



**Ministerio de Salud y Desarrollo Social**  
Secretaría de Gobierno de Salud  
A.N.M.A.T.

## **DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD**

En nombre y representación de la firma Alere S.A., declaramos bajo juramento, en los términos previstos por la Disposición ANMAT N° 2275/06, que los Productos Médicos para Diagnóstico de Uso In-Vitro cuyos datos identificatorios y demás características se detallan a continuación, CUMPLEN los requisitos técnicos previstos en el Anexo I de la Disposición ANMAT N° 2674/99 , conservándose la documentación respaldatoria a disposición de las autoridades en el domicilio de la empresa.

Número de PM:

1275-180

Nombre técnico del producto:

17-027

Nombre comercial:

ALKALINE PHOSPHATASE (ALP)- DEA

Modelos:

N/A

Presentaciones:

CÓD 11590:

PRESENTACIÓN 50 mL:

Reactivo A: 1 x 40 mL, Reactivo B: 1 x 10 mL

CÓD 11591:

PRESENTACIÓN 200 mL: Reactivo A: 4 x 40 mL, Reactivo B: 4 x 10 mL

CÓD 11597:

PRESENTACIÓN 500 mL: Reactivo A: 4 x 100 mL, Reactivo B: 2 x 50 mL

CÓD 12514:

PRESENTACIÓN 5 x 20 mL:

Reactivo A: 5 x 16 mL, Reactivo B: 2 x 10 mL

CÓD 21590:

PRESENTACIÓN 4 x 60 mL + 4 x 15 mL:

Reactivo A: 4 x 60 mL, Reactivo B: 4 x 15 mL

CÓD 23590:

PRESENTACIÓN 1 x 60 mL + 1 x 15 mL:

Reactivo A: 1 x 60 mL, Reactivo B: 1 x 15 mL

Uso previsto:

Reactivo para medir la concentración de fosfatasa alcalina en suero o plasma sanguíneo humano.

Sólo para uso in vitro en el laboratorio clínico.

Período de vida útil:

Período de vida útil: 30 meses

Condiciones de conservación: 2 – 8 °C

Nombre y domicilio del fabricante:

BioSystems SA, Costa Brava 30, 08030, Barcelona, España

Categoría:

Venta exclusiva a laboratorios de análisis clínicos. USO PROFESIONAL EXCLUSIVO

**LUGAR Y FECHA: Argentina, 26 septiembre 2019**

Responsable Legal  
Firma y Sello

Responsable Técnico  
Firma y Sello



**Ministerio de Salud**  
Secretaría de Regulación y Gestión Sanitaria  
A.N.M.A.T.

La presente DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT N° 2275/06, quedando autorizada la comercialización del/los producto/s identificados en la misma.

Inscripta en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) bajo el número PM **1275-180**

Ciudad de Buenos Aires a los días 26 septiembre 2019

Dirección de Evaluación de Registro

Firma y Sello

Dirección Nacional de Productos Médicos

Firma y Sello



Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-004530-19-4