



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

DISPOSICIÓN N°

2418

BUENOS AIRES, 14 MAR 2016

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-003503-15-8 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° PM 1149-44 correspondiente al producto médico con nombre descriptivo PRUEBA CUANTITATIVA AUTOMATIZADA PARA LA DETERMINACIÓN DE FERRITINA POR INMUNOQUIMIOLUMINISCENCIA marca VIDIA ® FERRITIN, de su titularidad.

Que lo solicitado encuadra dentro de los alcances del Artículo 8°, 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.

*[Handwritten signature]*  
*[Handwritten mark]*



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

DISPOSICIÓN N°

2418

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- CANCELASE el certificado N° PM 1149-44 correspondiente al producto médico con nombre descriptivo PRUEBA CUANTITATIVA AUTOMATIZADA PARA LA DETERMINACIÓN DE FERRITINA POR INMUNOQUIMIOLUMINISCENCIA marca VIDIA ® FERRITIN, 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 autenticada de la presente Disposición; cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-3110-003503-15-8

DISPOSICIÓN N°

2418

vs

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