



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

"2010 – Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"

DISPOSICIÓN N° 1633

BUENOS AIRES, 08 ABR 2010

VISTO el expediente N° 1-47-22598/09-1 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por los presentes actuados la firma ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA S.A solicita autorización para la venta a laboratorios de análisis clínicos del Reactivo de diagnóstico de uso "in vitro" denominado MULTIGENT Cannabinoids / PARA LA DETERMINACION CUALITATIVA y SEMICUANTITATIVA DE CANABINOIDES (THC) EN ORINA HUMANA EN LOS SISTEMAS ARCHITECT c Y EL SISTEMA AEROSET.

Que a fojas 79 consta el informe técnico producido por el Servicio de Reactivos de Diagnóstico que establecen que los productos reúnen las condiciones de aptitud requeridas para su autorización.

Que la Dirección de Tecnología Médica ha tomado la intervención de su competencia.

Que se ha dado cumplimiento a los términos que establece la Ley N° 16.463, y Resolución Ministerial N° 145/98.

Que la presente se dicta en virtud de las facultades conferidas por el Artículo 8° inciso 11) del Decreto 1490/92 y Decreto N° 253/08.

Por ello;



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

"2010 – Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"

DISPOSICIÓN N°

11 8 3 3

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE ,
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MEDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Autorízase la venta a laboratorios de análisis clínicos del producto de diagnóstico para uso in Vitro denominado MULTIGENT Cannabinoids / PARA LA DETERMINACION CUALITATIVA y SEMICUANTITATIVA DE CANABINOIDES (THC) EN ORINA HUMANA EN LOS SISTEMAS ARCHITECT c Y EL SISTEMA AEROSSET, el que será elaborado por Microgenics Corp. (U.S.A.) e importado terminado por la firma ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA S.A. en envases por kit x 500 tests, Contenido: R1: 2 x 31 ml; R2: 2 x 31 ml, con una vida útil de DOCE (12) MESES , conservado entre 2-8°C y que la composición se detalla a fojas 26.

ARTICULO 2°.- Acéptense los proyectos de rótulos y Manual de Instrucciones a fojas 35 a 77 debiendo constar en los mismos que la fecha de vencimiento es la declarada por el elaborador impreso en los rótulos de cada partida.

ARTÍCULO 3°.- Extiéndase el Certificado correspondiente.

ARTICULO 4°.- LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MEDICA se reserva el derecho de reexaminar los métodos de control, estabilidad y elaboración cuando las circunstancias así lo determinen.

ARTÍCULO 5°.- Anótese, gírese al Departamento de Registro a sus efectos, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia de la presente Disposición

9



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

"2010 – Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"

DISPOSICIÓN N° 1633

junto con la copia de los proyectos de rótulos y del manual de instrucciones debidamente visados, y el certificado correspondiente. Remítase una copia de la presente Disposición y Certificado a la Dirección de Tecnología Médica. Cumplido, Archívese PERMANENTE.-

EXPEDIENTE N° 1-47-22598/09-1

DISPOSICIÓN N°:

Fd

1633

Dr. DANIEL MOLLAN
SUBINTERVENTOR
A. N. M. A. T.



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

"2010 – Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN DE VENTA DE
REACTIVOS DE DIAGNOSTICO

Expediente n° 1-47-22598/09-1

Se autoriza a la firma ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA S.A. a comercializar el Reactivo de diagnóstico de uso in vitro denominado MULTIGENT Cannabinoids / PARA LA DETERMINACION CUALITATIVA y SEMICUANTITATIVA DE CANABINOIDES (THC) EN ORINA HUMANA EN LOS SISTEMAS ARCHITECT c Y EL SISTEMA AEROSSET. En envases por kit x 500 tests, Contenido: R1: 2 x 31 ml; R2: 2 x 31 ml. Vida útil: DOCE (12) MESES, conservado entre 2-8°C. Se le asigna la categoría: venta a Laboratorios de análisis clínicos por hallarse en la condiciones establecidas en la Ley N° 16.463 y Resolución Ministerial N° 145/98. Lugar de elaboración: Microgenics Corp. (U.S.A.). En las etiquetas de los envases, anuncios y prospectos deberá constar PRODUCTO PARA DIAGNOSTICO USO IN VITRO AUTORIZADO POR LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA. Certificado n° **006568**

ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y
TECNOLOGIA MEDICA

Buenos Aires, **08** ABR 2010

Firma y sello

Dr. DANIEL COLLAN
SUBINYERVENTOR
A.N.M.A.T.