



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

DISPOSICIÓN N° 2357

2012- "Año de Homenaje al doctor D.Manuel Belgrano"

BUENOS AIRES 24 ABR 2012

VISTO, el expediente n° 1-47-16385/11-5 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A solicita autorización para la venta a laboratorios de análisis clínicos del Producto para diagnóstico de uso "In Vitro" denominado ADVIA CHEMISTRY VALPROIC ACID_2 / PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY.

Que a fs. 99 consta el informe técnico producido por el Servicio de Productos para Diagnóstico que establece que el producto 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 16.463, Resolución Ministerial N° 145/98 y Disposición A.N.M.A.T N° 2674/99.

Que la presente se dicta en virtud de las facultades conferidas por el Artículo 8° inciso 11) del Decreto 1.490/92 y Decreto 425/10.

Por ello;



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

DISPOSICIÓN Nº **2357**

2012- "Año de Homenaje al doctor D.Manuel Belgrano"

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

D I S P O N E:

ARTICULO 1º.- Autorízase la venta a laboratorios de análisis clínicos del Producto para diagnóstico de uso "in Vitro" denominado ADVIA CHEMISTRY VALPROIC ACID_2 / PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY que será elaborado por RANDOX LABORATORIES LTD. (REINO UNIDO) PARA SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. e importado por SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A a expendirse en envases POR 400 DETERMINACIONES, CONTENIENDO: REACTIVO 1 (4 x 11,4 ml); REACTIVO 2 (4 x 7,0 ml) .,cuya composición se detalla a fojas 40 con un período de vida útil de 12 (DOCE) meses desde la fecha de elaboración conservado entre 2 - 8 °C .

ARTICULO 2º.- Acéptense los rótulos y manual de instrucciones obrantes a fojas 47 a 97 debiendo constar en los mismos que la fecha de vencimiento es la declarada por el elaborador impreso en los rótulos de cada partida.

ARTICULO 3º.- Extiéndase el Certificado correspondiente.

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



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

DISPOSICIÓN N° **2357**

2012-“Año de Homenaje al doctor D.Manuel Belgrano”

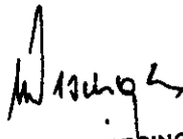
ARTICULO 5º.- Anótese; gírese al Departamento de Registro a sus efectos, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia autenticada de la presente Disposición junto con la copia de los proyectos de Rótulos y de Manual de Instrucciones y del Certificado correspondiente. Notifíquese a la Dirección de Tecnología Médica Cumplido, archívese PERMANENTE.-

Expediente n°: 1-47-16385/11-5.-

DISPOSICIÓN N°:

av.

2357


Dr. OTTO A. ORSINGHER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.





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

2012- "Año de Homenaje al doctor D.Manuel Belgrano"

CERTIFICADO DE AUTORIZACION DE VENTA
DE PRODUCTOS PARA DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO

Expediente nº:1-47-16385/11-5.-

Se autoriza a la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A a comercializar el Producto para Diagnóstico de uso "in vitro" denominado ADVIA CHEMISTRY VALPROIC ACID_2 / PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY, en envases POR 400 DETERMINACIONES, CONTENIENDO: REACTIVO 1 (4 x 11,4 ml); REACTIVO 2 (4 x 7,0 ml). Se le asigna la categoría: Venta a laboratorio de Análisis clínicos por hallarse comprendido en las condiciones establecidas en la Ley 16.463, y Resolución M.S. y A.S. Nº 145/98. Lugar de elaboración: RANDOX LABORATORIES LTD. (REINO UNIDO) PARA SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. Periodo de vida útil: 12 (DOCE) meses desde la fecha de elaboración conservado entre 2 - 8 °C. En las etiquetas de los envases, anuncios y Manual de instrucciones deberá constar PRODUCTO PARA DIAGNOSTICO DE USO "IN VITRO" USO PROFESIONAL EXCLUSIVO AUTORIZADO POR LA ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA.

Certificado nº:

007820

ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y
TECNOLOGÍA MÉDICA.

Buenos Aires,

24 ABR 2012

Firma y sello



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

2012- "Año de Homenaje al doctor D.Manuel Belgrano"

CERTIFICADO DE AUTORIZACION DE VENTA
DE PRODUCTOS PARA DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO

Expediente nº:1-47-16385/11-5.-

Se autoriza a la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A a comercializar el Producto para Diagnóstico de uso "in vitro" denominado ADVIA CHEMISTRY VALPROIC ACID_2 / PARA USO DIAGNOSTICO IN VITRO EN LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ACIDO VALPROICO EN SUERO Y PLASMA HUMANOS EN LOS SISTEMAS ADVIA CHEMISTRY, en envases POR 400 DETERMINACIONES, CONTENIENDO: REACTIVO 1 (4 x 11,4 ml); REACTIVO 2 (4 x 7,0 ml). Se le asigna la categoría: Venta a laboratorio de Análisis clínicos por hallarse comprendido en las condiciones establecidas en la Ley 16.463, y Resolución M.S. y A.S. Nº 145/98. Lugar de elaboración: RANDOX LABORATORIES LTD. (REINO UNIDO) PARA SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. Periodo de vida útil: 12 (DOCE) meses desde la fecha de elaboración conservado entre 2 - 8 °C. En las etiquetas de los envases, anuncios y Manual de instrucciones deberá constar PRODUCTO PARA DIAGNOSTICO DE USO "IN VITRO" USO PROFESIONAL EXCLUSIVO AUTORIZADO POR LA ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA.

Certificado nº: **007820**

ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y
TECNOLOGÍA MÉDICA.

Buenos Aires,

24 ABR 2012

Firma y sello