



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas  
Regulación e Institutos  
A. N. M. A. T.*

DISPOSICIÓN N°

3514

BUENOS AIRES, 12 ABR 2017

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-5906-16-5 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma WM ARGENTINA S.A. solicita el cambio de titularidad a su favor del Certificado de Autorización de Venta de Reactivos de Diagnóstico N° 8075, correspondiente al Producto Médico: ORTHO™ WORKSTATION / PARA SERVIR DE APOYO EN LAS PRUEBAS DE INMUNO-HEMATOLOGÍA IN VITRO DE SANGRE HUMANA MEDIANTE LA INCUBACIÓN Y CENTRIFUGACIÓN DE LOS CASSETTES BIOVUE®, cuyo titular actual es la firma JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A..

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que la Dirección de Gestión de Información Técnica, la Dirección General de Asuntos Jurídicos y la Dirección Nacional de Productos Médicos han tomado la intervención que les compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

E  
JM 1



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas  
Regulación e Institutos  
A. N. M. A. F.*

Por ello;

DISPOSICIÓN N° 3514

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase el cambio de titularidad del Certificado de Autorización de Venta de Reactivos de Diagnóstico N° 8075, correspondiente al Producto Médico: ORTHO™ WORKSTATION / PARA SERVIR DE APOYO EN LAS PRUEBAS DE INMUNO-HEMATOLOGÍA IN VITRO DE SANGRE HUMANA MEDIANTE LA INCUBACIÓN Y CENTRIFUGACIÓN DE LOS CASSETTES BIOVUE®, a favor de la firma WM ARGENTINA S.A..

ARTÍCULO 2º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado de Autorización de Venta de Reactivos de Diagnóstico N° 8075, correspondiente al Producto Médico: ORTHO™ WORKSTATION / PARA SERVIR DE APOYO EN LAS PRUEBAS DE INMUNO-HEMATOLOGÍA IN VITRO DE SANGRE HUMANA MEDIANTE LA INCUBACIÓN Y CENTRIFUGACIÓN DE LOS CASSETTES BIOVUE®, cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia autenticada de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN N° 3 5 1 4

sus efectos; cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-5906-16-5

DISPOSICIÓN N°:

*E.  
Jull*

3 5 1 4

**DR. ROBERTO LEPE**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.