



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-007402-24-5

---

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN  
PRODUCTO MÉDICO PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO**

Expediente Nº 1-0047-3110-007402-24-5

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por DETx MOL S.A. ; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

**DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS**

Nombre Descriptivo: MultiTarget® NeuroV I KIT

Marca comercial: MultiTarget®

Modelos:

N/A

Indicación/es de uso:

Método de diagnóstico in vitro para la detección cualitativa y simultánea de Virus Herpes Simplex tipo 1 (HSV1), Virus Herpes Simplex tipo 2 (HSV2) y Virus Varicela-Zoster (VZV) en pacientes con sospecha de infección y síntomas asociados a partir de muestras de líquido cefalorraquídeo (LCR).

Forma de presentación: - Kit por 25 determinaciones (cod. NV1-KIT-001.25): 1 x -->56 µNV1-OLIGOMIX, 1 x -->56 µOLIGO-HSV1, 1 x -->56 µOLIGO-HSV2, 1 x -->56 µOLIGO-VZV, 1 x 110 µMASTERMIX FP 5X, 1 x 200 µNV1-CTRL POS, 1 x 600 µECD-CTRL INT y 1 x 1500 µAGUA DNase/RNase free.

- Kit por 50 determinaciones (cod. NV1-KIT-001.50): 1 x -->110 µNV1-OLIGOMIX, 1 x -->110 µOLIGO-HSV1, 1 x -->110 µOLIGO-HSV2, 1 x -->110 µOLIGO-VZV, 1 x 220 µMASTERMIX FP 5X, 1 x 200 µNV1-CTRL POS, 1 x 600 µECD-CTRL INT y 1 x 1500 µAGUA DNase/RNase free.

- Kit por 100 determinaciones (cod. NV1-KIT-001.100): 1 x -->220 µNV1-OLIGOMIX, 1 x -->220 µOLIGO-HSV1, 1 x -->220 µOLIGO-HSV2, 1 x -->220 µOLIGO-VZV, 1 x 440 µMASTERMIX FP 5X, 1 x 200 µNV1-CTRL POS, 1 x 600 µECD-CTRL INT y 1 x 1500 µAGUA DNase/RNase free.

#### Composición

NV1-OLIGOMIX: mezcla de cebadores sentidos para la amplificación específica de Virus Herpes Simplex tipo 1 (HSV1), Virus Herpes Simplex tipo 2 (HSV2) y Virus Varicela-Zoster (VZV), de cebadores y sondas para la amplificación específica del control interno. Presentación: seco.

OLIGO-HSV1: mezcla de cebadores antisentidos y sondas para la amplificación específica de Herpes Simplex tipo 1 (HSV1). Presentación: seco.

OLIGO-HSV2: mezcla de cebadores antisentidos y sondas para la amplificación específica de Herpes Simplex tipo 2 (HSV2). Presentación: seco.

OLIGO-VZV: mezcla de cebadores antisentidos y sondas para la amplificación específica de Virus Varicela-Zoster (VZV). Presentación: seco.

MASTERMIX FP 5X: mezcla de reacción que contiene todos los componentes para la reacción de amplificación (buffer de reacción, dNTPs (dATP, dCTP, dGTP, dUTP), Hot-Start Fast DNA polimerasa, MgCl<sub>2</sub>, UNG, agentes aditivos que maximizan la eficiencia de la PCR, estabilizantes y conservantes). Presentación: líquido.

NV1-CTRL POS: Control Positivo que consiste en secuencias de ácidos nucleicos específicas para detectar Virus Herpes Simplex tipo 1 (HSV1), Virus Herpes Simplex tipo 2 (HSV2) y Virus Varicela-Zoster (VZV), y el control interno ECD. Presentación: líquido.

ECD-CTRL INT: Control Interno que consiste en secuencias de ácidos nucleicos específicas para detectar una secuencia sintética de ADN. Presentación: líquido.

AGUA DNase/RNase free: agua libre de nucleasas. Presentación: líquido.

Período de vida útil: Vida útil: 12 meses

Conservación: -20°C protegido de la luz.

Se recomienda no descongelar más de 10 veces.

Una vez abiertos los reactivos pueden conservarse hasta la fecha de caducidad indicada, siempre que se almacenen bajo las condiciones especificadas y se protejan de las contaminaciones.

Nombre del fabricante:

DETx MOL S.A. (FABRICANTE)

Lugar de elaboración:

Piso 3 - Nave 4 del Campus Corporativo Cooperativo Núcleo. Ruta Provincial N° 16 km 5 (intersección autopista Rosario-BsAs y AO12). Alvear (2130). Santa Fe. Argentina.

Grupo de Riesgo: Grupo C

Condición de uso: Uso profesional exclusivo

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PRODUCTO PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO PM 2900-5 , con una vigencia de cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

1-0047-3110-007402-24-5

N° Identificador Trámite: 62918

AM