



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación y
Relaciones Sanitarias
A.N. M. A. T.

"2007 – Año de la Seguridad Vial"



CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN DE VENTA DE
REACTIVOS DE DIAGNOSTICO

Expediente nº 1-47-8626/07-7

Se autoriza a la firma IRAOLA y CIA S.A. a comercializar el Reactivo de diagnóstico de uso in vitro denominado Strep-B-Check-1 / ES UN TEST INMUNOCROMATOGRAFICO RAPIDO PARA LA DETECCIÓN DE ESTREPTOCOCOS GRUPO B . En envases por 20 cassettes para uso profesional. Vida útil: VEINTICUATRO (24) MESES, conservado entre 4-30°C. Se le asigna la categoría: venta a Laboratorios de análisis clínicos por hallarse en la condiciones establecidas en la Ley N° 16.463 y Resolución Ministerial N° 145/98. Lugar de elaboración: VEDA LAB (FRANCIA) . En las etiquetas de los envases, anuncios y prospectos deberá constar PRODUCTO PARA DIAGNOSTICO USO IN VITRO AUTORIZADO POR LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA. Certificado nº **006190**

ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

Buenos Aires,

0 1 OCT 2007

Dr. Manuel R. Limeres
 Interventor

A.N.M.A.T.
 Firma y sello

Aut