



BUENOS AIRES, 22 ENE 2016

VISTO el Expediente Nº 1-47-3110-003266-15-1 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT); y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma BIOMERIEUX ARGENTINA S.A., solicita la cancelación del Certificado Nº 4486 correspondiente a los reactivos de diagnóstico de uso "in vitro" 1) ENZILINE ASAT / GOT MONORÉACTIF; 2) ENZILINE ASAT / GOT 50 MONORÉACTIF y 3) ENZILINE ASAT / GOT 200 MONORÉACTIF / DETERMINACIÓN CINÉTICA DE LA ACTIVIDAD ASPARTATO AMINOTRANSFERERASA, de su titularidad.

Que lo solicitado encuadra dentro de los alcances del Artículo 8º, Inciso a) de la Ley Nº 16.463.

Que la Dirección de Gestión de Información Técnica y la Dirección Nacional de Productos Médicos han tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud a las atribuciones conferidas por el Decreto Nº 1490/92, y por el Decreto Nº 101/15, de fecha 16 de diciembre de 2015.



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

DISPOSICIÓN Nº **0 5 5 9**

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:


ARTÍCULO 1º.- Cancélase el Certificado Nº 4486 correspondiente a los reactivos de diagnóstico de uso "in vitro" 1) ENZILINE ASAT / GOT MONORÉACTIF; 2) ENZILINE ASAT / GOT 50 MONORÉACTIF y 3) ENZILINE ASAT / GOT 200 MONORÉACTIF / DETERMINACIÓN CINÉTICA DE LA ACTIVIDAD ASPARTATO AMINOTRANSFERERASA, propiedad de la firma BIOMERIEUX ARGENTINA S.A., de acuerdo con lo dispuesto por el Artículo 8º, inciso a) de la Ley Nº 16.463.

ARTÍCULO 2º.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos, por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la copia de la presente Disposición; cumplido, archívese.

EXPEDIENTE Nº 1-47-3110-0003266-15-1

DISPOSICIÓN Nº **0 5 5 9**

fz

  
R. R. BERTO LEDE  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.