



BUENOS AIRES, **22 ENE 2016**

VISTO el Expediente Nº 1-47-3110-003264-15-2 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 4389 correspondiente al reactivo de diagnóstico de uso "in vitro" SLIDEX ROTA-ADENO KIT / TEST DE AGLUTINACIÓN DE PARTÍCULAS DE LÁTEX QUE PERMITE LA DOBLE DETECCIÓN DE LOS ROTAVIRUS Y DE LOS ADENOVIRUS EN LAS HECES FECALES. ES UNA PRUEBA CUALITATIVA, 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 N° 0 5 6 0


Por ello:

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- CANCELASE el Certificado N° 4389 correspondiente al reactivo de diagnóstico de uso "in vitro" SLIDEX ROTA-ADENO KIT / TEST DE AGLUTINACIÓN DE PARTÍCULAS DE LÁTEX QUE PERMITE LA DOBLE DETECCIÓN DE LOS ROTAVIRUS Y DE LOS ADENOVIRUS EN LAS HECES FECALES. ES UNA PRUEBA CUALITATIVA, propiedad de la firma BIOMERIEUX ARGENTINA S.A., de acuerdo con lo dispuesto por el Artículo 8º, inciso a) de la Ley N° 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 N° 1-47-3110-003264-15-2

DISPOSICIÓN N° 0 5 6 0

fz


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