

REGISTRO SANITARIO REACTIVOS PARA DIAGNOSTICO

VISTOS:

El expediente N° 479735 presentado por el Regente Bioquímico(a) Dr.(a)
CLAUDIA TORRICO CAMACHO con Matricula N° T-646 en representación de la firma
BIOTECH BOLIVIA LTDA. por el que solicita la REINSCRIPCION
del producto MAGLUMI TROPONIN I (CLIA) para su **IMPORTACION**
y comercialización en el país, elaborado por: SHENZHEN NEW INDUSTRIES BIOMEDICAL ENGINEERING CO., LTD.
de REP.POPULAR DE CHINA para bajo licencia de

Certificado de evaluación y desempeño INLASA N°
Eval_Des.N/A Sensib.0 Especific.0 Eficacia.0

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos, por tanto:

SE RESUELVE:

Autorizar la REINSCRIPCION en el Registro Sanitario Nacional del producto
MAGLUMI TROPONIN I (CLIA) de laboratorios
SHENZHEN NEW INDUSTRIES BIOMEDICAL ENGINEERING CO., LTD. procedente de REP.POPULAR DE CHINA
para bajo licencia de
bajo el N° **RI-2584/2022**
que responde a las siguientes especificaciones:

Componentes: 1. MICROPERLAS MAGNETICAS, MICROPERLAS MAGNETICAS RECUBIERTAS CON ANTICUERPO MONOCLONAL ANTI-TROPONINA I, CON CONTENIDO DE ALBUMINA SERICA BOVINA (BSA, DEL INGLES BOVINE SERUM ALBUMIN), NAN3 (<0.1%) 2,5 ML Y 2,0 ML 2. CALIBRADOR BAJO CON CONTENIDO DE BSA Y ANTIGENO TROPONINA I, NAN3 (<0.1%) 3,0 ML 2,0 ML 3. CALIBRADOR ALTO CON CONTENIDO DE BSA Y ANTIGENO TROPONINA I, NAN3 (<0.1%) 3,0 ML 2,0 ML 4. BUFER CON CONTENIDO DE BSA, NAN3 (<0.1%) 25,0 ML Y 25,0 ML; 5. MARCA DE ABEI ABEI MARCADO CON ANTICUERPO MONOCLONAL ANTITROPONINA I, CON CONTENIDO DE BSA, NAN3 (<0.1%) 7,5 ML 5,0 ML; 6. CONTROL DE CALIDAD INTERNO CON CONTENIDO DE BSA Y ANTIGENO TROPONINA I, NAN3 (<0.1%) 2,0 ML 2,0 ML

Presentación: KIT 100 TEST / KIT 50 TEST

Conservación 2-8 °C

Periodo de validez: 12 Meses.

Orden de pago N° 8001106 del 9 de Marzo de 2022

El presente Registro Sanitario tiene Validez de cinco años a partir de la fecha

La Paz, 22 de Abril de 2022


Lic. Yizeth A. Huaco Pinto
JEFE DPTO. DE AUTORIZACION
DE COMERCIALIZACION
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

Regístrese, comuníquese y archívese




Dr. Yuri Werner Quisbert Aruquipa
DIRECTOR GENERAL EJECUTIVO
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

REGISTRO SANITARIO REACTIVOS PARA DIAGNOSTICO

VISTOS:

El expediente N° **479994** presentado por el Regente Bioquímico(a) Dr.(a)
con Matricula N° **T-646** en representación de la firma
CLAUDIA TORRICO CAMACHO por el que solicita la **REINSCRIPCION**
BIOTECH BOLIVIA LTDA. para su **IMPORTACION**
del producto **MAGLUMI FREE B-HCG (CLIA)**
y comercialización en el país, elaborado por:
de **REP.POPULAR DE CHINA** para **SHENZHEN NEW INDUSTRIES BIOMEDICAL ENGINEERING CO. LTD.**
bajo licencia de

Certificado de evaluación y desempeño INLASA N°

Eval_Des.N/A

Sensib.0

Especifi.0

Eficacia.0

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos, por tanto:

SE RESUELVE:

Autorizar la **REINSCRIPCION** en el Registro Sanitario Nacional del producto
MAGLUMI FREE B-HCG (CLIA) de laboratorios
SHENZHEN NEW INDUSTRIES BIOMEDICAL ENGINEERING CO, LTD. procedente de
para **REP.POPULAR DE CHINA**
bajo el N° **RI-2590/2022**
que responde a las siguientes especificaciones:

