



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

DISPOSICIÓN N° **4260**

BUENOS AIRES, **28 ABR 2017**

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-6238-16-4 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° 7936, correspondiente al Producto Médico: NEWBORN CASSETTE ORTHO BIOVUE SYSTEM (ANTI-A, ANTI-B, ANTI-A+B, ANTI-D (ANTI-RH1) Y CONTROL) / PRUEBA CUALITATIVA PARA RECONOCER LOS ANTÍGENOS A, B Y D (RH1) EN LOS HEMATÍES HUMANOS Y PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS IGG UNIDOS A HEMATÍES EN SANGRE CON O SIN ANTICOAGULANTE DE RECIÉN NACIDOS, 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.



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

Por ello;

DISPOSICIÓN N° 4260

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° 7936, correspondiente al Producto Médico: NEWBORN CASSETTE ORTHO BIOVUE SYSTEM (ANTI-A, ANTI-B, ANTI-A+B, ANTI-D (ANTI-RH1) Y CONTROL) / PRUEBA CUALITATIVA PARA RECONOCER LOS ANTÍGENOS A, B Y D (RH1) EN LOS HEMATÍES HUMANOS Y PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS IGG UNIDOS A HEMATÍES EN SANGRE CON O SIN ANTICOAGULANTE DE RECIÉN NACIDOS, 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° 7936, correspondiente al Producto Médico: NEWBORN CASSETTE ORTHO BIOVUE SYSTEM (ANTI-A, ANTI-B, ANTI-A+B, ANTI-D (ANTI-RH1) Y CONTROL) / PRUEBA CUALITATIVA PARA RECONOCER LOS ANTÍGENOS A, B Y D (RH1) EN LOS HEMATÍES HUMANOS Y PARA LA DETECCIÓN DE ANTICUERPOS IGG UNIDOS A HEMATÍES EN SANGRE CON O SIN ANTICOAGULANTE DE RECIÉN NACIDOS, cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.



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

DISPOSICIÓN Nº **4 2 6 0**

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 sus efectos; cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-47-3110-6238-16-4

DISPOSICIÓN Nº:

**4 2 6 0**

**Dr. ROBERTO LEDE**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.