



Ministerio de Salud y Acción Social
Secretaría de Políticas de Salud
y Regulación Sanitaria
A.N.M.A.T.

CERTIFICADO DE AUTORIZACION DE VENTA DE
REACTIVOS DE DIAGNOSTICO

Expediente nº1-47-5439/96-5


Se autoriza a la firma IRAOLA y CIA. S.A. a comercializar el Reactivo de Diagnóstico "in vitro" denominado STREP A CHEK 1 / PARA LA DETECCION DE ANTIGENOS STREPTOCOCOS GRUPO A A PARTIR DE MUESTRAS DE EXUDADO FARINGEO. Envases por 20 dispositivos, 1 frasco x 6,5 ml de solución de extracción 1, 1 frasco x 6,5 ml de solución de extracción 2. Se le asigna la categoría: venta a laboratorios de análisis clínicos por hallarse en las condiciones establecidas en la ley nº 16.463 y Resolución Ministerial nº 279/94. Lugar de elaboración: VEDA LAB (FRANCIA). En las etiquetas de los envases, anuncios y prospectos deberá constar PRODUCTO DE DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO AUTORIZADO POR LA ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA.

Certificado nº **001695**

ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA
MEDICA

Buenos Aires,

04 NOV 1996


DRA. ESTELA R. GIMENEZ
SUBDIRECTORA
ADM. NAC. DE MEDICAMENTOS
ALIMENTOS Y TEC. MEDICA