Componentes:

1. MICROPERLAS MAGNETICAS. LAS MICROPERLAS MAGNETICAS RECUBIERTAS CON ANTICUERPO MONOCLONAL ANTI-B-HCG. CON CONTENIDO DE ALBUMINA SERICA BOVINA (BSA, DEL INGLES BOVINE SERUM ALBUMIN), NAN (<0.1%) 2,5 ML 2,0 ML; 2. CALIBRADOR BAJO CON CONTENIDO DE ANTIGENO B-HCG Y SUERO BOVINO, NAN3 (<0.1%) 2,5 ML 2,0 ML; 3. CALIBRADOR ALTO CON CONTENIDO DE ANTIGENO B-HCG Y SUERO BOVINO, NAN3 (<0.1%) 2,5 ML 2,0 ML 4. BÚFER CON CONTENIDO DE BSA, NAN3 (<0.1%), 10,5 ML 7,0 ML; 5. MARCA DE ABEI ANTICUERPO MONOCLONAL ANTI-B-HCG MARCADO CON ABEI, CON CONTENIDO DE BSA NAN3 (<0.1%) 10,5 ML 7,0 ML; 6. CONTROL DE CALIDAD INTERNO CON CONTENIDO DE ANTIGENO B-HCG Y SUERO BOVINO, NAN3 (<0.1%) 2,0 ML 2,0 ML

Presentación:

Conservación

KIT 100 TEST / KIT 50 TEST

Orden de pago N°

2-8 °C

del

de

Periodo de validez:

12 Meses.

El presente

Registro Sanitario

tiene

Validez

de cinco años a

partir

de la fecha

La Paz,

22

de

Abril

de

2022

Lic. Yveth A. Huicho Pinto
JEFE DPTO. DE AUTORIZACIÓN
DE COMERCIALIZACIÓN
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGÍAS EN SALUD
AGEMED

Regístrese, comuníquese y archívese



Dr. Yuri Werner Quisbert Aruquipa
DIRECTOR GENERAL EJECUTIVO
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGÍAS EN SALUD
AGEMED

REGISTRO SANITARIO REACTIVOS PARA DIAGNOSTICO

VISTOS:

El expediente N° **478440** presentado por el Regente Bioquímico(a) Dr.(a)
CLAUDIA TORRICO CAMACHO con Matricula N° **T-646** en representación de la firma
BIOTECH BOLIVIA LTDA. por el que solicita la **REINSCRIPCION**
del producto **MAGLUMI D-DIMER (CLIA)** para su **IMPORTACION**
y comercialización en el país, elaborado por: **SHENZHEN NEW INDUSTRIES BIOMEDICAL ENGINEERING CO., LTD.**
de **CHINA** para **CHINA** bajo licencia de

Certificado de evaluación y desempeño INLASA N°
Eval_Des./ Sensib.0 Especifici.0 Eficacia.0

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos, por tanto:

SE RESUELVE:

Autorizar la **REINSCRIPCION** en el Registro Sanitario Nacional del producto
MAGLUMI D-DIMER (CLIA) de laboratorios
SHENZHEN NEW INDUSTRIES BIOMEDICAL ENGINEERING CO., LTD. procedente de **CHINA**
para **CHINA** bajo licencia de
bajo el N° **RI-2591/2022**

que responde a las siguientes especificaciones:

Componentes: 1.-MICROPERLAS MAGNETICAS-MICROPERLAS MAGNETICAS RECUBIERTAS CON ANTICUERPO MONOCLONAL DIMERO D(\sim 8.00 μ G/ML)EN EL BUFER PBS, NAN3 (<0.1%). 2.5ML 1.5 ML 1.0 ML 1.0 ML 2.- CALIBRADOR BAJO UNA BAJA CONCENTRACION DE ANTIGENO, DIMERO D EN EL BUFER PBS, NAN3(<0.1%)1.0 ML 1.0 ML 1.0 ML 3.- CALIBRADOR ALTO CON UNA ALTA CONCENTRACION DE ANTIGENO DIMERO D EN EL BUFER PBS, NAN3(<0.1%) 1.0ML 1.0 ML 1.0 ML 4.- BUFER BUFER TRIS-HCL, NAN3 (<0.1%). 6.5ML 4.0ML 3.0ML 5.-M ARCA DE ABEI ABEI MARCADO CON ANTICUERPO MONOCLONAL DIMERO D (\sim 0.313 μ G/ML) EN EL BUFER TRIS-HCL, NAN3 (<0.1%). 7.5ML 4.5ML 3.3 ML 6.- CONTROL 1:UNA BAJA CONCENTRACION DE ANTIGENO DIMERO D(0.500 μ G FEU/ML) EN EL BUFER PBS, NAN3(<0.1%) 1.0ML 1.0ML 1.0ML 7.-CONTROL 2:UNA ALTA CONCENTRACION DE ANTIGENO DIMERO D(20.0 μ G FEU/ML)EN EL BUFER PBS, NAN3(<0.1%). 1.0ML 1.0ML 1.0ML

