



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT*

DISPOSICIÓN N° 7612

BUENOS AIRES, 15 JUL. 2016

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-5409-15-7 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma Fresenius Medical Care Argentina S.A. solicita la revalidación y modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-169-82, denominado: Set de líneas de sangre para Hemodíalisis, marca Dora.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT N° 2318/02, sobre el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM).

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

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención que le compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 del 16 de Diciembre de 2015.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Revalídese la fecha de vigencia del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-169-82, correspondiente al producto médico denominado: Set de líneas de sangre para Hemodíalisis, marca Dora, propiedad de la firma



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT*

DISPOSICIÓN N° **7612**

Fresenius Medical Care Argentina S.A. obtenido a través de la Disposición ANMAT N° 7759 de fecha 3 de Diciembre de 2010, según lo establecido en el Anexo que forma parte de la presente Disposición.

ARTÍCULO 2º.- Autorízase la modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-169-82, denominado: Set de líneas de sangre para Hemodíalisis, marca Dora.

ARTÍCULO 3º.- Acéptase el texto del Anexo de Autorización de Modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-169-82.

ARTÍCULO 4º.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia autenticada de la presente Disposición, conjuntamente con su Anexo, rótulos e instrucciones de uso autorizados; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica para que efectúe la agregación del Anexo de Modificaciones al certificado. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-5409-15-7

DISPOSICIÓN N° **7612**

sgb

E.

Dr. ROBERTO LEIDE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° 7812, a los efectos de su anexo en el Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-169-82 y de acuerdo a lo solicitado por la firma Fresenius Medical Care Argentina S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en RPPTM bajo:

Nombre genérico aprobado: Set de líneas de sangre para Hemodíalisis.

Marca: Dora.

Disposición Autorizante de (RPPTM) N° 7759/10 de fecha 3 de Diciembre de 2010.

Tramitado por expediente N° 1-47-11018/09-8.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Vigencia del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos	03 de Diciembre de 2015	03 de Diciembre de 2020
Rótulos	Aprobado por Disposición ANMAT N° 7759/10.	A fs. 100 a 102.
Instrucciones de uso	Aprobado por Disposición ANMAT N° 7759/10.	A fs. 104 a 108

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

E
A



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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del RPPTM a la firma Fresenius Medical Care Argentina S.A., Titular del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-169-82, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....

Expediente N° 1-47-3110-5409-15-7

DISPOSICIÓN N°

7 6 1 2


E.

Dr. ROBERTO LEIDE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.

15 JUL. 2018


- 2 -



 FRESENIUS MEDICAL CARE	Set de Líneas de Sangre para Hemodiálisis	PM: 169-82
---	--	-------------------

El etiquetado cumple con los requisitos del Anexo III.B de la Disp. 2318/02 (TO 2004) para los puntos: 2.1; 2.2; 2.3; 2.4; 2.5; 2.6; 2.7; 2.8; 2.9; 2.10 y 2.11.

A continuación se detalla el rótulo del producto Set de Tubuladuras para Hemodiálisis:

 Fabricado en China por BAIN MEDICAL EQUIPMENT (GUANGZHOU) CO., LTD.
Dirección: No. 10, Juncheng Road, Eastern Área, Guangzhou Economic & Technological
Development District, Guangzhou, China 510760.
Tel: 0086-20-82265249 Fax: 0086-20-32067500

7612

Importado por: Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Dom. Legal: Arenales 707, 3° piso (C1061AAA) Buenos Aires, Argentina
Tel: +54-11 4130-1000. Fax: +54-11 4130-1006

Set de líneas de sangre para Hemodiálisis DORA®

Línea Arterial (Roja) Línea Venosa (Azul)

Modelos: BAIN-BL-001, BAIN-BL-002, BAIN-BL-003, BAIN-BL-004, BAIN-BL-005, BAIN-BL-006, BAIN-BL-007, BAIN-BL-008

Estéril.

Lote:

Fecha de elaboración:

Fecha de vencimiento:

Período de vida útil: 3 años.

Material para ser usado una única vez.

