	Cert. 2532 Disp. 5678/09
MODULO CONTROL PYRILINKS D / MODULO DE CONTROL CON DIFERENTES CONCENTRACIONES DE DPD	Cert. 2532 Disp. 5678/09
IMMULITE 2000 ANTI TG / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS CONTRA TIROGLOBULINA TG EN SUERO, PLASMA CON EDTA Y PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 2826 + Disp. 5678/09

57

*[Handwritten signature]*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE ANTI-TG Ab	Cert. 2826 + Disp. 5678/09
IMMULITE THYROID AUTOANTIBODY CONTROL MODULE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS ANTI-TIROGLOBULINA (Anti-TG Ab) EN SUERO O PLASMA	Cert. 2826 + Disp. 5678/09
IMMULITE TOXOPLASMA IgM / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA Y EN DOS ETAPAS PARA LA DETECCION CUALITATIVA DE TOXOPLASMA IgM	Cert. 2828 + Disp. 5678/09
IMMULITE THC	Cert. 2829 + Disp. 5678/09
MODULO CONTROL IMMULITE THC / ENZIMOINMUNO ENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION DE THC	Cert. 2829 + Disp. 5678/09
IMMULITE CMV IgM / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN DOS ETAPAS Y EN FASE SOLIDA PARA LA DETECCION DE CMV IgM	Cert. 2871 + Disp. 5678/09
DILUYENTE DE MUESTRA / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA Y DOS ETAPAS PARA LA DETECCION DE H. PYLORI IgG	Cert. 2874 + Disp. 5678/09
IMMULITE H. PYLORI IgG	Cert. 2874 + Disp. 5678/09
MODULO CONTROL	Cert. 2874 + Disp. 5678/09

*MM*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
EPO DILUYENTE DE MUESTRA / INMUNOENSAYO ENZIMÁTICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DE ERITROPOYETINA (EPO) EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 2875 Disp. 5678/09
IMMULITE 2000 EPO (L2KEP)	Cert. 2875 Disp. 5678/09
IMMULITE EPO	Cert. 2875 Disp. 5678/09
IMMULITE EPO CONTROL MODULE	Cert. 2875 + Disp. 5678/09
DILUYENTE DE MUESTRAS PARA TIROGLOBULINA	Cert. 2877 + Disp. 5678/09
IMMULITE 2000 THYROGLOBULIN (L2KTY)	Cert. 2877 + Disp. 5678/09
IMMULITE THYROGLOBULIN CONTROL MODULE / ENZIMAENSAYO INMUNOMÉTRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCIÓN DE TIROGLOBULINA	Cert. 2877 + Disp. 5678/09
IMMULITE THYROGLOBULIN	Cert. 2877 + Disp. 5678/09
IMMULITE 2000 RUBELA IgM	Cert. 2878 + Disp. 5678/09
IMMULITE RUBELLA IgM / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN DOS PASOS Y EN FASE SÓLIDA PARA LA DETECCIÓN DE RUBEOLA IgM	Cert. 2878 + Disp. 5678/09





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 HBs Ag / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCIÓN DEL ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBsAg) EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL AUTOANALIZADOR IMMULITE 2000.	Cert. 2881 + Disp. 5678/09
IMMULITE HBs-Ag / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA EN SUERO HUMANO DEL ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B.	Cert. 2881 + Disp. 5678/09
DILUYENTE DE MUESTRA PARA ACTH / DILUYENTE DE MUESTRAS: UNA MATRIZ PROTEICA BOVINA LIBRE DE ACTH	Cert. 2890 + Disp. 304/10
IMMULITE 2000 ACTH (L2KAC) / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE LA HORMONA ADENOCORTICOTROFINA (ACTH) EN PLASMA CON EDTA	Cert. 2890 + Disp. 304/10
IMMULITE ACTH / ENSAYO INMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ACTH EN PLASMA CON EDTA	Cert. 2890 + Disp. 304/10
IMMULITE ACTH CONTROL MODULE / MODULO DE DOS VIALES CON DIFERENTES CONCENTRACIONES DE ACTH EN UNA MATRIZ PROTEICA EN SOLUCION BUFFER	Cert. 2890 + Disp. 304/10
IMMULITE 2000 ANTI HBc / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUALITATIVA DE ANTO-HBc EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL AUTOANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 2891 + Disp. 304/10

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 ANTI HBc / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUALITATIVA DE ANTO-HBc EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL AUTOANALIZADOR IMMULITE 2001	Cert. 2891 + Disp. 304/10
IMMULITE ANTI HBc / ES UN INMUNO ENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DISEÑADO PARA SER USADO EN EL ANALIZADO DE INMUNOENSAYO AUTOMATIZADO PARA LA MEDICION CUALITATIVA EN SUERO HUMANO ANTICUERPOS CONTRA EL ANTÍGENO CORE DE HEPATITIS B. SE	Cert. 2891 + Disp. 304/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA VITAMINA B 12 / ENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION DE VITAMINA B 12	Cert. 2943 + Disp. 304/10
DILUYENTE DE MUESTRA VITAMIN B12/FOLIC ACID	Cert. 2943 + Disp. 304/10
IMMULITE 2000 VITAMIN B12 (L2KVB)	Cert. 2943 + Disp. 304/10
IMMULITE VITAMIN B 12	Cert. 2943 + Disp. 304/10
IMMULITE 2000 Anti HBs (L2KAH)	Cert. 2944 + Disp. 304/10
IMMULITE ANTI HBS / PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA EN SUERO HUMANO DE ANTICUERPOS CONTRA EL ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B	Cert. 2944 + Disp. 304/10

0

*mm*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
DILUYENTE DE MUESTRA PARA SHBG	Cert. 2945 Disp. 304/10
IMMULITE SHBG / ENZIMOINMUNOENSAYO INMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION DE SHBG.	Cert. 2945 Disp. 304/10
IMMULITE IL-6 / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE LA IL-6 EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO. USO IN VITRO	Cert. 3328 + Disp. 304/10
LL6Z DILUYENTE DE MUESTRAS / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE LA IL-6 EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO. USO IN VITRO	Cert. 3328 + Disp. 304/10
DILUYENTE DE MUESTRA PARA LTPZ / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL EPITOPE M3 DE FRAGMENTOS SOLUBLES DE CITOQUERATINA 18 HUMANA EN SUERO. USO IN VITRO.	Cert. 3338 + Disp. 304/10
IMMULITE TPS / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL EPITOPE M3 DE FRAGMENTOS SOLUBLES DE CITOQUERATINA 18 HUMANA EN SUERO. USO IN VITRO .	Cert. 3338 + Disp. 304/10
MODULO DE CONTROL DE CALIDAD FBCO / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE LA SUBUNIDAD BETA-HCG LIBRE EN SUERO. USO IN VITRO.	Cert. 3344 + Disp. 304/10

8



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE FREE BETA HCG	Cert. 3344 + Disp. 304/10
DILUYENTE DE MUESTRAS TNF alfa / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DEL FACTOR DE NECROSIS TUMORAL ALFA (TNFALFA) EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO. USO "IN VITRO"	Cert. 3396 + Disp. 304/10
IMMULITE TNF alfa / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DEL FACTOR DE NECROSIS TUMORAL ALFA (TNFALFA) EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO. USO "IN VITRO"	Cert. 3396 + Disp. 304/10
IMMULITE TNF alfaKIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DEL FACTOR DE NECROSIS TUMORAL ALFA (TNFALFA) EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO. USO "IN VITRO"	Cert. 3396 + Disp. 304/10
MODULO CONTROL IMMULITE CITOKINE / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DEL FACTOR DE NECROSIS TUMORAL ALFA (TNFALFA) EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO. USO "IN VITRO"	Cert. 3396 + Disp. 304/10
IMMULITE IL-1beta / KIT DE EIA-QUIMIOLUMINISCENCIA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE LA INTERLEUKINA-1BETA (IL-1BETA) EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO. USO "IN VITRO"	Cert. 3413 + Disp. 304/10

8

*MM*



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

5 231 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
CONTROLES DE CALIDAD DE TEOFILINA / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO. USO "IN VITRO"	Cert. 3461 + Disp. 1064/10
DILUYENTE DE MUESTRA LYN2 / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO. USO "IN VITRO"	Cert. 3461 + Disp. 1064/10
IMMULITE THEOPHYLLINE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO. USO "IN VITRO"	Cert. 3461 + Disp. 1064/10
ALBUMIN DILUYENTE DE MUESTRA / ENSAYO EZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE MICROALBUMINA	Cert. 3733 + Disp. 1064/10
IMMULITE ALBUMIN / ENSAYO EZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE MICROALBUMINA	Cert. 3733 + Disp. 1064/10
IMMULITE ALBUMIN CALIBRATION VERIFICATION MODULE / ENSAYO EZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE MICROALBUMINA	Cert. 3733 + Disp. 1064/10
IMMULITE CONTROL MODULE / ENSAYO EZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION Y CUANTIFICACION DE MICROALBUMINA	Cert. 3733 + Disp. 1064/10

5.



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

5230

3

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE CONTROL MODULE / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE INSULINA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 3754 + Disp. 1064/10
IMMULITE INSULIN / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE INSULINA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 3754 + Disp. 1064/10
IMMULITE DIGOXIN / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE DIGOXINA	Cert. 3792 + Disp. 1064/10
CK-MB DILUYENTE DE MUESTRA / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE CK-MB EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 3847 + Disp. 1064/10
IMMULITE CK-MB / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE CK-MB EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 3847 + Disp. 1064/10
IMMULITE CK-MB CONTROL MODULE / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE CK-MB EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 3847 + Disp. 1064/10
IMMULITE VALPROIC ACID / ES UN ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO	Cert. 3924 + Disp. 1064/10

*mm*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE VALPROIC ACID CONTROL MODULE / ES UN ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO	Cert. 3924 + Disp. 1064/10
CONTROL MODULE SERUM DRUG / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE CARBAMAZEPINA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 3960 + Disp. 1064/10
IMMULITE CARBAMAZEPINE / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE CARBAMAZEPINA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 3960 + Disp. 1064/10
IMMULITE THYROID UPTAKE / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE QUE PROVEE UN INDICE DE LOS NIVELES CIRCULANTES DE LA PROTEINA TRANSPORTADORA DE HORMONA TIROIDEA MIDIENDO LA CAPACIDAD RESIDUAL DE LA MUESTRA PARA UNIRSE A T3. TAMBIEN PROVEE UN INDICE	Cert. 3974 + Disp. 1064/10
IMMULITE THYROID UPTAKE CONTROL MODULE / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE QUE PROVEE UN INDICE DE LOS NIVELES CIRCULANTES DE LA PROTEINA TRANSPORTADORA DE HORMONA TIROIDEA MIDIENDO LA CAPACIDAD RESIDUAL DE LA MUESTRA PARA UNIRSE A T3. TAMBIEN PR	Cert. 3974 + Disp. 1064/10

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
THYROID UPTAKE DILUYENTE DE MUESTRA / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE QUE PROVEE UN INDICE DE LOS NIVELES CIRCULANTES DE LA PROTEINA TRANSPORTADORA DE HORMONA TIROIDEA MIDIENDO LA CAPACIDAD RESIDUAL DE LA MUESTRA PARA UNIRSE A T3. TAMBIEN PROVE	Cert. 3974 + Disp. 1064/10
CONTROL DE RECUPERACION DE MUESTRA CK-MB / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TROPONINA I EN SUERO	Cert. 3975 + Disp. 1064/10
CONTROL DE RECUPERACION DE MUESTRA MIOGLOBINA / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TROPONINA I EN SUERO	Cert. 3975 + Disp. 1064/10
CONTROL DE RECUPERACION DE MUESTRA TIROGLOBULINA / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TROPONINA I EN SUERO	Cert. 3975 + Disp. 1064/10
IMMULITE 2000 TROPONIN I / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TROPONINA I EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL AUTOANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 3975 + Disp. 1064/10
IMMULITE TROPONIN I / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TROPONINA I EN SUERO	Cert. 3975 + Disp. 1064/10

5

*mt*





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE TROPONIN I CONTROL MODULE / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TROPONINA I EN SUERO	Cert. 3975 + Disp. 1064/10
TROPONIN I DILUYENTE DE MUESTRA / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TROPONINA I EN SUERO	Cert. 3975 + Disp. 1064/10
ECP DILUYENTE DE MUESTRA / ENSAYO INMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA MEDICION CUANTITATIVA DE LA PROTEINA CATIONICA EOSINOFILA (ECP) EN SUERO	Cert. 4028 + Disp. 1064/10
IMMULITE ECP / ENSAYO INMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA MEDICION CUANTITATIVA DE LA PROTEINA CATIONICA EOSINOFILA (ECP) EN SUERO	Cert. 4028 + Disp. 1064/10
DILUYENTE DE MUESTRA UNCONJUGATED ESTRADIOL / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ESTRIOL NO CONJUGADO (LIBRE) EN SUERO O PLASMA	Cert. 4058 + Disp. 5906/09
IMMULITE UNCONJUGATED ESTRIOL / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ESTRIOL NO CONJUGADO (LIBRE) EN SUERO O PLASMA	Cert. 4058 + Disp. 5906/09
IMMULITE UNCONJUGATED ESTRIOL CALIBRATION VERIFICATION MODULE / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ESTRIOL NO CONJUGADO (LIBRE) EN SUERO O PLASMA	Cert. 4058 + Disp. 5906/09

19



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 UNCONJUGATED ESTRIOL	Cert. 4058 + Disp. 5906/09
IMMULITE FREE T3 / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE T3 LIBRE EN SUERO	Cert. 4069 + Disp. 5906/09
IMMULITE FREE T3 CONTROL MODULE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE T3 LIBRE EN SUERO	Cert. 4069 + Disp. 5906/09
IMMULITE 2000 RUBELLA QUANTITATIVE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG CONTRA EL VIRUS DE LA RUBEOLA EN SUERO HUMANO	Cert. 4086 + Disp. 5906/09
IMMULITE RUBELLA QUANTITATIVE IgG / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG CONTRA EL VIRUS DE LA RUBEOLA EN SUERO HUMANO	Cert. 4086 + Disp. 5906/09
IMMULITE 2000 Anti-HBc IgM (L2KMC)/ INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgM CONTRA ANTIGENO CORE DE LA HEPATITIS B (HBcAg) EN SUERO O PLASMA	Cert. 4089 + Disp. 5906/09
IMMULITE ANTI HBc IgM / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgM CONTRA ANTIGENO CORE DE LA HEPATITIS B (HBcAg) EN SUERO O PLASMA	Cert. 4089 + Disp. 5906/09

J



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE HIGH SENSITIVITY CRP CONTROL MODULE	Cert. 4105 + Disp. 5906/09
IMMULITE HBsAg CONFIRMATORY KIT / PARA CONFIRMAR LA PRESENCIA DEL ANTIGENO DE SUPERFICIE DE LA HEPATITIS B EN SUERO, MEDIANTE EL PRINCIPIO DE LA NEUTRALIZACION	Cert. 4114 + Disp. 5906/09
IMMULITE TOXOPLAMA QUANTITATIVE IgG / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG TOXOPLASMA GONDII (TOXOPLASMA) EN SUERO HUMANO	Cert. 4159 + Disp. 5906/09
IMMULITE TOXOPLAMA QUANTITATIVE IgG / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG TOXOPLASMA GONDII (TOXOPLASMA) EN SUERO HUMANO PARA EL IMMULITE 2000	Cert. 4159 + Disp. 5906/09
IMMULITE CAT - ESPECIFIC IgE / ENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE ENZIMOINMUNOMETRICO PARA LA DETECCION DE ANTICUERPOS IgE ESPECIFICOS PARA ALARGENOS DE EPITELLO DE GATO (E1) EN SUERO HUMANO	Cert. 4244 + Disp. 5906/09
IMMULITE 2000 CHEMILUMINESCENT SUSTRATE MODULE / REACTIVO AUXILIAR PARA LA OPERACIÓN NUTINARIA DEL ANALIZADOR IMMULITE 2000 - SUSTRATO QUIMIOLUMINISCENTE	Cert. 4247 + Disp. 5906/09

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 PROBE WASH MODULE / REACTIVO AUXILIAR PARA LA OPERACIÓN RUTINARIA DEL ANALIZADOR IMMULITE 2000 - SOLUCION DE LAVADO DE PIPETAS	Cert. 4247 + Disp. 5906/09
IMMULITE PHENYTOIN / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION UANTITATIVA DE PENITOINA EN SUERO	Cert. 4278 + Disp. 5906/09
DILUYENTE DE MUESTRA MULTI-DILUENT 1	Cert. 4279 + Disp. 4778/09
DILUYENTE DE MUESTRA MULTI-DILUENT 2 / SILUYENTE DE MUESTRAS PARA USAR CON EL IMMULITE 2000	Cert. 4279 + Disp. 4778/09
IMMULITE 2000 FREE T3 / MEDICION CUANTITATIVA DE NIVELES DE T3 LIBRE EN SUERO	Cert. 4279 + Disp. 4778/09
IMMULITE 2000 FREE T3 CONTROL MODULE / CONTROLES DE TRES NIVELES DE T3 LIBRE	Cert. 4279 + Disp. 4778/09
IMMULITE 2000 MYOGLOBIN	Cert. 4288 + Disp. 4778/09
IMMULITE MYOGLOBIN / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICOQUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE MIOGLOBINA EN SUERO	Cert. 4288 + Disp. 4778/09
IMMULITE MYOGLOBIN CONTROL MODULE / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICOQUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE MIOGLOBINA EN SUERO	Cert. 4288 + Disp. 4778/09

2

*me*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
MYOGLOBIN DILUYENTE DE MUESTRA / ENSAYO ENZIMOINMUNOMETRICOQUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE MIOGLOBINA EN SUERO	Cert. 4288 + Disp. 4778/09
IMMULITE NICOTINE METABOLITE / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE COTININA Y OTROS METABOLITOS PRINCIPALES DE LA NICOTINA, EN SUERO	Cert. 4333 + Disp. 4778/09
IMMULITE 2000 PHENOBARBITAL / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE FENOBARBITAL EN SUERO HUMANO O PLASMA HEPARINIZADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000	Cert. 4581 + Disp. 4778/09
IMMULITE PHENOBARBITAL / ES UN ENZIMO INMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE FENOBARBITAL EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 4581 + Disp. 4778/09
IMMULITE 2000 PROBE CLEANING KIT / REACTIVOS AUXILIARES PARA EL MANTENIMIENTO DIARIO DEL SISTEMA IMMULITE E IMMULITE 2000, PARA MINIMIZAR LA CONTAMINACION DEL REACTIVO, REDUCIENDO ACUMULACION DE PROTEINAS Y LIPIDOS EN LA SONDA	Cert. 4611 + Disp. 4778/09

0,

*AMC*



Ministerio de Salud  
 .Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 PROGESTERONE / ENZIMOINMUNOENSAYO COMPETITIVO SECUENCIAL QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000 PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE PROGESTERONA EN SUERO	Cert. 4611 + Disp. 4778/09
IMMULITE PROBE CLEANING KIT / REACTIVO AUXILIAR PARA EL MENTENIMIENTO DIARIO DEL SISTEMA IMMULITE, PARA MINIMIZAR LA CONTAMINACIÓN DEL REACTIVO, REDUCIENDO ACUMULACION DE PROTEINAS Y LIPIDOS EN LA SONDA	Cert. 4611 + Disp. 4778/09
IMMULITE PROGESTERONE / ES UN ENZIMOINMUNOENSAYO COMPETITIVO SECUENCIAL QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE PROGESTERONA EN SUERO	Cert. 4611 + Disp. 4778/09
MULTI - DILUENT 1 / DILUYENTE DE MUESTRA PARA SER UTILIZADAS EN EL ANALIZADOR IMMULITE 2000, PARA DILUIR LAS MUESTRAS CON ALTA CONCENTRACION EN LAS DETERMINACIONES DE: CORTISOL, DHEA - SULFATO, ESTRADIOL, LH, PROGESTERONA, T3 TOTAL, T4 TOTAL Y TESTOSTERON	Cert. 4611 + Disp. 4778/09
IMMULITE LBP / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE LA PROTEINA DE UNION A LIPOPOLISACARIDO (LBP) EN SUERO O PLASMA	Cert. 4612 + Disp. 4778/09

S



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 H. PYLORI IgG / ENZIMOINMUNO ENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION SEMICUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG CONTRA HELICOBACTER PYLORI EN SUERO HUMANO	Cert. 4652 + Disp. 4778/09
IMMULITE H. PYLORI IgG / ENZIMOINMUNO ENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION SEMICUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG CONTRA HELICOBACTER PYLORI EN SUERO HUMANO	Cert. 4652 + Disp. 4778/09
CARDIAC MARKER CONTROL MODULE / MODULO CONTROL DE MARCADORES CARDIACOS SET DE CONTROLES DE 2 VIALES PARA USAR CON EL IMMULITE HOMOCYSTEINE (E IMMULITE 2000 HOMOCYSTEINE), CONTIENE LOS ANALITOS CK-MB, HOMOCISTEINA MIOGLOBULINA Y TROPONINA, ASOCIADOS CON EL	Cert. 4740 + Disp. 4778/09
IMMULITE 2000 HOMOCYSTEINE / ENZIMOINMUNOENSAYO PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE L-HOMOCISTEINA EN SUERO O PLASMA, UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 4740 + Disp. 4778/09
IMMULITE 2000 HOMOCYSTEINE DILUYENTE DE MUESTRA / PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE LOS PACIENTES CON CONCENTRACIONES DE HOMOCISTEINA POR ARRIBA DEL RANGO DE CALIBRACION DEL ENSAYO IMMULITE HOMOCYSTEINE (IMMULITE 200 HOMOCYSTEINE	Cert. 4740 + Disp. 4778/09

S.

*AMC*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE LBP CONTROL MODULE LLBCM	Cert. 4612 + Disp. 4778/09
IMMULITE HOMOCYSTEINE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE L-HOMOCISTEINA EN SUERO O PLASMA, UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE	Cert. 4740 + Disp. 4778/09
IMMULITE HOMOCYSTEINE DILUYENTE DE MUESTRA / PARA DILUIR LAS MUESTRAS DE LOS PACIENTES CON CONCENTRACIONES DE HOMOCISTEINA POR ARRIBA DEL RANGO DE CALIBRACION DEL ENSAYO IMMULITE HOMOCYSTEINE (IMMULITE 200 HOMOCYSTEINE	Cert. 4740 + Disp. 4778/09
DILUYENTE DE MUESTRA PARA IL-8 / DILUYENTE DE MUESTRAS: UNA MATRIZ DE SUERO NO HUMANO LIBRE IL-8	Cert. 4816 + Disp. 4778/09
DILUYENTE DE MUESTRAS: UNA MATRIZ PROTEICA LIBRE DE IL-2R	Cert. 4816 + Disp. 4778/09
IMMULITE IL-2R / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE INTERLEUKINA-2R EN SUERO O PLASMA CON ADTA	Cert. 4816 + Disp. 4778/09
IMMULITE IL-8 / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE INTERLEUKINA-8 EN SUERO O PLASMA CON ADTA	Cert. 4816 + Disp. 4778/09

*[Handwritten signature]*





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

5230

S

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 PAPP-A / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA DE LA PROTEINA PLASMATICA A ASOCIADA AL EMBARAZO (PAPP-A) EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO, PARA SER USAO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE	Cert. 5010 + Disp. 4778/09
IMMULITE PAPP-A / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA DE LA PROTEINA PLASMATICA ASOCIADA AL EMBARAZO (PAPP-A) EN SUERO P PLASMA HEPARINIZADO, PARA SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE / IMMU	Cert. 5010 + Disp. 4778/09
IMMULITE PAPP-A CONTROL MODULE / SET DE CONTROLES DE DOS NIVELES DE PAPP-A, PARA USAR CON LOS PRODUCTOS IMMULITE PAPP-A E IMMULITE 2000 PAPP-A, PARA EL MONITOREO DEL ENSAYO	Cert. 5010 + Disp. 4778/09
C-PEPTIDE CONTROL MODULE / CONTROLES (TRES NIVELES) PARA EL MONITOREO EN EL DOSAJE DE PEPTIDO C, UTILIZANDO LOS PRODUCTOS DOUBLE ANTIBODYC-PEPTIDE, IMMULITE C-PEPTIDE E IMMULITE 2000 C-PEPTIDE	Cert. 5044 + Disp. 3031/09



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

30

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 TOBRAMYCIN / ENZIMOINMUNOENSAYO COMPETITIVO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA DE TOBRAMICINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 5046 + Disp. -3031/09
IMMULITE 2000 TOBRAMYCIN / ENZIMOINMUNOENSAYO COMPETITIVO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA DE TOBRAMICINA EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE 2001	Cert. 5046 + Disp. -3031/09
IMMULITE 2000 SHBG / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE SHBG EN SUERO UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 5057 + Disp. -3031/09
IMMULITE 2000 IGFBP-3 / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000 PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA DE LA PROTEINA DE UNION 3 DEL FACTOR DE CRECIMIENTO SIMILAR A LA	Cert. 5060 + Disp. 3031/09

5.

