



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

DISPOSICIÓN Nº

6130

BUENOS AIRES, 18 OCT 2012

VISTO el Expediente Nº 1-47-18284-10-7 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT),
y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones LABORATORIO BARCAT S.A. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico.

Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. Nº 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT Nº 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por el Departamento de Registro.

Que consta la evaluación técnica producida por la Dirección de Tecnología Médica, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

Que los datos identificatorios característicos a ser transcritos en los proyectos de la Disposición Autorizante y del Certificado correspondiente, han sido convalidados por las áreas técnicas precedentemente citadas.

Que se ha dado cumplimiento a los requisitos legales y formales que contempla la normativa vigente en la materia.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.



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

DISPOSICIÓN Nº

6130

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Artículos 8º, inciso II) y 10º, inciso I) del Decreto 1490/92 y por el Decreto 425/10.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica del producto médico de marca BARCAT, nombre descriptivo ACOPLAMIENTOS/ADAPTADORES y nombre técnico ACOPLAMIENTOS/ADAPTADORES, de acuerdo a lo solicitado por LABORATORIO BARCAT S.A., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran como Anexo I de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 2º - Autorízase los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 4 a 6 y 7 a 11 respectivamente, figurando como Anexo II de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 3º - Extiéndase, sobre la base de lo dispuesto en los Artículos precedentes, el Certificado de Inscripción en el RPPTM, figurando como Anexo III de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma

ARTICULO 4º - En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-127-9, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 5º- La vigencia del Certificado mencionado en el Artículo 3º será por cinco (5) años, a partir de la fecha impresa en el mismo.

ARTICULO 6º - Regístrese. Inscríbase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por Mesa de Entradas notifíquese



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

DISPOSICIÓN N° **6130**

al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la presente Disposición, conjuntamente con sus Anexos I, II y III. Gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-18284-10-7

DISPOSICIÓN N°

6130

Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.



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

ANEXO I

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS del PRODUCTO MÉDICO inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT N°6130.....

Nombre descriptivo: ACOPLAMIENTOS/ADAPTADORES.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 11-729

ACOPLAMIENTOS/ADAPTADORES

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): BARCAT.

Clase de Riesgo: Clase I.

Indicación/es autorizada/s: Indicado para realizar interconexiones o combinaciones entre distintas vías de administración intravenosa.

Modelo/s: BCL 1- Conexión para multiperfusión tipo Luer para 1 vía.

BCL 1 LL - Conexión para multiperfusión tipo Luer para 1 vía con llave de tres vías.

BCL 2- Conexión para multiperfusión tipo Luer para 2 vías.

BCL 4- Conexión para multiperfusión tipo Luer para 4 vías.

Período de vida útil: 3 años a partir de la fecha de la esterilización.

Condición de expendio: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

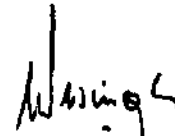
Nombre del fabricante: LABORATORIO BARCAT S.A.

Lugar/es de elaboración: Guatemala 9897, 1657 Loma Hermosa, Provincia de Buenos Aires, Argentina.

Expediente N° 1-47-18284-10-7

DISPOSICIÓN N°

6130


Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.

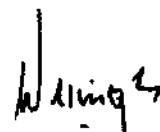


Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

ANEXO II

TEXTO DEL/LOS RÓTULO/S e INSTRUCCIONES DE USO AUTORIZADO/S del
PRODUCTO MÉDICO inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT N°

6130



Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.

ANEXO III.B de la DISP. ANMAT 2318/02 (TO 2004)

INFORMACIONES DE LOS ROTULOS

1. REQUISITOS GENERALES

- 1.1. El producto incluye en su envase las instrucciones de uso.
- 1.2. Las informaciones necesarias para la utilización del producto figuran en la parte externa del envase.

2. ROTULOS

El modelo del rótulo que es aplicado directamente sobre el envase del producto médico contiene la siguiente información:

- 2.1. Razón social y dirección del fabricante.
- 2.2. El rótulo contiene la información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase.
- 2.3. El rótulo contiene la palabra **ESTERIL**.
- 2.4. El rótulo contiene el número de lote precedido por la palabra Lote.
- 2.5. El rótulo contiene la fecha de expiración del producto que va precedida por la leyenda Fecha de vencimiento.
- 2.6. El rótulo contiene la indicación de que el producto médico es de un solo uso.
- 2.7. El rótulo contiene las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto.
- 2.8. El rótulo contiene instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos: referirse al Manual de instrucciones.
- 2.9. El rótulo contiene en forma de símbolo el método de esterilización **ETO**

LABORATORIO PARCAT S.A.

Residente

VIVIANA LAURA SURACHE
DIR. TÈC FARMACÈUTICA
M.P. 16793
LABDRATORIO PARCAT S.A.

6130



- 2.10. El rótulo contiene el nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función, título y número de matrícula.
- 2.11. El rótulo contiene el número de Registro de Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad competente (Nro de Legajo de nuestra empresa): "AUTORIZADO POR LA A.N.M.A.T PM".