Almacenar este producto en ambientes bien ventilados, con humedad relativa de no más del 80% y sin gases corrosivos. No almacenar este producto en lugares expuestos a luz solar directa. Conservar entre 0 y 40 ° C.

Consulte las instrucciones antes del uso de las líneas.

Este producto es estéril y apirógeno, atóxico y no produce hemólisis, descartar el set de tubuladuras después de su uso.

En caso de fuga de sangre durante el uso, reemplazar la tubuladura.

En caso de fugas de sangre a través de las uniones con las agujas, conexiones a presostatos o con el dializador, por favor asegúrese de que la conexión está bien efectuada y refuércela. Si la pérdida persiste se requiere el reemplazo de la línea.

No utilizar si el envase no esta íntegro.

Mantener técnica aséptica para proceder al ensamble de las líneas al dializador y el montaje en el equipo de diálisis con el objeto de prevenir infecciones.

Descartar conforme a Buenas Prácticas de Bioseguridad.

Esterilizado con óxido de etileno.

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

El uso de este dispositivo debe ser supervisado solamente por un médico o personal entrenado y autorizado.

Director Técnico: Gabriela Cividino. Farmacéutica MP 18093

Producto médico autorizado por la ANMAT: PM 169-82


Arenales 707 3°Piso (C1061AAA) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. T.E.: + 54-11 4130-1000. Fax: + 54 11 4130-1006. Planta Indus: Ruta 8 Km.60. Calle 10 N° 169 entre 9 y 11. Parque Industrial Pilar (1629) Prov. Buenos Aires. T.E.: + 54 0230 4496232 Fax: + 54 0230 4496229

Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Armin Sauer
Apoderado

Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Gabriela Alejandra Cividino
Farmacéutica M.P. 18.093
Dirección Técnica

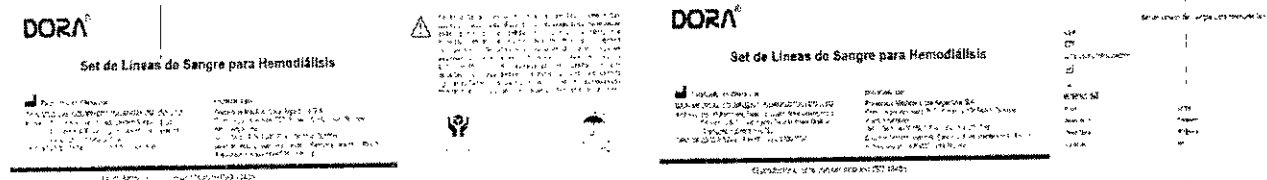
7612



 FRESENIUS MEDICAL CARE	Set de Líneas de Sangre para Hemodiálisis	PM: 169-82
---	--	-------------------

Rótulo Caja o secundario

SIZE: 564x381x249mm



**[Fabricado en
China por BAIN MEDICAL EQUIPMENT (GUANGZHOU) CO., LTD. Dirección:
No. 10, Juncheng Road, Eastern Area, Guangzhou Economic & Technological
Development District, Guangzhou, China 510760.
Tel: 0086-20-82265249 Fax: 0086-20-32067500**


**Importado por:
Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Dom. Legal: Arenales 707, 3º piso (C1061AAA) Buenos Aires, Argentina
Tel: +54-11 4130-1000. Fax: +54-11 4130-1006**

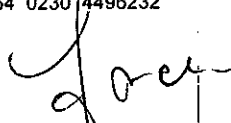
**Material para usar por única vez.
Estéril.
No utilizar si el envase no está íntegro.
Método Esterilización: Óxido de Etileno.
Consulte instrucciones de uso.**

**Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.
Dirección Técnica: Gabriela Cividino. Farmacéutica MP 18093
Autorizado por ANMAT. PM 169-82]**

E

Arenales 707 3ºPiso (C1061AAA) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. T.E.:+ 54-11 4130-1000. Fax: + 54 11 4130-1006. Planta Indus: Ruta 8 Km.60. Calle 10 N° 169 entre 9 y 11. Parque Industrial Pilar (1629) Prov. Buenos Aires. T.E.: + 54 0230 4496232 Fax: + 54 0230 4496229


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Armin Sauer
Apoderado


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Gabriela Alejandra Cividino
Farmacéutica M.P. 18.093
Dirección Técnica



FRESENIUS
MEDICAL CARE

Set de Líneas de Sangre para
Hemodiálisis

PM: 169-82

7.6 1 2



Rótulo Blister o primario

DORA[®]

Set de líneas de sangre para Hemodiálisis

Línea arterial (Roja) Línea venosa (Azul)



STERILE EO

- Este producto es estéril e apto para uso médico y no produce hemólisis, durante el uso de tubuladuras después de su uso.
- Almacenar este producto en ambientes bien ventilados, con humedad relativa de no más del 80% y sin gases corrosivos. No almacenar este producto en lugares expuestos a luz solar directa. Conservar entre 0 y 40 ° C.
- No utilizar si el envase no está íntegro.
- En caso de fuga de sangre durante el uso, reemplazar la tubuladura.
- En caso de fuga de sangre a través de las uniones con los agujas, conexiones a presostática o con el dializador, por favor asegurarse de que la conexión está bien efectuada y refaerrola. Si la pérdida persiste se requiere el reemplazo de la línea.
- Mantener técnicas asépticas para proceder al ensamblaje de las líneas al dializador y el montaje en el equipo de diálisis con el objeto de prevenir infecciones.
- El uso de este dispositivo debe ser supervisado solamente por un médico o personal entrenado y autorizado.
- Descartar conforme a Buenas Prácticas de Bioseguridad.



Fabricado en China por:
BAIN MEDICAL EQUIPMENT (GUANGZHOU) CO., LTD.
 Address: No. 10 Jincheng Road, Esateru Area, Guangzhou Economic & Technological Development District,
 Guangzhou, China 510760
 Tel: 0086-20-82265249 Fax: 0086-20-32067500

Importado por: Fresenius Medical Care Argentina S.A.
 Dem. Legal: Arenales 707, 3º piso (C1061AAA) Buenos Aires, Argentina.
 Tel: +54 11 41301000 Fax: +54 11 41301006
 Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.
 Director Técnico: Gabriela Cividino, Farmacéutica M.P. 18093
 Autorizado por la ANMAT PM 169-82

R.F.P.: BAIN-BL-005

1271

18 x 12 mm



Conformé GMP

Cumple requerimientos de ISO 8638

El productor cuenta con certificación ISO 13485


Arenales 707 3ºPiso (C1061AAA) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. T.E.: + 54-11 4130-1000. Fax: + 54 11 4130-1006. Planta
 Indus: Ruta 8 Km.60, Calle 10 N° 169 entre 9 y 11, Parque Industrial Pilar (1629) Prov. Buenos Aires. T.E.: + 54 0230 4496232
 Fax: + 54 0230 4496229

Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Armin Sauer
 Apoderado


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Gabriela Alejandra Cividino
 Farmacéutica M.P. 18.093
 Dirección Técnica

7612



 FRESENIUS MEDICAL CARE	Set de Líneas de Sangre para Hemodiálisis	PM: 169-82
---	--	------------

El etiquetado cumple con los requisitos del Anexo III.B de la Disp. 2318/02 (TO 2004) para los puntos: 2.1; 2.2; 2.3; 2.6; 2.7; 2.8; 2.9; 2.10 y 2.11.
A continuación se detalla el rótulo del producto Set de Tubuladuras para Hemodiálisis:

 Fabricado en China por BAIN MEDICAL EQUIPMENT (GUANGZHOU) CO., LTD.
Dirección: No. 10, Juncheng Road, Eastern Area, Guangzhou Economic & Technological Development District, Guangzhou, China 510760.
Tel: 0086-20-82265249 Fax: 0086-20-32067500

Importado por: Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Dom. Legal: Arenales 707, 3° piso (C1061AAA) Buenos Aires, Argentina
Tel: +54-11 4130-1000. Fax: +54-11 4130-1006

Set de líneas de sangre para Hemodiálisis DORA ®
Línea Arterial (Roja) Línea Venosa (Azul)

Modelos: BAIN-BL-001, BAIN-BL-002, BAIN-BL-003, BAIN-BL-004, BAIN-BL-005, BAIN-BL-006, BAIN-BL-007, BAIN-BL-008
Estéril.