*MM*



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

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE IGFBP-3 / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA DE LA PROTEINA DE UNION Nº 3 DEL FACTOR DE CRECIMIENTO SIMILAR A LA INSULINA (IGFBP	Cert. 5060 + Disp. 3031/09
IMMULITE 2000 GENTAMICIN / ÉNZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE GENTAMICINA EN SUERO O PLASMA, PARA SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000	Cert. 5061 + Disp. 3031/09
IMMULITE ANDROSTENEDIONA / ENZIMOINMUNOENSAYO COMPETITIVO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE DELTA 4 ANDROSTENEDIONA EN SUERO HUMANO, UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE	Cert. 5075 + Disp. 3031/09
IMMULITE ANDROSTENEDIONA 2000 / ENZIMOINMUNOENSAYO COMPETITIVO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE DELTA 4 ANDROSTENEDIONA EN SUERO HUMANO, UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE	Cert. 5075 + Disp. 3031/09
IMMULITE 2000 TOTAL TESTOSTERONE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE TESTOSTERONA TOTAL EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO	Cert. 5090 + Disp. 3031/09

*MAR*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 ALBUMIN / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE ALBUMINA EN ORINA HUMANA	Cert. 5095 + Disp. 3031/09
IMMULITE 2000 THEOPHYLLINE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO, PARA SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000	Cert. 5104 + Disp. 3031/09
IMMULITE 2000 INSULIN / ENZIMOINMUNOANSAYO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE INSULINA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO, UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 5109 + Disp. 3031/09
IMMULITE 2000 INTACT PTH / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE LA HORMONA PARATIROIDEA INTACTA (PTH INTACTA) EN SUERO O PLASMA CON EDTA	Cert. 5179 + Disp. 345/10
IMMULITE 2000 CMV IgG / ENZIMOINMUNOENZAYO PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE ANTICUERPOS IgG PARA CITOMEGALOVIRUS (CMV) EN SUERO, PARA SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000	Cert. 5182 + Disp. 345/10
IMMULITE 2000 PHENYTOIN / ENZIMOINMUNOENSAYO COMPETITIVO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE FENITOINA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE 2000	Cert. 5193 + Disp. 345/10

15

*[Handwritten signature]*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 PHENYTOIN / ENZIMOINMUNOENSAYO COMPETITIVO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA PARA LA MEDICION CUANTITATIVA DE FENITOINA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO UTILIZANDO EL ANALIZADOR IMMULITE 2001	Cert. 5193 + Disp. 345/10
IMMULITE 2000 VALPROVIC ACID / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO, PARA SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000	Cert. 5197 + Disp. 345/10
IMMULITE 2000 VALPROVIC ACID / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO, PARA SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2001	Cert. 5197 + Disp. 345/10
IMMULITE 2000 CARBAMAZEPINE / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUANTITATIVA DE CARBAMAZEPINA EN SUERO O PLASMA HEPARINIZADO, PARA SER USADO USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATICO IMMULITE 2000	Cert. 5200 + Disp. 345/10
DILUYENTE DE MUESTRA CALCITONIN / Diluyente para muestras con concentraciones de calcitonina por arriba del rango de claibracion del ensayo	Cert. 5220 + Disp. 345/10

5



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

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
IMMULITE 2000 CALCITONIN / Enzimoimmunoensayo quimiolumiscente para la medición cuantitativa de calcitonina en suero o plasma heparinizado, utilizando el analizador IMMULITE 2000.	Cert. 5220 + Disp. 345/10
IMMULITE CALCITONIN / Enzimoimmunoensayo quimiolumiscente para la medición cuantitativa de calcitonina en suero o plasma heparinizado, utilizando el analizador IMMULITE.	Cert. 5220 + Disp. 345/10
IMMULITE CALCITONIN CONTROL MODULE / Set de controles de dos niveles para usar con el kit IMMULITE CALCITONIN E IMMULITE 2000 CALCITONIN	Cert. 5220 + Disp. 345/10
IGF CONTROL MODULE, Catálogo LGCOCM / SET DE CONTROLES DE DOS NIVELES PARA USAR CON LOS ENSAYOS IMMULITE e IMMULITE 2000 IGF-I, IMMULITE e IMMULITE 2000 IGFBP-3 COMO AYUDA EN EL MONITOREO RUTINARIO DEL ENSAYO	Cert. 5330 + Disp. 345/10
Immulate 2000 IGF-I, Catálogo L2KGF2 / INMUNOENSAYO ENZIMATICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SOLIDA DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE 2000 PARA LA DETERMINACION CUANTITATIVA DEL FACTOR I DE CRECIMIENTO SIMILAR A INSULINA EN	Cert. 5330 + Disp. 345/10



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE IGF-I, CATÁLOGO LKGF1 / INMUNOENSAYO ENZIMÁTICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SÓLIDA DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE IGF-I (FACTOR I DE CRECIMIENTO SIMILAR A INSULINA) EN SUE	Cert. 5330 + Disp. 345/10
IMMULITE IGF-I, CATÁLOGO LKGF1 / INMUNOENSAYO ENZIMÁTICO QUIMIOLUMINISCENTE EN FASE SÓLIDA DISEÑADO A FIN DE SER USADO CON EL ANALIZADOR AUTOMATIZADO IMMULITE PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE IGF-I (FACTOR I DE CRECIMIENTO SIMILAR A INSULINA) EN SUER	Cert. 5330 + Disp. 345/10
IMMULITE 2000 GASTRINA / ENZIMOINMUNOENSAYO INMUNORADIOMÉTRICO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GASTRINA EN SUERO	Cert. 5349 + Disp. 345/10
ID2 SAMPLE DILUENT MODULE / PARA LA DILUCIÓN AUTOMÁTICA DE LAS MUESTRAS DE SUERO, UTILIZANDO EL AUTOANALIZADOR IMMULITE 1000, EN LAS DETERMINACIONES CUALITATIVAS DE ANTICUERPOS IgG CONTRA HELICOBACTER PYLORI	Cert. 5433 + Disp. 345/10

51



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

5  
2  
0  
U

10

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
ID4 SAMPLE DILUENT MODULE / PARA LA DILUCION AUTOMATICA DE LAS MUESTRAS (DE SUERO O PLASMA), UTILIZANDO EL AUTOANALIZADOR IMMULITE 1000, EN LA CUANTIFICACION DE ANTICUERPOS IgM CONTRA EL ANTIGENO CORE DE LA HEPATITIS B.	Cert. 5433 + Disp. 345/10
IgG / IgM SAMPLE DILUENT MODULE / PARA LA DILUCION AUTOMATICA DE LAS MUESTRAS DE SUERO O PLASMA (SEGÚN CORREPONDA), UTILIZANDO EL AUTOANALIZADOR IMMULITE 1000, EN LAS DETERMINACIONES DE ANTICUERPOS CONTRA HERPES SIMPLEX I Y II, TOXOPLASMA, CMV Y RUBEOL	Cert. 5433 + Disp. 345/10
IMMULITE 2000 GROWTH HORMONE (hGH) / EZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION CUANLITATIVA DE LA HORMONA DE CRECIAMIENTO (HGH) EN SUERO	Cert. 5593 + Disp. 345/10
IMMULITE 2000 TOXOPLASMA IgM ( $\mu$ -CAPTURE) / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCION CUALITATIVA DE ANTICUERPOS IgM CONTRA TOXOPLASMA GONDII EN SUERO O PLASMA (EDTA O HEPARINIZADO)	Cert. 5905 + Disp. 345/10

*AMT*





*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5206

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
IMMULITE TOXOPLASMA IgM ( $\mu$ -CAPTURE) / ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA DETECCIÓN CUALITATIVA DE ANTICUERPOS IgM CONTRA TOXOPLASMA GONDII EN SUERO O PLASMA (EDTA O HEPARINIZADO)	Cert. 5905 + Disp. 345/10
VERSANT HCV GENOTYPE 2.0 ASSAY (LIPA) / ENSAYO LIPA (LINE PROBE ASSAY) PARA EL DIAGNÓSTICO USO IN VITRO QUE IDENTIFICA LOS GENOTIPOS DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (VHC) DEL 1 AL 6 Y LOS SUBTIPOS A Y B DEL GENOTIPO 1 EN MUESTRAS DE SUERO HUMANO O DE PLASMA EDTA.	Cert. 6489
VERSANT HCV AMPLIFICATION 2.0 KIT (LIPA) / ES PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA TRANSCRIPCIÓN INVERSA Y AMPLIFICACIÓN DE LA REGIÓN 5' NO TRADUCIDA (5'UTR) Y LA REGIÓN DE LA NUCLEOCAPSIDE (CORE) DEL GENOMA DEL VIRUS DE LA HEPATITIS C (VHC)	Cert. 6489
VERSANT HCV CONTROL 2.0 KIT (LIPA) / LOS CONTROLES ESTÁN DISEÑADOS PARA COMPROBAR LA CORRECTA REALIZACIÓN DE TODOS LOS PASOS DEL ENSAYO VERSANT HCV GENOTYPE 2.0 ASSAY (LIPA)	Cert. 6489

J



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

52310

D

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
<p>ESBL PLUS-ESBL CONFIRMATION PANEL / EL PANEL CONFIRMATORIO DE BETA-LACTAMASAS DE ESPECTRO AMPLIADO ESBL PLUS DE MICROSCAN® ESTÁ DISEÑADO PARA USARSE EN LA DETERMINACIÓN DE LA SENSIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS FRENTE A COLONIAS CRECIDAS EN MEDIOS SÓLIDOS DE BACILOS GRAM-NEGATIVOS DE CRECIMIENTO RÁPIDO Y PARA LA DETECCIÓN DE LA PRODUCCIÓN DE BETA-LACTAMASAS DE ESPECTRO AMPLIADO (BLEA) EN ESCHERICHIA COLI, KLEBSIELLA OXYTOCA, KLEBSIELLA PNEUMONIAE Y PROTEUS MIRABILIS, SÓLO PARA USO DIAGNÓSTICO.</p>	<p>Cert. 6365</p>
<p>DRIED POS COMBO PANEL TYPE 21 / PANEL DESHIDRATADO POS COMBO PARA DETERMINACIÓN DE SUCEPTIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS Y/O IDENTIFICACIÓN DE COCOS GRAM-POSITIVOS DE CRECIMIENTO RÁPIDO AERÓBICOS, FACULTATIVOS, COCOS AERÓBICOS FASTIDIOSOS Y DE LESTERIA MONOCYTOGENES, SÓLO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO</p>	<p>Cert. 6415</p>
<p>3ML INOCULUM WATER / PARA USO EN PANELES MICROSCAN®, SÓLO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO.</p>	<p>Cert. 6415</p>

M



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
MICROSCAN® PROMP™ INOCULATION SYSTEM D / SISTEMA DE INOCULACIÓN PROMO™-D, SE EMPLEA PARA ESTANDARIZAR EL INÓCULO EN EL ESTUDIO DE SENSIBILIDAD A ANTIMICROBIANOS POR MOCRODILUCIÓN, SÓLO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO.	Cert. 6388
MICROSCAN®-INOCULUM WATER WITH PLURONIC® / SE USA PARA PREPARACIÓN DE INÓCULOS DESTINADOS A DETERMINAR LA CIM MEDIANTE MICRODILUCIÓN, SÓLO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO.	Cert. 6388
DRIED NEG COMBO PANEL TYPE 31 / PANEL DESHIDRATADO PARA LA DETERMINACIÓN DE SUCEPTIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS Y/O IDENTIFICACIÓN DE BACTERIAS GRAM-NEGATIVAS DE CRECIMIENTO RÁPIDO, AERÓBICAS Y FACULTATIVAS.	Cert. 6453
DRIED NEG/URINE COMBO PANEL TYPE 34 / PANEL DESHIDRATADO NEG/URINE COMBO PARA LA DETERMINACIÓN DE SUCEPTIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS Y/O IDENTIFICACIÓN DE BACTERIAS GRAM-NEGATIVAS DE CRECIMIENTO RÁPIDO, AERÓBICAS Y FACULTATIVAS, SÓLO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO.	Cert. 6379
FPSA DIMENSION® FREE PROSTATE SPECIFIC ANTIGEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE	Cert. 6392
TACR DIMENSION® TACROLIMUS FLEX® REAGENT CARTRIDGE	Cert. 6395

S

mm



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TACR CAL DIMENSION® TACROLIMUS CALIBRATOR	Cert. 6395
CSA DIMENSION® CYCLOSPORINE FLEX® REAGENT CARTRIDGE	Cert. 6391
CSA CAL DIMENSION® CYCLOSPORINE CALIBRATOR	Cert. 6391
TPSA DIMENSION® TOTAL PROSTATE SPECIFIC ANTIGEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE	Cert. 6454
CAL DIMENSION® TOTAL/ FREE PROSTATE SPECIFIC ANTIGEN CALIBRATOR	Cert. 6454
CSAE DIMENSION® CYCLOSPORINE EXTENDED RANGE FLEX® REAGENT CARTRIDGE	Cert. 6446
CSAE CAL DIMENSION® CYCLOSPORINE EXTENDED RANGE CALIBRATOR	Cert. 6446
ENZYGNOST ANTI-HIV ½ PLUS / PRUEBA INMUNOENZIMATICA PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS CONTRA LOS ANTÍGENOS HIV 1, HIV 2 Y HIV 1 (SUBTIPO 0)	Cert. 1632 + Disp. 580/10
ENZYGNOST ANTI HBC MONOCLONAL / PARA LA DETERMINACIÓN DE ANTICUERPOS CONTRA EL ANTIGENO CORE DE HEPATITIS B	Cert. 1688 + Disp. 580/10
ENZYGNOST HBC/IGM / PARA LA DETERMINACIÓN DE ANTICUERPOS IGM ANTI ANTIGENO CORE DE HEPATITIS B	Cert. 1688 + Disp. 580/10
REACTIVOS COMPLEMENTARIOS PARA ENZYGNOST/TMB / REACTIVO COMPLEMENTARIO PARA TEST INMUNOENZIMATICO ENZYGNOST	Cert. 1775 + Disp. 580/10

*Amol*



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

5230

3

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ENZYGNOST ANTI HBS MICRO / PRUEBA INMUNOENZIMATICA PARA LA DETECCIÓN DEL ANTICUERPO ANTI ANTÍGENO DE SUPERFICIE DE LA HEPATITIS B EN SUERO O PLASMA	Cert. 2043 + Disp. 580/10
ENZYGNOST HBE MONOCLONAL / PRUEBA INMUNOENZIMATICA PARA LA DETECCIÓN DEL ANTÍGENO E Y DE ANTICUERPOS ANTI - HBE DE HEPATITIS B EN SUERO O PLASMA	Cert. 2043 + Disp. 580/10
ENZYGNOST HBSAG MONOCLONAL II / PRUEBA INMUNOENZIMATICA PARA LA DETECCIÓN DE ANTÍGENO DE SUPERFICIE DE LA HEPATITIS B EN SUERO O PLASMA	Cert. 2043 + Disp. 580/10
BERICHROM FM / PARA LA DETERMINACIÓN DE FIBRINA SOLUBLE EN PLASMA Y PARA EL RECONOCIMIENTO DE ESTADOS HIPERRCOAGULATIVOS.	Cert. 2325 + Disp. 580/10
ENZYGNOST TAT MICRO / TEST INMUNOENZIMATICO PARA LA DETERMINACIÓN DEL COMPLEJO HUMANO TROMBINA - ANTITROMBINA III	Cert. 716 + Disp. 580/10
ENZYGNOST D-DIMER MICRO / REACTIVO INMUNOENZIMATICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL DÍMERO - D PRODUCTO DE DEGRADACIÓN DE LA FIBRINA EN PLASMA HUMANO	Cert. 717 + Disp. 580/10
ENZYGNOST F 1+2 MICRO / FRAGMENTO DE PROTOMBINA F1+2	Cert. 833 + Disp. 580/10
TROMBINA CTS / TIEMPO DE TROMBINA	Cert. 838 + Disp. 580/10

mm



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
APOLIPOPROTEIN CONTROL SERUM CHD (HUMAN)/ PARA CONTROL	Cert. 1432 + Disp. 580/10
N ANTISUERO CONTRA LA LIPOPROTEINA (A) HUMANA /PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA LIPOPROTEÍNA (A) HUMANA EN SUERO HUMANO EMPLEANDO NEFELOMETRIA	Cert. 1432 + Disp. 2662/10
N APOLIPOPROTEINA A II /PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA APOLIPOPROTEÍNA AII (APO-A-II) EN SUERO HUMANO POR NEFELOMETRIA	Cert. 1432 + Disp. 2662/10
N APOLIPOPROTEINA E /PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA APOLIPOPROTEÍNA E (APO E) EN SUERO HUMANO POR NEFELOMETRIA	Cert. 1432 + Disp. 2662/10
BATROXOBIN REAGENT COAG. / TIEMPO DE BATROXOBINA	Cert. 879 + Disp. 2662/10
M-PARTIGEN	Cert. 100 + Disp. 2662/10
N/T RHEUMATOLOGY CONTROL SL/2 (HUMANO)	Cert. 1414 + Disp. 2662/10
N/T SY/LEVEL L PROTEIN CONTROL	Cert. 1414 + Disp. 2662/10
N/T RHEUMATOLOGY CONTROL SL/1 (HUMANO)	Cert. 1414 + Disp. 2662/10
N/T SY / LEVEL H PROTEIN CONTROL	Cert. 1414 + Disp. 2662/10

5230



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
N/T SY/LEVEL M PROTEIN CONTROL	Cert. 1414 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA ALFA-1 ANTITRIPSINA HUMANA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ALFA – ANTITRIPSINA HUMANA EN SUERO HUMANO, EMPLEANDO NEFELOMETRÍA	Cert. 1415 + Disp. 2662/10
N LATEX CIC / REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE INMUNO COMPLEJOS CIRCULANTES HUMANOS (CIC) EN SUERO O PLASMA EMPLEANDO NEFELOMETRIA	Cert. 1423 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA PROTEINA FIJADORA DE RETINOL HUMANA (PRB) / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROTEÍNA FIJADORA DE RETINOL (PRB) HUMANA EN SUERO, EMPLEANDO NEFELOMETRIA	Cert. 1424 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA ALBUMINA HUMANA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ALBÚMINA HUMANA EN SUERO , ORINA Y LIQUIDO CEFALORRAQUIDEO HUMANO EMPLEANDO NEFELOMETRIA	Cert. 1433 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA PREALBUMINA HUMANA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PREALBUMINA HUMANA EN SUERO, EMPLEANDO NEFELOMETRIA	Cert. 1433 + Disp. 2662/10

5

*mm*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
N ANTISUERO CONTRA EL FACTOR DE COMPLEMENTO C4 / C4	Cert. 1481 + Disp. 2662/10
ANTISUERO CONTRA LA INMUNOGLOBULINA HUMANA IGG / IGG	Cert. 1481 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA EL FACTOR DE COMPLEMENTO C3C / C3C	Cert. 1481 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA INMUNOGLOBULINA HUMANA IGA/ IgA	Cert. 1481 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA INMUNOGLOBULINA HUMANA IGM / IgM	Cert. 1481 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA EL FIBRINOGENO HUMANO / FIBRINOGENO	Cert. 1488 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA ANTITROMBINA III HUMANA / ANTITROMBINA III HUMANA	Cert. 1488 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA APOLIPOPROTEINA A1 / APOLIPOPROTEINA A1	Cert. 1488 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA APOLIPOPROTEINA B / APOLIPOPROTEINA B	Cert. 1488 + Disp. 2662/10
N ANTISUERO CONTRA LA PROTROMBINA HUMANA / PROTROMBINA HUMANA	Cert. 1488 + Disp. 2662/10
N ALFA-1 MICROGLOBULINA/ PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ALFA-1 MICROGLOBULINA	Cert. 1535 + Disp. 2664/10





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
N ANTISUERO CONTRA EL PLASMINOGENO HUMANO / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL PLASMINÓGENO HUMANO	Cert. 1535 + Disp. 2664/10
N ANTISUERO CONTRA LA CADENA L DE LA INMUNOGLOBULINA HUMANA TIPO KAPPA/ PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA CADENA L TIPO KAPPA DE LA INMUNOGLOBULINA HUMANA TOTAL	Cert. 1535 + Disp. 2664/10
N ANTISUERO CONTRA LA CADENA L DE LA INMUNOGLOBULINA HUMANA TIPO LAMBDA/ PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA CADENA L TIPO LAMBDA DE LA INMUNOGLOBULINA HUMANA TOTAL	Cert. 1535 + Disp. 2664/10
N ANTISUERO CONTRA LA FIBRONECTINA HUMANA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FIBRONECTINA HUMANA	Cert. 1535 + Disp. 2664/10
N ANTISUERO CONTRA LA ALFA -1-GLICOPROTEINA ACIDA HUMANA/ REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ALFA-1-GLICOPROTEÍNA ÁCIDA HUMANA EN SUERO HUMANO EMPLEANDO NEFELOMETRÍA.	Cert. 1537 + Disp. 2664/10
N ANTISUERO CONTRA LA CERULOPLASMINA HUMANA/ REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA CERULOPLASMINA HUMANA EN SUERO HUMANO EMPLEANDO NEFELOMETRÍA.	Cert. 1537 + Disp. 2664/10

51



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

5230

J

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
N ANTISUERO CONTRA LA HAPTOGLOBINA HUMANA/ REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HAPTOGLOBINA HUMANA EN SUERO HUMANO EMPLEANDO NEFELOMETRÍA.	Cert. 1537 + Disp. 2664/10
N ANTISUERO CONTRA LA HEMOPEXINA HUMANA/ REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HEMOPEXINA HUMANA EN SUERO HUMANO EMPLEANDO NEFELOMETRÍA.	Cert. 1537 + Disp. 2664/10
N ANTISUERO CONTRA LA TRANSFERRINA HUMANA/ REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA TRANSFERRINA HUMANA EN SUERO U ORINA EMPLEANDO NEFELOMETRÍA.	Cert. 1537 + Disp. 2664/10
SUERO ESTANDAR CRP / DETERMINACIÓN INMUNOQUIMICA CUANTITATIVA DE LA PROTEÍNA C REACTIVA EN SUERO CON EL LC -PARTIGEN CRP Y CON MÉTODOS TURBIDIMETRICOS	Cert. 1804 + Disp. 2664/10
LC PARTIGEN ALFA 1 MICROGLOBULIN / PARA LA DETERMINACIÓN DE ALFA 1 MICROGLOBULINA	Cert. 1828 + Disp. 2664/10
LC PARTIGEN C1Q / PARA LA DETERMINACIÓN DE C1Q	Cert. 1828 + Disp. 2664/10
LC PARTIGEN FIBRONECTIN / PARA LA DETERMINACIÓN DE FIBRONECTINA	Cert. 1828 + Disp. 2664/10
SUERO ESTANDAR DE PROTEINAS LC-V HUMANO / SUERO DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUIMICA DE PROTEÍNAS EN BAJA CONCENTRACIÓN	Cert. 1829 + Disp. 2664/10



