



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

DISPOSICIÓN N° 2405

BUENOS AIRES, 14 MAR 2016

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-002454-15-2 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 N° 3.825 correspondiente a los reactivos de diagnóstico "in vitro" 1) ENZYLINE GAMMA GT 10S; 2) ENZYLINE GAMMA GT 20S / DETERMINACIÓN CINÉTICA DE LA ACTIVIDAD GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA, 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° 101/15, de fecha 16 de diciembre de 2015.



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

DISPOSICIÓN N° **2405**

Por ello:

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- CANCELASE el Certificado N° 3.825 correspondiente al reactivo de diagnostico "in vitro" 1) ENZYLINE GAMMA GT 10S; 2) ENZYLINE GAMMA GT 20S / DETERMINACIÓN CINÉTICA DE LA ACTIVIDAD GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA, 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° 1-47-3110-002454-15-2

DISPOSICIÓN N° **2405**

fz

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