Presentación: **KIT X 100 TESTS/KIT X 50 TEST**

Conservación **2-8 °C**

Periodo de validez: **12 Meses.**

Orden de pago N° **5146960** del **3** de **Marzo** de **2022**


El presente Registro Sanitario tiene Validez de cinco años a partir de la fecha

La Paz, **19** de **Abril** de **2022**


Lic. Lizeth A. Huicho Pinto
JEFE DPTO. DE AUTORIZACION
DE COMERCIALIZACION
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

Regístrese, comuníquese y archívese




Dr. Yuri Werner Quisbert Aruquipa
DIRECTOR GENERAL EJECUTIVO
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

REGISTRO SANITARIO REACTIVOS PARA DIAGNOSTICO

VISTOS:

El expediente N° **479046** presentado por el Regente Bioquímico(a) Dr.(a)
CLAUDIA TORRICO CAMACHO con Matricula N° **T-646** en representación de la firma
BIOTECH BOLIVIA LTDA. por el que solicita la **REINSCRIPCION**
del producto **AUTODELFA NEONATAL HTSH KIT** para su **IMPORTACION**
y comercialización en el país, elaborado por: **WALLAC OY**
de **FINLANDIA** para **WALLAC OY** bajo licencia de

Certificado de evaluación y desempeño INLASA N°
Eval_Des./ Sensib.0 Especifici.0 Eficacia.0

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos, por tanto:

SE RESUELVE:

Autorizar la **REINSCRIPCION** en el Registro Sanitario Nacional del producto
AUTODELFA NEONATAL HTSH KIT de laboratorios
WALLAC OY procedente de **FINLANDIA**
para **WALLAC OY** bajo licencia de
bajo el N° **RI-2593/2022**

que responde a las siguientes especificaciones:

Componentes: 1. ESTANDARES DE HTSH: A 1 µU/ML, B 10 µU/ML, C 25 µU/ML, D 50 µU/ML, E 100 µU/ML, F 250 µU/ML D
E SANGRE, 5(8) CASSETTES DE PAPEL DE FILTRO (WHATMAN, N°903) CON 1 JUEGO DE MANCHAS DE SANGRE SECA. 2 CONTROLES DE HTSH:
C1 15 µU/ML DE SANGRE C2 60 µU/ML DE SANGRE. 1 HOJA DE PAPEL DE FILTRO (WHATMAN N°903) CON 5 JUEGOS DE MANCHAS DE SANGRE
SECA. 3 SOLUCION MADRE DE TRAZADOR ANTI-HTSH-EU (~20 µg/ML), SOLUCION SALINA TAMPONADA CON TRIS-HCL (PH 7.8) QUE CONTIENE A
LBUMINA SERICA BOVINA, IGG DE RATON, Y <0.1% DE AZIDA SODICA COMO CONSERVANTE, 6 VIALES, 1.1 ML. 4 TAMPON DEL ENSAYO NE
O HTSH. SOLUCION SALINA LISTA PARA USAR, TAMPONADA CON TRIS-HCL (PH 7.8), QUE CONTIENE ALBUMINA SERICA BOVINA, GLOBULINA
BOVINA, TWEEN 40, POLIETILENGLICOL 6000, UN COLORANTE ROJO INERTE, Y <0.1% DE AZIDA SODICA COMO CONSERVANTE 3 FRASCOS, 120
ML. 5 TIRAS PARA MICROTITULACION ANTI- HTSH. 12 X 8 X 12 POCILLOS RECUBIERTOS DE ANTICUERPOS DIRIGIDOS CONTRA EL SITIO
ESPECIFICO EN LA SUBUNIDAD B DE LA MOLECULA DE HTSH. 12 PLACAS 6 ETIQUETAS DE CODIGO DE BARRAS PARA EL CASSETTE DE REACT
IVO. 6 UNIDADES 7. CONTROL DE CALIDAD ESPECIFICO DEL LOTE. 1 UNIDAD.

