



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

## DISPOSICIÓN N° 3996

25 JUN 2013

BUENOS AIRES,

VISTO el Expediente N° 1-47-23839-12-9 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones Cirugía Alemana Insumos Médicos S.A., solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico.

Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. N° 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por el Departamento de Registro.

Que consta la evaluación técnica producida por la Dirección de Tecnología Médica, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

Que los datos identificatorios característicos a ser transcritos en los proyectos de la Disposición Autorizante y del Certificado correspondiente, han sido convalidados por las áreas técnicas precedentemente citadas.

Que se ha dado cumplimiento a los requisitos legales y formales que contempla la normativa vigente en la materia.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los



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

## DISPOSICIÓN N.º 3996

Artículos 8º, inciso II) y 10º, inciso i) del Decreto 1490/92 y por el Decreto 425/10.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica del producto médico de marca Melgisorb®, nombre descriptivo Apósitos y nombre técnico Apósitos de acuerdo a lo solicitado por Cirugía Alemana Insumos Médicos S.A., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran como Anexo I de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 2º - Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 42 a 43 y 44 a 48 respectivamente, figurando como Anexo II de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 3º - Extiéndase, sobre la base de lo dispuesto en los Artículos precedentes, el Certificado de Inscripción en el RPPTM, figurando como Anexo III de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 4º - En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-632-118, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 5º - La vigencia del Certificado mencionado en el Artículo 3º será por cinco (5) años, a partir de la fecha impresa en el mismo.

ARTICULO 6º - Regístrese. Inscribese en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por Mesa de Entradas



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

**DISPOSICIÓN N° 3996**

notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la presente Disposición, conjuntamente con sus Anexos I, II y III. Gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-23839-12-9

DISPOSICIÓN N°

**3996**

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



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

ANEXO I

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS del PRODUCTO MÉDICO inscripto  
en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT N° .....**3996**.....

Nombre descriptivo: Apósitos.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 11-315 Apósitos.

Marca(s) de lo(s) producto(s) médico(s): Melgisorb®.

Clase de Riesgo: Clase III.

Indicación/es autorizada/s: Apósito para heridas con exudación de moderada a severa.

Modelo/s: Melgisorb® (250600; 251100; 251500; 253000).

Período de vida útil: 18 meses.

Condición de expendio: Venta bajo receta.

Nombre del fabricante: Advanced Medical Solutions Ltd.

Nombre del distribuidor: Molnlycke Health Care, Sociedad de Responsabilidad Limitada de los Estados Unidos de America.

Lugar/es de elaboración: Premier Park, 33 Road One Winsford Industrial Estate (Estado Industrial de Winsford) Winsford, Cheshire, CW7 3RT, Reino Unido.

Lugar/es de distribución: Schmid Plaza Road 100 Anderson, SC 29624

Expediente N° 1-47-23839-12-9

DISPOSICIÓN N° **3996**

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



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

ANEXO II

TEXTO DEL/LOS RÓTULO/S e INSTRUCCIONES DE USO AUTORIZADO/S del  
PRODUCTO MÉDICO inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT N°

.....**3996**.....



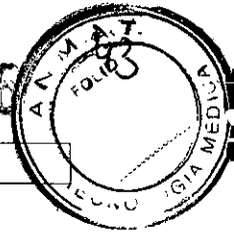
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



