



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

DISPOSICIÓN N° 4258

BUENOS AIRES, 28 ABR 2017

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-6265-16-7 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° 3194, correspondiente al Producto Médico: VITROS IMMUNODIAGNOSTIC PRODUCTS PROLACTIN / ESTÁ INDICADO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO, PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROLACTINA EN SUERO Y PLASMA HUMANO EN EL SISTEMA IMMUNODIAGNÓSTICO VITROS, 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.

[Handwritten signature]



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

DISPOSICIÓN N° 4 2 5 8

Por ello;

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° 3194, correspondiente al Producto Médico: VITROS IMMUNODIAGNOSTIC PRODUCTS PROLACTIN / ESTÁ INDICADO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO, PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROLACTINA EN SUERO Y PLASMA HUMANO EN EL SISTEMA IMMUNODIAGNÓSTICO VITROS, 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° 3194, correspondiente al Producto Médico: VITROS IMMUNODIAGNOSTIC PRODUCTS PROLACTIN / ESTÁ INDICADO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO, PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PROLACTINA EN SUERO Y PLASMA HUMANO EN EL SISTEMA IMMUNODIAGNÓSTICO VITROS, 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
S. N. M. S. T.*

DISPOSICIÓN Nº **4 2 5 8**

sus efectos; cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-47-3110-6265-16-7

DISPOSICIÓN Nº:

4 2 5 8

[Handwritten signature]
Dr. ROBERTO LEEA
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.