Presentación: **KIT X 1152 ENSAYOS**

Conservación **2-8 °C**

Periodo de validez: **22 Meses.**

Orden de pago N° **8000901** del **9** de **Marzo** de **2022**

El presente Registro Sanitario tiene Validez de cinco años a partir de la fecha

La Paz, **19** de **Abril** de **2022**


Lic. Lizeth A. Huanda Pinto
JEFE DPTO. DE AUTORIZACION
DE COMERCIALIZACION
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

Regístrese, comuníquese y archívese




Mr. Yuri Werner Quisbert Araquipa
DIRECTOR GENERAL EJECUTIVO
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

REGISTRO SANITARIO REACTIVOS PARA DIAGNOSTICO

VISTOS:

El expediente N° **478438** presentado por el Regente Bioquímico(a) Dr.(a)
CLAUDIA TORRICO CAMACHO con Matricula N° **T-646** en representación de la firma
BIOTECH BOLIVIA LTDA. por el que solicita la **REINSCRIPCION**
del producto **MAGLUMI CRP (CLIA)** para su **IMPORTACION**
y comercialización en el país, elaborado por: **SHENZHEN NEW INDUSTRIES BIOMEDICAL ENGINEERING CO., LTD.**
de **REP. POPULAR DE CHINA** bajo licencia de

Certificado de evaluación y desempeño INLASA N°
Eval_Des.N/A **Sensib.0** **Especifi.0** **Eficacia.0**

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos, por tanto:

SE RESUELVE:

Autorizar la **REINSCRIPCION** en el Registro Sanitario Nacional del producto
MAGLUMI CRP (CLIA) de laboratorios
SHENZHEN NEW INDUSTRIES BIOMEDICAL ENGINEERING CO., LTD. procedente de **REP. POPULAR DE CHINA**
para **REP. POPULAR DE CHINA** bajo licencia de
bajo el N° **RI-2583/2022**

que responde a las siguientes especificaciones:

Componentes: 1.- MICROPERLAS MAGNETICAS.MICROPERLAS MAGNETICAS RECUBIERTAS CON ANTICUERPO MONOCLONAL CRP (2,00UG /ML) EN EL 2. BÚFER PBS, NAN3 (<0,1%) 2,5 ML 1,5ML 1,0ML 3. CALIBRADOR BAJO UNA BAJA CONCENTRACION DE ANTIGENO CRP EN EL BÚFER PBS, NAN3 (<0,1%) 1,0ML 1,0ML 1,0ML 4. CALIBRADOR ALTO UNA ALTA CONCENTRACION DE ANTIGENO DE CRP EN EL BÚFER PBS, NAN3 (<0,1%) 1,0ML 1,0ML 1,0ML 5. BÚFER BÚFER TRIS-HCL, NAN3 (<0,1%) 12,5ML 7,0ML 4,8ML 6. MARCA DE ABEI ANTICUERPO M ONOCLONALANTI- CRP MARCADO CON ABEI ("41,7 NG/ML) EN EL BÚFER TRIS-HCL, NAN3 (<0,1%) 22,5ML 12,0ML 7,8ML 7.DILUYENTE BÚ FER PBS, NAN3 (<0,1%) 21,5ML 11,5ML 7,5ML 8. CONTROL 1 UNA CONCENTRACION BAJA DEL ANTIGENO DE CRP (1,00 MG/ML) EN EL BÚ FER PBS, NAN3 (<0,1%) 1,0ML 1,0ML 1,0ML 9. CONTROL 2 UNA CONCENTRACION MEDIA DE ANTIGENO DE CRP (3,00 MG/ML) EN EL BÚ ER PBS, NAN3 (<0,1%) 1,0ML 1,0ML 1,0ML 10. CONTROL 3 UNA CONCENTRACION ALTA DEL ANTIGENO DE CRP (20,0 MG/ML) EN EL BÚE R PBS, NAN3 (<0,1%) 1,0ML 1,0ML 1,0ML

Presentación: **KIT 100 TEST/ KIT 50 TEST**

Conservación **2-8 °C**

Periodo de validez: **12 Meses.**

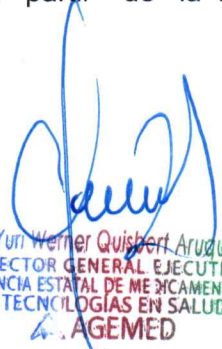
Orden de pago N° **5146957** del **2** de **Marzo** de **2022**

El presente Registro Sanitario tiene Validez de cinco años a partir de la fecha
La Paz, **19de** **Abril** de **2022**


Lic. Lizeth A. Huancu Pinto
JEFE OPTO. DE AUTORIZACION
DE COMERCIALIZACION
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

Regístrese, comuníquese y archívese




Dr. Yuri Werner Quisbert Arzuwipo
DIRECTOR GENERAL EJECUTIVO
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

REGISTRO SANITARIO REACTIVOS PARA DIAGNOSTICO

VISTOS:

El expediente N° **478987** presentado por el Regente Bioquímico(a) Dr.(a)
CLAUDIA TORRICO CAMACHO con Matricula N° **T-646** en representación de la firma
BIOTECH BOLIVIA LTDA. por el que solicita la **REINSCRIPCION**
del producto **AUTODELFA NEONATAL IRT KIT** para su **IMPORTACION**
y comercialización en el país, elaborado por: **WALLAC OY.**
de **FINLANDIA** para **WALLAC OY.** bajo licencia de

Certificado de evaluación y desempeño INLASA N°
Eval_Des.N/A **Sensib.0** **Especifi.0** **Eficacia.0**

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos, por tanto:

SE RESUELVE:

Autorizar la **REINSCRIPCION** en el Registro Sanitario Nacional del producto
AUTODELFA NEONATAL IRT KIT de laboratorios
WALLAC OY. procedente de **FINLANDIA**
para **WALLAC OY.** bajo licencia de
bajo el N° **RI-2595/2022**
que responde a las siguientes especificaciones:

Componentes: 1.- CALIBRADORES DE NEONATAL IRT: A 0 NG/ML, B 25 NG/ML, C 50 NG/ML, D 100 NG/ML, E 250 NG/ML, F 500 NG/ML DE SANGRE, 8 [4] CASSETTES DE PAPEL FILTRO WHATMAN, N° 903) CON 1 JUEGO DE MANCHAS DE SANGRE SECA, 2. CONTROLES DE NEONATAL IRT: C1 30 NG/ML, C2 70 NG/ML, C3 110 NG/ML DE SANGRE, 6 [3] CASSETTES DE PAPEL FILTRO (WHATMAN, N° 903) CON 2 JUEGOS DE MANCHAS DE SANGRE SECA, 3. SOLUCION MADRE DE TRAZADOR ANTI-IRT-EU) (50 UG/ML: SOLUCION SALINA TAMPONADA CON TRIS-HCL (PH 7.8) QUE CONTIENE ALBUMINA SERICA BOVINA, IGG DE RATON, Y < 0.1% DE AZIDA SODICA COMO CONSERVANTE, 6Y4 VIAL ES, 2.4ML CADA UNO, 4. TAMPON DEL ENSAYO IRT: SOLUCION SALINA LISTA PARA USAR, TAMPONADA CON TRIS HCL (PH 7.8), QUE CONTIENE ALBUMINA SERICA BOVINA, GLOBULINA BOVINA, TWEEN 40, POLIETILENGLICOL 6000, UN COLORANTE ROJO INERTE, Y < 0.1% DE AZIDA SODICA COMO CONSERVANTE, 3 FRASCOS, 120ML CADA UNO. 5. TIRAS PARA MICROTITULACION ANTI -IRT). 8X12 POCILLOS RECUBIERTOS CON ANTICUERPOS DIRIGIDOS CONTRA UN SITIO ESPECIFICO EN LA MOLECULA DE IRT (RATON MONOCLONAL: 12 PLACAS [4 PLACAS] 6 .- ETIQUETAS DE CODIGO DE BARRAS PARA EL CASSETTE DE REACTIVO: 6 UNIDADES 7.- CERTIFICADO DE CONTROL DE CALIDAD ESPECIFICO DEL LOTE: 1 UNIDAD.

