



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N°

8 0 5 7

BUENOS AIRES, 25 JUL 2016

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-005361-15-1 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT); y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LAB SYSTEMS S.A., solicita la cancelación del Certificado de Autorización de Venta de Reactivos de Diagnóstico "in vitro" N° 003531 y del producto registrado bajo el N° 002321 según Formulario de Inscripción de Productores y Productos, de su titularidad.

Que lo solicitado encuadra dentro de los alcances del Artículo 8º, Inciso a) de la Ley N° 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 N° 1490/92 y por el Decreto N° 101 del 16 de diciembre de 2015.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN Nº **8 0 5 7**

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Cancélase el Certificado de Autorización de Venta de Reactivos de Diagnóstico "in vitro" Nº 003531 y el producto registrado bajo el Nº 002321 según Formulario de Inscripción de Productores y Productos, propiedad de la firma LAB SYSTEMS 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 autenticada de la presente Disposición; cumplido, archívese.

EXPEDIENTE Nº 1-0047-3110-005361-15-1

DISPOSICIÓN Nº **8 0 5 7**

vs


Dr. ROBERTO LEIDE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.