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

3

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
SUERO ESTANDAR DE COMPLEMENTO / PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUIMICA CUANTITATIVA DEL CLQ Y C5 CON LAS PLACAS PARTIGEN	Cert. 1833 + Disp. 2664/10
VLC PARTIGEN ALBUMIN / MICROALBUMIN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ALBÚMINA HUMANA	Cert. 1835 + Disp. 2664/10
RAPIGNOST TOTAL SCREEN LSG / TIRAS REACTIVAS PARA LA DETERMINACIÓN RÁPIDA EN ORINA DE UROBILINOGENO, ACIDO ASCÓRBICO, BILIRRUBINA, CUERPOS CETONICOS, GLUCOSA, PROTEÍNAS (ALBUMINA), SANGRE, PH, NITRITO LEUCOCITOS Y PESO ESPECIFICO.	Cert. 1890 + Disp. 2664/10
TURBIQUANT ALBUMINA/ORINA SUERO / ALBUMINA EN SUERO U ORINA POR MÉTODO TURBIDIMETRICO	Cert. 2073 + Disp. 2664/10
NOR PARTIGEN C1 INACTIVADO / PARA LA DETERMINACIÓN DE C1 INACTIVADO EN SUERO POR IDR	Cert. 2074 + Disp. 2664/10
NOR PARTIGEN APOLIPOPROTEINA B / PARA LA DETERMINACIÓN DE APOLIPOPROTEINA B EN SUERO O PLASMA POR IDR	Cert. 2075 + Disp. 2896/10
NOR PARTIGEN IGG MC / PARA LA DETECCIÓN DE IGG EN SUERO O PLASMA POR IDR	Cert. 2076 + Disp. 2896/10
NOR PARTIGEN IGG HC / PARA LA DETERMINACIÓN DE IGG -HC EN SUERO O PLASMA POR IRD	Cert. 2077 + Disp. 2896/10
RAPITEX ASL / REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN DE ANTIESTREPTOLISINA O (ASL) EN SUERO O PLASMA HUMANOS	Cert. 2190 + Disp. 2896/10



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
RAPITEX CRP / REACTIVO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA Y SEMICUANTITATIVA DE CRP (PROTEINA C REACTIVA) EN SUERO O PLASMA HUMANO	Cert. 2197 + Disp. 2896/10
N/T PROTEIN CONTROL SL/H / CONTROL DE EXACTITUD Y PRECISIÓN DE LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA NEFELOMETRICA Y TURBIDIMETRICA DE: IGA; IGG; IGM; C3C ; C4, TRANSFERRINA, ALBUMINA; ALFA1 - ANTITRIPSINA, ALFA2 - MACROGLOBULINA; HAPTOGLOBINA; ALFA1 - GLICOPROTEINA ACIDA; PREALBUMINA, HEMOPEXINA; CERULOPLASMINA; RBP; CADENA L/ IG TIPO KAPPA; CADENA L/IG TIPO LAMBDA; IGG 1, IGG 2; IGG 3; IGG 4; BETA 2 - MICROGLOBULINA, FERRITINA, IGE.	Cert. 2324 + Disp. 2896/10
TURBIQUANT D-DIMER / TEST TURBIDIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIMEROS D HUMANOS EN PLASMA UTILIZANDO EL TURBITIMER BEHRING	Cert. 2398 + Disp. 2896/10
N/T PROTEIN CONTROL SL/M / CONTROL DE EXACTITUD Y PRECISIÓN DE LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA NEFELOMETRICA Y TURBIDIMETRICA DE: IGA; IGG; IGM; C3C ; C4, TRANSFERRINA, ALBUMINA; ALFA1 - ANTITRIPSINA, ALFA2 - MACROGLOBULINA; HAPTOGLOBINA; ALFA1 - GLICOPROTEINA ACIDA; PREALBUMINA, HEMOPEXINA; CERULOPLASMINA; RBP; CADENA L/ IG TIPO KAPPA; CADENA L/IG TIPO LAMBDA; IGG 1, IGG 2; IGG 3; IGG 4; BETA 2 - MICROGLOBULINA, FERRITINA, IGE.	Cert. 2463 + Disp. 2896/10

U

*Amc*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
N/T LP(A) CONTROL SY / SE UTILIZA PARA EL CONTROL DE LA EXACTITUD Y PRECISIÓN DE LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA NEFELOMETRICA Y TURBIDIMETRICA DE LIPOPROTEÍNA (A)	Cert. 2341 + Disp. 2896/10
ENZYGNOST P.A.P. MICRO / TEST INMUNOENZIMATICO PARA LA DETERMINACIÓN DEL COMPLEJO HUMANO PLASMINA ALFA 2 ANTIPLASMINA HUMANO.	Cert. 696 + Disp. 1275/10
TURBIQUANT RF / FACTOR REUMATOIDEO POR TURBIMETER BEHRING	Cert. 811 + Disp. 1275/10
RAPIGNOST TOTAL SCREEN L	Cert. 88 + Disp. 1275/10
ANTIGENO DE CARDIOLIPINA (V.D.R.L.) PARA LA DETECCIÓN POR FLOCULACIÓN DE SÍFILIS	Disp. 6197/87 + Disp. 1275/10
LC-PARTIGEN (PARA CUANTIFICACIÓN DE PROTEÍNAS EN FLUIDOS BIOLÓGICOS HUMANOS)	Disp. 6425/83 + Disp. 1275/10
NOR-PARTIGEN (PARA VALORACIÓN CUANTITATIVA DE LAS PROTEÍNAS DEL PLASMA)	Disp. 6426/83 + Disp. 1275/10
RAPITEX-HCG (ENSAYO DE AGLUTINACIÓN DIRECTA EN PLACA SOBRE PARTÍCULAS DE LÁTEX PARA LA DETERMINACIÓN DE HCG EN ORINA)	Disp. 962/89 + Disp. 1275/10

*Handwritten signature*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) /	Res. 947/91 + Disp. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / ALBUMINA/ORINA	Res. 947/91 + Disp. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / ALBUMINA/SUERO	Res. 947/91 + Disp. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / APOLIPOPROTEINA A-I	Res. 947/91 + Disp. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / APOLIPOPROTEINA B	Res. 947/91 + Disp. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / C3C	Res. 947/91 + Disp. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / C4	Res. 947/91 + Disp. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / HAPTOGLOBINA	Res. 947/91 + Disp. 1275/10

U

*Amc*



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

5230

D

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / INMINOGLOBULINA A	RES. 947/91 + DISP. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / INMINOGLOBULINA G	RES. 947/91 + DISP. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / INMINOGLOBULINA M	RES. 947/91 + DISP. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / PROTEINA C REACTIVA	RES. 947/91 + DISP. 1275/10
TURBIQUANT (REACTIVO CON ANTISUERO ESPECÍFICO PARA LA DETERMINACIÓN DE PROTEÍNAS PLASMÁTICAS HUMANAS CON EQUIPO TURBIMETER) / TRANSFERRINA	RES. 947/91 + DISP. 1275/10
LISTERIA SUSPENSIÓN TYPE AB:H / SUSPENSIÓN BACTERIANA PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS AGLUTINANTES DE LISTERIA EN EL SUERO DE PACIENTES.	CERT. 2930 + DISP. 2536/10
LISTERIA CONTROL SERUM ANTI-O POSITIVO / SUERO CONTROL PARA LA DETERMINACIÓN DE LISTERIA EN TUBO	CERT. 2931 + DISP. 2536/10
LISTERIA CONTROL SERUM ANTI-H POSITIVO / SUERO CONTROL PARA LA DETERMINACIÓN DE AGLUTINACIÓN DE LISTERIA EN TUBO	CERT. 2932 + DISP. 2536/10

*mol*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
LISTERIA SUSPENSIÓN TYPE 4B:O / SUSPENSIÓN BACTERIANA PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS AGLUTINANTES DE LISTERIA EN EL SUERO DE PACIENTES	Cert. 2992 + Disp. 2536/10
LISTERIA SUSPENSIÓN TYPE 1:0 / SUSPENSIÓN BACTERIANA PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS AGLUTINANTES DE LISTERIA EN EL SUERO DE PACIENTES	Cert. 2993 + Disp. 2536/10
ENZYGNOST HIV INTEGRAL / ENZIMOINMUNOENSAYO PARA LA DETERMINACIÓN DEL ANTÍGENO HIV -P 24 Y DE LOS ANTICUERPOS CONTRA LOS ANTÍGENOS HIV 1,HIV 2 Y HIV 1 (SUBTIPO O)	Cert. 4544 + Disp. 2536/10
ENZYGNOST® HBSAG 5.0 / TEST INMUNOENZIMATICO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B EN SUERO O PLASMA	Cert. 5974 + Disp. 2536/10
ENZYGNOST HIV INTEGRAL II / ES UN ENSAYO INMUNOENZIMATICO PARA EL RECONOCIMIENTO DE UNA INFECCIÓN POR HIV, BASADO EN LA DETERMINACIÓN DEL ANTÍGENO P24, DE LOS ANTICUERPOS CONTRA LOS VIRUS DE LA INMUNODEFICIENCIA HUMANA DE LA CLASE 1 Y 2 (HIV1 Y HIV2), ASÍ COMO TAMBIÉN DE LOS ANTICUERPOS CONTRA EL VIRUS HIV 1-SUBTIPO O EN SUERO Y PLASMA PARA SER UTILIZADO EN LOS EQUIPOS ELISA PROZESSORES BEP II, BEP III Y BEP 2000 O CON EL SISTEMA QUADRIGA	Cert. 5986 + Disp. 2536/10

5

*mm*





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
LISTERIA SUSPENSIÓN TYPE 1:H / SUSPENSIÓN BACTERIANA PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS AGLUTINANTES DE LISTERIA EN EL SUERO DE PACIENTES	CERT. 2934 + DISP. 2536/10
PRODUCTOS DE DEGRADACIÓN DE LA FIBRINA / FIBRINÓGENO (PDF) / PARA LA DETERMINACIÓN SEMICUANTITATIVA RÁPIDA DE LA PRESENCIA DE LOS PRODUCTOS DE DEGRADACIÓN DE LA FIBRINA / FIBRINÓGENO (PDF) EN MUESTRAS DE SUERO HUMANO U ORINA	Cert. 4352 + Disp. 3547/10
DADE TROMBOPLASTIN C PLUS (DADE TROMBOPLASTINA C PLUS) / PARA USAR EN LAS DETERMINACIONES DEL TIEMPO DE PROTROMBINA (TP) Y EN LAS PRUEBAS BASADAS EN EL TIEMPO DE PROTROMBINA (TP)	Cert. 4369 + Disp. 3547/10
BERICHROM C1-INHIBITOR / DETERMINACIÓN DE LA ACTIVIDAD FUNCIONAL DEL INHIBIDOR - C1 EN PLASMA	Cert. 4545 + Disp. 3547/10
FACTOR VIII CHROMOGENIC ASSAY (FACTOR VIII CROMOGENICO) / PARA LA DETERMINACIÓN FOTOMÉTRICA DE LA ACTIVIDAD DEL FACTOR VIII (FACTOR ANTIHEMOFILICO) EN PLASMA HUMANO	Cert. 4547 + Disp. 3547/10
DADE CLUSTER PLATELET AGGREGATION REAGENTS (REACTIVOS DE AGREGACIÓN PLAQUETARIA DADE) / PARA USO EN ESTUDIOS DE AGREGACIÓN PLAQUETARIA	Cert. 4548 + Disp. 3547/10

g

*mm*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
PT CALIBRATION PLASMA KIT (KIT DE PLASMAS DE CALIBRACIÓN PT), PLASMA PARA LA CALIBRACIÓN DEL PT EN INR/ISI Y EN % DEL VALOR NORMAL	Cert. 4599 + Disp. 3547/10
INNOCAL SET (EQUIPO INNOCAL) / CONJUNTO DE CALIBRADORES A DISTINTOS NIVELES DEL TIEMPO DE PROTROMBINA, PARA SER USADO EN LA PREPARACIÓN DE LA CURVA DE CALIBRACIÓN DEL TIEMPO DE PROTROMBINA	Cert. 4638 + Disp. 3547/11
SOLUCIÓN CLORURO DE CALCIO 0,025 MOL/L - BUFFER IMIDAZOL - SOLUCIÓN BUFFER TRIS PH 8,0 - SOLUCIÓN ÁCIDO MONOCLOROACÉTICO CONCENTRADO / REACTIVOS AUXILIARES	Cert. 813 + Disp. 3547/10
BERICHROM C1 INACTIVADOR / Inactivador de C1	Cert. 840 + Disp. 3547/10
BERICHROM FACTOR XIII / fotométrica de Factor XIII	Cert. 840 + Disp. 3547/10
BERICHROM PROTEINA C / fotométrica de Proteína C.	Cert. 840 + Disp. 3547/10
REACTIVO FIBRINOGENO CTS / fotométrica de Fibrinógeno	Cert. 840 + Disp. 3547/10
SUSPENSIÓN DE CAOLÍN PARA FIBRINTIMER	Cert. 840 + Disp. 3547/10
WASHING SOLUTION FOR COAGULATION ANALIZERS (SOLUCIÓN DE LAVADO PARA LOS ANALIZADORES DE COAGULACIÓN)	Cert. 840 + Disp. 3547/10

*JMA*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
BERICHROM ANTIPLASMINA ALFA 2 /DETERMINACIÓN FOTOMÉTRICA DE ANTIPLASMINA AFA 2	Cert. 909
BERICHROM ANTITROMBINA III/ DETERMINACIÓN FOTOMÉTRICA DE ANTITROMBINA III	Cert. 909
BERICHROM HEPARINA /ACTIVIDAD HEPARÍNICA Y CONTROL TERAPEUTICO HEPARÍNICO	Cert. 909
BERICHROM PLASMINOGENO /DETERMINACIÓN FOTMÉTRICA DE PLASMINÓGENO.	Cert. 909
CHROMOQUICK PT /DETERMINACIÓN FOTOMÉTRICA DE TIEMPO DE TROMBOPLASTINA	Cert. 909
NEOTHROMTIN -CTS / TIEMPO DE TROMBOPLASTINA PARCIAL CON SUSTRATO CROMOGENO.	Cert. 909
CONTROL PLASMA N	Cert. 910
CONTROL PLASMA P	Cert. 910
CONTROL PLASMA U	Cert. 910
FIBRINOGEN CALIBRATOR KIT	Cert. 910
PATHOPLASMA I	Cert. 910
PATHOPLASMA II	Cert. 910
PLASMA PARA CALIBRACIÓN /ESTÁNDARES Y CONTROLES DE CALIBRACIÓN	Cert. 910
STANDARD PLASMA HUMANO	Cert. 910
BERICHROM ANTITROMBINA III/ ANTITROMBINA III	Cert. 952
BERICHROM PAI /ACTIVADOR INHIBIDOR DE PLASMINÓGENO	Cert. 952

5



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TEST THROMBIN 30 IU/ML (BOVINA) /Tiempo de Trombina	Cert. 952
TURBIQUANT FIBRINOGENO / Fibrinógeno	Cert. 952
N DILUENT / para dilución	Cert. 1422
N REACTION BUFFER / para reacción	Cert. 1422
CONCENTRADO STANDARD DE PROTEINAS URINARIAS (HUMANO) /PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA CALIBRACIÓN CUANTITATIVA DE ALFA-1-MICROGLOBULINA EN ORINA	Cert. 1469
N APOLIPOPROTEIN STANDARD SERUM (HUMAN) / PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUÍMICA DE LA APOLIPOPROTEÍNA A1 Y B HUMANA EN SUERO.	Cert. 1469
N LP (A) CONTROL / PARA CONTROLAR LA EXACTITUD Y PRECISIÓN DE LA DETERMINACIÓN INMUNOQUÍMICA DE LIPOPROTEÍNA HUMANA EN SUERO	Cert. 1469
N LP (A) STANDARD (HUMAN) /PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUÍMICA DE LA LIPOPROTEÍNA (A) HUMANA EN SUEROS	Cert. 1469
N PROTEIN STANDARD PY / PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUÍMICA CUANTITATIVA DE PROTEÍNAS EN SUERO Y PLASMA	Cert. 1469
N PROTEIN STANDARD SL/ PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUÍMICA CUANTITATIVA DE PROTEÍNAS EN SUERO Y PLASMA	Cert. 1469

J

*[Handwritten signature]*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

J

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
N SUPPLEMENTARY REAGENT PRECIPITATION / REACTIVO ADICIONAL PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PREALBÚMINA, APO A1, APO B, FIBRINÓGENO, ANTITROMBINA III, PROTROMBINA, PLASMINÓGENO.TODO SE REALIZA CON EL NEFELÓMETRO DE BHERING	Cert. 1469
LATEX MYOGLOBIN / MIOGLOBINA EN SUERO O PLASMA	Cert. 1512
N LATEX ADN ASA B / DNASA B DE STREPTOCOCOS EN SUERO	Cert. 1512
N LATEX FERRITIN / FERRITINA EN SUERO	Cert. 1512
N LATEX IGA / IGA EN LIQUIDO CEFALORRAQUIDEO	Cert. 1512
N LATEX IGE / IGE EN SUERO O PLASMA	Cert. 1512
N LATEX IGM / IGM	Cert. 1512
N LATEX ASL / ANTIESTREPTOLISINA O POR NEFELOMETRIA	Cert. 2657
N LATEX CRP / PROTEÍNA C REACTIVA POR NEFELOMETRIA	Cert. 2657
N LATEX RF / FACTOR REUMATOIDEO POR NEFELOMETRIA	Cert. 2657
NAS IGG1 / SUBCLASE 1 DE IGG HUMANA POR NEFELOMETRIA	Cert. 2657
NAS IGG2 / SUBCLASE 2 DE IGG HUMANA POR NEFELOMETRIA	Cert. 2657
NAS IGG3 / SUBCLASE 3 DE IGG HUMANA POR NEFELOMETRIA	Cert. 2657
NAS IGG4 / SUBCLASE DE 4 IGG HUMANA POR NEFELOMETRIA	Cert. 2657
TURBIQUANT ANTITROMBINA III / TEST TURBIDIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ANTITROMBINA III EN PLASMA UTILIZANDO EL TURBITIMER BEHRING	Cert. 2928

*M*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TURBIQUANT APOLIPOPROTEINA B / TEST TRURBIDIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE APOLIPOPROTEINA B EN SUERO UTILIZANDO EL TURBITIMER BEHRING	Cert. 2929
TURBIQUANT FIBRINOGENO / TEST TURBIDIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FIBRINOGENO HUMANO EN PLASMA UTILIZANDO EN TRUBITIMER BEHRING	Cert. 2933 + Disp. 994/10
TEST THROMBIN 3 IU /ML(BOVINE)/THROMBINA	Cert. 881 + Disp. 994/10
TURBIQUANT ALFA 1 ANTITRIPSINA/ Alfa 1 Antitripsina	Cert. 881 + Disp. 994/10
TURBIQUANT ANTITROMBINA III / ANTITROMBINA III	Cert. 881 + Disp. 994/10
TURBIQUANT ASL / ANTISTREPTOLISINA O	Cert. 881 + Disp. 994/10
TURBIQUANT MIOGLOBULINA/ MICROALBUMINA HUMANA	Cert. 881 + Disp. 994/10
TURBIQUANT GLICOPROTEINA ALFA 1 ÁCIDA / TEST TURBIDIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GLICOPROTEINA ALFA 1 EN SUERO O PLASMA UTILIZANDO EL TURBITIMER BEHRING.	Cert. 2990 + Disp. 994/10

7



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TURBIQUANT APOLIPOPROTEINA A-1 / TEST TURBIDIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE APOLIPOPROTEINA A-1 EN SUERO UTILIZANDO EL TURBITIMER BEHRING	Cert. 2991 + Disp. 994/10
N RHEUMATOLOGY STANDARD SL / SE EMPLEA PARA ELABORAR LAS CURVAS DE REFERENCIA EN LA DETERMINACIÓN DE ANTIESTREPTOLISINA O, PROTEÍNA C REACTIVA Y FACTOR REUMATOIDEO	Cert. 3886 + Disp. 994/10
N LATEX IGE MONO / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA INMUNONEFELOMETRICA DE LA INMUNOGLOBULINA E (IGE)	Cert. 3958 + Disp. 994/10
N REACTIVO ADICIONAL L / REACTIVO ADICIONAL PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA IGE Y DEL RECEPTOR SOLUBLE DE TRANSFERRINA (STFR) EN LOS SISTEMAS NEFELOMETRICOS DE DADE BEHRING	Cert. 3958 + Disp. 994/10
N LATEX LP (A) REAGENT / PARA LA DETERMINACIÓN IN VITRO DE LA LIPOPROTEINA (A) EN SUERO HUMANO EMPLEANDO LOS NEFELOMETROS BEHRING	Cert. 4035 + Disp. 994/10
CARDIOPHASE HS CRP / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROTEÍNAS C REACTIVA (PCR) EN SUERO Y PLASMA CON EDTA O HEPARINA	Cert. 4040 + Disp. 994/10

5

*Amc*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
N LATEX B2-MICROGLOBULIN / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE B2 MICROGLOBULINA EN SUEROS, PLASMAS CON EDTA Y CON HEPARINA Y EN ORINA, HUMANOS, POR MEDIO DE INMUNODEFICIENCIA CON PARTÍCULAS INTENSIFICADORAS, USANDO LOS SISTEMA BN	Cert. 4309 + Disp. 994/10
N LATEX STFR / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL RECEPTOR SOLUBLE DE TRANSFERRINA (STFR) EN SUERO HUMANO O EN PLASMA HUMANO HEPARINIZADO, MEDIANTE NEFELOMETRIA CON PARTÍCULAS INTENSIFICADORAS	Cert. 4322 + Disp. 994/10
LIPO-PARTIGEN APO A-I / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE APOLIPOPROTEINA A-I HUMANA EN SUERO O EN PLASMA	Cert. 4382 + Disp. 3106/10
N ANTISERUM TO HUMAN ALFA 2-MACROGLOBULIN (N ANTISUERO CONTRA LA ALFA 2 MACROGLOBULINA HUMANA) / PARA LA DETERMINACIÓN DE LA ALFA 2 MACROGLOBULINA EN SUEROS HUMANOS USANDO EL NEFELOMETRO BEHRING	Cert. 4435 + Disp. 3106/10
IGD STANDARD (ESTÁNDAR IGD) / PREPARACIÓN DE LAS CURVAS DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUIMICA CUANTITATIVA DE IGD CON PLACAS DE INMUNODIFUSIÓN LC PARTIGEN IGD	Cert. 4441 + Disp. 3106/10

5





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

5.

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ALFA-FETOPROTEIN STANDARD SERUM (HUMAN), SUERO ESTÁNDAR ALFA-FETOPROTEINA (HUMANO) / PARA LA ELABORACIÓN DE CURVAS DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOLÓGICA CUANTITATIVA DE LA ALFA FETOPROTEINA EN EL MÉTODO DE LA INMUNODIFUSIÓN RADIAL SIMPLE CON LAS PLACAS M- PARTIGEN - ALFA - FETOPROTEINA DE DADE BEHRING MARBURG GMBH	Cert. 4443 + Disp. 3106/10
N LATEX SAA / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL AMILOIDE A DEL SUERO (SAA) EN SUERO HUMANO POR MEDIO DE INMUNONEFELOMETRIA CON PARTÍCULAS INTENSIFICADORAS USANDO EL SISTEMA NEFELOMETRO DE BEHRING	Cert. 4452 + Disp. 3106/10
N LATEX CYSTATIN C(N LATEX CISTATINAC) / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CISTATINA C EN SUERO HUMANO Y PLASMA POR MEDIO DE INMUNONEFELOMETRIA PARA SER USADO EN SISTEMAS NEFELOMETRICOS DE BEHRING	Cert. 4465 + Disp. 3106/10
CLEANER SCS / SOLUCIÓN DE LIMPIEZA PARA LOS EQUIPOS DE NEFELOMETRIA BNII Y BN PROSPEC PARA LA PRUEBA DE N LÁTEX SAA Y N LÁTEX CYSTATIN C, COMO ASÍ TAMBIÉN PARA LOS ENSAYOS DE COAGULACIÓN BERICHROM ANTITROMBINA M (A) Y BERICHROM HEPARINA EN EL SISTEMA DE COAGULACIÓN BCS	Cert. 4465 + Disp. 3106/10

*mm*



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
N PROTEIN STANDARD UY (N PROTEINA ESTÁNDAR UY) / PARA ELABORAR LAS CURVAS DE REFERENCIA USADAS EN LA DETERMINACIÓN INMUNONEFELOMETRIA DE ALFA 1 MICROGLOBULINA, CISTATINA C Y DE LA BETA - TRAZA PROTEINA, CON LOS SISTEMAS NEFELOMETRICOS DE BEHRING Y PARA LA DETERMINACIÓN DE ALFA 1-MICROGLOBULINA POR IMMUNODIFUSIÓN RADIAL (RDI)	Cert. 4465 + Disp. 3106/10
N ANTISERUM TO HUMAN C1 INHIBITOR (N ANTISUERO CONTRA EL INHIBIDOR DE C1 HUMANO) PARA LA DETERMINACIÓN DEL INHIBIDOR DE C1 (INACTIVADOR DE C1, INHIBIDOR DE LA C1 - ESTERASA) EN SUEROS HUMANOS Y PLASMAS HUMANOS UTILIZANDO EL NEFELOMETRO BEHRING	Cert. 4546 + Disp. 3106/10
PROTEIN C REAGENT (REACTIVO DE PROTEINA C) / EL REACTIVO PROTEÍNA C ES UN TEST COAGULOMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA PROTEÍNA C EN EL PLASMA HUMANO	Cert. 4572 + Disp. 3106/10
APOLIPROTEIN CONTROL SERUM CHD (HUMAN) /CONTROL DE APOLIPOPROTEINA	Cert. 898 + Disp. 3106/10
N/T ASL CONTROL SERUM (HUMAN)/ CONTROL DE ASL EN SUERO	Cert. 898 + Disp. 3106/10
N/T CRP CONTROL SERUM (HUMAN) /CONTROL DE EXACTITUD DE CRP	Cert. 898 + Disp. 3106/10

21

*Amk*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

523

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
N/T PROTEIN CONTROL LC (HUMAN) /CONTROL PARA PROTEÍNA URINARIAS	Cert. 898 + Disp. 3106/10
N/T PROTEIN CONTROL PY (HUMAN) / CONTROL DE FIBRINÓGENO, ANTITROMBINA III, PROTROMBINA, FIBRONECTINA, ALFA-1 ANTITRIPSINA.	Cert. 898 + Disp. 3106/10
N/T PROTEIN CONTROL SERUM (HUMAN)/IGG, IGA, IGM, C3C, C4, TRANSFERRINA, ALBÚMINA, HAPTOGLOBINA, AFA-2 MACROGLOBULINA, ALFA-1 GLICOPROTEÍNA ACIDA, PREALBÚMINA, HEMOPEXINA, CERULOPLASMINA, CADENA IG/L TIPO KAPPA, CADENA IG/L TIPO LAMBDA	Cert. 898 + Disp. 3106/10
N/T RF CONTROL SERUM (HUMAN) /CONTROL DE FACTOR REUMATOIDEO	Cert. 898 + Disp. 3106/10
CARTUCHO DE REACTIVOS FLEX TRIG / DETERMINACIÓN DE TRIGLICERIDOS EN SUERO Y PLASMA; USANDO EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION	Cert. 3563 + Disp. 2422/10
CARTUCHO DE REACTIVOS FLEX DE FOSFATASA ÁCIDA (ACP) / DETERMINACIÓN DE LA ACTIVIDAD DE LA FOSFATASA ACIDA EN SUERO Y PLASMA	Cert. 3647 + Disp. 2422/10

5

*[Handwritten signature]*



Ministerio de Salud  
 Secretaria de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

8

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
VERIFICADOR DE FOSFATASA ÁCIDA / VERIFICADOR DEL MÉTODO FOSFATASA ACIDA (ACP) EN EL SISTEMA DIMENSION	Cert. 3649 + Disp. 2422/10
CARTUCHO DE REACTIVOS FLEX DE AMILASA (AMY) / DETERMINACIÓN DE LA ACTIVIDAD DE AMILASA EN SUERO, PLASMA Y ORINA	Cert. 3775 + Disp. 2422/10
DILUYENTE DE ENZIMAS DIMENSOL / DILUYENTE DE SUERO EN PACIENTES CON ELEVADA ACTIVIDAD ENZIMÁTICA, PARA DETERMINAR ENZIMAS CON LOS CARTUCHOS DE REACTIVOS FLEX DIMENSION	Cert. 3775 + Disp. 2422/10
CARTUCHO DE REACTIVO FLEX DE CARBAMAZEPINA - DIMENSION / DETERMINACIÓN DE CARBAMAZEPINA EN SUERO O PLASMA.	Cert. 4041 + Disp. 2422/10
CALIBRADOR DE AMONÍACO (DIMENSION) / CALIBRACIÓN DEL MÉTODO DE AMONÍACO EN EL SISTEMA DIMENSION	Cert. 4083 + Disp. 2422/10
CARTUCHO DE REACTIVO FLEX DE AMONÍACO (AMON) - DIMENSION / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE AMONIACO EN PLASMA	Cert. 4083 + Disp. 2422/10
KIT DE VERIFICACIÓN EXTERNA IMT-DIMENSION /VERIFICACIÓN DE LAS DETERMINACIONES DE NA+, K+, CL- Y TCO2 EN EL SISTEMA DIMENSION	Cert. 4107 + Disp. 2422/10
MULTIPLY IMP STANDARD A-DIMENSION	Cert. 4107 + Disp. 2422/10
MULTIPLY IMP STANDARD B-DIMENSION/ CALIBRACIÓN DE NA+, K+, CL- Y TCO2 EN EL SISTEMA DIMENSION	Cert. 4107 + Disp. 2422/10

*Am*



Ministerio de Salud  
 Secretaria de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

3

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
MULTIPLY IMP STANDARD C-DIMENSION /AGENTE ESTABILIZADO DEL ELECTRODO TCO2 EN EL SISTEMA DIMENSION	Cert. 4107 + Disp. 2422/10
MULTIPLY IMT DILUYENTE PARA ORINA - DIMENSION	Cert. 4107 + Disp. 2422/10
MULTIPLY INTEGRATED MULTISENSOR / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE NA, K Y CL EN SUERO, PLASMA HEPARINIZADO Y ORINA DILUIDA Y TCO2 EN SUERO Y PLASMA HEPARINIZADO.	Cert. 4107 + Disp. 2422/10
CALIBRADOR DE SALICILATOS (SAL CALIBRADOR) - DIMENSION / CALIBRADOR DEL MÉTODO SALICITLATOS (SAL) EN EL SISTEMA DIMENSION	Cert. 4108 + Disp. 2422/10
CARTUCHOS DE REACTIVOS FLEX DE SALICILATOS (SAL) - DIMENSION / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE SALICILATOS EN SUERO	Cert. 4108 + Disp. 2422/10
CALIBRADOR ALCOHOL - DIMENSION / CALIBRACIÓN DEL SISTEMA DIMENSION PARA EL MÉTODO ALCOHOL ETÍLICO (ALC)	Cert. 4125 + Disp. 2422/10
CARTUCHO DE REACTIVO FLEX ALCOHOL (ALC) - DIMENSION / DETERMINACIÓN DE ALCOHOL ETÍLICO EN SUERO SOBRENADANTE DE SANGRE TOTAL PRECIPITADA Y ORINA	Cert. 4125 + Disp. 2422/10
ISE SOLUCIÓN ACONDICIONADORA - DIMENSION/PARA ACONDICIONAR LOS ELECTRODOS EN EL SISTEMA ISE-DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10

5230



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ISE SOLUCIÓN DE LIMPIEZA A – DIMENSION/PARA LA LIMPIEZA DE LOS ELECTRODOS DEL SISTEMA ISE-DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
KIT DE VERIFICACIÓN EXTERNA ISE- DIMENSION / PARA VERIFICAR LAS DETERMINACIONES DE NA/K/CL/TCO2 EN EL SISTEMA ISE-DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
ISE DILUYENTE PARA ORINA –DIMENSION/ PARA DILUIR MUESTRAS DE ORINA PARA LA DETERMINACIÓN DE NA/K/CL EN EL SISTEMA DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
ISE SOLUCIÓN DE LIMPIEZA D – DIMENSION/PARA LA LIMPIEZA DE LOS ELECTRODOS DEL SISTEMA ISE-DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
ISE SOLUCIÓN DESPROTEINIZANTE – DIMENSION / PARA LIMPIAR LOS ELECTRODOS EN EL SISTEMA ISE-DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
ISE STANDARD A – DIMENSION / PARA LA CALIBRACIÓN DE NA/K/CL/TCO2 EN EL SISTEMA ISE DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
ISE STANDARD B – DIMENSION / PARA LA CALIBRACIÓN DE NA/K/CL/TCO2 EN EL SISTEMA ISE DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
ISE STANDARD C – DIMENSION /AGENTE ESTABILIZADOR DEL ELECTRODO TCO2 EN EL SISTEMA ISE -DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
SISTEMA ISE – DIMENSION:	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
SOLUCIÓN DE REFERENCIA (PUENTE SALINO) – DIMENSION/ SOLUCIÓN DE LLENADO DEL ELECTRODO DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN DE NA/K Y CL EN EL SISTEMA ISE-DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10

0



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

5 27 11

5

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
SOLUCIÓN DE RELLENADO PARA ELECTRODOS NA Y K/CL - DIMENSION/PARA COMPLEMENTAR LOS FLUIDOS ELECTROLÍTICOS INTERNOS EN LOS ELECTRODOS NA/K Y CL DEL SISTEMA ISE-DIMENSION	Cert. 4130 + Disp. 2422/10
CARTUCHOS DE REACTIVO FLEX DE ÁCIDO LÁCTICO (LA) - DIMENSION / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ÁCIDO LACTICO EN PLASMA Y LCR	Cert. 4143 + Disp. 2658/10
CALIBRADOR DE DROGAS - DIMENSION/PARA CALIBRAR LOS MÉTODOS DGNA, PHNO, PTN Y THEO EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION	Cert. 4145 + Disp. 2658/10
CARTUCHOS DE REACTIVOS FLEX DE FENOBARBITAL (PHNO) Y CALIBRADOR DE DROGAS DIMENSION / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENOBARBITAL EN SUERO Y PLASMA EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION	Cert. 4145 + Disp. 2658/10
CARTUCHOS DE REACTIVO FLEX DE FENITOÍNA (PTN) - DIMENSION / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENITOINA (DILANTINA DIFENILHIDANTOINA) EN SUERO O PLASMA	Cert. 4175 + Disp. 2658/10
FLEX REAGENT CARTRIDGE DIGITOXIN (DGTX) - DIMENSION / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGITOXINA EN SUERO O PLASMA	Cert. 4196 + Disp. 2658/10

*[Handwritten signature]*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5 2 7 10

3

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
FLEX REAGENT CARTRIDGE GENTAMICIN / CART. DE REACT. FLEX DE GENTAMICINA (GENT) - DIMENSION / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GENTAMICINA EN SUERO O PLASMA	Cert. 4197 + Disp. 2658/10
CALIBRADOR DE FÁRMACOS II - DIMENSION / PARA CALIBRAR LOS MÉTODOS A CTM, CRBM, DGTX, GENT, TOBR, VALP Y VANC EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION	Cert. 4210 + Disp. 2658/10
CARTUCHOS DE REACTIVOS FLEX DE ÁCIDO VALPROICO (VALP) - DIMENSION / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ÁCIDO VALPROICO EN SUERO O PLASMA	Cert. 4210 + Disp. 2658/10
FLEX REAGENT CARTRIDGE DIGOXIN (DGNA) - DIMENSION / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGOXINA EN SUERO O PLASMA	Cert. 4222 + Disp. 2658/10
FLEX REAGENT CARTRIDGE THEOPHYLINE (THEO) - DIMENSION / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO O PLASMA	Cert. 4268 + Disp. 2658/10
FLEX REAGENT CARTRIDGE VANCOMICIN (CART. DE REACT. FLEX DE VANCOMICINA) (VANC) - DIMENSION / DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE VANCOMICINA EN SUERO O PLASMA	Cert. 4269 + Disp. 2658/10





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
MMB MASS CREATINE KINASE MB ISOENZIME FLEX (R) REAGENT CARTRIDGE / PARA EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION CON EL MÓDULO DE INMUNOENSAYO HETEROGÉNEO, ES UN ANÁLISIS DE DIAGNÓSTICO IN VITRO QUE TIENE POR OBJETO LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ISOENZIMA MB DE LA CREATINA QUINASA EN SUERO Y PLASMA HUMANO PARA LA CONFIRMACIÓN DEL INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO.	Cert. 5638 + Disp. 2658/10
MMB-C MASS CREATINE KINASE MB ISOENZIME CALIBRATOR / se utiliza para calibrar los métodos de la ISOENZIMA MB de la CREATINA QUINASA EN MASA (MMB MASS CREATINE KINASEISOENZIME) en el Sistema de química clínica Dimension con el modulo de inmunoensayo heterogéneo	Cert. 5638 + Disp. 2658/10
CTNI CARDIAC TROPONIN I/ EL MÉTODO CTNI PARA EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION (R) CON EL MÓDULO DE INMUNOENSAYO HETEROGÉNEO ES UN ANÁLISIS DE DIAGNÓSTICO IN VITRO QUE TIENE POR OBJETO LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA TROPONINA I CARDÍACA EN SUERO Y PLASMA HUMANO HEPARINIZADO PARA SERVIR DE AYUDA EN EL DIAGNÓSTICO DE INFARTO DE MIOCARDIO Y EN LA ESTRATIFICACIÓN DE RIESGO EN PACIENTES CON SÍNDROMES CORONARIOS AGUDOS EN REFERENCIA A SU RIESGO DE MORTALIDAD	Cert. 5670 + Disp. 6310/09

J



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
<p>MMB MASS CREATINE KINASE ISOENZYME/ EL MÉTODO MMB PARA EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION CON EL MÓDULO DE INMUNOENSAYO HETEROGÉNEO ES UN ANÁLISIS DE DIAGNÓSTICO IN VITRO QUE TIENE POR OBJETO LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA ISOENZIMA MB DE LA CREATINA QUINASA EN SUERO Y PLASMA HUMANO PARA LA CONFIRMACIÓN DEL INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO.</p>	<p>Cert. 5670 + Disp. 6310/09</p>
<p>MMB-C MASS CREATINE KINASE ISOENZYME CALIBRATOR/ EL CALIBRADOR DE LA ISOENZIMA MB DE LA CREATINA QUINASA EN MASA ES UN PRODUCTO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO QUE SE UTILIZA PARA CALIBRAR LOS MÉTODOS DE LA ISOENZIMA MB DE LA CREATINA QUINASA EN MASA (MMB MASS CREATINE KINASE ISOENZYME)</p>	<p>Cert. 5670 + Disp. 6310/09</p>
<p>MYO MYOGLOBIN FLEX (R) REAGENT CARTRIDGE/ EL MÉTODO DE MIOGLOBINA (MYO) QUE SE UTILIZA EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DE DIMENSION (R) CON EL MÓDULO DE INMUNOENSAYO HETEROGÉNEO ES UN ANÁLISIS DE DIAGNÓSTICO IN VITRO QUE TIENE POR OBJETO LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE MIOGLOBULINA EN SUERO Y PLASMA HEPARINIZADO. LAS DETERMINACIONES DE MIOGLOBULINA PUEDEN CONTRIBUIR AL DIAGNOSTICO DEL INFARTO DE MIOCARDIO.</p>	<p>Cert. 5670 + Disp. 6310/09</p>

5

*ML*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
CTNI-C CARDIAC TROPONIN I CALIBRATOR/ SE UTILIZA PARA CALIBRAR LOS MÉTODOS DE LA TROPONINA I CARDÍACA EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION (R) CON EL MÓDULO DE INMUNOENSAYO HETEROGÉNEO	Cert. 5670 + Disp. 6310/09
MYO-C MYOGLOBIN CALIBRATOR/ PARA CALIBRAR EL MÉTODO DE MIOGLOBINA (MYO MYOGLOBIN)	Cert. 5670 + Disp. 6310/09
CTNL CARDIAC TROPONIN I FLEX (R) REAGENT CARTRIDGE / PARA EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION (R) CON EL MÓDULO DE INMUNOENSAYO HETEROGÉNEO ES UN ANÁLISIS DE DIAGNÓSTICO IN VITRO QUE TIENE POR OBJETO LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA TROPONINA I CARDIACA EN SUERO Y PLASMA HUMANO HEPARINIZADO PARA SERVIR DE AYUDA EN EL DIAGNOSTICO DE INFARTO DE MIOCARDIO Y EN LA ESTRATIFICACIÓN DE RIESGO EN PACIENTES CON SÍNDROMES CORONARIOS AGUDOS EN REFERENCIA A SU RIESGO RELATIVO DE MORTALIDAD	Cert. 5683 + Disp. 6310/09
CTNL-C CARDIAC TROPONIN I CALIBRATOR / SE UTILIZA PARA CALIBRAR LOS MÉTODOS DE LA TROPONINA I CARDIACA EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION (R) CON EL MODULO DE INMUNOENSAYO HETEROGÉNEO	Cert. 5683 + Disp. 6310/09
FT4 FREE THYROXINE / SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION (R) DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TIROXINA LIBRE (FT EN SUERO Y PLASMA HEPARINIZADO.	Cert. 5717 + Disp. 6310/09

57



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
HCG HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN/ DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA EN SUERO Y PLASMA.	Cert. 5717 + Disp. 6310/09
HCG-C HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN CAL/ PARA CALIBRAR LOS MÉTODOS GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG) Y LHCG EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION (R) CON EL MÓDULO DE INMUNOENSAYO HETEROGÉNEO.	Cert. 5717 + Disp. 6310/09
T4 THYROXINE / POR EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION, DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA TIROXINA EN SUERO Y PLASMA	Cert. 5717 + Disp. 6310/09
T4-C THYROXINE CALIBRATOR / PARA CALIBRAR EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION PARA EL MÉTODO TIROXINA (T	Cert. 5717 + Disp. 6310/09
THYROID CALIBRATOR/PARA CALIBRAR LOS MÉTODOS DE TIROXINA LIBRE (FT Y HORMONA ESTIMULADORA DE LA TIROIDES EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION	Cert. 5717 + Disp. 6310/09
TSH THYROID STIMULATING HORMONE/ EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION (R) DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LA HORMONA ESTIMULADORA DE LA TIROIDES (TSH, TIROTROPINA) EN SUERO Y PLASMA.	Cert. 5717 + Disp. 6310/09

15



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
TU THYRONINE UPTAKE /POR EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION (R) MEDICIÓN DEL NIVEL RELATIVO DE TIROXINA NO SATURADA COMBINADA CON GLOBULINA (UTBG) EN SUERO Y PLASMA.	Cert. 5717 + Disp. 6310/09
TU-C THYRONINE UPATAKE CALIBRATOR/ CALIBRAR EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION PARA EL MÉTODO DE CAPTACIÓN DE TIRONINA (TU)	Cert. 5717 + Disp. 6310/09
QUIKLYTE® INTEGRATED MULTISENSOR NA+/K+/CL-, QUIKLYTE® STANDARD A, QUIKLYTE® STANDARD B, QUIKLYTE® FLUSH SOLUTION, QUIKLYTE® SAMPLE DILUENT, QUIKLYTE® DILUTION CHECK	Cert. 5882 + Disp. 6310/09
SALT BRIDGE SOLUTION / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE SODIO, POTASIO, CLORURO Y DIÓXIDO DE CARBONO TOTAL, EN SUERO Y PLASMA HEPARINIZADO, EN EL SISTEMA QUIKLYTE® INTEGRATED MULTISENSOR NA + K + CL-. TAMBIÉN SE PUEDE DETERMINAR SODIO, POTASIO Y CLORURO EN ORINA DILUIDA	Cert. 5882 + Disp. 6310/09
PANEL GRAM POSITIVO LIOFILIZADO COMBO 12 MICROSCAN / DETERMINACIÓN DE IDENTIFICACIÓN Y SENSIBILIDAD DE COCOS GRAM POSITIVOS Y LISTERIA MOCITOGENES	Cert. 3425 + Disp. 6310/09
PANEL GRAM POSITIVO COMBO TIPO 14 – MICROSCAN / IDENTIFICACIÓN Y SENSIBILIDAD ANTIBIÓTICA DE COCOS GRAM POSITIVOS Y LISTERIA MONOCYTOGENES	Cert. 3648 + Disp. 6310/09

5,



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
PANEL GRAM NEGATIVO URINARIO COMBO TIPO 5 - MICROSCAN / IDENTIFICACIÓN Y SENSIBILIDAD ANTIBIÓTICA DE BACILOS GRAM NEGATIVOS	Cert. 3661 + Disp. 6310/09
PANEL RÁPIDO GRAM NEGATIVO COMBO 6 - MICROSCAN	Cert. 4097 + Disp. 6310/09
PANEL RÁPIDO GRAM NEGATIVO URINARIO COMBO 5 - MICROSCAN / PANELES PARA IDENTIFICACIÓN Y SENSIBILIDAD ANTIBIÓTICA DE BACILOS GRAM NEGATIVOS AEROBIOS DE RÁPIDO DESARROLLO Y ANAEROBIOS FACULTATIVOS.	Cert. 4097 + Disp. 6310/09
HTM BROTH (CALDO DE MEDIO DE PRUEBA DE HAEMOPHILUS) /PARA USAR CON LOS PANELES MICROSTREP PLUS, PARA DETERMINAR LA SENSIBILIDAD A LOS ANTIBIÓTICOS DE LAS ESPECIES DE HAEMOPHILUS	Cert. 4419 + Disp. 6310/09
MH BROTH WITH 3% (CALDO DE MUELLER HINTON CON SANGRE DE CABALLO LISADA AL 3%)/ PARA DETERMINAR LA SENSIBILIDAD A LOS ANTIBIÓTICOS DE LAS ESPECIES DE ESTREPTOCOCOS AEROBIOS NO ENTEROCOCOS (INCLUIDOS LOS STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE)	Cert. 4419 + Disp. 6310/09
MICROSTREP PLUS PANEL TYPE 3 (MSTRP +3) (PANEL MICROSTREP PLUS TIPO 3) /SE USAN PARA DETERMINAR LA SENSIBILIDAD DE LOS ANTIBIÓTICOS PARA ESTREPTOCOCOS AEROBIOS NO ENTEROCOCOS (INCLUIDOS LOS STREPTOCOCCUS PEUMONIAE) Y ESPECIES DE HAEMOPHILUS	Cert. 4419 + Disp. 6310/09

5

5230



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

0,

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
MICROSCAN NEGATIVE IDENTIFICATION PANEL TYPE 2 (NID(PANEL NEGATIVO DE IDENTIFICACIÓN TIPO 2 (NID2))) / SON PANELES DISEÑADOS PARA SU USO EN LA DETERMINACIÓN DE LA IDENTIFICACIÓN BACTERIANA AL NIVEL DE ESPECIE DE BACILOS GRAM NEGATIVOS AEROBICOS Y ANAEROBIOS FACULTATIVOS	Cert. 4716 + Disp. 6310/09
MICROSCAN POSITIVE IDENTIFICATION PANEL TYPE 2 (PID(PANEL POSITIVO DE IDENTIFICACIÓN TIPO 2 (PID2))) / /SON PANELES DISEÑADOS PARA USO EN LA DETERMINACIÓN DE COCOS GRAM POSITIVOS DE RÁPIDO DESARROLLO AERÓBICOS Y FACULTATIVOS, ALGUNOS COCOS GRAM POSITIVOS AEROBICOS FASTIDIOSOS Y LISTERIA MONOCYTOGENES	Cert. 4719 + Disp. 3519/10
MICROSCAN / PANEL NEGATIVO COMBO TIPO 31. NC31	Cert. 4909 + Disp. 3519/10
MICROSCAN PANEL NEGATIVO / URINARIO COMBO TIPO 34 NUC34	Cert. 4909 + Disp. 3519/10
MICROSCAN PANEL NEGATIVO CIM TIPO 30. NMIC30	Cert. 4909 + Disp. 3519/10

5230



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

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
<p>MICROSCAN. GRAM NEGATIVO LIOFILIZADO/ PARA USO CON LOS PANELES LIOFILIZADOS GRAM NEGATIVOS DE CIM/ COMBO MICROSCAN Y PANELES LIOFILIZADOS GRAM NEGATIVOS DE PUNTO DE CORTE COMBO MICROSCAN. LOS PANELES MICROSCAN ESTAN DISEÑADOS PARA EL USO EN LA DETERMINACIÓN DE LA SENSIBILIDAD ANTIBIÓTICA Y/O IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIE DE BACIOS GRAM NEGATIVOS AEROBICOS Y ANAEROBIOS FACULTATIVOS:</p>	<p>Cert. 4909 +                  Disp. 3519/10</p>
<p>MICROSCAN. GRAM POSITIVO LIOFILIZADO/ PARA USO CON PANELES LIOFILIZADOS GRAM POSITIVOS DE CIM/ COMBO MICROSCAN, PANELES LIOFILIZADOS GRAM POSITIVOS DE PUNTO DE CORTE COMBO MICROSCAN Y PANELES LIOFILIZADOS GRAM POSITIVOS ID TIPO 2. LOA PANELES POSITIVOS MICOSCAN ESTAN DISEÑADOS PARA EL USO EN LA DETERMINACIÓN DE LA SENSIBILIDAD ANTIBIÓTICA Y/O IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIE DE COCOS GRAM POSITIVOS DE RÁPIDO DESARROLLO AERÓBICOS Y FACULTATIVOS, ALGUNOS COCOS POSITIVOS AEROBICOS FASTIDIOSOS Y LISTERIA MONOCYTOGENES:</p>	<p>Cert. 4912 +                  Disp. 3519/10</p>

0





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
MICROSCAN® PANEL GRAM POSITIVO DESHIDRATADO/PARA DETERMINACIÓN DE LA SENSIBILIDAD DE UN AGENTE ANTIMICROBIANO Y/O IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIE DE COCOS GRAM POSITIVOS AEROBIOS Y FACULTATIVOS DE RÁPIDO CRECIMIENTO, ALGUNOS COCOS GRAM POSITIVOS AEROBIOS EXIGENTES Y DE LISTERIA MONOCYTOGENES	Cert. 6157 + Disp. 3519/10
POS COMBO PANEL TYPE 26-PC 26, UNA CAJA CONTENIENDO 20 PANELES PARA UNA DETERMINACIÓN CADA UNO.	Cert. 6157 + Disp. 3519/10
MICROSCAN® PANEL GRAM NEGATIVO DESHIDRATADO/PARA DETERMINACIÓN DE LA SENSIBILIDAD DE UN AGENTE MICROBIANO Y/O IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIE DE BACILOS GRAM NEGATIVOS AEROBIOS Y ANAEROBIOS FACULTATIVOS, EN ANVASES CONTENIENDO:	Cert. 6162 + Disp. 3519/10
NEG COMBO PANEL TYPE 43-NC 43	Cert. 6162 + Disp. 3519/10
NEG COMBO PANEL TYPE 44-NC 44	Cert. 6162 + Disp. 3519/10
NEG/URINE COMBO PANEL TYPE 40-NUC 40	Cert. 6162 + Disp. 3519/10
NEG/URINE COMBO PANEL TYPE 45-NUC 45	Cert. 6162 + Disp. 3519/10
EMIT (R)2000 CYCLOSPORINE SPECIFIC ASSAY/ ENSAYIO ESPECIFICO DE CICLOSPORINA PARA EMMIT 2000	Cert. 5146 + Disp. 3519/10

57



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
EMIT (R) CYCLOSPORINE SPECIFIC CALIBRATORS/ PARA MEDICIÓN DE CLICLOSPORINA (CSA) EN SANGRE HUMANA COMPLETA USANDO EL ENSAYO ESPECÍFICO DE CICLOSPORINA EMIT (R) 2000 EN LOS SISTEMAS DE QUÍMICA COBAS MRA (R), COBAS MIRA (R) S Y COBAS MIRA (R) PLUS	Cert. 5146 + Disp. 3519/10
EMIT (R) CYCLOSPORYNE SAMPLE PRETREATMENT REAGENT/ EXTRACCIÓN METANÓLICA DE MUESTRAS PARA EL USO CON EL ENSAYO EMIT (R) 2000 CILOSPORINE SPECIFIC ASSAY	Cert. 5146 + Disp. 3519/10
BAXTER DADE EQUIPO PARA LA DETECCIÓN DE LOS PRODUCTOS DE PREPARACIÓN DE LA FIBRINA/FIBRINÓGENO (PDF) DATA-FI-PRODUCTOS DE DEGRADACION DE FIBRINOGENO	Cert. 1085 + Disp. 3519/10
DADE REACTIVO PARA TIEMPO DE COAGULACIÓN DE TROMBINA/ Tiempo de coagulación de trombina	Cert. 1085 + Disp. 3519/10
BAXTER DADE DIMER TEST PRUEBA DE LATEX/ Fibrina	Cert. 1085 + Disp. 3519/10
BAXTER DADE PASMINÓGENO/ Plasminógeno	Cert. 1085 + Disp. 3519/10
MICROSCAN NEGATIVO COMBO TIPO II / IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIES Y SENSIBILIDAD A AGENTES MICROBIANOS DE BACILOS GRAM NEGATIVOS AEROBIOS O FACULTATIVOS (ENTEROBACTERIACEAE, NO FERMENTADORES DE GLUCOSA Y FERMENTADORES DE GLUCOSA NO ENTEROBACTERIACEAE)	Cert. 1070 + Disp. 3519/10

SP

5230



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

S

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
MICROSCAN POSITIVO COMBO TIPO I /IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIES Y DETERMINACIÓN DE SENSIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS DE COCOS GRAM POSITIVOS AEROBIOS-FACULTATIVOS(MICROCOCCACEAE Y STREPTOCOCCACEAE) Y LISTERIA MONOCITOGENES	Cert. 1070 + Disp. 3519/10
MICROSCAN URINARIO COMBO TIPO II/ IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIES Y SENSIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS DE BACILOS GRAM NEGATIVOS AEROBIOS O FACULTATIVOS (ENTEROBACTERIACEAE, NO FERMENTADORES DE GLUCOSA Y FERMENTADORES DE GLUCOSA NO ENTEROBACTERIACEAE)	Cert. 1070 + Disp. 3519/10
- PANEL GRAM NEGATIVO DESECADO COMBO TIPO XII/ IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIES Y SENSIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS (POR CIM) DE BACILOS GRAM NEGATIVOS AEROBIOS Y FACULTATIVOS.	Cert. 1074 + Disp. 3519/10
- PANEL GRAM NEGATIVO URINARIO DESECADO COMBO TIPO I / IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIES Y SENSIBILIDAD A AGENTES	Cert. 1074 + Disp. 3519/10
PANEL GRAM POSITIVO DESECADO COMBO TIPO VI / IDENTIFICACIÓN A NIVEL DE ESPECIES Y SENSIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS (POR CIM) DE COCOS GRAM POSITIVOS AEROBIOS O FACULTATIVOS Y LISTERIA MONOCYTOGENES	Cert. 1074 + Disp. 3519/10



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

5230

5,

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ANTIMICROBIANOS (POR CIM) DE BACILOS GRAM NEGATIVOS AEROBIOS O FACULTATIVOS	Cert. 1074 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN CALDO DE INOCULO POSITIVO RÁPIDO / PREPARACIÓN DE LA SUSPENSIÓN BACTERIANA PARA INOCULOS DE PANELES FLUOROGENICOS RÁPIDOS GRAM POSITIVOS	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN AGUA PARA INÓCULO CON PLURONIC-D /PREPARACIÓN DE SUSPENSIÓN BACTERIANA PARA INOCULO DE PANELES CROMOGENICOS DESECADOS.	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN CALDO DE INOCULO POSITIVO /PREPARACIÓN DE LA SOLUCIÓN BACTERIANA PARA REALIZAR EL INOCULO	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN CALDO MUELLER HINTON CON CALCIO Y MAGNESIO/ PREPARACIÓN DE LA SUSPENSIÓN BACTERIANA PARA REALIZAR EL INOCULO DE PANELES RÁPIDOS GRAM NEGATIVOS	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN MEDIO DE INOCULO PARA HNID /PREPARACIÓN DE LA SUSPENSIÓN BACTERIANA PARA INOCULO DE PANELES CROMOGÉNICOS RÁPIDOS HNID	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN REACTIVO DE PEPTIDASA/ REVELADO DE PRUEBAS DE PANELES CROMOGENICOS DESECADOS GRAM POSITIVOS Y PANELES CROMOGÉNICOS RÁPIDOS.	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN REACTIVO INDOL HNID / REVELADO DE LA PRUEBA DE INDOL DE PANELES RAPIDOL HNID	Cert. 1086 + Disp. 3519/10

*AM*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
BAXTER MICROSCAN REACTIVO INDOL RÁPIDO /REVELADO DE LA PRUEBA DE INDOL DE PANELES RÁPIDOS GRAM NEGATIVOS	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN SOLUCIÓN DE LIMPIEZA DE LENTES /LIMPIEZA DE SUPERFICIES DE LOS LENTES ÓPTICOS DE EQUIPOS AUTOSCAN Y WALK AWAY	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN SOLUCIÓN SALINA 0,4% CON PLURONIC-D /REACTIVO AUXILIAR	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
BAXTER MICROSCAN STANDARD PARA TURBIDEZ PARA LEVADURAS /SOLUCIÓN PARA COMPARAR LA SUSPENSIÓN PARA REALIZAR EL INOCULO	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
SISTEMA DE INOCULACIÓN PROMP /SISTEMA DE INOCULACIÓN PARA TEST DE SENSIBILIDAD POR MICRODILUCIÓN.	Cert. 1086 + Disp. 3519/10
EMIT 2000 TACROLIMUS ASSAY / EL ENSAYO TACROLIMUS EMIT® SE UTILIZA PARA EL ANÁLISIS CUANTITATIVO IN VITRO DE TACROLIMUS Y SUS METABOLITOS EN SANGRE HUMANA TOTAL COMO AYUDA PARA EL CONTROL DE LA TERAPIA CON TACROLIMUS EN PACIENTES CON TRANSPLANTE DE RIÑÓN E HÍGADO.	Cert. 6590

S,

*Amal*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
EMIT 2000 TACROLIMUS CALIBRATOR / LOS CALIBRADORES EMIT® 2000 DE TACROLIMUS ESTÁN DESTINADOS A SER UTILIZADOS COMO REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN DE TACROLIMUS EN SANGRE HUMANA COMPLETA UTILIZANDO LA PRUEBA EMIT® 2000 PARA TACROLIMUS.	Cert. 6590
EMIT 2000 TACROLIMUS SAMPLE PRETREATMENT REAGENT / EL REACTIVO DE PRETATAMIENTO EMIT® 2000 PARA MUESTRAS TACROLIMUS ES UN REACTIVO ACCESORIO DESTINADO A SER UTILIZADO CON LA PRUEBA EMIT® 2000 PARA TACROLIMUS.	Cert. 6590
EMIT METHOTREXATE ASSAY / EL ANÁLISIS DE METHOTREXATO EMIT ES UN INMUNOENSAYO ENZIMÁTICO HOMOGÉNEO DESTINADO AL ANÁLISIS CUANTITATIVO DE METHOTREXATO EN SUERO Y PLAMA HUMANOS.	Cert. 6593
SIRO DIMENSION® SIROLIMUS FLEX® REAGENT CARTRIDGE / EL MÉTODO SIRO ES UNA PRUEBA DE DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL SIROLIMUS EN SANGRE COMPLETA HUMANA EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION®. LAS MEDICIONES DE SIROLIMUS SE UTILIZAN EN EL CONTROL DEL TRATAMIENTO CON SIROLIMUS DE PACIENTES A LOS QUE SE HA TRASPLANTADO UN RIÑÓN.	Cert. 6581

57



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

5 2 3 0

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
SIRO CAL DIEMENSION® SIROLIMUS CALIBRATOR / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DEL MÉTODO DE SIROLIMUS (SIRO) EN EL SISTEMA QUÍMICA CLÍNICA DIEMENSION®.	Cert. 6581
IMMULITE/IMMULITE 1000 DIGITOXIN / ENZIMOINMUNOENSAYO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGITOXINA EN SUERO PARA SER UTILIZADO CON EL ANALIZADOR IMMULITE Y EL IMMULITE 1000	Cert. 6607
IMMULITE 2000 DIGITOXIN / ENSIMOINMUNOENSAYO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGITOXINA EN SUERO PARA SER UTILIZADO CON EL ANALIZADO IMMULITE 2000.	Cert. 6607
EMIT 2000® SIROLIMUS ASSAY / EL ENSAYO DE SIROLIMUS EMIT® 2000 ESTÁ DESTINADO A LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA IN VITRO DEL SIROLIMUS EN SANGRE HUMANA COMPLETA COMO AYUDA EN LA GESTIÓN DEL TRATAMIENTO CON SIROLIMUS EN PACIENTES CON TRASPLANTE DE RIÑÓN.	Cert. 6619
EMIT 2000® SIROLIMUS CALIBRATOR / LOS CALIBRADORES DE SIROLIMUS EMIT® 2000 HAN SIDO DISEÑADOS PARA SU USO EN LA CALIBRACIÓN DEL ANÁLISIS DE SIROLIMUS DE EMIT® 2000	Cert. 6619

J

*[Handwritten signature]*



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

9

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
EMIT® 2000 SIRO/TACRO SAMPLE PRETREATMENT REAGENT / EL REACTIVO PARA EL PRETRATAMIENTO DE MUESTRAS DE SIROLIMUS/TACROLIMUS EMIT® 2000 ES UN REACTIVO ACCESORIO PARA UTILIZARSE CON EL ANÁLISIS DE SIROLIMUS DE EMIT® 2000 Y EL ANÁLISIS DE TACROLIMUS DE EMIT® 2000.	Cert. 6619
RAP/TAC/CSA CONTROL / ESTÁ DISEÑADO PARA SU USO COMO PRODUCTO DE CONTROL DE PRECISIÓN PARA LA MEDICIÓN DE SIROLIMUS, TACROLIMUS Y CICLOSPORINA DE SANGRE COMPLETA.	Cert. 6627
ADVIA CENTAUR HBEAG / IMMUNOENSAYO DE DIAGNOSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA DE ANTÍGENO E DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBEAG) EN SUERO Y PLASMA HUMANO USANDO LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR, ADVIA CENTAUR XP Y ADVIA CENTAUR CP	Cert. No aun
ADVIA Centaur QC HBeAg / PARA SUPERVISAR EL RENDIMIENTO DE LOS ENSAYOS DE HBeAg Y DE LOS ENSAYOS DE CONFIRMACIÓN DE HBeAg EN LOS SISTEMAS DE ADVIA CENTAUR	Cert. No aun





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
NAPA DIMENSION® N-ACETYLPROCAINAMIDE FLEX® REAGENT / EL MÉTODO NAPA SE UTILIZA EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION® PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE N-ACETYLPROCAINAMIDE EN SUERO O PLASMA HUMANOS. LAS MEDICIONES DE N-ACETYLPROCAINAMIDE PUEDEN UTILIZARSE EN EL CONTROL DE LA CONCENTRACIÓN TERAPÉUTICA DE UN FÁRMACO PARA GARANTIZAR QUE EL TRATAMIENTO CON PROCAINAMIDA ES EL ADECUADO.	Cert. 6675
LIDO DIMENSION® LIDOCAINE FLEX® REAGENT CARTRIDGE / EL MÉTODO LIDO SE UTILIZA EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION® PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE LIDOCAÍNA EN SUERO O PLAMA HUMANOS.	Cert. 6666
DIMENSION® DRUG CALIBRATOR II / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS SIGUIENTES MÉTODOS ENVASADOS EN CARTUCHOS DE REACTIVOS FLEX PARA EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION®: ACETAMINOFENO (ACTM), CARBAMACEPINA (CRBM), DIGITOXINA (DGTX), GENTAMICINA (GENT), LIDOCAÍNA (LIDO), N-ACETILPROCAINAMIDA (NAPA), PROCAINAMIDA (PROC), TOBRAMICINA (TOBR), ÁCIDO VALPROICO (VALP), VANCOMICINA (VANC).	Cert. 6666

U

*Handwritten signature*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
PROC DIMENSION® PROCAINAMIDE FLEX® REAGENT CARTRIDGE / EL MÉTODO PROC DE UTILIZA EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION®, ES UNA PRUEBA DE DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUATITATIVA DE PROCAINAMIDA EN SUERO O PLAMA HUMANO.	Cert. 6670
EMIT® 2000 MYCOPHENOLIC ACID ASSAY / LA PRUEBA EMIT® 2000 PARA ÁCIDO MICOFENÓLICO ESTÁ DESTINADA AL ANÁLISIS CUANTITATIVO IN VITRO DE ÁCIDO MICOFENÓLICO EN PLASMA HUMANO COMO AYUDA PARA EL CONTROL DEL TRATAMIENTO CON MICOFENOLATO MOFETIL EN RECEPTORES DE TRANSPLANTES.	Cert. 6658
EMIT 2000 MYCOPHENOLIC ACID CALIBRATORS / LOS CALIBRADORES EMIT® 2000 DE ÁCIDO MICOFENÓLICO ESTÁN DISELADOS PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO COMO REFERENCIAS EN LA MEDICIÓN DE ÁCIDO MICOFENÓLICO EN PLAMA CUANDO SE UTILIZA EL MÉTODO EMIT 2000 DE ANÁLISIS DE ÁCIDO MICOFENÓLICO.	Cert. 6658
EMIT 2000 MYCOPHENOLIC ACID CONTROLS / LOS CONTROLES EMIT® 2000 DE ÁCIDO MICOFENÓLICO ESTÁN DISEÑADOS PARA USARSE EN EL MÉTODO EMIT® 2000 DE ANÁLISIS DE ÁCIDO MICOFENÓLICO.	Cert. 6658

5

*me*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

10

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY TOBRAMYCIN 2 (TOB_2) / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TOBRAMICINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY.	Cert. 6686
ADVIA CHEMISTRY CARBAMAZEPINE_2 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CARBAMACEPINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY.	Cert. 7764
ADVIA CENTAUR THEO 2 / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO O PLASMA USANDO LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR, ADVIA CENTAUR CP Y ADVIA CENTAUR XP	Cert. 6694
CALIBRATOR 27 / PARA LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO DE TEOFILINA DE ADVIA CENTAUR.	Cert. 6694
ADVIA CHEMISTRY BARBITURATE / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA Y SEMICUANTITATIVA DE BARBITÚRICOS EN SUERO O PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY	Cert. 6687
ADVIA CHEMISTRY TOXICOLOGY NEGATIVE CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS BARBITÚRICOS (SBRB), BENZODIACEPINAS (SBNZ) Y ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS (TCA) EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY	Cert. 7701



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

5230

5,

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY TOXICOLOGY CALIBRATOR 1 / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS BARBITÚRICOS (SBRB), BENZODIACEPINAS (SBNZ) Y ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS (TCA) EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY	Cert. 7701
ADVIA CHEMISTRY TOXICOLOGY CALIBRATOR 2 / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS BARBITÚRICOS (SBRB), BENZODIACEPINAS (SBNZ) Y ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS (TCA) EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY	Cert. 7701
ADVIA CHEMISTRY TOXICOLOGY CALIBRATOR 3 / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS BARBITÚRICOS (SBRB), BENZODIACEPINAS (SBNZ) Y ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS (TCA) EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY	Cert. 7701
ADVIA CHEMISTRY TOXICOLOGY CALIBRATOR 4 / PARA LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS BARBITÚRICOS (SBRB), BENZODIACEPINAS (SBNZ) Y ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS (TCA) EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY	Cert. 7701
ADVIA CHEMISTRY TOXICOLOGY CONTROLS / PARA LA SUPERVISIÓN DE LAS CONDICIONES DE LOS ANÁLISIS DE BARBITÚRICOS (SBRB) BENZODIACEPINAS (SBNZ) Y ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS (TCA) EN SUERO, PLAMA Y ORINA HUMANA CON LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY.	Cert. 7701

*JML*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY BENZODIAZEPINE / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA Y SEMICUANTITATIVA DE BENZODIACEPINAS EN SUERO O PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY.	Cert. 6688
ADVIA CHEMISTRY TRICYCLIC ANTIDEPRESSANT / PARA LA DETERMINACIÓN CUALITATIVA O SEMICUANTITATIVA DE ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS EN SUERO, PLASMA U ORINA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY.	Cert. 6689
ACTM DIMENSION® ACETAMINOPHEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE / PRUEBA DE DIAGNÓSTICO IN VITRO DESTINADA A LA DETERMINACIÓN DE ACETAMINOFENO EN SUERO Y PLASMA, CUYOS RESULTADOS SE UTILIZAN EN EL DIAGNÓSTICOS Y TRATAMIENTO DE LA SOBREDOSIS DE ACETAMINOFENO.	Cert. 7702
TOBR DIMENSION® TOBRAMICYN FLEX® REAGENT CARTRIDGE / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE TOBRAMICINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS CON EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION®.	Cert. 7704
ADVIA CENTAUR CARB / INMUNOENSAYO COMPETITIVO PARA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CARBAMAZEPINA EN SUERO O PLASMA CON LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR, ADVIA CENTAUR CP Y ADVIA CENTAUR XP.	Cert. 6690

51

*JML*



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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
ADVIA CENTAUR GENT / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE GENTAMICINA EN SUERO O PLASMA CON LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR, ADVIA CENTAUR CP Y ADVIA CENTAUR XP.	Cert. 7724
GENT Calibrator / PARA LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR GENT.	Cert. 7724
ADVIA CENTAUR CICLOSPORINE / ES UN INMUNOENSAYO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE CICLOSPORINA EN SANGRE TOTAL HUMANA USANDO LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR, ADVIA CENTAUR CP Y ADVIA CENTAUR XP.	Cert. 7703
CICLOSPORINE CALIBRATOR / PARA LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO ADVIA CENTAUR CICLOSPORINE	Cert. 7703
ADVIA CENTAUR CICLOSPORINE PRETREATMENT REAGENT / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR.	Cert. 7703
ADVIA CENTAUR VALPROIC ACID / PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ÁCIDO VALPROICO EN SUERO O PLASMA CON LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR, ADVIA CENTAUR XP Y ADVIA CENTAUR CP.	Cert. 7728
CALIBRADOR 28 / PARA LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO VALPROIC ACID DE ADVIA CENTAUR O ACS:180.	Cert. 7728

5

*ML*



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/ó Disposición Autorizante
LI DIMENSION® LITHIUM FLEX® REAGENT CARTRIDGE / EL MÉTODO LI UTILIZADO EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION® ES UNA PRUEBA DE DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DEL LITIO EN SUERO Y PLASMA (CON HEPARINA DE SODIO) HUMANOS.	Cert. 6691
DIMENSION® DRUG CALIBRATOR / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS MÉTODOS DE DIGOXINA (DGNA), LITIO (LI), FENOBARBITAL (PHNO), FENITOINA (PTN) Y TEOFILINA (THEO) EN EL SISTEMA DE QUÍMICA CLÍNICA DIMENSION®	Cert. 6691
ADVIA CENTAUR FREE PSA (FPSA) REAGENT / EL ENSAYO PSA LIBRE (FPSA) DE ADVIA CENTAUR ES UN ENSAYO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO DISEÑADO PARA LA MEDICIÓN CUANTITATIVA DEL ANTÍGENO PROSTÁTICO ESPECÍFICO LIBRE EN SUERO HUMANO USANDO LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR Y ADVIA CENTAUR XP.	Cert. 6692
ADVIA CENTAUR FREE PSA (FPSA) CALIBRATOR / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DEL ENSAYO FPSA DE LOS SISTEMAS DE ADVIA CENTAUR®.	Cert. 6692
ADVIA CENTAUR DGTN / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE DIGITOXINA EN SUERO O PLASMA USANDO LOS SISTEMAS ADVIA CENTAUR Y ADVIA CENTAUR CP	Cert. 7706

5



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

5230

Nombre del producto / Descripción	N° de Certificado y/o Disposición Autorizante
CALIBRATOR Z / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA CALIBRACIÓN DE LOS ENSAYOS DIGITOXINA, CARBAMAZEPINA Y TOBRAMINA DE ADVIA CENTAUR O ACS:180	Cert. 7706
ADVIA CHEMISTRY THEOPHYLLINE_2 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETECCIÓN CUANTITATIVA DE TEOFILINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY.	Cert. 7760
ADVIA CHEMISTRY PHENYTOIN_2 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENITOINA EN SUERO Y PLAMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY	Cert. 7761
ADVIA CHEMISTRY PHENOBARBITAL_2 / PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE FENOBARBITAL EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY.	Cert. 7762
EMIT AMIKACIN ASSAY / INMUNOANÁLISIS ENZIMÁTICO HOMOGÉNEO DETSINADO AL ANALISIS CAUNTITATIVO DE AMICACINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS.	Cert. 7813
ADVIA CHEMISTRY VANCOMICYN_2 / PAR USO DIAGNOSTCIO IN VITRO EN LA DETERMNIACION CUANTITATIVA DE VANCOMICINA EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHAMISTRY	Cert. 7815

5





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

5230

Nombre del producto / Descripción	Nº de Certificado y/o Disposición Autorizante
ADVIA CHEMISTRY VALPROIC ACID_2 / PAR USO DIAGNOSTICO IN VITRO EN LA DETERMNIACION CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY	Cert. 7820

Expediente Nº 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION Nº:

5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO II DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-179 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ACS: 180 CORTISOL

Expediente Nº 1-0047-0000-014804-06-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-69	1074-179



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-179, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc  
*AMT*

**5230**

*W. Orsingher*  
**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO III DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-176 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR ® PROLACTINA

Expediente N° 1-0047-0000-017387-06-5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-66	1074-176



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-176, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO IV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-170 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR MULTI - DILUENT 1

Expediente N° 1-0047-0000-014806-06-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-6	1074-170



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-170, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

*AML*

**5230**

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO V DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-171 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR MULTI – DILUENT 10  
Expediente N° 1-0047-0000-014801-06-5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-61	1074-171





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-171, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO VI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-174 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR VB12 DILUENT

Expediente N° 1-0047-0000-014801-06-5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-64	1074-174



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-174, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO VII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-173 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

3

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR HCY DILULENT

Expediente N° 1-0047-0000-014801-06-9

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-63	1074-173

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-173, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

CC

5 2 3 0

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO VIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-175 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: FOL DILUENT

Expediente N° 1-0047-0000-014800-06-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-65	1074-175



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-175, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO IX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-172 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: MULTI - DILUENT 11

Expediente Nº 1-0047-0000-014805-06-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-62	1074-172

*Handwritten signature*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-172, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 ABO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO X DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-169 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: VB 12 DILUENT

Expediente Nº 1-0047-0000-014799-06-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-59	1074-169

51



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-169, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-186 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ACS: 180® ANTI TG

Expediente N° 1-0047-0000-002064-06-1

0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-76	1074-186

*ma*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-186, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-187 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ACS: 180® ANTI TPO

Expediente N° 1-0047-0000-020620-06-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-77	1074-187

*me*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-187, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-184 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR ® ANTI TG

Expediente Nº 1-0047-0000-020619-06-4

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-74	1074-184

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-184, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-183 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR® ANTI TPO

Expediente N° 1-0047-0000-020618-06-0

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-73	1074-183



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-183, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-188 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR® CORTISOL

Expediente N° 1-0047-0000-016803-06-2

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-78	1074-188

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-188, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16, AGO, 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-180 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR® CP cTnl

Expediente N° 1-0047-0000-018415-06-8

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-70	1074-180



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-180, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-181 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR CP BNP

Expediente N° 1-0047-0000-024961-06-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-71	1074-181

5





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-181, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

*W. Orsinger*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-189 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CKMB DILUENT

Expediente N° 1-0047-0000-015765-06-8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción de titular firma	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-79	1074-189

*me*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-189, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

*W. Orsinger*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

*MEL*



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

ANEXO XIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-190 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: T3 DILUENT

Expediente Nº 1-0047-0000-015971-06-9

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-80	1074-190



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-190, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°... **5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-203 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ACS 180 BNP

S

Expediente N° 1-0047-0000-028023-06-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-93	1074-203

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-203, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-202 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR BNP

Expediente N° 1-0047-0000-023024-06-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-92	1074-202

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-202, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-216 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR CP cTnl - ULTRA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-106	1074-216



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-216, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5 2 3 0

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-210 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR PROGESTERONA

J

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-100	1074-210

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-210, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-197 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY MULTI – DRUG URINE CALIBRATOR  
 Expediente N° 1-0047-0000-015957-06-1

CS

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-87	1074-197

*Handwritten signature*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-197, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

*AME*

*Wsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-209 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CALIBRADOR E

Expediente N° 1-0047-0000-004437-07-9

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-99	1074-209

*Am*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-209, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-207 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CHEK STIX COMBO PACK

Expediente N° 1-0047-0000-004437-07-9

10

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción de firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-97	1074-207

*M*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-207, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-192 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: HCY DILUENT

Expediente Nº 1-0047-0000-015766-06-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-82	1074-192

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-192, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

*JML*

*Orsinger*  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

ANEXO XXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-194 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: FOR ASCORBIC ACID /ASCORBIC ADIC DILUENT  
 Expediente N° 1-0047-0000-015958-06-5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-84	1074-194



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-194, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-191 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: T4 DILUENT

0,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-81	1074-191

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-191, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-235 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR® CP FOLATO

Expediente Nº 1-0047-0000-017250-07-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-125	1074-235



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-235, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5 2 3 0**

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-220 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR® PROBE WASH 4

J

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-110	1074-220

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-220, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-218 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR CKMB DILUENT

Expediente N° 1-0047-0000-017385-06-8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-108	1074-218



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-218, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**..... a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-193 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

03

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR FOL DILUENT

Expediente N° 1-0047-0000-016848-06-4

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-83	1074-193

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-193, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**

cc



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

ANEXO XXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-217 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR Tnl - ULTRA

Expediente Nº 1-0047-0000-020190-06-0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-107	1074-217



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-217, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc



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

ANEXO XXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-185 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: AQC CARTRIDGE KIT

Expediente Nº 1-0047-0000-020617-06-7

*J*

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-75	1074-185

*me*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-185, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

**Dr. OTTO A. OBSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-221 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: MULTI - DILUENT1, MULTI - DILUENT 2, MULTI - DILUENT 3

Expediente N° 1-0047-0000-003579-07-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-111	1074-221

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-221, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-227 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: MULTI - DILUENT 10, MULTI - DILUENT 9

Expediente N° 1-0047-0000-003578-07-1

S,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-117	1074-227





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-227, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*W. Orsinger*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-231 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: RÁPIDLAB 1200 REAGENT CARTRIDGE

Expediente Nº 1-0047-0000-013653-07-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-121	1074-231

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-231, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**

cc

**5230**



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

ANEXO XXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-204 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY BILIRRUBINA DIRECTA 2

Expediente N° 1-0047-0000-020623-06-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-94	1074-204



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-204, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

*Amor*

**5230**

*Orsingher*  
**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XL DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-200 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY BILIRRUBINA TOTAL 2

Expediente N° 1-0047-0000-020622-06-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-90	1074-200

*AME*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-200, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

*Orsingher*  
**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XLI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-223 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY CREATINE KINASE

Expediente N° 1-0047-0000-020614-06-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-113	1074-223

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos, N° PM-1074-223, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XLII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-225 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY GGT

Expediente N° 1-0047-0000-020616-06-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-115	1074-225

*AME*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-225, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5 2 3 0

cc

D. A. ORSINGHER  
SUBINTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XLIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-201 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY HAPTOGLOBIN

Expediente Nº 1-0047-0000-004262-06-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-91	1074-201



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-201, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5 2 3 0**

*AMPC*

*W. Orsinger*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XLIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.23.0** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-224 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY HDL CHOLESTEROL II

Expediente N° 1-0047-0000-020615-06-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuidadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-114	1074-224



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-224, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XLV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**..... a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-213 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY INMUNOGLOBULINA A2

Expediente N° 1-0047-0000-025284-06-8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-103	1074-213





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-213, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XLVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-211 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY INMUNOGLOBULINA G2

Expediente N° 1-0047-0000-018414-06-4

0,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-101	1074-211

*MMT*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-211, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XLVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-212 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY INMUNOGLOBULINA M2

Expediente Nº 1-0047-0000-018913-06-0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-102	1074-212



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-212, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N° 5230

cc

Dr. OTTO A. OSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XLVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-226 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY MAGNESIUM

Expediente Nº 1-0047-0000-020613-06-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-116	1074-226



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-226, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5 2 3 0**

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO XLIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-222 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CLINITEK MICROALBUMINA

Expediente N° 1-0047-0000-012770-07-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-112	1074-222

*Max*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-222, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO L DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-230 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: QUALITY CONTROL KIT (2 NIVELES) 2 TRI LEVEL  
QUALITY CONTROL KIT (3 NIVELES)

Expediente Nº 1-0047-0000-015274-07-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-120	1074-230

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-230, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000-008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*AMK*

*Orsinger*  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-236 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

J

Nombre comercial: HEMATEST

Expediente N° 1-0047-0000-012279-07-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-126	1074-236

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-236, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-237 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5.

Nombre comercial: ICTOTEST

Expediente N° 1-0047-0000-012768-07-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-127	1074-237



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-237, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

D. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-232 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: MICROALBUSTIX

Expediente N° 1-0047-0000-011915-07-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-122	1074-232





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-232, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.23.0**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-246 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: MULTISTIX 10 SG

Expediente N° 1-0047-0000-001584-07-8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-136	1074-246



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-246, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

*AME*

**5230**

*W. Orsinger*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-182 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR INSULIN

Expediente N° 1-0047-0000-017389-06-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-72	1074-182



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-182, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc



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

ANEXO LVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-219 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR WASH 1

Expediente N° 1-0047-0000-001678-07-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-109	1074-219

*1001*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-219, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO LVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° 5230, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-160 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

57.

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR WASH 3

Expediente N° 1-0047-0000-001678-07-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-50	1074-160

*[Handwritten signature]*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-160, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. QRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-198 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY BAYER TEST POINT ASSAYED CHEMISTRY CONTROL 1, ADVIA CHEMISTRY BAYER TEST POINT ASSAYED CHEMISTRY CONTROL 2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-88	1074-198



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-198, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N° **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-234 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY ISE INTERNAL SOLUTION

Expediente N° 1-0047-0000-017500-07-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-124	1074-234



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-234, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-233 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY ISE REFERENCE SOLUTION

Expediente N° 1-0047-0000-017498-07-0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-123	1074-233

*[Handwritten signature]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-233, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-196 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY MULTI – DRUG URINE CONTROLS  
Expediente N° 1-0047-0000-016584-06-9

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-86	1074-196

*AN*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-196, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-195 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY NEGATIVE - DRUG URINE CALIBRATOR

Expediente N° 1-0047-0000-015972-06-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-85	1074-195

5



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-195, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-206 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5  
-

Nombre comercial: CAL HBA 1 C

Expediente N° 1-0047-0000-000875-07-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-96	1074-206

*Handwritten signature*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-206, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO LXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-113 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

*U*

Nombre comercial: ADVIA Modelo 120 / CONTADOR HEMATOLOGICO - Principio de funcionamiento impedancia volumétrica.

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-3	1074-113

*[Handwritten signature]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-113, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

**ANEXO LXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-114 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA Modelo 120 / CONTADOR HEMATOLOGICO –  
Principio de funcionamiento impedancia volumétrica.

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-4	1074-114





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-114, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-120 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR / ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS POR QUIMIOLUMINISCENCIA AUTOMATIZADO

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-10	1074-120



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-120, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5230

cc



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

ANEXO LXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.23.0**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-119 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

U

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR / ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS POR QUIMIOLUMINISCENCIA AUTOMATIZADO

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-9	1074-119

*me*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-119, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-129 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

§

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR / ANALIZADOR AUTOMATIZADO PARA CUANTIFICACIÓN DE CARGA VIRAL MEDIANTE DNA RAMIFICADO (bDNA)

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-19	1074-129



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-129, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.23.0**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-111 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

S

Nombre comercial: CLINITEK STATUS / FOTOMETRO DE REFLEXIÓN PARA LA LECTURA DE TIRAS REACTIVAS Y TESTS EN CASSETES

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-1	1074-111





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-111, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

ANEXO LXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº....**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-115 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: Analizador automatizado para química clínica para determinación cuali - cuantitativa de analitos en sangre.

Expediente Nº 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción de titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-5	1074-115



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-115, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-150 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: Analizador totalmente automatico de orina por espectro fotometria de reflexión / CLINITEK

Expediente Nº 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-40	1074-150

*Amk*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-150, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1...AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-154 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: RA / ANALIZADOR PROGRAMABLE DE BIOQUIMICA CLINICA

Expediente N° 1-0047-0000-017163-05-9

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción de titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-44	1074-154

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-154, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

*MSL*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-140 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: RAPIDLAB / AUTOANALIZADOR DE GASES EN SANGRE, PH, METABOLITOS, ELECTROLITOS Y COox.

Expediente Nº 1-0047-0000-017165-05-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-30	1074-140





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-140, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

*[Firma]*  
D. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

*[Firma]*

**5230**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-158 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: RAPIDLAB SERIE 1200 / AUTOANALIZADOR DE GASES, ELECTROLITOS y METABOLITOS EN SANGRE ENTERA.

Expediente Nº 1-0047-0000-017863-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-48	1074-158





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-158, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-151 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: RAPIDPOINT / AUTOANALIZADOR DE PH, GASES EN SANGRE, PH, METABOLITOS, ELECTROLITOS Y Hcto.

Expediente N° 1-0047-0000-017565-8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-41	1074-151

*ma*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-151, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-228 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

J,

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY 1800 / ANALIZADORES DE QUIMICA CLINICA AUTOMATICOS

Expediente Nº 1-0047-0000-010925-07-0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-118	1074-228

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-228, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-117 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

J

Nombre comercial: ADVIA / AUTOANALIZADOR FOTOMETRICO  
BIOQUIMICO CLINICO AUTOMATICO

Expediente Nº 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-7	1074-117

*Amo*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-117, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-166 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA 2400 CHEMISTRY SYSTEM / ANALIZADOR AUTOMATICO MULTIPARAMETRICO

Expediente N° 1-0047-0000-023723-05-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-56	1074-166

*Amr*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-166, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5.23.0**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-112 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA / SISTEMA HEMATOLOGICO

Expediente Nº 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-2	1074-112

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-112, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-137 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

S.

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY / ANALIZADOR AUTOMATICO DE QUIMICA CLINICA

Expediente Nº 1-0047-0000-005129-05-8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-27	1074-137

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-137, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5.230**

cc  
*mm*

*Orsingher*  
**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO LXXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-139 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BAYER- CAPTURE SYSTEM / SISTEMA DE CAPTURA DE SECUENCIAS DIANA

Expediente Nº 1-0047-0000-019100-05-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-29	1074-139

*AMT*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-139, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-152 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DCA 2000+ / ANALIZADOR AUTOMATICO DE HB A1C EN SANGRE, ALBUMINA Y CREATININA EN ORINA

Expediente Nº 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-42	1074-152

*mas*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-152, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-138 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5,

Nombre comercial: LUMINOMETRO BAYER HC+ / Instrumento automático para la medición de la cantidad de luz emitida, en reacción de quimioluminiscencia, con programa (software) de reducción de datos de TMA.

Expediente N° 1-0047-0000-019101-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuidadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad	SIEMENS S.A.

*Mora*



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

	Absorbida	
Número de Certificado	58-28	1074-138

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-138, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

CC

5230

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-262 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

S

Nombre comercial: ADVIA 2120 / ANALIZADOR PARA HEMATOLOGIA AUTOMATIZADO

Expediente Nº 1-0047-0000-017073-04-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-152	1074-262

*Mol*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-262, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO LXXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-167 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

U

Nombre comercial: ADVIA 2120 / CONTADOR HEMATOLOGICO

Expediente Nº 1-0047-0000-018266-05-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-57	1074-167

*MM*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-167, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**

CC



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

ANEXO LXXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-208 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR XP / ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS POR QUIMIOLUMINISCENCIA DIRECTA AUTOMATIZADO  
Expediente N° 1-0047-0000-001672-07-0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-98	1074-208

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-208, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

DR. OTTO A. ÖRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.23.0**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-229 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

§

Nombre comercial: CLINITEC ADVANTUS™ / ANALIZADOR DE ORINA SEMIAUTOMATICO

Expediente N° 1-0047-0000-006282-07-8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-119	1074-229

*MAR*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-229, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-155 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

S.

Nombre comercial: CLINITEK / ANALIZADOR DE QUIMICA URINARIA (FOTOMETRO DE REFLEXIÓN SEMIAUTOMATICO)

Expediente N° 1-0047-0000-017166-05-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-45	1074-155

*MPL*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-155, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO LXXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-130 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: OPEN GENE DNA SEQUENCING SYSTEM / SISTEMAS DE SECUENCIACION DE DNA PARA LA GENOTIPIFICACIÓN DE HIV-1

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-20	1074-130

*MMZ*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-130, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

*max*

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO XC DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-141 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: RAPIDLAB / ANALIZADOR DE PH Y GASES EN SANGRE Y ANALIZADOR DE PH, GASES EN SANGRE, ELECTROLITOS Y HCTO.

Expediente N° 1-0047-0000-014667-04-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-31	1074-141



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-141, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc



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

ANEXO XCI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-125 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELECTRODO DE CLORO PARA SISTEMAS RAPIDCHEM DE LA SERIE 700

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-15	1074-125

*Ma*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-125, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5 2 3 0**

*AMT*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO XCII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5.23...0** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-128 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELECTRODO DE LITIO PARA SISTEMAS RAPIDCHEM DE LA SERIE 700

Expediente Nº 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-18	1074-128

*MAE*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-128, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO XCIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-123 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

§ Nombre comercial: ELECTRODO DE POTASIO PARA SISTEMAS RAPIDCHEM DE LA SERIE 700

Expediente Nº 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-13	1074-123

*MMT*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-123, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO XCIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-124 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

51

Nombre comercial: ELECTRODO DE REFERENCIA PARA SISTEMAS RAPIDCHEM DE LA SERIE 700

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-14	1074-124

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-124, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO XCV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-126 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

J

Nombre comercial: ELECTRODO DE SODIO PARA SISTEMAS RAPIDCHEM DE LA SERIE 700

Expediente Nº 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-16	1074-126

MM



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-126, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO XCVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-127 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELECTRODO ESPACIADOR SENSOR PARA SISTEMAS RAPIDCHEM DE LA SERIE 700

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-17	1074-127

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-127, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO XCVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-121 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

8

Nombre comercial: RAPIDCHEM 744 / ANALIZADORES DE ELECTROLITOS ELECTRODO IÓN SELECTIVO

Expediente N° 1-0047-0000-014663-05-7

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-11	1074-121

*NAME*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-121, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc

5230



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO XCVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-131 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY CRP\_2 REACTIVOS ADVIA CHEMISTRY CRP\_2 CALIBRADORES

Expediente N° 1-0047-0000-014997-05-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-22	1074-131

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-131, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16-AGO-2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO XCIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-133 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

√ Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY MICROALBUMINA\_2 (µalb\_2) calibradores

Expediente N° 1-0047-0000-014992-08-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-23	1074-133

*Amc*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-133, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*Mel.*

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO C DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-132 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY ANTIESTREPTOLISINA\_2 (ASO\_2)  
Expediente N° 1-0047-0000-014995-08-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-22	1074-132

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-132, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

CC

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-146 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE TURBO TROPONIN I /  
 ENZIMOINMUNOENSAYO QUIMIOLUMINISCENTE PARA LA MEDICION  
 CUANTITATIVA DE TROPONIN I

Expediente N° 1-0047-0000-000138-07-0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.

*Am*





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

Número Certificado	de 1719-36	1074-146
-----------------------	------------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-146, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

**DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

## ANEXO CII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-156 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE 2000 3g ALLERGY SPECIFIC IgE UNIVERSAL KIT/ enzimoimmunoensayo para la medición cuantitativa de ige alergeno especifica. 2) 3G ALLERGY SPECIFIC IgE NEGATIVE CONTROL / Control negativo para IgE. 3) 3G ALLERGY SPECIFIC IgE POSITIVE CONTROL FOR D1 / Control positivo de IgE especifica para D.2 PTEONYSSIMUS. 4) 3G ALLERGY SPECIFIC IgE POSITIVE CONTROL FOR D2 / Control positivo de IgE especifica para D FARINAE. 5) 3G ALLERGY SPECIFIC IgE POSITIVE CONTROL FOR M6 / Control positivo de IgE especifica para alternaria tenuis. 6) 3G ALLERGY SPECIFIC IgE SAMPLE DILUENT / Diluyente de Muestras y 7) 3G ALLERGY SPECIFIC IgE / Alergenos especificos y paneles de mezcla de alergenos 3g ALLERGY™

*[Firma manuscrita]*



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

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-46	1074-156

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-156, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-144 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE OSTEOCALCIN e IMMULITE 2000 OSTEOCALCIN / Enzimoinmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de Osteocalcina; DILUYENTE DE MUESTRA OSTEOCALCIN / DILUYENTE y OSTEOCALCIN CONTROL MODULE / Controles

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuidadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad	SIEMENS S.A.

*mm*



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

	Absorbida	
Número de Certificado	1719-34	1074-144

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-144, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

*ma*

*Orsinger*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T. -

*f*



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-145 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE TURBO HCG / Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de HCG y HCG DILUYENTE DE MUESTRA / Diluyente para muestras de HCG

07

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.

*Mil*



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

Número Certificado	de	1719-35	1074-145
-----------------------	----	---------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-145, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ÖRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-148 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE HIGH SENSITIVITY CRP /  
Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de la proteína C- Reactiva (CRP) e INMULITE 2000 HIGH SENSITIVITY CRP /  
Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de la proteína C-Reactiva (CRP)

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuidadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad	SIEMENS S.A.

*MMA*





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

	Absorbida	
Número de Certificado	1719-38	1074-148

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-148, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5230

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

**ANEXO CVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**.., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-149 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE C- PEPTIDE / Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de Péptido C ; IMMULITE 2000 C- PEPTIDE / Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de Péptido C y DILUYENTE PARA MUESTRA C- PEPTIDE / Diluyente.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.)	SIEMENS S.A.



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

	- Sociedad Absorbida	
Número de Certificado	1719-39	1074-149

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-149, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

DR. OTTO W. SCHNEIDER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-159 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE FREE BETA HCG / Enzimoinmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de  $\beta$ - HCG LIBRE y FREE BETA HCG CONTROL MODULE / controles.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-49	1074-159



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-159, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5230

CC

Dr. OTTO A. ÖRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-116 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 CK – MB (L2KMB2 y L2KMB6) /  
Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de CK- MB.

8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-6	1074-116



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-116, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° .1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-135 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 ANDROSTENEDIONE /  
Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de  
A4- ANDROSTENEDIONA e IMMULITE ANDROSTENEDIONE /  
Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de  
A4- ANDROSTENEDIONA.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.)	SIEMENS S.A.





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

	- Sociedad Absorbida	
Número de Certificado	1719-25	1074-135

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-135, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

*W. Singer*  
DR. OTTO A. ÖRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-142 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE TURBO INTACT PTH / Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de la PTH intacta.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-32	1074-142



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-142, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

**15 AGO 2013**

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**

cc



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

ANEXO CXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-143 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE TURBO CK – MB / Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de la CK- MB

0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-33	1074-143



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-143, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....18 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-147 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE TURBO MYOGLOBIN / Enzimoimmunoensayo quimioluminiscente para la medición cuantitativa de la CK - MB

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-37	1074-147



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-147, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5230

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-136 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: SISTEMA PARA EL MANEJO DE MUESTRAS PARA EQUIPAMIENTO ANALITICO DE LABORATORIO / SMS

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-26	1074-136





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-136, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-134 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: FOTOMETRO / IMMULITE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-24	1074-134

5



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-134, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-238 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH ALBUMIN

6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-128	1074-238



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-238, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-239 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH ALP (DEA) SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-129	1074-239



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-239, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*MSL*

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-240 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH ALT / GPT 4+1 SP

S,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-130	1074-240

*Am*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-240, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

CC

5230

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-241 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH AMYLASE SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-131	1074-241

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-241, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **16 AGO 2013** .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

*JEA*

*Orsingher*

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-242 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH AST / GOT 4+1 SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-132	1074-242



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-242, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**

cc

**5 2 3 0**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-243y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH BILIRUBIN TOTAL & DIRECT

0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-133	1074-243



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-243, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-244 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CALCIUM ARSENAZO

S

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-134	1074-244





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-244, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16, AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-245 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CHLORIDE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-135	1074-245

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-245, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-247 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CHOLESTEROL SL

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-137	1074-247



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-247, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

  
Dr. OTTO A. GRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC  


**5230**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-248 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CK- NAC SL

§

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-138	1074-248

*AMT*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-248, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-249 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CK – MB SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-139	1074-249





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-249, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A. 7.*

ANEXO CXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-250 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CREATININE JAFFE

3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-140	1074-250



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-250, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

CC

*Amel*

*Orsingher*  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T



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

ANEXO CXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-251 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH GAMMA GT SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-141	1074-251



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-251, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-252 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH GLUCOSE PAP SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-142	1074-252



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-252, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-254 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CHOLESTEROL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-144	1074-254





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-254, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-255 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CHOLESTEROL HDL DIRECT SL

5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-145	1074-255



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-255, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5230

  
Dr. OTTO L. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-256 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH IRON FERROZINE®

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-146	1074-256

5



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-256, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

*W. Orsinger*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc

*AB*



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-257 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH - P4 + 1 SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-147	1074-257



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-257, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*JM*

*Dr. Orsingher*  
**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-258 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CHOLESTEROL LDL DIRECT SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-148	1074-258





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-258, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

16.AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

**DR. OTTO JORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-259 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH MAGNESIUM CAMAGITE

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-149	1074-259

*MA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-259, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

**DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**

cc



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-260 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH MICROPROTEIN

S

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-150	1074-260

JMP



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-260, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**

CC





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-261 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH PHOSPHOROUS

5,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-151	1074-261



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-261, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

CC

- NGHER  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**52310**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-263 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH TOTAL PROTEIN

105

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-153	1074-263





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-263, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-264 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH TRIGLYCERIDES MONO SL NEW

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	58-154	1074-264



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-264, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-265 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH UREA UV SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-155	1074-265

5.

*Mod*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-265, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO DE ORSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXL DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-266 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH URIC ACID MONO SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-156	1074-266



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-266, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXLI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-267 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CK- MB CONTROL

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-157	1074-267





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-267, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXLII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-268 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH ELITROL I

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-158	1074-268

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-268, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXLIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-269 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH ELITROL II

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-159	1074-269

*NTA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-269, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc  
*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXLIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-270 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CHOLESTEROL HDL CALIBRATOR.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-160	1074-270

*AM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-270, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXLV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-271 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH CHOLESTEROL LDL CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-161	1074-271





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-271, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXLVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-272 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ELITECH ELITROL 2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-162	1074-272



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-272, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

CC

*JMA*

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXLVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-273 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 440 / ANALIZADOR DE QUIMICA CLINICA - AUTOMATICO

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-163	1074-273

MA



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-273, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....18 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXLVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-355 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ALT (GPT) DIMENSION® ALALINE  
AMINOTRANSFERASE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-245	1074-355



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-355, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas.  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CXLIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-351 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) AHDL DIMENSION® AUTOMATED HDL CHOLESTEROL FLEX® REAGENT y 2) AHDL DIMENSION® AHDL CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.





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

Número Certificado	de 1719-241	1074-351
-----------------------	-------------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-351, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

ANEXO CL DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-383 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ABS DIMENSION® ABSORBANCE TEST FLEX®  
 REAGENT CARTRIDGE

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-273	1074-383



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-383, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-362 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) CKMB DIMENSION® CREATINE KINASE MB ISOENZYME FLEX® REAGENT CARTRIDGE y 2) CKMB VERIFIER DIMENSION® CREATINE KINASE MB ISOENZYME VERIFIER.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.



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

Número Certificado	de 1719-252	1074-362
-----------------------	-------------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-362, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



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

ANEXO CLII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-366 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: URCA DIMENSION® URIC ACID FLEX® REAGENT CARTRIDGE

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-256	1074-366



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-366, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CLIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-363 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CREA DIMENSION® CREATININE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-253	1074-363





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-363, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-379 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TP / ALB CAL DIMENSION® TOTAL PROTEIN / ALBUMIN CALIBRATOR

51

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-269	1074-379



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-379, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-361 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DBIL DIMENSION® DIRECT BILIRUBIN FLEX®  
REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-251	1074-361



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-361, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-376 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DIMENSION® ENZYME VERIFIER

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-266	1074-376

29



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-376, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-364 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial:ALP DIMENSION® ALKALINE PHOSPHATASE FLEX®  
REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-254	1074-364





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-364, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

DR. OTTO A. ORSINGERER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-368 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: LDH DIMENSION® LACTIC DEHYDROGENASE FLEX®  
REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-258	1074-368



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-368, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-381 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IRN/ TUBC DIMENSION® IRN / TIBC CALIBRATOR

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-271	1074-381



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-381, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

5230

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-375 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PHOS DIMENSION® PHOSPHORUS FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-265	1074-375



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-375, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-352 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TGL DIMENSION® TRIGLYCERIDES FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-242	1074-352

*AMM*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-352, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-369 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CA DIMENSION® CALCIUM FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-259	1074-369



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-369, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**52310**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-359 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TBIL DIMENSION® TOTAL BILIRUBIN FLEX®  
REAGENT CARTRIDGE

J.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-249	1074-359

*ML*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-359, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-382 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: GLUC DIMENSION® GLUCOSE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-272	1074-382



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-382, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CLXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-370 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) UCFP DIMENSION® URINARY / CEREBROSPINAL FLUID PROTEIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE y 2) UCFP CAL DIMENSION® URINARY / CEREBROSPINAL FLUID PROTEIN CALIBRATOR.

J

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-260	1074-370

*MM*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-370, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-378 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CHEM II CAL DIMENSION® CHEMISTRY II CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-268	1074-378



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-378, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N° 5230

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.23.0**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-356 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) CHOL DIMENSION® CHOLESTEROL FLEX® CARTRIDGE y 2) CHOL CAL DIMENSION® CHOLESTEROL CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-246	1074-356

*AMM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-356, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 ABO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CLXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.23.0**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-353 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: GLUC DIMENSION® GLUCOSE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-243	1074-353

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-353, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-373 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: MG DIMENSION® MAGNESIUM FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-263	1074-373





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-373, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc  
*[Handwritten signature]*

**5 2 3 ( 0 )**

*[Handwritten signature]*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-374 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IRN DIMENSION® IRON FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-264	1074-374

*JML*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-374, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-380 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TBIL DBIL CAL DIMENSION® BILIRUBIN CALIBRATOR

J,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-270	1074-380



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-380, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-354 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: AMY DIMENSION® AMYLASE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

6.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-244	1074-354



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-354, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-372 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ALB DIMENSION® ALBUMIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-262	1074-372





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-372, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*MP*

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-367 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TP DIMENSION® TOTAL PROTEIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-257	1074-367

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-367, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-358 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: HA1C DIMENSION® HEMOGLOBIN A1C JUT

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-248	1074-358

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-358, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICIÓN N°: **5230**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-360y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: AST (GOT) DIMENSION® ASPARTATATE AMINOTRANSFERACE FLEX® REAGENT

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-250	1074-360

*AMT*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-360, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-377 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CHEM I CALIBRATOR DIMENSION® CHEMISTRY I CALIBRATOR

0.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-267	1074-377





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-377, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. JORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-357 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: GLUC BUN DIMENSION® UREA NITROGEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-247	1074-357

*mx*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-357, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

ANEXO CLXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-365 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) CK DIMENSION® CREATINE KINASE FLEX® CARTRIDGE y 2) CK VERIFIER DIMENSION CREATINE KINASE VERIFIER

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-255	1074-365



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-365, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5 2 3 0

cc

Dr. OTTÓ A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLXXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-371 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: GGT DIMENSION® y GLUTAMYL TRANSFERASE FLEX®  
REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-261	1074-371

*AMT*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-371, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CLXXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-298 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PROTEIN C

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-188	1074-298





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-298, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5 2 3 0**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-282 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: INNOVANCE D - DIMER

U

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-172	1074-282

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-282, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-307 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: INNOVANCE D – DIMER CONTROL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-197	1074-307

51

*ML*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-307, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CLXXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-392 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: AUTOSCAN -4 SYSTEM con LABPRO / SISTEMA MICROBIOLOGICO AUTOMÁTIZADO PARA LA IDENTIFICACIÓN BACTERIANA Y SENSIBILIDAD A ANTIBIÓTICOS

J

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-282	1074-392



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-392, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-288 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

§

Nombre comercial: COAGULATION FACTOR X DEFICIENT PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-178	1074-288

*MMA*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-288, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5.230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

**ANEXO CLXXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-283 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CONTROL PLASMA N

0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-173	1074-283



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-283, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



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

ANEXO CLXXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-284 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CONTROL PLASMA P

S

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-174	1074-284

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-284, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-339 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) SIEMENS BCS SYSTEM / analizador de coagulación automático (sin reactivos) y 2) SIEMENS BCS XP SYSTEM / analizador de coagulación automático (sin reactivos).

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.

*Am*



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

Número	de	1719-229	1074-339
Certificado			

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-339, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CLXXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-394 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE DIMERTEST LATEX ASSEY

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-284	1074-394

U

*[Handwritten signature]*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-394, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.5. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

CC

5 2 3 0

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXC DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-389y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) MICRO SCAN - HNID NPANEL / PANEL DE IDENTIFICACIÓN Y DETECCIÓN RÁPIDA DE BETA - LACTAMASAS EN ESPECIES DE NEISSERIA, HAEMOPHILUS, BRANHAMELLA CATARRHALIS y GAMERELLA VAGINALIS, 2) HNID INOCULUM BROTH y 3) MICROSCAN® MINERAL OIL.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.)	SIEMENS S.A.



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

		- Sociedad Absorbida	
Número Certificado	de	1719-279	1074-389

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-389, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**523 0**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXCI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-402 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BERICHROM HEPARIN

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-292	1074-402



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-402, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....4.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

**ANEXO CXCII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición No. **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-384 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ANALIZADOR DE QUIMICA CLINICA AUTOMATICAS: 1) DIMENSION XPAND CLINICAL CHEMISTRY SYSTEM (CON Y SIN HM), 2) DIMENSION XPAND PLUS CLINICAL CHEMISTRY SYSTEM (CON Y SIN HM), 3) DIMENSION RXL, CLINICAL CHEMISTRY SYSTEM (CON Y SIN HM), 4) DIMENSION RXL MAX CLINICAL CHEMISTRY SYSTEM (CON Y SIN HM) Y 5) DIMENSION REAGENT MANAGEMENT SYSTEM (RMS) MODULE, DIMENSION TRANSFER SAMPLE MODULE (STM) Y DIMENSION HETEROGENEOUS IMMUNOASSAY MODULE (HM)

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL	SIEMENS S.A.

*AMT*



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

		SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	
Número Certificado	de	1719-274	1074-384

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-384, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXCI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.23.0**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-302 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: WASHING SOLUTION FOR COAGULATION ANALYZERS

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-192	1074-302





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-302, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXCV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-296 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BERICHROM ANTITROMBIN III

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-186	1074-296



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-296, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXCIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-387 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: MICROSCAN® RAPID ANAEROBE ID PANEL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-277	1074-387

*Handwritten signature*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-387, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**52310**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXCVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-390 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial:1) MICROSCAN® - IND - KOVAC´S REAGENTS, 2) MICROSCAN® - TDA 10% FERRIC CHLORIDE, 3) MICROSCAN® - NaOH - 0.05 SODIUM HYDROXIDO, 4) MICROSCAN® - NIT1 - 0.8% SULFANILIC ACID, 5) MICROSCAN® - NIT2- N,N DIMETHYLALPHANAPHTYLAMINE, 6) MICROSCAN® - PEP - PEPTIDASE, 7) MICROSCAN® - VP1- 40% POTASSIUM HYDROXIDE, 8) MICROSCAN® - VP2 - ALPHA NAPHTHOL, 9) MICROSCAN® - A - UBD1 - XYLENE, 10) MICROSCAN® - A- IND2 - ERLICH´S REAGENTS, 11) MICROSCAN® - H- IND - HIND® INDOLE REAGENT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora	SIEMENS S.A.



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

	de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	
Número Certificado	de 1719-280	1074-390

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-390, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXCVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**52310**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-291 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: COAGULATION FACTOR XI DEFICIENT PLASMA

§

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-181	1074-291

*me*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-291, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

CC

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CXCVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.23.0**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-299 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PROTEIN S Ac

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-189	1074-299

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

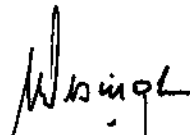
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-299, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

*UM*

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CXCIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-289 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: COAGULATION FACTOR VIII DEFICIENT PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-179	1074-289



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-289, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 1° AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

**DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CC DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-395 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE CITROL COAGULACION CONTROL LEVEL 1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-285	1074-395

5.

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-395, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC  
*mt*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-396 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE CI - TROL COAGULATION CONTROL LEVEL 2

S

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-286	1074-396

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-396, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-397 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial:DADE CI – TROL COAGULATION CONTROL LEVEL 3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-287	1074-397

*Amx*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-397, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5230

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-292 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: COAGULATION FACTOR XII DEFICIENT PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-182	1074-292

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-292, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16.AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

**ANEXO CCIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-398 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: LA 1 SCREENING REAGENT

6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-288	1074-398

*Amc*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-398, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

*MP*

**5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-399 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: LA 2 CONFIRMATION REAGENT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-289	1074-399





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-390, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5 2 3 0

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

**ANEXO CCVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-400 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial:LA CONTROL LOW

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-290	1074-400



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-400, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

*Amx*

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-401 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: LA CONTROL HIGH

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-291	1074-401

65



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-401, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-287 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: COAGULATION FACTOR VII DEFICIENT PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-177	1074-287

*MA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-287, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

*AME*

*Orsingher*  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-334 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5.

Nombre comercial: BFT II ANALYZER DISPO SYSTEM, CUVETAS y MEZCLADORES/ Analizador de coagulación semiautomático para Diagnóstico "In Vitro"

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-224	1074-334

*ANMAT*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-334, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-295 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TEST THROMBIN REAGENT

3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-185	1074-295

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-295, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-290 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: COAGULATION FACTOR IX DEFICIENT PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-180	1074-290



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-290, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

*Amé*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-297 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BERICHROM PROTEIN C

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-187	1074-297

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-297, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-294 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE ACTIN FSL ACTIVATED PTT REAGENT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-184	1074-294

10





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-294, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ÖRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.231.0** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-409 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: vWF Ag

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-299	1074-409

*[Handwritten signature]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-409, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-408 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: VON WILLEBRAND REAGENT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-298	1074-408

*[Handwritten signature]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

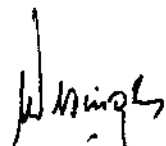
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-408, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

*Amc*

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-407 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BC VON WILLEBRAND REAGENT

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-297	1074-407

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-407, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

CC

**DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CCXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-285 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: COAGULATION FACTOR II DEFICIENT PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-175	1074-285





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-285, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*Amc*

DR. OTTO A. ORSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.23.0** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-391 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: WALKAWAY 96 PLUS SYSTEM CON LABPRO / SISTEMA MICROBIOLÓGICO AUTOMÁTICO

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-281	1074-391

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-391, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-403 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: MULTIFIBREN U

S -

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-293	1074-403



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-403, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-404 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: FIBRINOGEN CALIBRATOR KIT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-294	1074-404

*Jose*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-404, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

*ML*

*Orsingher*  
DR. OTTO A. ORSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5.23.0**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-405 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: KAOLIN SUSPENSION

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-295	1074-405





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-405, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*mm*

*W. Singh*  
Dr. OTTO A. OSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-406 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CALCIUM CHLORIDE SOLUTION

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-296	1074-406

5,

Amc



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-406, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*mm*

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-277 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE INNOVIN

5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-167	1074-277

*JML*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-277, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

*mmx*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-278 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: STANDARD HUMAN PLASMA

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-168	1074-278

*Book*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-278, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-280 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PROC GLOBAL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-170	1074-280





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-280, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

cc

DR. OTTO A. ÖRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-281y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PROC CONTROL PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-171	1074-281



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-281, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*MTX*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.23.0**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-393 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE ACTIN ACTIVATED CEPHALOPLASTIN REAGENT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-283	1074-393

*MML*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-393, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-279 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PATHROMTIN SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-169	1074-279

*[Handwritten signature]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-279, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1-6-AGO-2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-303 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: D – DIMER PLUS

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-193	1074-303

*Jm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-303, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.23.0**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-304 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: D – DIMER PLUS STANDARD PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-194	1074-304

*[Firma manuscrita]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-304, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5 2 3 0

cc

*Amx*

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-305 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: D- DIMER CONTROL PLASMA I

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-195	1074-305

*Mora*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-305, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-306 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: D- DIMER CONTROL PLASMA II

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-196	1074-306

*ML*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-306, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

*MS*

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-388 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

U

Nombre comercial: 1) MICROSCAN RAPID YEAST ID PANEL / Panel de identificación rápida de levaduras y 2) YEAST TURBIDITY STANDARD / Patrón de turbidez para identificación rápida de levaduras.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-278	1074-388

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-388, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-293 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: COAGULATION FACTOR V DEFICIENT PLASMA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-183	1074-293



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-293, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

**DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CCXXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-301 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BERICHROM FACTOR XIII

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-191	1074-301

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-301, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1-6-AGO-2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

*Amc*

**DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-286 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE CA SYSTEM BUFFER

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-176	1074-286

5

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-286, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-300 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BERICHROM PAI

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-190	1074-300

*Jm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-300, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CCXXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-276 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: THROMBOREL S

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-166	1074-276

*Mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-276, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16.AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-274 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CARDIOPHASE® HSCRIP

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-164	1074-274

*MAR*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-274, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*mm*

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXL DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-331 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: CLEANER SCS

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-197	1074-331



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-331, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **52310**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXLI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-329 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N REACTIVO SUPLEMENTARIO L

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-192	1074-329





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-329, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

cc

**5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXLII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-199 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N ESTANDAR REUMATOLOGIA SL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-176	1074-199



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-199, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXLIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-253 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N LATEX IGA

5,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-177	1074-253



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-253, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....↑ 6 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXLIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-215 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N/T CONTROL REUMATOLOGIA SL/1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-178	1074-215



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-215, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXLV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-324 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N TAMPON DE REACCIÓN

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-188	1074-324





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-324, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXLVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-326 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N/T CONTROL PROTEINAS LC

5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-189	1074-326

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-326, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXLVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-335 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N/T CONTROL REUMATOLOGIA SL/2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-179	1074-335

07

*MMA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-335, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXLVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-320 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N LATEX IGE MONO

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-184	1074-320

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-320, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXLIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-319y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N LATEX HCY

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-183	1074-319

*MA*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-319, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCL DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**.., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-318 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N/T CONTROL DE PROTEINAS SL/M

5,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-182	1074-318

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-318, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16.AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



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

ANEXO CCLI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-321y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N/T CONTROL DE PROTEINAS SL/H

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-185	1074-321

*AMT*



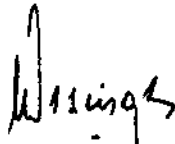
*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-321, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCLII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-386 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BEP III SYSTEM / Analizador automatizado de inmunoensayos enzimáticos

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-276	1074-386

*mm*



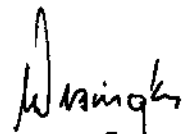
*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-386, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

ANEXO CCLIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-385 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BEP 2000 ADVANCED SYSTEM - BEP 2000 SYSTEM /  
 Analizador automático de inmunoensayos enzimáticos

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-275	1074-385

*mmk*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-385, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

  
**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCLIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-446 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) RCRP CAL DIMENSION® REVISED C-REACTIVE PROTEIN CALIBRATOR, 2) RCRP DIMENSION® C - REACTIVE PROTEIN EXTENDED RANGE (RCRP) FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-336	1074-446

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-446, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-275 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N ANTISUERO CONTRA IgA HUMANA (CADENA A)

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-165	1074-275

*[Handwritten signature]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-275, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCLVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-317 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N/T CONTROL DE PROTEINAS SL/I

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-180	1074-317



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-317, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-178 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N ANTISUERO CONTRA C4 HUMANO

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-172	1074-178





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-178, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCLVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-440 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: LHCG DIMENSION® HUMAN CORIONIC GONADOTROPIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-330	1074-440

*AMT*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-440, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

**Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CCLIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-429 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5.

Nombre comercial: 1) CCRP CAL DIMENSION® CARDIOPHASE®HIGH SENSIVITY C- REACTIVE PROTEIN CALIBRATOR, 2) CCRP CAL DIMENSION® CARDIOPHASE®HIGH SENSIVITY CRP FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-319	1074-429



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-429, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-437 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IGG DIMENSION® INMUNOGLOBULIN G FLEX® REAGENT CARTRIDGE

S,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-327	1074-437

*[Handwritten signature]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-437, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-450 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TSH DIMENSION® THYROID STIMULATING HORMONE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

6.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-340	1074-450

*[Handwritten signature]*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-450, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-444 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) MYO DIMENSION® MYOGLOBIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) MYO CAL DIMENSION® MYOGLOBIN CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-334	1074-444

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-444, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-447 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) T3 DIMENSION® TOTAL TRIODOTHYRONINE FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) T3 CAL DIMENSION® TOTAL TRIODOTHYRONINE CALIBRATOR

5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-337	1074-447

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-447, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-443 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) MALB DIMENSION® MICROALBUMIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) MALB CAL DIMENSION® MICROALBUMIN CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-333	1074-443



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-443, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5 2 3 0

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-441 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) LIP DIMENSION® LIPASE FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) LIP CAL DIMENSION® LIPASE CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-331	1074-441





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-441, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-445 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) PCHE DIMENSION® PSEUDOCHOLINESTERASE FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) PCHE-V DIMENSION® PSEUDOCHOLINESTERASE VERIFIER

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-335	1074-445



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-445, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº..... **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-426 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

CS

Nombre comercial: 1) ALDL DIMENSION® AUTOMATED LDL FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) ALDL CAL DIMENSION® AUTOMATED LDL CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-316	1074-426



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-426, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-448y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) T4 DIMENSION® THYROXINE FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) T4 CAL DIMENSION® THYROXINE CALIBRATOR

07

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-338	1074-448

*Amx*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-448, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-424 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: AUTOMATED BLOOD COAGULATION ANALIZER CA-500, CA-1500 y CA-7000 / ANALIZADOR DE COAGULACIÓN AUTOMÁTICO

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-314	1074-424

5





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-424, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-423 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PFA -100 SYSTEM / ANALIZADORES DE LOS AGREGADOS DE PLAQUETAS

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-313	1074-423

*me*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-423, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-418 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BC THOMBIN REAGENT

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-308	1074-418

*max*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-418, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.7.

ANEXO CCLXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-425 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) DADE PFA COLLAGEN / ADP TEST CARTRIDGE, 2) DADE PFA COLLAGEN / EPI TEST CARTRIDGE, 3) DADE PFA TRIGGER SOLUTION

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-315	1074-425

mm



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-425, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-430 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) CRP DIMENSION® C- REACTIVE PROTEIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) CRP CAL DIMENSION® C- REACTIVE PROTEIN CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-320	1074-430





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-430, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-432 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) FERR DIMENSION® FERRITIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) FERR CAL DIMENSION® FERRITIN CALIBRATOR

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-322	1074-432

*[Handwritten signature]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-432, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-421 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) BERICHROM HEPARIN UF CALIBRATOR, 2) BERICHROM HEPARIN UF CONTROL 1, 3) BERICHROM HEPARIN UF CONTROL 2

10

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-311	1074-421



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-421, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16.AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-419 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) BERICHROM HEPARIN LMW CALIBRATOR, 2) BERICHROM HEPARIN LMW CONTROL 1, 3) BERICHROM HEPARIN LMW CONTROL 2

U,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-309	1074-419

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-419 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-428 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: C4 DIMENSION® COMPLEMENT C4 FLEX® REAGENT CARTRIDGE

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-318	1074-428

*[Handwritten signature]*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-428 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-427 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: C3 DIMENSION® COMPLEMENT C3 FLEX® REAGENT CARTRIDGE

5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-317	1074-427



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-427, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-436 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IGA DIMENSION® IMMUNOGLOBULIN A FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-326	1074-436

*Handwritten signature*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-436, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCLXXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-449 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TRNF DIMENSION® TRANSFERRIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-339	1074-449



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-449, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-165 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ENZYGNOST F 1 + 2 (MONOCLONAL)

5 -

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-55	1074-165

*Am*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-165, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 ABO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCLXXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-205 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BC VALIDATION KIT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-95	1074-205

5



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-205, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-214 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PT - MULTI CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-104	1074-214

5

*Amx*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-214, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



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

ANEXO CCLXXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-162 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: SOLUCIONES DE REFERENCIA PARA LA VALIDACIÓN DEL BEP®

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-52	1074-162

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-162, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCLXXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-164 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N LATEX CDT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-54	1074-164

5.





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-164, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCLXXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-168 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) N LATEX IgG3, 2) N LATEX IgG4

15

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-58	1074-168

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-168, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC  
*mx*

*Orsingher*  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-434 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N LATEX ASL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-324	1074-434

*ml*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-434, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

*ma*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCLXXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-444 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) MYO DIMENSION® MYOGLOBIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) MYO CAL DIMENSION® MYOGLOBIN CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-334	1074-444



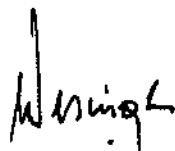
*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-444, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC  




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

ANEXO CCLXXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.23.0**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-460 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: N LATEX RF KIT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-329	1074-460

J.