Presentación: **1152 ENSAYOS Y 384 ENSAYOS**

Conservación **2-8 °C**

Periodo de validez: **24 Meses.**

Orden de pago N° **8000695** del **2** de **Marzo** de **2022**

El presente Registro Sanitario tiene Validez de cinco años a partir de la fecha
La Paz, **19**de **Abril** de **2022**

Lic. Lizeth A. Huanda Pinto
JEFE DPTO. DE AUTORIZACION
DE COMERCIALIZACION
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

Regístrese, comuníquese y archívese



Dr. Yuli Werner Quisbert Ajuquipa
DIRECTOR GENERAL EJECUTIVO
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

REGISTRO SANITARIO REACTIVOS PARA DIAGNOSTICO

VISTOS:

El expediente N° **479048** presentado por el Regente Bioquímico(a) Dr.(a)
CLAUDIA TORRICO CAMACHO con Matricula N° **T-646** en representación de la firma
BIOTECH BOLIVIA LTDA. por el que solicita la **REINSCRIPCION**
del producto **AUTODELFA NEONATAL 17 ALFA-OH PROGESTERONE** para su **IMPORTACION**
y comercialización en el país, elaborado por: **WALLAC OY**
de **FINLANDIA** para **WALLAC OY** bajo licencia de

Certificado de evaluación y desempeño INLASA N°
Eval_Des.N/A **Sensib.0** **Especifi.0** **Eficacia.0**

CONSIDERANDO:

Qué se han cumplido con todos los requisitos, por tanto:

SE RESUELVE:

Autorizar la **REINSCRIPCION** en el Registro Sanitario Nacional del producto
AUTODELFA NEONATAL 17 ALFA-OH PROGESTERONE de laboratorios
WALLAC OY procedente de **FINLANDIA**
para **WALLAC OY** bajo licencia de
bajo el N° **RI-2592/2022**

que responde a las siguientes especificaciones:

Componentes: 1. CALIBRADORES DE 17-OHP. A 0 NG/ML, B 4NG/ML, C 10 NG/ML, D 25 NG/ML, E 75NG/ML, F 220 NG/ML DE SUERO. 5 [8] CASSETTES DE PAPEL FILTRO (WHATMAN, N° 903) CON 1 JUEGO DE MANCHAS DE SANGRE SECA, 2. CONTROLES DE 17-OHP. C1 17 NG/ML, C2 45 NG/ML, C3 100 NG/ML DE SUERO, 2 [6] CASSETTES DE PAPEL FILTRO, 3. SOLUCION MADRE DE TRAZADOR 17-OHP-EU) (40 NMOL/L) SOLUCION SALINA TAMPONADA CON TRIS-HCL (PH 7.8) QUE CONTIENE ALBUMINA SERICA BOVINA Y DEXTRAN T10,2 [4] VIALES, LIOFILIZADOS. 4. SOLUCION MADRE DE ANTISUERO 17-OHP) (CONEJO POLICLONAL): EL ANTISUERO ES UNA SOLUCION SALINA TAMPONADA CON TRIS-HCL (PH 7.8) QUE CONTIENE ALBUMINA SERICA BOVINA, Y < 0.1% DE AZIDA SODICA COMO CONSERVANTE. 2 [4] VIALES, 2.8 ML. 5. TAMPON DEL ENSAYO 17-OHP. SOLUCION SALINA LISTA PARA USAR, TAMPONADA CON TRIS-HCL (PH 7.8), QUE CONTIENE ALBUMINA SERICA BOVINA, TWEEN 40, POLIETILENGLICOL 6000, CACL2, DANAZOL, UN COLORANTE ROJO INERTE, Y < 0.1% DE AZIDA SODICA COMO CONSERVANTE. 2 [3] FRASCOS, 120 ML. 6. TIRAS PARA MICROTITULACION CON IGG ANTI-CONEJO): 8X 12 POCILLOS RECIERTOS CON IGG ANTI-CONEJO (DESARROLLADOS EN CABRA), 4 [12] PLACAS 7. CONTROL DE CALIDAD ESPECIFICO DEL LOTE. 1 UNIDAD.

Presentación: **1152 ENSAYOS Y 384 ENSAYOS**

Conservación **2-8 °C**

Periodo de validez: **22 Meses.**

Orden de pago N° **8000900** del **8** de **Marzo** de **2022**

El presente Registro Sanitario tiene Validez de cinco años a partir de la fecha

La Paz, **19** de **Abril** de **2022**


Lic. Yveth A. Yvonne Pinto
JEFE DEPTO. DE AUTORIZACION
DE COMERCIALIZACION
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED

Regístrese, comuníquese y archívese




Dr. Yuri Werner Quisbert Aruquipa
DIRECTOR GENERAL EJECUTIVO
AGENCIA ESTATAL DE MEDICAMENTOS
Y TECNOLOGIAS EN SALUD
AGEMED