LABORATORIO

Ruben H. Frery
PRESIDENTE

Viviana Laura Surache
VIVIANA LAURA SURACHE
DIR. TÈC. FARMACÈUTICA
M.P. 14795
LABORATORIO BURCAT S.A.

6130



LABORATORIO
barcat® 

PROYECTO DE ROTULO

Fabricado por:

LABORATORIO BARCAT S.A.

Guatemala 9897, (1657) Loma Hermosa

Provincia de Bs. As.

Teléfono/ Fax: 4769-7448/5137

Industria Argentina

B CL 1

Descripción: Conexión para multiperfusión tipo Luer para 1 vía.

Contenido: 1 unidad

Lote N° XXXXX

Fecha de esterilización: xx/yy

Fecha de vencimiento: xx/yy

ESTERILIZADO POR OXIDO DE ETILENO

Atóxico – Estéril – Apirógeno.

VENTA EXCLUSIVA A PROFESIONALES E INSTITUCIONES SANITARIAS

PRODUCTO DE UN SOLO USO. No reutilizar.

No utilizar si el envase no está íntegro. Verificar la hermeticidad del envase.
No reesterilizar.

Lea las instrucciones de Uso.

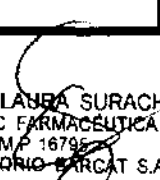
Directora Técnica: Viviana Surache
Farmacéutica, M.N. 16.795

"AUTORIZADO POR LA A.N.M.A.T. PM 127-09"
HABILITACION PROVINCIAL n° 01001 MSPBA.

(*) NOTA: Mismo texto para todos los modelos, cambia la descripción del producto.

LABORATORIO BARCAT S.A.


Ruben B. V. Priery
PRESIDENTE


VIVIANA LANZA SURACHE
DIR. T.É.C. FARMACÉUTICA
M.P. 16795
LABORATORIO BARCAT S.A.



ANEXO III.B de la DISP. ANMAT 2318/02 (TO 2004)

INFORMACIONES EN LAS INSTRUCCIONES DE USO

3- INSTRUCCIONES DE USO

3-1) Las indicaciones contempladas en el ítem 2 de este Reglamento (Rótulo), salvo las que figuran en los ítems 2.4 y 2.5:

Información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase

Producto estéril

Producto de un solo uso

Condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto

Instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos

Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse

Si corresponde el método de esterilización

Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función

Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad Sanitaria competente

3-2) Las prestaciones contempladas en el ítem 3 del Anexo de la Resolución GMC Nº 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos y posibles efectos secundarios no deseados: **No corresponde.**

3-3) Cuando un producto médico deba instalarse con otros productos médicos o conectarse con los mismos para funcionar con arreglo a su finalidad prevista, debe ser provista de información sobre sus características para identificar los productos médicos que deberán utilizarse a fin de tener una combinación segura. **No corresponde.**

3-4) Todas las informaciones que permitan comprobar si el producto médico está bien instalado y pueda funcionar correctamente y con plena seguridad, así como los datos relativos a la naturaleza y frecuencia de las operaciones de mantenimiento y calibrado que haya que efectuar para garantizar permanentemente el buen funcionamiento y la seguridad de los productos médicos. **No corresponde**

3-5) La información útil para evitar riesgos relacionados con la implantación del producto médico. **No corresponde**

LABORATORIO BRACAT S.A.

Rubén H. Freyre
PRESIDENTE

VIVIANA LAURA SURACHE
DIR. TÉCN. FARMACÉUTICA
MP 16795
LABORATORIO BRACAT S.A.



3-6) La información útil para evitar ciertos riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del producto médico en investigaciones o tratamiento específicos: **No corresponde.**

3-7) Las instrucciones necesarias en caso de rotura del envase protector de la esterilidad y si corresponde la indicación de los métodos adecuados de reesterilización.

3-8) Si un producto médico está destinado a reutilizarse, los datos sobre los procedimientos apropiados para la reutilización, incluido la limpieza, desinfección, el acondicionamiento y en su caso, el método de esterilización si el producto debe ser reesterilizado, así como cualquier limitación respecto al número posible de reutilizaciones: **No corresponde**

En caso de que los productos médicos deban ser esterilizados antes de su uso, las instrucciones de limpieza y esterilización deberán ser formuladas de modo que si se siguen correctamente, el producto siga cumpliendo los requisitos previstos en la Sección I (Requisitos Generales) del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos.

