

Ministerio de Salud Secretaria de Calidad en Salud A.N.M.A.T.

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE MODIFICACIÓN - PM CLASE III - IV

Nombre Descriptivo del producto:

Medios de desarrollo embrionario

Marca:

SAGE

Número de PM:

216-12

Disposición Autorizante o reválida: 5262

Expediente de Autorización original: 1-47-1642/11-9

MODIFICACIONES SOLICITADAS

| AR | DATOS AUTORIZADOS | MODIFICACION/RECTIFICACION AUTORIZADA |
|-----------------------------|--|--|
| Lugar de Elaboraci ón | 1979 East Locust St., Pasadena, CA 91107, USA. Knardrupvej 2 Maaloev, Region | COOPER SURGICAL, INC. 95 corporate Drive, Trumbull, CT USA 06611. COOPER MEDICAL SRL Edificio N B49, 51 Ave 0 Parque industrial Zona Franca Coyol La |

| | | Garita, Ala | iuela | COSTA | RICA | 20113 |
|--|--|-------------|-------|-------|------|-------|
|--|--|-------------|-------|-------|------|-------|

CUMPLIMIENTO DE R.E.S.E. DISPOSICIÓN ANMAT N° 4306/99 Y GESTIÓN DE RIESGO

| ENSAYO/VALIDACION/GESTION DE | LABORATORIO/N° DE | FECHA DE |
|------------------------------|-------------------|----------|
| RIESGO | PROTOCOLO | EMISIÓN |
| NC | NC | NC |

El responsable legal y su responsable técnico en nombre y representación de la firma MEDICAL ENGINEERING CORPORATION S.A., declaran bajo juramento lo antes declarado y son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento mantener en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación allí declarada y la que establece la Disposición 9688/19, bajo apercibimiento de lo que establece la Ley N° 16.463, el Decreto N° 341/92 y las que correspondan del Código Penal en caso de falsedad.

En caso de inexactitud o falsedad de la información o documentación, la Administración Nacional podrá suspender, cancelar, prohibir la comercialización y solicitar retiro del mercado de lo ya autorizado e iniciar los sumarios que pudieran corresponder.

Firma del Responsable Técnico

Firma del Representante Legal

Habiéndose cumplimentado con lo previsto en la Disposición ANMAT Nº 9688/19, se autoriza las modificaciones solicitadas.



LUGAR Y FECHA: Argentina, 15 octubre 2021

Dirección de Evaluación de Registro de Productos Médicos ANMAT Firma y Sello Instituto Nacional de Productos Médicos de Productos Médicos ANMAT Firma y Sello



Página 3 de 3

La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

Página 3 de 3

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-007322-21-3