**1. MODELO DE ROTULO**

|   |
|---|
| <p>2.1. La razón social y dirección del fabricante y del importador, si corresponde</p> <p>Fabricante:<br/>                 Advance Medical Solutions Ltd.<br/>                 Premier Park, 33 Road One<br/>                 Winsford Industrial Estate<br/>                 (Estado Industrial de Winsford)<br/>                 Winsford, Cheshire, CW7 3RT<br/>                 Reino Unido</p> <p>Distribuidor:<br/>                 Molnlycke Health Care,<br/>                 Sociedad de Responsabilidad Limitada de los Estados Unidos de América<br/>                 Schmid Plaza Road 100<br/>                 Anderson, SC 29624</p> |
| <p>2.2. La información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase</p> <p>Apósito de alginato absorbentes.<br/>                 Melgisorb® (250600; 251100; 251500; 253000)</p>  |
| <p>2.3. Si corresponde, la palabra "estéril"</p> <p>Estéril.</p>  |
| <p>2.4. El código del lote precedido por la palabra "lote" o el número de serie según proceda</p> <p>Lote N°: (Ver envase)</p>  |
| <p>2.5. Si corresponde, fecha de fabricación y plazo de validez o la fecha antes de la cual deberá utilizarse el producto médico para tener plena seguridad</p> <p>Fecha de Vencimiento: (Ver envase)</p>   |
| <p>2.6. La indicación, si corresponde que el producto médico, es de un solo uso</p> <p> Único uso.</p>   |
| <p>2.7. Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto</p> <p>Almacenar a temperatura ambiente. Evitar temperaturas extremas. (Frio y Calor).</p>  |
| <p>2.8. Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos</p> <p></p>   |
| <p>2.9. Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse;</p> <p>Melgisorb no esta indicado para lesiones secas, ni injertos en quemaduras de tercer grado. Si se sospecha que hay infección, se seguirán localmente las rutinas dadas por los profesionales sanitarios.<br/>                 Si se reutiliza, el comportamiento del producto puede deteriorarse y pueden producirse contaminación cruzada.</p>  |
| <p>2.10. Si corresponde, el método de esterilización</p> <p>Esterilización por radiación gamma.</p>   |
| <p>2.11. Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función</p> <p>Alicia Carfagna - Directora Técnica - M.N. Nº 10.815</p>   |
| <p>2.12. Número de Registro de Productos Médicos precedido de la sigla de la Autoridad Sanitaria competente</p> <p>REGISTRO DE PRODUCTOS MEDICOS<br/>                 M.N. 11815<br/>                 CIRUGIA ALEMANA<br/>                 INSUMOS MEDICOS S.A.</p>   |
| <p>Autorizado por ANMAT PM N° 832-118</p> <p>GERARDO RIONGARAMI<br/>                 PRESIDENTE<br/>                 CIRUGIA ALEMANA<br/>                 INSUMOS MEDICOS S.A.</p>  |

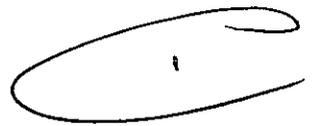
3990

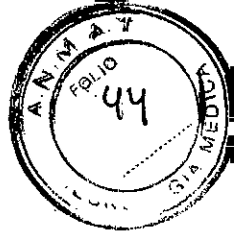


Condición de venta: VENTA BAJO RECETA.

  
ALIZIA M. CARFAGNA  
DIRECTORA TECNICA  
M.N. 1815  
CIRUGIA ALEMANA  
INSUMOS MEDICOS S.A.

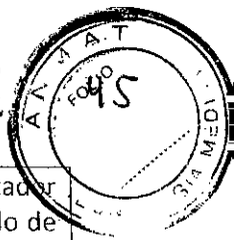
  
GERARDO R. ANGARAMI  
PRESIDENTE  
CIRUGIA ALEMANA  
INSUMOS MEDICOS S.A.





## 2. INSTRUCCIONES DE USO

|  |
|--|
| 3.1. Las indicaciones contempladas en el ítem 2 de éste reglamento (Rótulo, salvo las del ítem 2.4 y 2.5)  |
| La razón social y dirección del fabricante y del importador, si corresponde  |
| Fabricante:<br>Advance Medical Solutions Ltd.<br>Premier Park, 33 Road One<br>Winsford Industrial Estate<br>(Estado Industrial de Winsford)<br>Winsford, Cheshire, CW7 3RT<br>Reino Unido  |
| Distribuidor:<br>Molnlycke Health Care,<br>Sociedad de Responsabilidad Limitada de los Estados Unidos de América<br>Schmid Plaza Road 100<br>Anderson, SC 29624  |
| La información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase  |
| Apósito de alginato absorbentes.<br>Melgisorb® (250600; 251100; 251500; 253000)  |
| Si corresponde, la palabra "estéril"   |
| Estéril.   |
| La indicación, si corresponde que el producto médico, es de un solo uso  |
|  Único uso.   |
| Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto  |
| Almacenar a temperatura ambiente. Evitar temperaturas extremas. (Frio y Calor).  |
| Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos   |
|   |
| Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse;   |
| Melgisorb no está indicado para lesiones secas, ni injertos en quemaduras de tercer grado. Si se sospecha que hay infección, se seguirán localmente las rutinas dadas por los profesionales sanitarios.<br>Si se reutiliza, el comportamiento del producto puede deteriorarse y pueden producirse contaminación cruzada. |
| Si corresponde, el método de esterilización  |
| Esterilización por radiación gamma.  |
| Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función   |
| Alicia Carfagna - Directora Técnica – M.N. Nº 11.815   |
| Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad Sanitaria competente  |
| Autorizado por ANMAT PIV Nº 6/2-118  |
| Condición de venta   |
| 3.2. Las prestaciones contempladas en el ítem 3 del Anexo de la Resolución GMC/Nº 2784/11 dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los Productos Médicos y los posibles efectos secundarios no deseados  |
| Melgisorb es una suave y muy absorbente, gasa estéril de alginato de calcio M / ácido manurónico)  |



(alrededor de un 60% M-unidades y el 40% del G-unidades) con 96% de los iones calcio y el 4% que es del 4% que los iones de sodio. El tratamiento de la superficie específica y la técnica de tejido de dar una buena integridad al producto en comparación con productos de similar composición.

El alginato es hidrofílica y absorbe el exudado de la herida. Al absorber el exudado que contiene iones de Sodio, las fibras de alginato sólidos rápidamente formando un gel húmedo, lo cual crea un ambiente húmedo beneficioso para la curación de heridas. El gel puede ser fácilmente removido del lecho de la herida frágil irrigando con solución salina al 0,9%.

Ambos apósitos plana y la cavidad se hacen de un material no tejido. El piso está lleno de vestir en bolsas de papel de papel.

3.3. Cuando un producto médico deba instalarse con otros productos médicos o conectarse a los mismos para funcionar con arreglo a su finalidad prevista, debe ser provista de información suficiente sobre sus características para identificar los productos médicos que deberán utilizarse a fin de tener una combinación segura

Melgisorb está diseñado para una amplia gama de moderada a intensa exudación heridas, infectados y no infectados, tales como: úlceras por presión, úlceras venosas y arteriales, úlceras diabéticas, las zonas donantes, después de heridas quirúrgicas, lesiones dérmicas y Melgisorb no está indicado para las heridas secas, quemaduras de tercer grado o la implantación quirúrgica. Si se sospecha de infección, siga las rutinas locales propuestos por profesionales de la Salud. Si el rendimiento de volver a utilizar el producto puede deteriorarse, la contaminación cruzada puede ocurrir.

3.4. Todas las informaciones que permitan comprobar si el producto médico está bien instalado y pueda funcionar correctamente y con plena seguridad, así como los datos relativos a la naturaleza y frecuencia de las operaciones de mantenimiento y calibrado que haya que efectuar para garantizar permanentemente el buen funcionamiento y la seguridad de los productos médicos

NO CORRESPONDE

3.5. La información útil para evitar ciertos riesgos relacionados con la implantación del producto médico

NO CORRESPONDE

3.6. La información relativa a los riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del producto médico en investigaciones o tratamientos específicos

NO CORRESPONDE

3.7. Las instrucciones necesarias en caso de rotura del envase protector de la esterilidad y si corresponde la indicación de los métodos adecuados de reesterilización

Esterilizado por irradiación. No utilice si el envoltorio interior esta dañado o abierto antes de su empleo. No esterilizar de nuevo.

3.8. Si un producto médico está destinado a reutilizarse, los datos sobre los procedimientos apropiados para la reutilización, incluida la limpieza, desinfección, el acondicionamiento y, en su caso, el método de esterilización si el producto debe ser reesterilizado, así como cualquier limitación respecto al número posible de reutilizaciones

NO CORRESPONDE

En caso de que los productos médicos deban ser esterilizados antes de su uso, las instrucciones de limpieza y esterilización deberán estar formuladas de modo que si se siguen correctamente, el producto siga cumpliendo los requisitos previstos en la Sección I (Requisitos Generales) del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos

NO CORRESPONDE

3.9. Información sobre cualquier tratamiento o procedimiento adicional que deba realizarse antes de utilizar el producto médico, como el ejemplo, esterilización, montaje final, entre otros

Modo de empleo: Uso:

1. Limpieza / herida al resaca de la solución salina o una solución adecuada
2. Seque la piel sana circundante y si es necesario, protegerse con una crema resistente al agua

GERARDO ROANSARAMI  
PRESIDENTE  
CIRUGIA ALEMANA  
INSUMOS MEDICOS S.A.

GERARDO ROANSARAMI  
PRESIDENTE  
CIRUGIA ALEMANA  
INSUMOS MEDICOS S.A.



/ pomada.

3. Aplique un producto seco Melgisorb al lecho de la herida húmeda, heridas superficiales: elija el tamaño correcto de piso vendaje para poder cubrir toda la herida. Las heridas profundas y cavidades: Cortar la longitud adecuada de la cavidad vestir y el paquete de la herida sin apretar.
4. Cubrir con un apósito adecuada secundaria (como Alldress, Mesorb, Metilm). La elección depende del nivel de exudado. Fije con un apósito adhesivo o una venda en su caso.
5. La terapia de compresión puede ser usado en conjunción con Melgisorb.

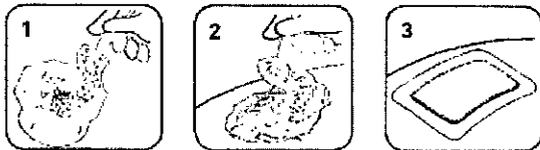
**Cambio de vendaje y la eliminación:**

1. Cambio Melgisorb vestirse cuando la saturación se alcanza. Melgisorb se puede dejar en su lugar durante varios días, dependiendo de estado de la herida o como se indica en la práctica clínica.
2. Retire el apósito secundaria y desechar en forma adecuada.
3. Retire con cuidado Melgisorb limpieza / lavado con Solución salina al 0,9% o solución adecuada. Cualquier no gelificado Meigisorb se humedezca en contacto con la solución salina. Deshágase de vestir manchada por la política de la institución

Melgisorb



Melgisorb Cavity



3.10. Cuando un producto médico emita radiaciones con fines médicos, la información relativa a la naturaleza, tipo, intensidad y distribución de dicha radiación debe ser descripta

NO CORRESPONDE

3.11. Las precauciones que deban adoptarse en caso de cambios del funcionamiento del producto médico

NO CORRESPONDE

3.12. Las precauciones que deban adoptarse en lo que respecta a la exposición, en condiciones ambientales razonablemente previsibles, a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descargas electrostáticas, a la presión o a variaciones de presión, a la aceleración a fuentes térmicas de ignición, entre otras

Almacenar a temperatura ambiente. Evitar temperaturas extremas. (Frio y Calor).

3.13. Información suficiente sobre el medicamento o los medicamentos que el producto médico de que trate esté destinado a administrar, incluida cualquier restricción en la elección de sustancias que se puedan suministrar

NO CORRESPONDE

3.14. Las precauciones que deban adoptarse si un producto médico presenta un riesgo no habitual específico asociado a su eliminación

NO CORRESPONDE

3.15. Los medicamentos incluidos en el producto médico como parte integrante del mismo, conforme al ítem 7.3. del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos

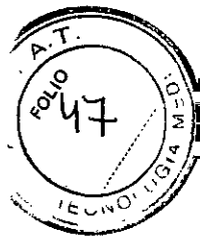
NO CORRESPONDE

3.16. El grado de precisión de los productos médicos de medición

NO CORRESPONDE

*Alicia M. Zarfagna*  
 ALICIA M. ZARFAGNA  
 DIRECTORA DE PRODUCTOS  
 MEDICAMENTOS  
 CIRUGIA ALEMANA  
 INSUMOS MEDICOS S.A.

*Gerardo R. Angarami*  
 GERARDO R. ANGARAMI  
 PRESIDENTE  
 CIRUGIA ALEMANA  
 INSUMOS MEDICOS S.A.



3. INFORME TECNICO

1.1 Descripción detallada del producto médico, incluyendo los fundamentos de su funcionamiento y su acción, su contenido o composición, cuando corresponda, así como el detalle de los accesorios destinados a integrar el producto médico

Melgisorb es una suave y muy absorbente, gasa estéril de alginato de calcio M / ácido manurónico) (alrededor de un 60% M-unidades y el 40% del G-unidades) con 96% de los iones calcio y el contador que es del 4% que los iones de sodio. El tratamiento de la superficie específica y la técnica de tejido de dar una buena integridad al producto en comparación con productos de similar composición.

El alginato es hidrofílica y absorbe el exudado de la herida. Al absorber el exudado que contiene iones de Sodio, las fibras de alginato sólidos rápidamente formando un gel húmedo, lo cual crea un ambiente húmedo beneficioso para la curación de heridas. El gel puede ser fácilmente removido del lecho de la herida frágil irrigando con solución salina al 0,9%.

Ambos apósitos plana y la cavidad se hacen de un material no tejido. El piso está lleno de vestir en bolsas de papel de papel.

El alginato es hidrofílica y absorbe el exudado de la herida. Al absorber exudados que contienen iones de sodio, las fibras de alginato sólidos rápidamente formando un gel húmedo, lo cual crea un ambiente húmedo beneficioso para la curación de heridas. El gel puede ser fácilmente removido del lecho de la herida frágil irrigando con solución salina al 0,9%.

1.2 Indicación, finalidad o uso al que se destina el producto médico según lo indicado por el fabricante

**Uso previsto** Melgisorb está diseñado para una amplia gama de moderada a intensa exudación heridas, infectados y no infectados, tales como: úlceras por presión, úlceras venosas y arteriales, úlceras diabéticas, las zonas donantes, después de heridas quirúrgicas, lesiones dérmicas y Melgisorb no está indicado para las heridas secas, quemaduras de tercer grado o la implantación quirúrgica. Si se sospecha de infección, siga las rutinas locales propuestos por profesionales de la Salud.

Si el rendimiento de volver a utilizar el producto puede deteriorarse, la contaminación cruzada puede ocurrir.

1.3 Precauciones, restricciones, advertencias, cuidados especiales y aclaraciones sobre el uso del producto médico, como su almacenamiento y transporte

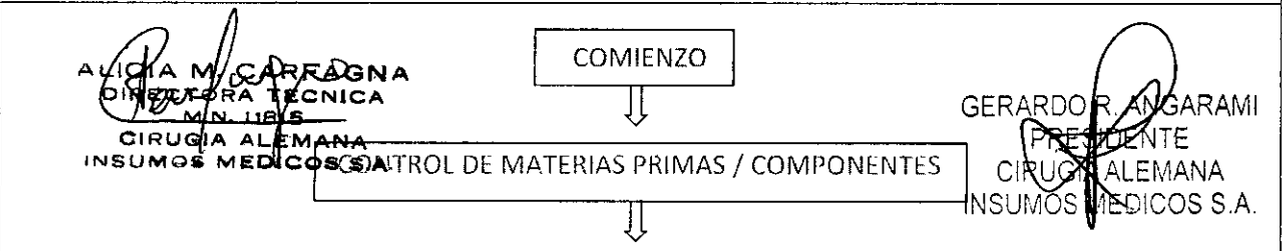
Melgisorb no esta indicado para lesiones secas, ni injertos en quemaduras de tercer grado. Si se sospecha que hay infección, se seguirán localmente las rutinas dadas por los profesionales sanitarios.

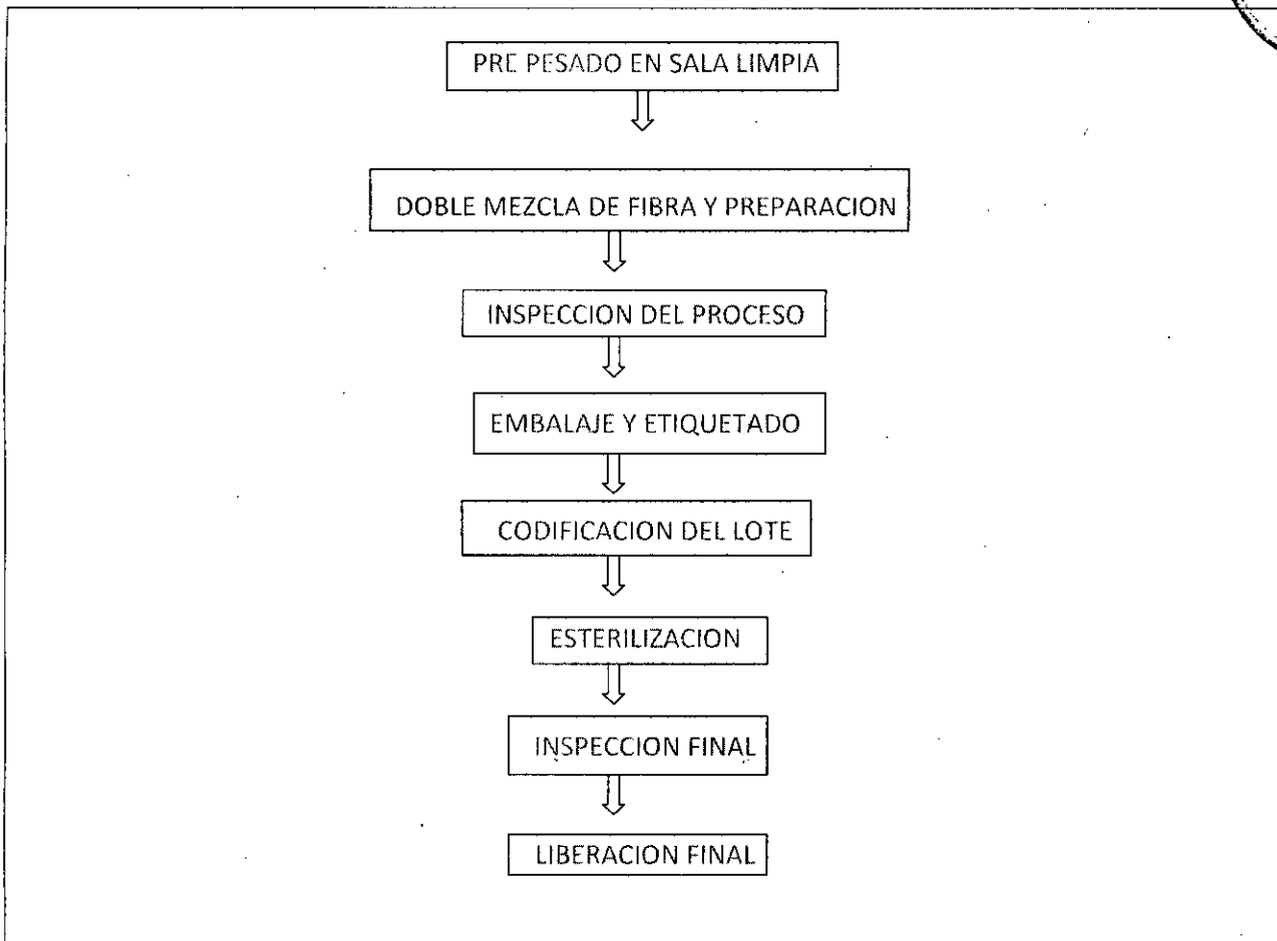
Si se reutiliza, el comportamiento del producto puede deteriorarse y pueden producirse contaminación cruzada.

1.4 Formas de presentación del producto médico

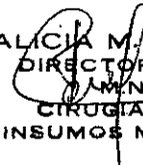
- 10 Unidades por caja de 5 x 5cm cada uno
- 10 Unidades por caja de 10 x 10cm cada uno
- 10 Unidades por caja de 10 x 20cm cada uno
- 5 Unidades por caja de 3 tiras de 2 x 32cm cada uno.

1.5 Diagrama de flujo conteniendo las etapas del proceso de fabricación del producto médico, con una descripción resumida de cada etapa del proceso hasta la obtención del producto terminado





|  |
|--|
| <p>1.6 Descripción de la eficacia y seguridad del producto médico, de acuerdo con la Resolución GMC N° 72/98 que rige sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los Productos Médicos. En el caso de que esta descripción no compruebe la eficacia y la seguridad del producto médico, la Autoridad Sanitaria competente solicitará la investigación clínica del producto</p> |
| <p>OK, listo en pto. 4</p>   |
| <p>2. En el caso de solicitar el Registro de Productos Médicos encuadrado en Clase I, el informe técnico de tal petición deberá contener solamente las informaciones previstas en los ítem 1.1 a 1.4 de este Anexo III.C</p>   |
| <p>No corresponde</p>  |
| <p>3. Vida Útil</p>  |
| <p>18 Meses</p>  |

  
**ALICIA M. CARFAGNA**  
 DIRECTORA TÉCNICA  
 M.N. 11875  
 CIRUGIA ALEMANA  
 INSUMOS MEDICOS S.A.

  
**GERARDO R. ANGARAMI**  
 PRESIDENTE  
 CIRUGIA ALEMANA  
 INSUMOS MEDICOS S.A.



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

ANEXO III  
CERTIFICADO

Expediente N°: 1-47-23839-12-9

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición N° **3996**, y de acuerdo a lo solicitado por Cirugía Alemana Insumos Médicos S.A., se autorizó la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

Nombre descriptivo: Apósitos.

§ Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 11-315 Apósitos.

Marca(s) de lo(s) producto(s) médico(s): Melgisorb®.

Clase de Riesgo: Clase III.

Indicación/es autorizada/s: Apósito para heridas con exudación de moderada a severa.

Modelo(s): Melgisorb® (250600; 251100; 251500; 253000).

Condición de expendio: Venta bajo receta.

Nombre del fabricante: Advanced Medical Solutions Ltd.

Nombre del distribuidor: Molnlycke Health Care, Sociedad de Responsabilidad Limitada de los Estados Unidos de América.

Lugar/es de elaboración: Premier Park, 33 Road One Winsford Industrial Estate (Estado Industrial de Winsford) Winsford, Cheshire, CW7 3RT, Reino Unido.

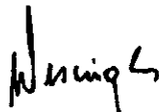
Lugar/es de distribución: Schmid Plaza Road 100 Anderson, SC 29624.

..//

Se extiende a Cirugía Alemana Insumos Médicos S.A. el Certificado PM-632-118, en la Ciudad de Buenos Aires, a .....<sup>25 JUN 2013</sup>....., siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión

DISPOSICIÓN Nº **3996**



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