



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

DISPOSICIÓN Nº 3 2 5 0

BUENOS AIRES, 31 MAR 2016

VISTO el Expediente Nº 1-47-3110-1737/15-4 de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma BECKMAN COULTER ARGENTINA S.A. solicita el cambio de titularidad a su favor de los Certificados de Autorización de Venta de Reactivos de Diagnóstico de Uso In Vitro que se detallan en el Anexo, cuyo titular actual es la firma SIEMENS S.A..

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que la Dirección de Gestión de Información Técnica, la Dirección General de Asuntos Jurídicos y la Dirección Nacional de Productos Médicos han tomado la intervención que les compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1490/92 y Decreto Nº 101/15 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello;

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

DISPONE:



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

DISPOSICIÓN Nº 3 2 5 0

ARTÍCULO 1º.- Autorízase el cambio de titularidad de los Certificados de Autorización de Venta de Reactivos de Diagnóstico de Uso in Vitro que se detallan en el Anexo que forma parte de la presente disposición, a favor de la firma BECKMAN COULTER ARGENTINA S.A..

ARTÍCULO 2º.- Practíquese la atestación correspondiente en los Certificados de Autorización de Venta de Reactivos de Diagnóstico de Uso in Vitro mencionados en el Anexo, cuando los mismos se presenten acompañados de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia autenticada de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos; cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-47-3110-1737-15-4

DISPOSICION Nº:

3 2 5 0



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



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

3 2 5 0

ANEXO

Nº DE CERTIFICADO	NOMBRE COMERCIAL	FABRICANTE
6388	1) MICROSCAN®- PROMPT™ INOCULATION SYSTEM-D/ SISTEMA DE INOCULACIÓN PROMPT™-D SE EMPLEA PARA ESTANDARIZAR EL INÓCULO EN EL ESTUDIO DE SENSIBILIDAD A ANTIMICROBIANOS POR MICRODILUCIÓN, SOLO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO. 2) MICROSCAN®-INOCULUM WATER WITH PLURONIC® / SE UTILIZA PARA PREPARACIÓN DE INÓCULOS DESTINADOS A DETERMINAR LA CIM MEDIANTE MICRODILUCIÓN.	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. (EX DADE BEHRING INC.) (USA)
6415	1) DRIED POS COMBO PANEL TYPE 21 / PANEL DESHIDRATADO POS COMBO PARA LA DETERMINACION DE SUSCEPTIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS Y/O IDENTIFICACION DE COCOS GRAM- POSITIVOS DE CRECIMIENTO RÁPIDO AERÓBICOS, FACULTATIVOS, COCOS AERÓBICOS FASTIDIOSOS Y DE LISTERIA MONOCYTOGENES.	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. (EX DADE BEHRING INC.) (USA)

[Handwritten signature]



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

	2) 3 ml INOCULUM WATER/ PARA USO EN PANELES MICROSCAN®, SOLO PARA USO DIAGNÓSTICO IN VITRO.	
6453	DRIED NEG COMBO PANEL TYPE 31/ PANEL DESHIDRATADO PARA LA DETERMINACIÓN DE SUSCEPTIBILIDAD A AGENTES ANTIMICROBIANOS Y/O IDENTIFICACION DE BACTERIAS GRAM-NEGATIVAS DE CRECIMIENTO RÁPIDO, AERÓBICAS Y FACULTATIVAS.	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. (EX DADE BEHRING, INC.) (USA)
7964	1) NEG URINE COMBO PANEL TYPE 55 Y 2) 2)NEG COMBO PANEL TYPE 50/ DISEÑADOS PARA LA DETERMINACION DE LA SENSIBILIDAD DE AGENTES ANTIMICROBIANOS Y/O EN LA IDENTIFICACION A NIVEL DE ESPECIE DE BACTERIAS GRAM NEGATIVAS AEROBIAS Y FACULTATIVAS DE CRECIMIENTO RÁPIDO.	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. (USA)

Expediente Nº 1-47-3110-1737-15-4

DISPOSICION Nº:

13 250

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