



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

DISPOSICIÓN Nº

5035

BUENOS AIRES, **24 AGO 2012**

VISTO el Expediente Nº 1-47-0000-006360-09-8 de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones se comunica a esta Administración Nacional el cambio de titularidad a favor de la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A., en representación de la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. de los Reactivos de Diagnóstico de uso "IN VITRO" detallados en el Anexo I de la presente Disposición, cuyo titular actual es la firma WM ARGENTINA S.A.

Que la firma comunica el cambio de razón social de la firma DADE BEHRING MARBURG GMBH elaboradora de los Reactivos de Diagnóstico de uso "IN VITRO" mencionados anteriormente, la que en lo sucesivo se denominará SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS PRODUCTS GMBH.

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



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

DISPOSICIÓN Nº **5035**

Que el Departamento de Registro y la Dirección de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención que les compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por Decreto Nº 1.490/92 y del Decreto Nº 425/10.

Por ello;

**EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA**

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase el cambio de titularidad de los Reactivos de Diagnóstico de uso "IN VITRO" detallados en el Anexo I de la presente Disposición, a favor de la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC., representada por la firma SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS S.A.

ARTICULO 2º.- Autorízase el cambio de razón social de la firma DADE BEHRING MARBURG GMBH elaboradora de los Reactivos de Diagnóstico de uso "IN VITRO" mencionados anteriormente, la que en lo sucesivo se denominará SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS PRODUCTS GMBH.

ARTICULO 3º.- Practíquense las atestaciones correspondientes en los Certificados Nros.: 909, 910, 952, 1422, 1469, 1512, 2657, 2929 y 2928,



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

DISPOSICIÓN Nº

5 0 3 5

cuando los mismos se presenten acompañados de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTICULO 4º.- Regístrese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la copia autenticada de la presente Disposición; gírese al Departamento de Registro a sus efectos. Cumplido, archívese PERMANENTE.

Expediente Nº 1-47-0000-006360-09-8

DISPOSICIÓN Nº:


DR. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.

CC



5 0 3 5





Ministerio de Salud
 Secretaría de Políticas,
 Regulación e Institutos
 A.N.M.A.7.

5035

ANEXO I

REACTIVOS DE DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO

CERTIFIC. Nº	NOMBRE COMERCIAL
909	BERICHROM ANTIPLASMINA ALFA 2/ DETERMINACIÓN FOTOMÉTRICA DE ANTIPLASMINA ALFA 2
909	BERICHROM ANTITROMBINA III / DETERMINACIÓN FOTOMÉTRICA DE ANTIROMBINA III
909	BERICHROM HEPARINA / ACTIVIDAD HEPARÍNICA Y CONTROL TERAPEUTICO HEPARINICO
909	BERICHROM PLASMINOGENO / DETERMINACION FOTOMETRICA DE PLASMINOGENO
909	CHROMOQUICK PT / DETERMINACION FOTOMETRICA DE TIEMPO DE TROMBOPLASTINA
909	NEOTHROMTIN - CTS / TIEMPO DE TROMBOPLASTINA PARCIAL CON SUSTRATO CROMOGENO
910	CONTROL PLASMA N
910	CONTROL PLASMA P
910	CONTROL PLASMA U
910	FIBRINOGEN CALIBRATOR KIT
910	PATHOPLASMA I
910	PATHOPLASMA II
910	PLASMA PARA CALIBRACIÓN / ESTANDARES Y CONTROLES DE CALIBRACIÓN
910	STANDARD PLASMA HUMANO
952	BERICHROM ANTITROMBINA III / ANTITROMBINA III
952	BERICHROM PAI / ACTIVADOR INHIBIDOR DE PLASMINOGENO
952	TEST THROMBIN 30 IV / ML (BOVINA) / TIEMPO DE TROMBINA

5,

Handwritten signature/initials



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

5035

CERTIFIC. Nº	NOMBRE COMERCIAL
952	TURBIQUANT FIBRINOGENO / FIBRINOGENO
1422	N DILUENT / PARA DILUCION
1422	N REACTION BUFFER / PARA REACCION
1469	CONCENTRADO STANDARD DE PROTEINAS URINARIAS (HUMANO)/ PATRON DE REFERENCIA PARA LA CALIBRACIÓN DE ALFA -1 MICROGLOBULINA EN ORINA
1469	N APOLIPOPROTEIN STANDARD SERUM (HUMAN) / PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUIMICA DE LA APOLIPOPROTEÍNA A1 y B HUMANA EN SUERO
1469	N LP (a) CONTROL / PARA CONTROLAR LA EXACTITUD Y PRECISIÓN DE LA DETERMINACIÓN INMUNOQUÍMICA DE LIPOPROTEÍNA HUMANA EN SUERO
1469	N LP (a) STANDARD (HUMAN) / PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUIMICA DE LA LIPOPROTEÍNA (a) HUMANA EN SUEROS
1469	N PROTEIN STANDARD PY / PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUÍMICA CUANTITATIVA DE PROTEÍNAS EN SUERO Y PLASMA
1469	N PROTEIN STANDARD SL / PATRÓN DE REFERENCIA PARA LA DETERMINACIÓN INMUNOQUÍMICA CUANTITATIVA DE PROTEÍNAS EN SUERO Y PLASMA
1469	N SUPPLEMENTARY REAGENT PRECIPITATION / REACTIVO ADICIONAL PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE PREALBÚMINA, APO A1, APO B, FIBRINOGENO, ANTITROMBINA III, PROTROMBINA, PLASMINÓGENO. TODO SE REALIZA CON EL NEFELÓMETRO DE BHERING

9,

MM

SW



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

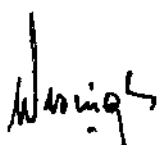
CERTIFIC. Nº	NOMBRE COMERCIAL
1512	LATEX MYOGLOBIN / MIOGLOBINA EN SUERO O PLASMA
1512	N LATEX ADN ASA B / DNASA B DE STREPTOCOCOS EN SUERO
1512	N LATEX FERRITIN / FERRITINA EN SUERO
1512	N LATEX IGA / IgA EN LIQUIDO CEFALORRAQUIDEO
1512	N LATEX IGE / IgE EN SUERO O PLASMA
1512	N LATEX IGM / IgM
2657	N LATEX ASL / ANTIESTREPTOLISINA O POR NEFELOMETRÍA
2657	N LATEX CRP / PROTEÍNA C REACTIVA POR NEFELOMETRIA
2657	N LATEX RF / FACTOR REUMATOIDEO POR NEFELOMETRIA
2657	NAS IGG 1/ SUBCLASE DE IgG HUMANA POR NEFELOMETRIA
2657	NAS IGG2 / SUBCLASE 2 DE IgG HUMANA POR NEFELOMETRIA
2657	NAS IGG3 / SUBCLASE 3 DE IgG HUMANA POR NEFELOMETRIA
2657	NAS IGG4 / SUBCLASE 4 DE IgG HUMANA PRO NEFELOMETRIA
2928	TURBIQUANT ANTITROMBINA III/ TEST TURBIDIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE ANTITROMBINA III EN PLASMA UTILIZANDO EL TURBITIMER BEHRING
2928	TURBIQUANT APOLIPOPROTEÍNA B/ TEST TURBIDIMETRICO PARA LA DETERMINACIÓN CUANTITATIVA DE APOLIPOPROTEÍNA B EN SUERO UTILIZANDO EL TURBITIMER BEHRING

Expediente Nº 1-47-0000-006360-09-8

DISPOSICIÓN Nº:

CC

5035


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

