

Aliso Viejo, Agosto, 2023.

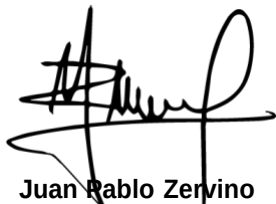
A quien corresponda,

Por la presente, certifico que la empresa Interventional Medical Products S.A., con base en la ciudad de Medellín y filiales en las principales ciudades de Colombia, es el distribuidor exclusivo autorizado por Microvention Inc. para la representación, distribución y comercialización de los productos que la fábrica produce, tales como:

- Productos de acceso
- Coils
- Stents
- Diversores de flujo
- Líquidos embólicos
- Todos los dispositivos de Stroke.

Sin otro particular, aprovecho la oportunidad para saludarlo

Atentamente,

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Juan Pablo Zervino". The signature is stylized with a large, looping initial "J" and a long, sweeping horizontal stroke at the end.

Juan Pablo Zervino

Senior Sales Manager for Latin America
MicroVention, Inc., A **TERUMO** Group Company
35 Enterprise, Aliso Viejo, CA
Mobile: +1.949.521.3279
Juanpablo.zervino@microvention.com

23 agosto 2023

A quien le interese,

CERTIFICADO DE EXCLUSIVIDAD

Por la presente certifico que **INTERVENTIONAL MEDICAL PRODUCTS SA**, con domicilio en Calle. 10 Sur # 51A-55, Medellín, Colombia, es el representante directo y distribuidor e importador exclusivo de los dispositivos de Occlutech International AB en todo Colombia.

- Figulla®Paquete de procedimiento de oclusión Flex II ASD
- Figulla®Paquete de procedimiento oclisor Flex II PFO
- Figulla®Paquete de procedimiento con oclisor Flex II UNI
- Occlutech®Paquete de procedimiento de oclisor PLD
- Occlutech®Paquete de procedimiento de oclisor PDA
- Occlutech®Paquete de procedimientos Mvsd
- Paquete de procedimiento Occlutech® PmVSD
- Paquete de procedimiento con regulador de flujo auricular Occlutech®

Cada uno de los anteriores se vende y distribuye como un paquete de procedimiento, que contiene un oclisor o derivación interauricular (dispositivo implantable) y un empujador compatible (para la entrega del implante) en la misma caja de embalaje. Los dispositivos individuales no se pueden comprar por separado, sino sólo como un paquete de procedimientos.

Los siguientes dispositivos médicos se venden, distribuyen y registran como dispositivos individuales:

- Globo de medición Occlutech®
- Sistema de administración Occlutech®
- Alambre guía Occlutech®

Fabricantes legales de los dispositivos individuales:

Fabricante legal:	Dispositivo médico	Arrullo
Occlutech GmbH Winzerlaer Straße 2, 07745 Jena, Alemania	Figulla® Flex II Oclusores: CIA, FOP, UNI Dimensionamiento de Occlutech® Globo Entrega de Occlutech® Sistema Occlutech® Oclusiones Arribista*	Alemania
Occlutech Tıbbi Ürünler San.ve Tic. Ltd. Şti. , Yeşilköy SB Mah., E Blok Sok. Apartamento Occlutech. No:6 34149, Bakırköy/Estambul, Turquía	PDA Occlutech® Ocluser PLD Occlutech® Ocluser Occlutech® mVSD Ocluser Occlutech® PMVSD Ocluser Pistola Occlutech® Arribista* Flujo auricular Occlutech® Regulador	Pavo
Epflex Feinwerktechnik GmbH Soy Schwoßlbogen 24, D-72581, Alemania	Guía Occlutech® Cable#	Alemania
H.+H. Maslanka Chirurgische Instrumente GmbH Stockacher Straße 172, 78532 Tuttlingen, Alemania	Empujador flexible I* Flex-Pusher II*	Alemania

El empujador de pistola Occlutech, el empujador de oclusiones Occlutech y el empujador Flex I/II se empaquetan junto con sus oclusores/derivaciones correspondientes y no deben venderse individualmente. Flex Pusher I y Flex Pusher II son fabricados exclusivamente para Occlutech por H.+H. Maslanka Chirurgische Instrumente GmbH. #Guidewire es fabricado por EPflex como un producto OEM que Occlutech está autorizado a vender bajo su propia marca.

Firmo este documento para ser presentado a quien corresponda, sin más.

En nombre de Occlutech International AB,

DocuSigned by:



Signer Name: Sakarias Lindell
Signing Reason: I approve this document
Signing Time: 2023-08-23 | 10:11:20 AM CEST
29F1940478084015ADA26E26971A6522

Sakarias Lindell



Director ejecutivo y miembro de la junta directiva de Occlutech International AB

PiMedica S.A.