Material para ser usado una única vez.

Período de vida útil: 3 años

Almacenar este producto en ambientes bien ventilados, con humedad relativa de no más del 80% y sin gases corrosivos. No almacenar este producto en lugares expuestos a luz solar directa. Conservar entre 0 y 40 ° C.

Consulte las instrucciones antes del uso de las líneas.

Este producto es estéril y apirógeno, atóxico y no produce hemólisis, descartar el set de tubuladuras después de su uso.

En caso de fuga de sangre durante el uso, reemplazar la tubuladura.

En caso de fugas de sangre a través de las uniones con las agujas, conexiones a presostatos o con el dializador, por favor asegúrese de que la conexión está bien efectuada y refuércela. Si la pérdida persiste se requiere el reemplazo de la línea.
No utilizar si el envase no está íntegro.

Mantener técnica aséptica para proceder al ensamble de las líneas al dializador y el montaje en el equipo de diálisis con el objeto de prevenir infecciones.
Descartar conforme a Buenas Prácticas de Bioseguridad.

Esterilizado con óxido de etileno.

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

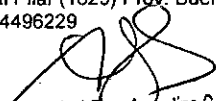
El uso de este dispositivo debe ser supervisado solamente por un médico o personal entrenado y autorizado.

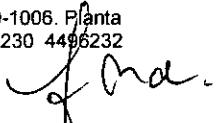
Director Técnico: Gabriela Cividino. Farmacéutica MP 18093

Producto médico autorizado por la ANMAT: PM 169-82

C

Arenales 707 3°Piso (C1061AAA) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. T.E.:+ 54-11 4130-1000. Fax: + 54 11 4130-1006. Planta Indus: Ruta 8 Km.60. Calle 10 N° 169 entre 9 y 11. Parque Industrial Pilar (1629) Prov. Buenos Aires. T.E.: + 54 0230 4496232 Fax: + 54 0230 4496229


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Armin Sauer
Apoderado


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Gabriela Alejandra Cividino
Farmacéutica M.P. 18.093
Dirección Técnica



FRESENIUS
MEDICAL CARE

Set de Líneas de Sangre para
Hemodiálisis

PM: 169-82

- 7 -

761



DORA®

Set de líneas de sangre para Hemodiálisis

INSTRUCCIONES DE USO

El productor cuenta con certificación ISO9001 - ISO13485

1. Materiales:

Los principales componentes de este producto están fabricados con PVC, PP, PC, ABS de grado médico, retardante de fuego PE y otros materiales macromoleculares de grado médico. Este producto está libre de látex.

2. Conformación y características del producto:

El set de tubuladuras consiste en una línea arterial roja y una línea venosa azul. El material es suave, transparente, liso y no se enrolla, lo que asegura un buen flujo dentro del tubo. El filtro en la cámara venosa puede prevenir la entrada de coágulos de sangre dentro de la vena del paciente.

3. Rendimiento Técnico:

El producto es completamente esterilizado con gas de óxido de etileno, es estéril, apirógeno. Este producto es atóxico no produce reacciones de hemólisis. Su rendimiento químico y físico cumplen los requerimientos de ISO 8638.

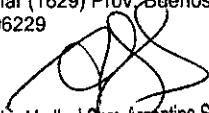
4. Indicaciones de uso:

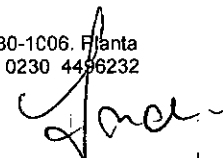
El producto está indicado para unir el dializador al paciente para efectuar el tratamiento de diálisis.

5. Método de uso:

1. Retirar las tubuladuras del envase. Conectar el conector arterial y el venoso correctamente a los conectores correspondientes del dializador.
2. Purgar con solución salina para eliminar el aire contenido en las tubuladuras y el dializador.

Arenales 707 3°Piso (C1061AAA) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. T.E.: + 54-11 4130-1000. Fax: + 54 11 4130-1006. Planta Indus: Ruta 8 Km.60. Calle 10 N° 169 entre 9 y 11. Parque Industrial Pilar (1629) Prov. Buenos Aires. T.E.: + 54 0230 4496232 Fax: + 54 0230 4496229


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Armin Sauer
Apoderado


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Gabriela Alejandra Cividino
Farmacéutica M.P. 18.093
Dirección Técnica



FRESENIUS
MEDICAL CARE

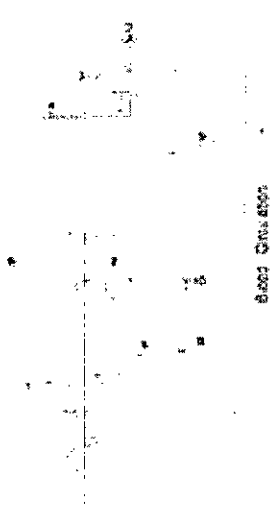
Set de Líneas de Sangre para
Hemodiálisis

PM: 169-82

7 6 1 2



3. Antes que el paso 5.2. finalice, agregue heparina sódica para cebar la tubuladura y el dializador, asegurando que la tubuladura se encuentra llena con la solución salina y heparina, luego detenga el bombeo, clampeando todas las líneas.
4. Revise todos los conectores, asegurándose que todos se encuentran ajustados.
5. Comience el tratamiento de acuerdo a las instrucciones de uso del dializador.



1. Paciente
2. Presión Arterial
3. Bomba de sangre
4. Heparinización
5. Puerto de acceso de la línea arterial
6. Dializado
7. Dializador
8. Puerto de acceso a la línea venosa.
9. Bureta venosa
10. Presión venosa

6. Transporte y almacenamiento:

Evite golpes y exposición a la lluvia, nieve o luz solar directa durante el transporte. Almacenar el producto entre 0°C y 40°C, en ambientes bien ventilados con humedad relativa no mayor a 80%, sin la presencia de gases corrosivos. No almacenar en depósitos con químicos y otros artículos.

7. Precauciones de uso:

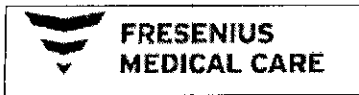
1. Usar este dispositivo con la supervisión de un médico. Utilizar técnicas asépticas durante el cebado y el tratamiento. El período de validez es de 3 años luego de la esterilización. La fecha de vencimiento debe ser controlada antes del uso. Para prevenir la contaminación o la infección, no usar productos vencidos.
2. Este producto ha sido esterilizado por óxido de etileno. No utilizarlo si el envase está dañado.
3. Abra el envase a través y retire el set de líneas con cuidado. No debe aplicarse ninguna fuerza para retirar el producto del envase para evitar el aplastamiento.

Arenales 707 3°Piso (C1061AAA) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. T.E.: + 54-11 4130-1000. Fax: + 54 11 4130-1006. Planta Indus: Ruta 8 Km.60. Calle 10 N° 169 entre 9 y 11. Parque Industrial Pilar (1629) Prov. Buenos Aires. T.E.: + 54 0230 4496232 Fax: + 54 0230 4496229

Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Armin Sauer
Apoderado

Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Gabriela Alejandra Cividino
Farmacéutica M.P. 18.093
Dirección Técnica

761



Set de Líneas de Sangre para Hemodiálisis

PM: 169-82

4. Después del desempaque, por favor asegure que la operación sea aséptica en relación a la manipulación de las líneas. Conecte correctamente el producto de acuerdo al tipo de máquina de diálisis.
5. Debe garantizarse el ajuste perfecto de la conexión al dializador. El producto debe poder ser conectado al dializador sin inconvenientes, si no es así por favor no lo utilice. Durante el tratamiento controle periódicamente para asegurar que las conexiones se encuentran ajustadas para prevenir fugas de sangre o burbujas de aire y evitar la formación de coágulos por la entrada de aire al circuito de diálisis. Asegúrese que la tubuladura está extendida y sin acodamiento para prevenir obstrucciones.
6. El tratamiento debe ser realizado bajo la supervisión médica. Cualquier situación anormal debe ser tratada adecuadamente bajo la dirección médica. En caso de fugas, reforzar las conexiones y si no se soluciona, reemplazar la línea por otra nueva.
7. Este producto es de único uso y su reuso está estrictamente prohibido. Debe ser descartado de acuerdo a leyes y regulaciones de desechos médicos patogénicos para prevenir infecciones.
8. El protector del transductor de este producto se suelda con tecnología de alta frecuencia, Si se humedece con solución salina o sangre durante la diálisis, se debe clamppear la línea correspondiente y reemplazarlo por un nuevo protector de transductor. Asegúrese de que el protector del transductor está instalado en cada línea de control de presiones antes de conectar al paciente.
9. Debe prestarse atención cuando este producto es utilizado en embarazadas, mujeres en etapa de lactancia, bebés y niños ya que contiene ftalatos.
10. No hay contraindicaciones para el uso de desinfectantes con este producto.
11. Para asegurar el normal funcionamiento de la cámara atrapa-burbujas de la línea venosa, el nivel debe estar por debajo de 1 cm del límite superior.

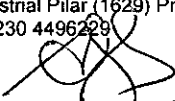
8. Después del servicio de venta.

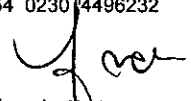
Por favor mantenga el envase original para cualquier investigación sobre la calidad del producto.

E

←

Arenales 707 3°Piso (C1061AAA) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. T.E.: + 54-11 4130-1000. Fax: + 54 11 4130-1006. Planta Indus: Ruta 8 Km.60. Calle 10 N° 169 entre 9 y 11. Parque Industrial Pilar (1629) Prov. Buenos Aires. T.E.: + 54 0230 4496232 Fax: + 54 0230 4496229












Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Armin Sauer
Apoderado


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Gabriela Alejandra Cividino
Farmacéutica M.P. 18.093
Dirección Técnica



 FRESENIUS MEDICAL CARE	Set de Líneas de Sangre para Hemodiálisis	PM: 169-82
---	--	------------

9. Símbolos

	Único uso		Esterilizado por Óxido de Etileno
	Fecha de elaboración		Lote
	Fecha de vencimiento		Número de catalogo
	Precaución		No usar si el envase está dañado
	Contiene DEPH		Diámetro del segmento de bomba

10 Parámetros:

Presión Positiva (mmHg)	Presión Negativa (mmHg)	Volumen de la vía de sangre (A±10%)	Limitaciones del caudal de sangre
500	-500	A=137ml	500 ml/min

Importado por:

Fresenius Medical Care Argentina S.A.

Dom. Legal: Arenales 707, 3° piso (C1061AAA) Buenos Aires, Argentina

Tel: +54-11 4130-1000. Fax: 054-11 4130-1006



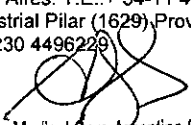
Fabricado en

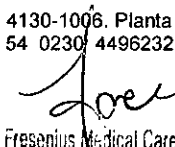
China por BAIN MEDICAL EQUIPMENT (GUANGZHOU) CO., LTD.

Dirección: No. 10, Juncheng Road, Eastern Área, Guangzhou Economic & Technological Development District, Guangzhou, China 510760.

Tel: 0086-20-82265249 Fax: 0086-20-32067500

Arenales 707 3°Piso (C1061AAA) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. T.E.: + 54-11 4130-1000. Fax: + 54 11 4130-1006. Planta Indus: Ruta 8 Km.60. Calle 10 N° 169 entre 9 y 11. Parque Industrial Pilar (1629) Prov. Buenos Aires. T.E.: + 54 0230 4496232 Fax: + 54 0230 4496229


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Armin Sauer
Apoderado


Fresenius Medical Care Argentina S.A.
Gabriela Alejandra Cividino
Farmacéutica M.P. 18.093
Dirección Técnica