3-9) Información sobre cualquier tratamiento o procedimiento adicional que deba realizarse antes de utilizar el producto médico (ejemplo: esterilización, montaje final, etc): **No corresponde.**

3-10) Cuando un producto médico emita radiaciones con fines médicos, la información relativa la naturaleza, tipo, intensidad y distribución de dicha radiación debe ser descripta. Las instrucciones de utilización deberán incluir además información que permita al personal médico informar al paciente sobre las contraindicaciones y precauciones que deban tomarse: **No corresponde.**

3-11) Las precauciones que deban adoptarse en caso de cambios del funcionamiento del producto médico: **No corresponde.**

3-12) Las precauciones que deban adoptarse en lo que respecta a la exposición, en condiciones ambientales razonablemente previsibles, a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descargas electrostáticas, a la presión o a variaciones de presión, a la aceleración a fuentes térmicas de ignición, entre otras: **No corresponde.**

3-13) Información suficiente sobre el medicamento o los medicamentos que el producto médico de que trate esté destinado a administrar, incluido cualquier restricción en la elección de sustancias que se puedan suministrar: **No corresponde.**

3-14) Las precauciones que deban adoptarse si un producto médico presenta un riesgo no habitual específico asociado a su eliminación: **No corresponde.**

3-15) Los medicamentos incluidos en el producto médico como parte integrante del mismo, conforme al ítem 7.3 del Anexo de la resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos: **No corresponde.**

3-16) El grado de precisión atribuido a los productos médicos de medición: **No corresponde.**

LABORATORIO PARCAT S.A.

Rubén M. Freyre
PRESIDENTE

VIVIANA LAURA SURACIO
DIR. TEO. FARMACÉUTICA
M.R. 16795
LABORATORIO PARCAT S.A.

6730



PROYECTO DE INSTRUCCIONES DE USO

Fabricado por:

LABORATORIO BARCAT S.A.

Guatemala 9897, (1657) Loma Hermosa

Provincia de Bs. As.

Teléfono/ Fax: 4769-7448/5137

Industria Argentina

CONEXIONES PARA MULTIPERFUSIÓN TIPO LUER. (una dos o cuatro vías).

ESTERILIZADO POR OXIDO DE ETILENO

Atóxico – Estéril – Apirógeno

VENTA EXCLUSIVA A PROFESIONALES E INSTITUCIONES SANITARIAS

PRODUCTO DE UN SOLO USO. No reutilizar.

No utilizar si el envase no está íntegro. Verificar la hermeticidad del envase.
No reesterilizar.

Lea las instrucciones de Uso.

Directora Técnica: Viviana Surache
Farmacéutica, M.N. 16.795

“AUTORIZADO POR LA A.N.M.A.T. PM 127-09”
HABILITACION PROVINCIAL nº 01001 MSPBA.

DESCRIPCION DEL PRODUCTO

Las conexiones para multiperfusión tipo Luer para una y dos vías están compuestas por una tubuladura de PVC atóxica, flexible y transparente de 4 mm de diámetro que en un extremo está unida a una tubuladura flexible y opaca de 5 cm de longitud y 5.3 mm de diámetro. Ésta última finaliza en un terminal recto de PVC blanco con protector transparente de polipropileno a presión. En el caso del modelo B CL 1 el otro extremo de la tubuladura transparente posee un cono Luer de PVC con tapa a rosca de polipropileno; y en el modelo B CL 2 en su otro extremo se une mediante conector en “Y” de PVC transparente y flexible a dos tubuladuras de 15 cm. Cada una de las

LABORATORIO BARCAT S.A.

Ruben J. E. Freyre
PRESIDENTE

VIVIANA LAURA SURACHE
DIR. TÈC FARMACÈUTICA
M.N. 16795
LABORATORIO BARCAT S.A.

dos tubuladuras posee una terminación Luer de PVC con tapa a rosca de polipropileno.

El modelo B CI 4 para multiperfusión tipo Luer está compuesto por una tubuladura de PVC flexible y transparente unida en un extremo a una tubuladura flexible y opaca de 5 cm de longitud y 6 mm de diámetro. Ésta última finaliza en un terminal recto de PVC con protector transparente de polipropileno a presión.

En su otro extremo se une mediante conector en "Y" de PVC flexible a dos unidades. Cada una de estas unidades está compuesta por una tubuladura de PVC flexible y transparente de 6 cm de longitud y 4 mm de diámetro que posee un conector en "Y" de PVC transparente y flexible conectado a dos tubuladuras.

Las tubuladuras poseen una terminación Luer de PVC con tapa a rosca de polipropileno. Una de ellas tiene una longitud de 9 cm y 4 mm de diámetro, y la otra 7 cm de longitud y 4 mm de diámetro.

INDICACIONES DE USO

Indicado para realizar interconexiones o combinaciones entre distintas vías de administración intravenosa.

CONTRAINDICACIONES

No se han informado contraindicaciones. No obstante el médico deberá evaluar cada caso en particular.

ADVERTENCIAS

- Estos productos están diseñados para el uso en un solo paciente. **NO REUTILIZAR** bajo ninguna circunstancia.
- La reutilización de estos dispositivos puede provocar riesgo de infección cruzada independientemente del método de limpieza o de esterilización empleado.
- No reesterilizar.
- Después de su uso, este producto puede ser un riesgo biológico potencial. Manéjelo y deséchelo como residuo patológico.
- Nunca utilizar este producto si el envase se encuentra roto o dañado.

LABORATORIO BARCAT S.A.

Ruben H. M. Freyre
PRESIDENTE

VIVIANA LAURA SURACHE
DIR. TