



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

DISPOSICIÓN N° 8 3 1 5

BUENOS AIRES, 29 DIC 2010

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3 de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones se comunica a esta Administración Nacional la Fusión por Absorción de la firma B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) con la firma PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) titular de los productos médicos y especialidades medicinales que figuran como Anexo I y Anexos de Autorización de Modificaciones II a CXXII.

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

Que a fs. 1282 a 1306 el Departamento de Registro ha tomado la intervención de su competencia en virtud de los términos establecidos por la Circular ANMAT N° 01/04.

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



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

2010 Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo

DISPOSICIÓN N° 8 3 1 5

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Tómese conocimiento de la Fusión por Absorción de la firma B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) con la firma PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) titular de los Productos Médicos y Especialidades Medicinales que figuran como Anexo I y Anexos de Autorización de Modificaciones II a CXXII.

ARTICULO 2º. - Cancélese el Certificado de Habilitación de Establecimientos otorgado a favor de la firma PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada).

ARTICULO 3º.- Extiéndase el Certificado de Habilitación de Establecimientos a nombre de la firma B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante), en los mismos términos conferidos a la firma PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada), por Disposición ANMAT N° 6958/00 y 955/94.

ARTICULO 4º.- Limitase al Farmacéutico Fernando Rusi (Matricula Nacional N° 11925) en su carácter de Director Técnico de la firma PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada).

JMA



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

DISPOSICIÓN N° 8315

ARTICULO 5.- Practíquense las atestaciones correspondientes en los Certificados de Especialidades Medicinales Nros.: 37.187, 40.463, 43.911, 37.484, 37.186, 37.485, 37.938, 37.844, 37.494, 37.255, 38.069, 37.493, 37.725, 37.919, 37.842 y 43.489, cuando los mismos se presenten acompañados de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTICULO 6º.- Acéptense los textos de los Anexos de Autorización de modificaciones II a XV, los cuales pasarán a formar parte integrante de la presente disposición y deberán agregarse a los Certificados Nros.: 49.077, 55.158, 51.167, 49.303, 49.251, 48.140, 47.154, 48.153, 47.127, 47.318, 49.247, 55.204, 54.284 y 52.655, en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 7º.- Acéptense los textos de los Anexos de Autorización de modificaciones XVI a CXXII, los cuales pasan a formar parte integrante de la presente disposición y los que deberán agregarse a los Certificados de Autorización y Venta de Productos Médicos Nros.: PM 669-007, PM 669-009, PM 669-011, PM 669-015, PM 669-020, PM 669-027, PM 669-028, PM 669-031, PM 669-032, PM 669-034, PM 669-035, PM 669-037, PM 669-038, PM 669-039, PM 669-040, PM 669-041, PM 669-042, PM 669-043, PM 669-044, PM 669-045, PM 669-046, PM 669-047, PM 669-048,

MM



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

DISPOSICIÓN N° 8 3 1 5

PM 669-049, PM 669-050, PM 669-051, PM 669-052, PM 669-053, PM 669-054, PM 669-055, PM 669-056, PM 669-057, PM 669-058, PM 669-059, PM 669-060, PM 669-061, PM 669-062, PM 669-063, PM 669-064, PM 669-068, PM 669-069, PM 669-070, PM 669-071, PM 669-072, PM 669-073, PM 669-074, PM 669-076, PM 669-083, PM 669-088, PM 669-089, PM 669-090, PM 669-092, PM 669-093, PM 669-095, PM 669-096, PM 669-097, PM 669-098, PM 669-099, PM 669-101, PM 669-102, PM 669-103, PM 669-104, PM 669-105, PM 669-106, PM 669-107, PM 669-108, PM 669-109, PM 669-110, PM 669-111, PM 669-113, PM 669-114, PM 669-115, PM 669-116, PM 669-117, PM 669-118, PM 669-119, PM 669-121, PM 669-122, PM 669-123, PM 669-124, PM 669-125, PM 669-126, PM 669-137, PM 669-138, PM 669-140, PM 669-141, PM 669-157, PM 669-158, PM 669-161, PM 669-162, PM 669-166, PM 669-171, PM 669-172, PM 669-173, PM 669-174, PM 669-181, PM 669-187, PM 669-188, PM 669-192, PM 669-196, PM 669-205, PM 669-219, PM 669-222, PM 669-223, PM 669-224, PM 669-225, PM 669-226.

ARTICULO 8º.- Anótese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia autenticada de la presente Disposición, gírese al Departamento de Registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones a los Certificados de especialidades medicinales y

JMM



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

DISPOSICIÓN N° 8 3 1 5

a los Certificados de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico, Gírese a la Dirección de Tecnología Médica a sus efectos; cumplido, archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: 8 3 1 5

CC

MP

M. Orsingher
DR. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENCIÓN
A.N.M.A.T.



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

ANEXO I

ESPECIALIDADES MEDICINALES

| CERTIF. Nº | NOMBRE COMERCIAL/ GENERICO | FORMA FARMACEUTICA |
|---------------|---|--|
| 37.187 | AGUA DESTILADA INYECTABLE / PARA IRRIGACION QUIRURGICA | AGUA PARA INYECTABLES |
| 40.463 | AMINOPLASMA 10% / SOLUCION PARA INFUSION INTRAVENOSA | SOLUCION INYECTABLE |
| 43.911 | ANTISEPTICO FIDEX / POLIVIDONA IODADA | SOLUCION ATOMIZABLE JABON LIQUIDO SOLUCION TOPICA |
| 37.484 | SOLUCION DE BICARBONATO DE SODIO AL 1/6 MOLAR | SOLUCION INYECTABLE |
| 37.186 | SOLUCION DE DEXTROSA EN AGUA - 5, 10, 25, 50 y 70% / DEXTROSA | SOLUCION INYECTABLE |
| 37.485 | SOLUCION DE DEXTROSA EN SALINA NORMAL - 5 y 10% / DEXTROSA CLORURO DE SODIO | SOLUCION INYECTABLE |
| 37.938 | SOLUCION DE LACTATO DE SODIO ISOTONICA | SOLUCION |
| 37.844 | SOLUCION DE MANITOL AL 15% EN AGUA | SOLUCION INYECTABLE |
| 37.494 | SOLUCION ELECTROLITICA BALANCEADA | SOLUCION INYECTABLE |

J.

AMC



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

| CERTIF. Nº | NOMBRE COMERCIAL/ GENERICO | FORMA FARMACEUTICA |
|---------------|---|------------------------|
| 37.255 | SOLUCION FISIOLÓGICA DE CLORURO DE SODIO B. BRAUN / CLORURO DE SODIO - AGUA DESTILADA | SOLUCION INYECCABLE |
| 38.069 | SOLUCION FISIOLÓGICA DE RINGER | SOLUCION INYECCABLE |
| 37.493 | SOLUCION MOLAR DE BICARBONATO DE SODIO | SOLUCION INYECCABLE |
| 37.725 | SOLUCION MOLAR DE CLORURO DE POTASIO | SOLUCION INYECCABLE |
| 37.919 | SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL CON 7% DE DEXTROSA | SOLUCION INYECCABLE |
| 37.842 | SOLUCION RINGER CON LACTATO DE SODIO | SOLUCION INYECCABLE |
| 43.489 | TRACUTIL / CLORURO DE HIERRO, ZINC, MAGNESIO, COBRE, CROMO | INYECCABLE |

Expediente Nº 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICION Nº: **8 3 1 5**

CC

MM

Orsingher
Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.7.



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

ANEXO II DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5**., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 49.077 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: AGUA INYECTABLE BP / AGUA DESTILADA PARA INYECTABLE

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 5319/00

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-003083-08-0

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACEUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

57

[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 REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 49.077, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 III DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°....**8.3.1.5**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 55.158 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: AGUA DESTILADA INYECTABLE

B BRAUN / AGUA DESTILADA PARA INYECTABLE

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN PARENTERAL DE GRAN VOLUMEN

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 4459/09

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-014128-08-5

57

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 55.158, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N°

8 3 1 5

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 IV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.315**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 51.167 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: AMINOPLASMAL HC 15% / AMINOÁCIDOS

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 6034/09

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-008279-03-1

57

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 51.167, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

CC

ML

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.3.1.5**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 49.303 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CLORURO DE POTASIO B. BRAUN / CLORURO DE POTASIO

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 7642/00

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-006358-00-6

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 49.303, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 VI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 49.251 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CLORURO DE SODIO BP B. BRAUN 0,9%, 5,85% y 20% / CLORURO DE SODIO

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 6573/00

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-006087-00-1

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 49.251, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 VII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5...**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 48.140 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: ESTREPTOQUINASA B. BRAUN / ESTREPTOQUINASA

Forma Farmacéutica POLVO LIOFILIZADO PARA INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 5003/99

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-002694-99-1

57

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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.

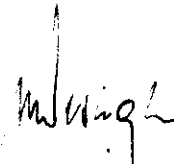
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 48.140, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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.T.

ANEXO VIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8.315**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 47.154 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: GELAFUNDIN 4% / GELATINA SUCCINILADA – CLORURO DE SODIO – HIDROXIDO DE SODIO

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 3346/98

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-003897-98-8

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

ANMAT



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 47.154, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 IX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**8.315**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 48.153 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: LIPOFUNDIN MCT / LCT / ACIDOS GRASOS DE CADENA MEDIA, ACEITE DE SOJA, ALFATOCOFEROL y LECITINA DE HUEVO

Forma Farmacéutica EMULSIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 5318/99

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-005686-99-3

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

mm



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

| | | |
|--|--------------|--|
| | Incorporada) | |
|--|--------------|--|

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 48.153, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 47.127 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: LIPOFUNDIN N / ACEITE DE SOJA - FOSFOLIPIDOS DE YEMA DE HUEVO

Forma Farmacéutica SUSPENSIÓN

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 3313/98

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-003390-98-5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 47.127, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 XI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8.315**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 47.318 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NUTRIFLEX / AMINOACIDOS - ELECTROLITOS - GLUCOSA

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 4607/98

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-003898-98-1

J

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|----------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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.

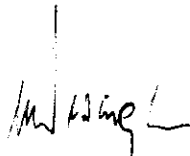
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 47.318, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC 2010.....

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

CC

AME


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 XII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 49.247 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NUTRIFLEX LIPID / AMINOÁCIDOS - GLUCOSA- LÍPIDOS - ELECTROLITOS

Forma Farmacéutica EMULSIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 6577/00

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-007113-00-5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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 REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 49.247, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC 2010.....

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 XIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8.315**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 55.204 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SOLUCIÓN FISIOLÓGICA DE CLORURO DE SODIO B. BRAUN / CLORURO DE SODIO

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN PARENTERAL DE GRAN VOLUMEN

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 4861/09

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-015812-08-3

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 55.204, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8315**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 54.284 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: TETRASPAN 6% y 10% / poli (0-2 HIDROXIETIL) ALMIDÓN – SODIO CLORURO- POTASIO CLORURO – CALCIO DIHIDRATO CLORURO – MAGNESIO HEXAHIDRATO CLORURO – SODIO TRIHIDRATO ACETATO

♪

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN PARENTERAL DE GRAN VOLUMEN

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 0427/08

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-017881-07-2

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

| | | |
|--|--------------------------------------|--|
| | FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | |
|--|--------------------------------------|--|

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 54.284, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 XV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 52.655 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: VENOFUNDIN 6% /
HIDROXIETIL ALMIDÓN CLORURO DE SODIO

Forma Farmacéutica SOLUCIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 6920/05

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-019230-05-2

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.655, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000-019943-09-3

DISPOSICIÓN N° **8 3 1 5**

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 XVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-007 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO AESCULAP (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.T.

ANEXO XVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº. **8.3.1.5...**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-009 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NEUROENDOSCOPIO (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: PAEDISCOPE – MINOP TR

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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



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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-009, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

ML

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 XVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición No. **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-011 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NEUROESTIMULADOR PARA ANESTESIA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: STIMUPLEX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-011, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-015 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET DE INSTRUMENTOS PARA CIRUGIA DE COLUMNA (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: SRL - PROSPACE - ACCULAN - SPINE SISTEM EVOLUTION - MACS TL - CASPAR - PRODISC

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-015, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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.7.*

ANEXO XX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº....**8.3.1.5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-020 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET DE INSTRUMENTOS PARA CIRUGIA DE RODILLA (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: SEARCH

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

57



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-020, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XXI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-027 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA DE NAVEGACION
 (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: ORTHOPILOT

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-027, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-028 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: MEDIDOR DE PRESION CEREBRAL (CLASE III)

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|--|--|---|
| 07 Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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



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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-028, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XXIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-031 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: BOMBA DE INFUSIÓN (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: INFUSOMAT COMPACT

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

07

mm



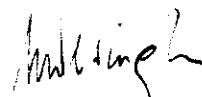
Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-031, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**


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 XXIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-032 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: BOMBA DE INFUSIÓN PARA NUTRICION ENTERAL y PARENTERAL (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: NUTRIMAT II

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A. Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-032, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**8...3...1...5**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-034 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: EQUIPO DE MONITOREO y CONTROL PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA EN ANESTESIA y TERAPIA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: FM - SISTEM

