



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**

Año de la Grandeza Argentina

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-001918-26-4

---

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN**

Expediente N° 1-0047-3110-001918-26-4

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por EMECLAR SA ; 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**

PM: 266-97

Nombre descriptivo: Catéter endovascular

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
17-142 Catéteres, Intravasculares, de Luces Múltiples

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): GORE® Tri-Lumen Catheter

Modelos:  
TLC140H

Clase de Riesgo: IV

Indicación/es autorizada/s:

El GORE® Tri-Lumen Catheter (TLC) es un catéter de varias luces indicado para utilizarse en procedimientos endovasculares para facilitar el implante de dispositivos que requieran varias

guías y accesos «Monoriel»

Período de vida útil: 3 años

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: N/A

Forma de presentación: unitaria

Método de esterilización: oxido de etileno

Nombre del fabricante:  
W.L.GORE & ASSOCIATES, INC

Lugar de elaboración:  
Lugar/es de elaboración:  
1505 North Fourth Street  
Flagstaff, Arizona 86004  
Estados Unidos

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 266-97 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

1-0047-3110-001918-26-4

Nº Identificador Trámite: 76477

AM