🏠 Calle 10 Sur # 51 A 55 - Local 505, Centro de Negocios del Sur
☎ (+57) (4) 501 71 19 - (+57) 320 551 4862
✉ info@pimedica.com



Medellín, 22 de Agosto de 2023

A QUIEN PUEDA INTERESAR

Por medio de la presente certificamos que INTERVENTIONAL MEDICAL PRODUCTS S.A. con NIT 900.106.843-3, es nuestro distribuidor exclusivo a nivel nacional de los siguientes productos:

Catéter Introductor VAS

Cualquier inquietud al respecto con gusto será atendida.

Atentamente

Juliana Uribe Arango

Directora Administrativa

Teléfono: +57 (4) 428-9590

Celular: +57 (311) 372-5263

Email: juribe@pimedica.com

Dirección: Calle 10 sur N° 51^a – 55 / Centro de Negocios del Sur – Local 505,
Medellín - Colombia

www.pimedica.com



SC-CER598386



DM-CER598388



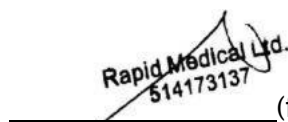
www.pimedica.com

**CARTA DE AUTORIZACIÓN PARA SER
PROPIETARIO E IMPORTADOR**

La empresa **Rapid Medical Ltd.**, Sociedad legalmente constituida bajo las normas de Israel, autorizo a la sociedad **INTERVENTIONAL MEDICAL PRODUCTS SA** domiciliada en Medellín—Colombia para importar, distribuir, comercializar y obtener de las Autoridades Sanitarias de Colombia los Registros Sanitarios correspondientes a los productos:

- COMANECI
- DISPOSITIVO DE REVASCULARIZACIÓN TIGERTRIEVER

Se faculta a la Empresa PRODUCTOS MÉDICOS INTERVENCIONAL SA y PIMEDICA SA como titular de los Registros Sanitarios, importadora y distribuidora de los mismos productos en Colombia.


Rapid Medical Ltd.
514173137 (firmado)

Nombre impreso: Ronen Eckhouse

Representante legal

Otorgado el: 31.05.2023 (fecha)



Bormes les Mimosas, 1 de junio de 2023

CARTA DE AUTORIZACIÓN PARA SER IMPORTADOR Y ACONDICIONADOR

Nosotros, **ALN SARL.**, una empresa legalmente constituida según las normas de Francia, por la presente autoriza a la empresa **INTERVENTIONAL MEDICAL PRODUCTS S.A.** ubicada en Medellín – Colombia para importar, acondicionar, distribuir, comercializar y presentar ante las Autoridades Sanitarias de Colombia las declaraciones y documentos correspondiente a los productos:

1/ Filtro de vena cava opcional ALN

ALN Filtro de vena cava opcional, abordaje braquial (FB.010500) ALN Filtro de vena cava opcional con gancho, abordaje braquial (FB.HOOK) ALN Filtro de vena cava opcional, abordaje femoral (FF.010995)
ALN Filtro de vena cava opcional con gancho, abordaje femoral (FF.HOOK)
ALN Filtro de vena cava opcional, abordaje yugular (FJ.120096)
ALN Filtro de vena cava opcional con gancho, abordaje yugular (FJ.HOOK)
ALN Filtro de vena cava opcional, abordaje poplíteo (FP.012013)
Filtro de vena cava opcional ALN con gancho, abordaje poplíteo (FP.HOOK)

2/ Kit de extracción y/o reposicionamiento del filtro de vena cava opcional ALN

Kit de extracción y/o reposicionamiento del filtro de vena cava opcional ALN – ALN RS recto (FT.902010) Kit de extracción y/o reposicionamiento del filtro de vena cava opcional ALN – ALN RS precurvado (FT.902010/VS2) Extracción y/o Kit de reposicionamiento del filtro de vena cava opcional ALN – ALN 2en1 RS (RK-2010)

Esta autorización permanecerá vigente hasta que le notifiquemos que ha sido revocada.

Alain NIGÓN

Director general

Asedio social : **ALN** Ruta de la Estación 20240 Ghisonaccia

Oficinas : 589, Chemin du Niel 83230 Bormes les Mimosas - Tél : 33(0) 4 94 01 05 01-fax: 33(0) 4 94 01 09 01
SARL con un capital de 1500000 €. - RCS BASTIA B 411 237 704 - SIRET 411 237 704 00019 - APE 3250A - N° TVA: FR.00 411 237 704

Dirección de correo electrónico : contacto@aln2b.com -Página de inicio: www.aln2b.com