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-034, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XXVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-035 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: LLAVE DE TRES PASOS (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: DISCOFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-035, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8.3.1.5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-037 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CATETER PARA ANESTESIA PERIDURAL (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: PERIFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-037, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8...3...1...5**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-038 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: TAPÓN PARA OCLUSIÓN DE PUERTOS DE INYECCIÓN (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: TAPÓN IN

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

52

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-038, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

MTC

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-039 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA DE CATERIZACIÓN VENOSO CENTRAL (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: CAVAFIX CERTO

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

57

Man



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

ANEXO XXX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-040 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: AGUJA PARA ANESTESIA RAQUÍDEA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: SPINOCAN

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-040, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXXI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.315**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-041 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: AGUJA PARA ANESTESIA PERIDURAL (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: PERICAN

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---|--|---|
| 07 Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

Uma



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-041, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXXII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-042 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: **FILTROS ARTERIALES INTRAVASCULARES (CLASE IV)**

Modelo /s y/o Marca: **SPINOCAN**

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-042, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXXIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8315**.., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-043 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: REGULADOR DE FLUJO (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: EXADROP - INTRAFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

↻

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-043, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXXIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-044 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: FILTRO DE 5 UM PARA INFUSIÓN (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: CHEMO MINI SPIKE PLUS

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fisión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-044, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXXV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-045 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: BOLSAS PARA RECOLECCIÓN Y MEDICIÓN DE ORINA (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: UREOFIX 500

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

57



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-045, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

cc

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



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

ANEXO XXXVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-046 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET PARA ANESTESIA PERIDURAL CONTINUA (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: PERIFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

5.

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-046, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XXXVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-047 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: AGUJA PARA ANESTESIA RAQUÍDEA PUNTA LÁPIZ (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: PENCAN

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-047, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XXXVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-048 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: JERINGA PERFUSORA DE 50 ML CON O SIN AGUJA CON O SIN FILTRO CON LUER LOCK (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: OPS

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

U7

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-048, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XXXIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.3.1.5**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-049 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: JERINGA DE TRES CUERPO CON CÁNULA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: OMNIFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

5

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-049, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

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



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

ANEXO XL DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº....**8.3.1.5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-051 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CATÉTERES ENDOVASCULARES STENT CORONARIOS (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: COROFLEX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

5

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-051, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XLI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8315**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-052 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET PARA VENOCLISIS PERIFÉRICA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: VENOFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

S

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-052, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-053 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: AGUJA PARA ANESTESIA DE PLEXO (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: STIMUPLEX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

57

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-053, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGHER
SUB-INTERVENIOR
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.T.

ANEXO XLIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-054 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: FILTRO ANTIBACTERIANO PARA INFUSIÓN E INYECCIÓN (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: STERIFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-054, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....**29 DIC. 2010**.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XLIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-055 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: EQUIPO PARA DRENAJE VESICAL CON CÁNULA SONDA Y TAPÓN -(CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: CYSTOFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

07

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-055, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XLV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-056 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURAS ABSORBIBLES POLIGLICÓLICO (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: SAFIL

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

S

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.

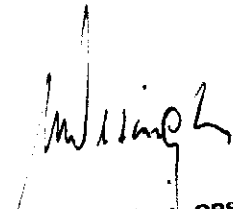
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-056, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 de 2010.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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.

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-057, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XLVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-058 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURAS ABSORBIBLES GLICONATO (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: MONOSYN UNDYED Y MONOSIN VIOLET

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

U

Jmc



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-058, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XLVIII DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-059 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURAS NO ABSORBIBLES ATRAUMATICA DE POLIPROPILENO (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: PREMILENE

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

57

MM



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.T.

ANEXO XLIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-060 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURAS NO ABSORBIBLES ATRAUMATICAS DE POLIÉSTER (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: PREMICRON

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

07



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-060, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº....**8...3...1...5**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Medico PM 669-061 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURAS NO ABSORBIBLES DE LINO (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: LINATRIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-061, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-062 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURAS NO ABSORBIBLES DE ACERO INOXIDABLE (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: STEELEX

5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-062, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8...3...1...5** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-063 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURAS NO ABSORBIBLES DE NYLON (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: DAFILON

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

07.

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-063, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

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



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.T.

ANEXO LIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-064 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURAS NO ABSORBIBLES DE SEDA CON AGUJA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: SILKAM

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

S



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-064, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-068 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: HEMOSTATICO PARA HUESOS CERA OSEA (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: BONE WAX

57

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-068, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.3.1.5** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Medico PM 669-069 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: HEMOSTATICO ESPONJA DE GELATINA ABSORBILBE (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: TAMPON GELITA

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

5

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-069, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

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



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

ANEXO LVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8.315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-070 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: REEMPLAZANTE DE DURAMADRE PARCHES DE POLIESTERURETANO (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: NEURO PATCH

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

U.