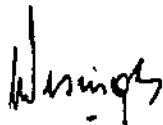
*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-460, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXC DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-163 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5-

Nombre comercial: 1) PBNP – C CALIBRADOR DE PRO- PÉPTIDO NATRIURÉTICO CEREBRAL N- TERMINAL, 2) PBNP – CARTUCHO DE REACTIVOS FLEX® DE PRO- PÉPTIDO NATRIURÉTICO CEREBRAL N- TERMINAL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.



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

Número Certificado	de 1719-53	1074-163
-----------------------	------------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-163, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXCI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-435 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IBCT CAL DIMENSION® TOTAL IRON BINDING CAPACITY CALIBRATOR, 2) IBCT DIMENSION® TOTAL IRON BINDING CAPACITY (IBCT) FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-325	1074-435



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-435, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXCII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-438 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IGM DIMENSION® INMUNOGLOBULIN M FLEX® REAGENT CARTRIDGE, 2) SP CAL DIMENSION® SPECIAL PROTEIN CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-328	1074-438

S



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-438, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXCIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-340 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR FT4, 2) CALIBRADOR A, 3) FT4 MCM

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-230	1074-340





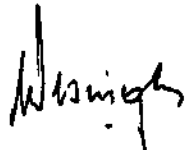
*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-340, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC  




*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXCIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-322 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE BEHRING BFT II ANALYZER AND ACCESORIES / BFT II

5,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-212	1074-322

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-322, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCXCV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-323 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE BEHRING BN PRO SPEC / Analizador clinico

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-213	1074-323

*Mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-323, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.7.*

ANEXO CCXCVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-325 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE BEHRING DIMENSION RxL CLINICAL CHEMISTRY SYSTEM y DADE BEHRING DIMENSION RxL MAX CLINICAL CHEMISTRY SYSTEM / Analizadores automáticos para Diagnóstico en química clínica.

S,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.

*MM*



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

Número Certificado	de 1719-215	1074-325
-----------------------	-------------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-325, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCXCVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-327 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BEHRING NEPHELOMETER 100 (BN 100) / NEFELÓMETROSCON

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-217	1074-327





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-327, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCXCVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-330 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BEP III / Procesador automático de microplacas

5,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-220	1074-330

*MMA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-330, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCXCIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-332 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BEP 2000 / PROCESADOR AUTOMATICO DE MICROPLACAS

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-222	1074-332

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-332, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCC DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-336 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: AUTO SCAN-4 SYSTEM, AUTO SCAN-4 SYSTEM W, LABPRO / Equipo semiautomático para el diagnóstico en microbiología.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-226	1074-336

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-336, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

**ANEXO CCCI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-337 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: BEHRING COAGULATION SYSTEM (BCS) /  
Coagulómetro automático.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-227	1074-337





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-337, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-338 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: WALKAWAY – 40 SYSTEM y WALKAWAY- 96 SYSTEM / WALK AWAYCON

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-228	1074-338



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-338, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. OBSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCCIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-343 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR T3, 2) ADVIA CENTAUR T3 MCM

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-233	1074-343

J.



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-343, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



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

ANEXO CCCIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-342 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE / IMMULITE 1000 FREE T4, 2) IMMULITE 2000 FREE T4

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-232	1074-342



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-342, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



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

**ANEXO CCCV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-510 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTUR CP / Analizador de inmunoensayos automatizado por tecnología de quimioluminiscencia

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-400	1074-510





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-510, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **16 AGO 2013** .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-345 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA Cn FREE CBC TIMEPACK

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-235	1074-345

5.



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-345, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-344 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) AUSTOSLIDE GIEMSA STAIN, 2) AUTOSLIDE MAY – GRUNWALD GIEMSA BUFFER, 3) AUTOSLIDE MAY – GRUNWALD GIEMSA STAIN, 4) AUTOSLIDE MODIFIED WRIGHT´S BUFFER, 5) AUTOSLIDE MODIFIED WRIGHT´S STAIN, 6) AUTOSLIDE RINSE, 7) AUTOSLIDE WRIGHT – GIEMSA BUFFER, 8) AUTOSLIDE WEIGHT – GIEMSA STAIN

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.



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

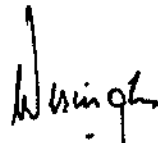
Número Certificado	de 1719-234	1074-344
-----------------------	-------------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-344, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-309 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 ANTI- HAV IgM

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-199	1074-309

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-309, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-310 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMUNOLITE / IMMULITE 1000 CMV IgM, 2) IMMULITE 2000 CMV IgM

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-200	1074-310





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-310, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-308 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE 2000 TOTAL HAV

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-198	1074-308



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-308, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCCXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-312 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE / IMMULITE 1000 SAMPLE DILUENT NT-PROBNP, 2) IMMULITE / IMMULITE 1000 TURBO NT - PROBNP, 3) IMMULITE 2000 NT PROBNP, 4) IMMULITE 2000 SAMPLE DILUENT NT PROBNP, 5) IMMULITE CONTROL NT PROBNP / MODULO CONTROL DE IMMULITE NT- PROBNP

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.

*1000*



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

Número Certificado	de 1719-202	1074-312
-----------------------	-------------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-312, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

*mm*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-433 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE CONTROL FERRITIN / MODULO CONTROL DE IMMULITE FERRITINA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-323	1074-433

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-433, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-314 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE 2000 D- DIMER, 2) IMMULITE CONTROL D-DIMER / MODULO COTNROL DE IMMULITE D- DIMER, 3) IMMULITE TURBO D- DIMER

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-204	1074-314

*vm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-314, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

*mt*

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-431 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE CONTROL GASTRIN / MODULO CONTROL DE IMMULITE GASTRINA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-321	1074-431



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-431, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-346 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR TSH3- ULTRA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-236	1074-346

*MMA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-346, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCCXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.2.3.0.**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-313 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CHEMISTRY A1C (METODO DE PRETRATAMIENTO MANUAL y METODO DE PRETRATAMIENTO AUTOMATIZADO), 2) CAL HbA1C / A1C CAL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-203	1074-313

*mm.*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-313, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGERER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-311 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CHEMISTRY hsCRP / REACTIVOS PARA CARIDO PHASE hsPCR, 2) ADVIA CHEMISTRY hsCRP CALIBRATOR / CALIBRADORES PARA CARDIOPHASE hsPCR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-201	1074-311

*MM*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-311, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5...2...3...0**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-348 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: MBI DIMENSION® CREATINE KINASE MB® REAGENT CARTRIDGE®

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-238	1074-348

*M*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-348, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ÖRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-347 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) CKI DIMENSION® CREATININE KINASE FLEX® REAGENT CARTRIDGE®, 2) CKI - MBI CAL DIMENSION® CKI / MBI CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-237	1074-347



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-347, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

*ATR*

*Orsingher*  
DR. OTTO A. ORSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-315 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE 2000 PROBE CLEANING KIT, 2) IMMULITE PROBE CLEANING KIT

109

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-205	1074-315

*MA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-315, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

**DR. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**



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

ANEXO CCCXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-316 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE 2000 PROBE WASH MODULE, 2) IMMULITE PROBE WASH MODULE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-206	1074-316

*mm*





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

· El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-316, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días....1.6. AGO. 2013.....

· Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCCXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-333 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PRO C Ac R

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-223	1074-333

*[Handwritten mark]*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-333, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5230

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-349 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY ENZIMATIC CREATININE 2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-239	1074-349



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-349, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCCXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-350 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CHEMISTRY CISTATIN C, 2) ADVIA CHEMISTRY CISTATIN C CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-240	1074-350

*M*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-350, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A-ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCCXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-410 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 ALLERGEN SPECIFIC IgG<sup>4</sup>

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-300	1074-410

8

*Am*





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

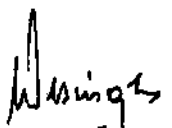
El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-410, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCCXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-411 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 ALLERGEN SPECIFIC IgG

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-301	1074-411



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-411, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR



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

ANEXO CCCXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-415 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY ALT\_c

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-305	1074-415



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-415, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-475 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY ALT(P5P)\_c

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-365	1074-475



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-475, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-416 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY AST\_c

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-306	1074-416





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-416, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5 2 3 0**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCXXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-417 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY CALCIUM2\_c

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-307	1074-417



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-417, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-420 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY CREATININE\_c

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-310	1074-420

J,



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-420, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.P.



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

ANEXO CCCXXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-422 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY INORGANIC PHOSPHORUS\_c

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-312	1074-422

AMF



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-422, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5.230**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-439 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY MAGNESIUM\_c

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-329	1074-439

*AMC*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-439, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



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

ANEXO CCCXXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-442 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY CALCIUM\_c

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-332	1074-442



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-442, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-414 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 EBV – VCA IgM

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-304	1074-414



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-414, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCCXXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5 2 3 0**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-413 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 EBV – VCA IgG

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-303	1074-413

U



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-413, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-412 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 EBV- EBNA IgG

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-302	1074-412

*ML*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-412, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

DR. GINO A. CRISTOFER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-461 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) EMIT II PLUS ECSTASY ASSAY, 2) EMIT II PLUS II ECSTASY CALIBRATORS / CONTROL LEVEL 1,2,3,4 3) EMIT CALIBRADOR / CONTROLS LEVEL 0, 1, 2, 3, 4, 5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-351	1074-461

*M*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-461, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCXXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-451 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: EXTC DIMENSION® URINE ECSTASY SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-341	1074-451



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-451, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCXL DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-452 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IRON CAL DIMENSION® IRON CALIBRATOR, 2) IRON DIMENSION® IRON FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-342	1074-452



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-452, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXLI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-455 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) LIPL CAL DIMENSION® LIPASE CALIBRADOR, 2) LIPL DIMENSION® LIPASE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-345	1074-455





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-455, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16.AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten signature]*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXLII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.23.0**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-453 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ENZ I CAL DIMENSION® ENZYME I CALIBRATOR, 2) LDI DIMENSION® LACTATE DEHYDROGENASE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-343	1074-453

*M...*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-453, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas.  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXLIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-456 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: LPBN DIMENSION® N- TERMINAL PRO- BRAIN  
NATRIURETIC PEPTID FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-346	1074-456

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-456, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC



Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXLIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-459 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

J

Nombre comercial: 1) PBNP CAL DIMENSION® N- TERMINAL PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTID CALIBRATOR, 2) PBNP DIMENSION® N- TERMINAL PRO-BRAIN NATRIURETIC FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-349	1074-459



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-459, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXLV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-473 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE 2000 ESTRIOL UNCONJUGATED

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-363	1074-473

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-473, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXLVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-476 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

J  
-

Nombre comercial / Modelos: AUTOANALIZADOR MULTIPARAMÉTRICO CON CAPACIDAD PARA RECuento DE CELULAS EN SANGRE ENTERA Y FLUIDOS BIOLÓGICOS: 1) ADVIA 2120 HEMATOLOGY SYSTEM CON AUTOSAMPLER, 2) ADVIA 2120 HEMATOLOGY SYSTEM CON AUTOSLIDE, 3) ADVIA 2120 HEMATOLOGY SYSTEM SIN AUTOSAMPLER, 4) ADVIA 2120 HEMATOLOGY SYSTEM CON AUTOSAMPLER, 5) ADVIA 2120 HEMATOLOGY SYSTEM SIN AUTOSAMPLER, 6) ACCESORIO: ADVIA AUTOSLIDE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.)	SIEMENS S.A.

*PAK*



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

	- Sociedad Absorbida	
Número de Certificado	1719-366	1074-476

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-476, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



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

ANEXO CCCXLVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-491 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: METHMETH DIMENSION® URINE METHADONE SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-381	1074-491

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-491, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXLVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°..... **5 2 3 0** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-468 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: OPI DIMENSION® URINE OPIATE SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-358	1074-468

*Mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-468, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.P.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXLIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-467 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: COC DIMENSION® URINE COCAINE METABOLITE SCREEN FLEX® REAGENG T CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-357	1074-467





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-467, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

**ANEXO CCCL DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-492 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: TBI DIMENSION® TOTAL BILIRUBIN SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-382	1074-492



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-492, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

**ANEXO CCCLI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES**

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-466 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: **BENZ DIMENSION® URINE BENZODIAZEPINE SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE**

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-356	1074-466



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-493 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) DBI DIMENSION® DIRECT BILIRUBIN SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE , 2) DBI / TDI CAL DIMENSION® BILIRUBIN CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-383	1074-493



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-493, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

5230

cc

*MOZ*

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-457 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

8,

Nombre comercial: 1) MPO CAL DIMENSION® MIELOPEROXIDASE CALIBRATOR, 2) MPO CONTROL DIMENSION® MIELOPEROXIDASE CONTROL, 3) MPO DIMENSION® MIELOPEROXIDASE FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.

*M*



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

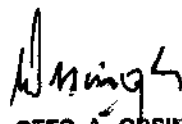
Número	de	1719-347	1074-457
Certificado			

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-457, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. OBSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC  






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

ANEXO CCCLIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-469 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: THC DIMENSION® URINE CANNABINOLDS SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-359	1074-469

*(m)*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-469, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-477 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY CHOLESTEROL 2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-367	1074-477

*M*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-477, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-472y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) CONTROL CYTOKINE, 2) IMMULITE / IMMULITE 1000 IL-2R, 3) IMMULITE 2000 IL-2R

5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-362	1074-472

*MA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-472, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-478 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY CONCENTRATED CHOLESTEROL (CHOL\_c)

5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-368	1074-478



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-478, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCCLVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-489 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR PRGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-382	1074-489

*ANAT*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-489, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-464 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: AMPH DIMENSION® URINE AMPHETAMINE / METAMPHETAMINE SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-354	1074-464

*Am*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-464, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 15 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCLX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-463 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: PCP DIMENSION® URINE PHENCYCLIDINE SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-353	1074-463



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-463, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-495 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR CORTISOL, 2) CALIBRADOR E

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-385	1074-495

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-495, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC  
*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.





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

ANEXO CCCLXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-465 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

§

Nombre comercial: BARB DIMENSION® URINE BARBIRURATE SCREEN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-355	1074-465

*ma*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-465, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

*AMC*

*Orsingher*  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-479 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: DADE OWREN ´S VERONAL BUFFER

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-369	1074-479

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-479, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-470 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY AMMONIA

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-360	1074-470



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-470, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-471 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) CONTROLS SHBG, 2) IMMULITE 2000 SHBG, 3) IMMULITE / IMMULITE 1000 SHBG

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-361	1074-471

*MM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-471, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-497 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR DHEAS

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-387	1074-497

*Amre*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-497, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSKIGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC  




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

ANEXO CCCLXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-498 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR BRAHMS PROCALCITONIN PCT CONTROLS 1 & 2, 2) ADVIA CENTAUR BRAHMS PROCALCITONIN PCT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-388	1074-498



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-498, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCLXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5 2 3 0**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-494 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ALC / ETOH CAL DIMENSION® ALCOHOL CALIBRATOR, 2) ETOH DIMENSION® ALCOHOL FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-384	1074-494

*M*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-494, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-490 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) PALB CAL DIMENSION® PREALBUMIN CLIBRATOR,  
2) PALB DIMENSION® PREALBUMIN FLEX® REAGENT CARTRIDGE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-380	1074-490



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-490, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc







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

ANEXO CCCLXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-482 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: INNOVANCE D- DIMER SAMPLE DILUENT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-372	1074-482

*med*




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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-482, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCCLXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-474 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: INNOVANCE ANTIHROMBIN

5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-364	1074-474



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-474, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

*MA*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-486 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

S  
-

Nombre comercial: IMMULITE 2000 IL- 6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-376	1074-486



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-486, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCCLXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-483 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) DADE CI- TROL 1, 2) DADE CI – TROL 2, 3) DADE CI – TROL 3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-373	1074-483

*MA*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-483, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO. 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-499 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR INSULIN

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-389	1074-499

5

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-499, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

cc

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-480 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE / IMMULITE 1000 GRH - GROWHT HORMONE (RECOMBINAT 98/574), 2) IMMULITE 2000 GRH - GROWHT HORMONE (RECOMBINAT 98/574)

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-381	1074-480

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-480, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

cc

*Am*

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-500 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR C - PEPTIDE

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-390	1074-500

*Handwritten mark*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-500, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-488 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: INNOVANCE PFA P2Y

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-378	1074-488

*AMM*



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.7.

ANEXO CCCLXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-458 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY ETHANOL\_2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-348	1074-458

*ML*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-458, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCLXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-487 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) INNOVANCE ETP, 2) INNOVANCE ETP STANDARD

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-377	1074-487



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-487, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXXX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-454 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR Ee2, 2) calibrador 30, 3) Ee2 diluent

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-344	1074-454



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-454, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

#### ANEXO CCCLXXXI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-513 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5,

Nombre comercial: 1) RAPIDCHERM 744 ANALYZER, 2) RAPIDCHERM 754 ANALYZER, 3) RAPIDCHERM ACCESORIOS, 4) POTASSIUM SENSOR K+, 5) SODIUM SENSOR NA+, 6) CHLORIDE SENSOR CL-, 7) REFERENCE SENSOR REF, 8) RAPIDCHERM 744 NA+ K+ CL- REAGENT MODULE, 9) DEMO KIT, 10) REAGENT MODULE NA/ K / LI, 11) REAGENT MODULE NA / K / CL, 12) RAPIDCHERM SENSOR MODULE LI, 13) DAILY CLEANING SOLUTION, 14) CHLORIDE ELECTRODE SENSOR MODULE, 15) POTASSIUM ELECTRODE, 16) REFERENCE ELECTRODE, 17) SODIUM ELECTRODE, 18) DAILY CLEANING SOLUTION KIT, 19) LITHIUM ELECTRODE, 20) URINE DILUENT SOLUTION, 21) SENSOR MODULE LITHIUM, 22) RAPIDCHERM 754 DAILY CLEANER KIT, 23) RAPIDCHERM 754 NA+ K+ LI+ REAGENT MODULE, 24) DEMO KIT NA / K / LI, 25) TROUBLESHOOTING KIT, 26) SPACER ELECTRODE, 27) SENSOR MODULE.



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

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-403	1074-513

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-513, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°:

**5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



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

ANEXO CCCLXXXII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **5.230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-515 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: RAPIDPOINT 340 SYSTEM y RAPIDPOINT 350 SYSTEM  
/ Analizadores de gases y electrolitos

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-405	1074-515

*AMM*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-515, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. URSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLXXXIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-501 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR VITAMIN D TOTAL READYPACK, 2) ADVIA CENTAUR VITAMIN D TOTAL CALIBRATOR, 3) ADVIA CENTAUR VITAMIN D TOTAL DILUENT, 4) ADVIA CENTAUR VITAMIN DE TOTAL QC

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-391	1074-501

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-501, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXXXIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-516 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) 248 BLOOD ANALYZER, 2) 348 BLOOD GAS ANALYZER, 3) ACCESORIOS 248/ 348 BLOOD GAS ANALYZER.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-406	1074-516

*AMC*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-516, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXXXV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-512 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: IMMULITE / IMMULITE 1000 UNCONJUGATED ESTRIOL

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-402	1074-512

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-512, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXXXVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-502 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: SUREFILL 6% SEQUIECING GEL.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-392	1074-502

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-502, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCLXXXVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-503 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) DIMENSION® IMT PROBE CLEANER, 2) DIMENSION® REAGENTS PROBE CLEANER, 3) DIMENSION® SAMPLE PROBE CLEANER, 4) DIMENSION® CHEMISTRY WASH.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-393	1074-503



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-503, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: 5 2 3 0

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCCLXXXVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-504 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: SISTEMAS RAPIDLAB 1200 SERIES / ANALIZADORES DE SANGRE ENTERA GAS / PH / ELECTROLITO

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-394	1074-504

*AME*



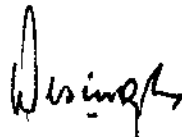
*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-504, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCLXXXIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-505 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

§

Nombre comercial: 1) SISTEMAS: CLINITEK STATUS, CLINITEK STATUS + ANALYZER, CLINITEK STATUS CONNECT SYSTEM, 2) REACTIVOS ACCESORIOS: MULTISTIX 10 SG REAGENT STRIPS, CLINITEK MICRO ALBUMIN 2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuada de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.



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

Número Certificado	de	1719-395	1074-505
-----------------------	----	----------	----------

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-505, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc





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

ANEXO CCCXC DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-507 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: HB 1c DIMENSION® HEMOGLOBIN A1c KIT.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-397	1074-507

*mm*





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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-507, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CCCXCI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-509 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR TOXOPLASMA G, 2) CALIBRATOR B.

J.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-399	1074-509

*AMT*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-509, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC





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

ANEXO CCCXCII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-530 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR TOXOPLASMA G.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-420	1074-530



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-530, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXCIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-506 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) CA CAL S, 2) CA CLEAN I, 3) CA CLEAN II

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-396	1074-506

*ANM*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-506, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

DR. OTTÓ A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXCIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-508 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR SHBG, 2) SHG LOW & HIGH CALIBRATOR.

5.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-398	1074-508

*ma*





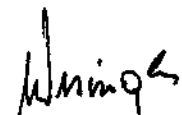
*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-508, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....~~16~~ AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. QRSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC  




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

ANEXO CCCXCV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-517 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) IMMULITE / IMMULITE 1000 EPO, 2) IMMULITE 2000 EPO, 3) IMMULITE CONTROL EPO, 4) IMMULITE SAMPLE DILUENT EPO.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-407	1074-517

*mm*



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

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-517, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXCVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-531 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CENTAUR TOXOPLASMA M.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-421	1074-531

*Amx*



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

ANEXO CDV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-538 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ENZYGNOST ANTI – MEASIES – VIRUS / IgG.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-428	1074-538



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-538, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

ANEXO CDVI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-537 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: ENZYGNOST ANTI – MEASLES – VIRUS / IgM

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-427	1074-537



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-537, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC  
*mm*

*Orsingher*  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.





*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

ANEXO CDVII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°....**5.230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-540 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

J

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR TOTAL IgE, 2) CALIBRATOR 80, 3) ADVIA CENTAUR TOTAL IgE DILUENT

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-430	1074-540



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-540, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16 AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

  
DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



A



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CDVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico Nº PM-1074-539 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: INNOVANCE VWF Ac.

J  
-

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-429	1074-539



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-539, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-532, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CCCXCVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-533 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

5

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR RUBELLA M QUALITY CONTROL MATERIAL, 2) ADVIA CENTAUR RUBELLA M.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-423	1074-533



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-533, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

ANEXO CCCXCIX DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-518 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) AUTOMATED BLOOD COAGULATION ANALYZER CS - 2000!, 2) AUTOMATED BLOOD COAGULATION ANALYZER CS - 2100!

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-408	1074-518





*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-518, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....15.AGO.2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

ANEXO CD DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-520 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ADVIA CHEMISTRY GLUCOSE HEXOKINASE\_3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-410	1074-520



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-520, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16. AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

CC



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CDI DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **5230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-519 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: INNOVANCE PFA – 200 SYSTEM.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-409	1074-519



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-519, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 16 AGO 2013 .....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CDII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5230**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-462 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: 1) ADVIA CENTAUR iPTH, 2) ADVIA CENTAUR iPTH 1,2,3 QUALITY CONTROL MATERIAL, 3) iPTH CALIBRATOR

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) - Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-352	1074-462

*Amr*



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-462, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....1.6. AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

DR. OTTO A. ORSINGHER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

ANEXO CDIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**5.230**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-535 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ENZYNOST ANTI- RUBELLA – VIRUS / IgM.

5,

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-425	1074-535

*ANMAT*





*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-535, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....  
16. AGO 2013

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5 2 3 0**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

ANEXO CDIV DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5.230**.., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico N° PM-1074-536 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SIEMENS S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial: ENZYGNOST ANTI- RUBELLA – VIRUS / IgG.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Fusión por Absorción firma titular	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A. (continuadora de SIEMENS MEDICAL SOLUTIONS DIAGNOSTICS S.A.) – Sociedad Absorbida	SIEMENS S.A.
Número de Certificado	1719-426	1074-536

*AM*



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas,*  
*Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma SIEMENS S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1074-536, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....16 AGO 2013.....

Expediente N° 1-47-0000- 008192-12-0

DISPOSICION N°: **5230**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.

cc