



**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:

1275-236

Nombre técnico del producto:

17-027

Nombre comercial:

UREA/BUN - COLOR

Modelos:

N/A

Presentaciones:

CÓD 11536:

PRESENTACIÓN 4 x 50 mL

A1. Reactivo: 2 x 48 mL

A2. Reactivo: 2 x 2 mL

B. Reactivo: 2 x 50 mL

S. Patrón: 1 x 5 mL

CÓD 11537:

PRESENTACIÓN 2 x 250 mL

A1. Reactivo: 1 x 240 mL

A2. Reactivo: 1 x 10 mL

B. Reactivo: 1 x 250 mL

S. Patrón: 1 x 5 mL

Uso previsto:

Reactivo para medir la concentración de urea en suero, plasma sanguíneo u orina humana.  
Sólo para uso in vitro en el laboratorio clínico.

Período de vida útil:

Período de vida útil: 36 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, 12 diciembre 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 **1275-236**

Ciudad de Buenos Aires a los días 12 diciembre 2019

Dirección de Evaluación de Registro

Firma y Sello

Dirección Nacional de Productos Médicos

Firma y Sello



Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-005648-19-1