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-070, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**8.3.1.5**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-071 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CATETERES VENOSO CENTRAL (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: CERTOFIX – CERTOFIX DUO – CERTOFIX TRIO

S

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-071, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº:

8 3 1 5

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 LVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-072 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET DE ADMINISTRACIÓN I. V
 FILTROS PARA PARTICULAS DE ACCESORIOS TUBO DE EXTENSION
 CLAMP Y CONECT (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: FILTROS FLOW 0.2 UM y 1.2 UM

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-072, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-073 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA DE BOMBA DE INFUSIÓN ELASTOMÉRICA AMBULATORIA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: EASY PUMP LT

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

UJ

JMM



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-073, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-074 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA DE ACCESO A LARGO PLAZO NO IMPLANTABLE (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: CELSITE

U.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-074, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-076 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: ELECTRODO DE ESTIMULACION CARDIACA PARA MARCAPASO (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: STEELEX ELECTRODO PARA MARCAPASO

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

✓

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-076, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....2.9.D.I.C. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-083 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: IMPLANTES DE COLUMNA (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: S4- SSE - PROSPACE - CASPAR - MACS TL - DISCOTECH

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

Amc



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-083, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-088 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: IMPLANTES DE RODILLA
(CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: SEARCH EVOLUTION

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

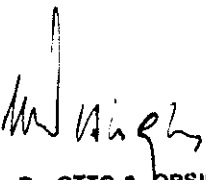
El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-088, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-089 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: ADHESIVO TISULAR ABSORBIBLE (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: HISTOACRYL

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-089, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....**29 DIC. 2010**.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.315**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-090 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET PARA ANESTESIA COMBINADA EPIDURAL ESPINAL (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: ESPOCAN SET

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

5

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-090, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 LXVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-092 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: HOJAS DE BISTURÍ (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: AESCULAP

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

VA

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

[Handwritten signature]



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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-092, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-093 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SONDA PARA MEDICION INTRACRANEAL - INTRAVENTRICULAR - INTRAPARENQUIMATOSA (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: SPIEGELBERG

57

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-093, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....~~29 DIC. 2010~~.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.315** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-095 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: GULA METALICA CORONARIA PARA ESTABILIZAR Y COLOCAR STENT (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: NAVITAS

5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

MPA



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-095, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-096 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PROTESIS VASCULARES CON GELATINA ABSORBIBLES (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: UNI - GRAFT

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---|--|---|
| 57 Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-096, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 LXX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-97 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET DE GUIA MACRO PARA ADMINISTRACIÓN DE SOLUCIONES PARENTERALES CON FILTRO (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: INITRAFIX PAR AIR – EUROFIX COMPACT y EUROFIX COMPACT AIR

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-097, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 D.I.C. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-098 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET DE ADMINISTRACIÓN DE SOLUCIONES ENTERALES PARA BOMBAS (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: INTRAFIX AIR

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-098, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

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



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.T.

ANEXO LXXIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.3.1.5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-101 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: FUNDA CAMISA PARA INTRODUTOR DE CATETER 9 FRENCH (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: INTRADYN

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

S.

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-101, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°....**8...3...1...5**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-102 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CATÉTER INSUFLADOR PARA HEMODINÁMIA (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: B BRAUN INFLATION DEVICE

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-102, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-103 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: IMPLANTE DE TITANIO DE GRAPAS CRANEALES (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: CRANIOFIX / CRANIOFIX2

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-103, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-104 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: EXTENSIÓN 150 cm PARA BOMBA PERFUSOR COMPACT 2.65 ml (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: PERFUSOR

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-104, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-105 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA IMPLANTE DE ACCESO VENOSO O ARTERIAL (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: IMPLANTOFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

5

AMC



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-105, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-106 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: VÁLVULA DE HIDROCEFALIA Y ACCESORIOS (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: PAEDI - GAV

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|--|---|---|
| 57. Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-106, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8.315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-107 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA DE CLIP PARA ANEURISMA – MINI CLIP – CLIP FENESTRADO – CLIP PROVISIONAL - CLIP (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: YASARGIL

57

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-107, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-108 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PROTESIS VASCULARES
 (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: VASCUGRAFT PTFE

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

U

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-108, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXXI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-109 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: GUIA PARA BOMBAS DE INFUSION PARA SOLUCIONES FOTSENSIBLES (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: INTRAFIX AIR PAR FS

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-109, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-110 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: FILTRO DE VENA CAVA TEMPORARIO (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: TEMPOFILTER II

5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-110, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

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



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

ANEXO LXXXIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8.315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-111 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CATÉTER DE ACCESO VASCULAR PERIFÉRICO (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: INTROCAN

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-111, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXXIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8315** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-113 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: KIT / SET PARA ANESTESIA RAQUIDEA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: SPINOCATCH

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-113, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXXV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8.315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-114 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PASTA PROTECTORA PARA LA PIEL (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: PASTA PROTECTORA PARA LA PIEL SUPERFILLER

Autorizado por Disposición ANMAT N° 4755/08

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-009249-07-1

S.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-114 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXXVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-115 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PREVISIÓN MODULAR HIP (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: PREVISIÓN DISTAL COMPONENT

Autorizado por Disposición ANMAT Nº 7145/07

Tramitado por Expediente Nº 1-0047-0000-013927-07-7

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

57

Amc



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-115, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXXVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8.315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-116 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PRÓTESIS DE DISCO INTERVERTEBRAL ACTIV L (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: SUPERIOR PLATE, KEEL -SPIKE

Autorizado por Disposición ANMAT N° 7049/07

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-013926-07-3

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-116, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**,

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-117 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: IMPLANTES DE COLUMNA LUMBAR (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: T - SPACE, A - SPACE, PROSPACE

Autorizado por Disposición ANMAT Nº 5183/08

Tramitado por Expediente Nº 1-0047-0000-002566-08-3

57.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-117, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 LXXXIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-118 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: IMPLANTES DE COLUMNA CERVICAL (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: CESPAC

Autorizado por Disposición ANMAT Nº 5268/08

Tramitado por Expediente Nº 1-0047-0000-002567-08-7

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

51

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-118, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XC DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº. **8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-119 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA DE RODILLA COLUMBUS (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: COLUMBUS

Autorizado por Disposición ANMAT Nº 4525/08

Tramitado por Expediente Nº 1-0047-0000-004663-08-0

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-119, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 XCI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-121 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: IMPLANTES DE FRACTURAS OSEAS. NO ESTERIL (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: CRANIOPLATE, CRANIOPLATE 1.5, CRANIOPLATE PINZA, CRANIOPLATE DESTORNILLADOR

Autorizado por Disposición ANMAT N° 1115/09

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-014514-08-8

51

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

ANMAT



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-121, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-122, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XCIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8.3.1.5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-123 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PRÓTESIS (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: PROVENA PERIPHERAL, PROVENA CORONARY, PROVENA APP-PERIPHERAL, PROVENA CÁNNULA PERIPHERALS - PROVENA CANNULA CORONARY, PROVENA APP - SET - PERIPHERAL, PROVENA APP - SET - CORONARY y PROVENA APP - CORONARY

Autorizado por Disposición ANMAT N° 2956/09

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-000164-09-3

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

Am



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

| | | |
|--|--------------------------------------|--|
| | FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | |
|--|--------------------------------------|--|

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-123, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....**29.DIC.2010**.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XCIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-124 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: IMPLANTES DE COLUMNA VERTEBRAL (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: S4 SPINAL, SISTEM, S4 TORNILLO, S4 CONECTOR, S4 TORNILLO DE CIERRE, S4 TORNILLO DE CONEXIÓN, S4 BARRA DE CONEXIÓN, S4 TUERCA, S4 GANCHO, S4 OCCIPITAL CERVICAL THORACIC, S4C, S4C 75TORNILLO, S4C BARRA DE CONEXIÓN, S4C PLACA, S4C GRAPA, S4C CONECTOR, S4C GANCHO.

Autorizado por Disposición ANMAT N° 3857/09

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-001569-09-1



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

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-124, en la Ciudad de

29 DIC 2010

Buenos Aires, a los días.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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.T.*

ANEXO XCV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-125 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: IMPLANTE DE CADERA (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: BICONCONTACT, BICONTACT S, BICONTACT H, BICONTACT SD, BICONTACT N, BICONTACT D, BICONTACT MS, BICONTACT REVISIÓN, BICONTACT REVISIÓN LOCKING SCREWS, SC/ MSC INSERTO, SC/ MSC BIOLOX, CASQUETE ACETABULAR, ISOFAR, (IMPLANTES DE CADERA), CABEZA CERÁMICA, CABEZA ISODUR, CABEZA DE PROTESIS, CABEZA BIOLOX, BIOLOX, BIOLOX DELTA, ISODUR CABEZA, BIPOLAR CUP, CENTRALISER, PLASMACUP, INJERTO, PE - INLAY, IMSET PLUG (PROTESIS DE PRUEBA), TORNILLO DE ANCLAJE, BANDEJA RECONTRACCIÓN (INSTRUMENTAL DE COLOCACIÓN).

Autorizado por Disposición ANMAT N° 2703/09

mm



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

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-001571-09-5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-125, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

29 DIC 2010

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XCVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° 8.315..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-126 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET PARA TRANSFERENCIA DE FLUIDO (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: ECOFLAC MIX, TRASOFIX

Autorizado por Disposición ANMAT N° 5373/09

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-007990-09-0

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-126, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....**8 3 1 5**.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 XCVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-137 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CLIP SCALPFIX (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: SCALPFIX

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

67

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



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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-137, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGER
SUBINTERVENION
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.7.

ANEXO XCVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5...**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-138 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: MANGO DESCARTABLE PARA ELECTRODO (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: MANGO AESCULAP.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

Md



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-138, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....**29 DIC. 2010**.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

CC

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



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.7.

ANEXO XCIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-140 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SUTURA NO ABSORBIBLES DE POLIESTER (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: SYNTHOFIL.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-140, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 C DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Medico PM 669-141 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO MOTORES (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: AESCULAP.

9

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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

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

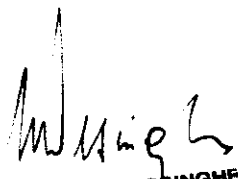
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-141, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

JMC.


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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-157 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: BOMBA DE INFUSIÓN (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: PERFUSOR COMPACT.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

S.



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-157, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC 2010.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 CII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**8315**....., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-158 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: BOMBA DE INFUSION (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: INFUSOMAT FMS.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

01

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-158, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-161 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: HOJAS DE SIERRAS (CLASE IV)
Modelo /s y/o Marca: BA718R HOJA DE REPUESTO PARA DERMATOMO, GA640 SIERRA SAGITAL PARA CIRUGIA TRAUMATOLOGICA, GB135R HOJA DE SIERRA PARA GB091R PARA CIRUGIA DE COLUMNA, GB228R HOJA DE DERMATOMO PARA MICROLINE, GC213R HOJA DE SIERRA PARA GB430 DIAMETRO 0.7 mm - ANCHO 25 mm, GC240R HOJA DE SIERRA SAGITAL OSCIL PARA GB430 DIENT, GC282R HOJA DE SIERRA PARA GB430 20 mm- 70 mm - 1.0 mm, GC592R HOJA DE SIERRA VASTAGO, GC605R HOJA DE SIERRA PARA CIRUGIA DE COLUMNA CASPAR, GC778R HOJA DE SIERRA 90x20x1x1.35, GE005R HOJA DE SIERRA 80x25x0.9x0.9, GE058R HOJA DE SIERRA 90x25x1.27x1.27, NM978R HOJA DE SIERRA.

MM



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,

Regulación e Institutos

A.N.M.A.T.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-161, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICION Nº: 8 3 1 5

cc

MOX

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 CIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición No. **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Medico PM 669-162 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET PERCUTÁNEO PARA NEFROSTOMIA (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: NEPHROFIX.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-162, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-166 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET DE INFUSIÓN (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: INFUSOMAT SPACE.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

U!

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

Amc



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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-166, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.3.1.5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Medico PM 669-171 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CLIP PARA ANEURISMA (CLASE IV)

Modelo /s y/o Marca: AESCULAP.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-171, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29-DIC-2010.....

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

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 CVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº....**8.3.1.5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-172 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: BOLSAS Y ACCESORIOS DE OSTOMIA (CLASE I)

Modelo /s y/o Marca: FLEXIMA – ALMARYS TWIN - DRAINAS.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

5

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-172, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº:

8 3 1 5

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 CVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición No. **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-173 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET DE INFUSION (CLASE III)

Modelo /s y/o Marca: INTRAFIX AIR, EUROFIX COMPACT, ENTERALFIX AIR.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---|--|---|
| 57 Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-173, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente N° 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN N°: **8 3 1 5**

CC

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



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

ANEXO CIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-174 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CINTA PARA RETRACCION DE SILICONA (CLASE II)

Modelo /s y/o Marca: SURGICAL LOOPS.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-174, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

M. Hines
DR. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENCIÓN
A.N.M.A.T.



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

ANEXO CX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº..**8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-181 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: MALLAS IMPLANTALBES REPARADORAS DE HERNIA DE POLIPROPILENO (CLASE IV).

Modelo /s y/o Marca: PREMILENE MESH

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

ML



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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-181, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
29 DIC 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

Dr. Otto A. Orsinger
DR. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.7.
SUB-INTERVENTOR
DR. OTTO A. ORSINGER



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

ANEXO CXI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.3.1.5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-187 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: MALLAS IMPLANTALBES REPARADORAS DE HERNIA (CLASE IV).

Modelo /s y/o Marca: SAFIL MESH

5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-187, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 29 DIC 2010

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CXII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8.3.1.5.** a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Medico PM 669-188 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PARCHES CARDIOVASCULARES DE TEFLON (CLASE IV).

Modelo /s y/o Marca: PARCHES DE PTFE PARA CIRUGIA CARDIOVASCULAR 3x3, PARCHES DE PTFE PARA CIRUGIA CARDIOVASCULAR 6x3

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-188, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....2.9.04.2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CXIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8...3...1...5**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-192 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET PARA ANESTESIA DE PLEXO (CLASE II).

Modelo /s y/o Marca: CONTIPLEX

5.

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-192, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-196 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SET PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA (CLASE II).

Modelo /s y/o Marca: SET DE INFUSIÓN

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-196, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....~~29 DIC 2010~~.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CXV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**8.3.1.5**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-205 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: APÓSITOS PARA CUIDADOS DE HERIDAS (CLASE I).

Modelo /s y/o Marca: ASKINA

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|---------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

S.



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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-205, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición No. **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-219 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CEMENTO OSEO Y APLICADOR (CLASE III).

Modelo /s y/o Marca: DISC - O - TECH, CONFIDENCE, HI - VISCO FLOW

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

5.

[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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-219, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CXVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**8315**..., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-222 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: ESCARIFIADORES – PUNTAS DE SHAVER (CLASE II).

Modelo /s y/o Marca: AESCULAP

5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

mm



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

ANEXO CXVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**8.3.1.5**., a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-223 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CÁMARA DE VIDEO DIGITAL (CLASE I).

Modelo /s y/o Marca: SISTEMA DE VIDEOCÁMARA DE 1 CHIP DAVID PV 142

Autorizada por Disposición N° 5345/07

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-021143-06-5

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

MM



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

| | | |
|--|--------------|--|
| | Incorporada) | |
|--|--------------|--|

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-223, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29.DIC.2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CXIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Medico PM 669-224 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA DE STENT DE LIBERACIÓN DE PACLITAXEL PARA INTERVENCIONES CORONARIAS (CLASE IV).

Modelo /s y/o Marca: COROFLEX PLEASE

✓ Autorizada por Disposición Nº 6143/07

Tramitado por Expediente Nº 1-0047-0000-001833-07-7

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

mm



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

| | | |
|--|--------------|--|
| | Incorporada) | |
|--|--------------|--|

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-224, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CXX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-225 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: SISTEMA DE STENT EXPANDIBLE MEDIANTE BALON PARA VASOS CORONARIOS (CLASE IV).

Modelo /s y/o Marca: BLUE

Autorizada por Disposición N° 2707/07

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-001220-07-9

S,

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|---|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad Incorporada) | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-225, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 CXXI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8315**, a los efectos de su anexo al Certificado de Inscripción y Autorización de Venta de Producto Médico PM 669-226 y de acuerdo a lo solicitado por la firma B. BRAUN MEDICAL S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CATETER ACTP DE INTERCAMBIO RAPIDO (CLASE IV).

Modelo /s y/o Marca: COROFLEX SEQUENT CTO 2.0 x 10 mm, COROFLEX SEQUENT ISR 3.5 x 15 mm, COROFLEX SEQUENT L 3.0 x 20 mm

Autorizada por Disposición N° 2521/07

Tramitado por Expediente N° 1-0047-0000-001219-07-7

57

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA | MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA |
|------------------------------------|--|---|
| Fusión por Absorción firma titular | B. BRAUN MEDICAL S.A. (Sociedad Incorporante) PRODUCTOS FARMACEUTICOS FIDEX S.A. (Sociedad | B. BRAUN MEDICAL S.A. |

[Handwritten signature]



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

| | | |
|--|--------------|--|
| | Incorporada) | |
|--|--------------|--|

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-226, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....29 DIC. 2010.....

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

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 B. BRAUN MEDICAL S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de de Producto Medico PM 669-050, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... **29 DIC. 2010**

Expediente Nº 1-47-0000- 019943-09-3

DISPOSICIÓN Nº: **8 3 1 5**

CC

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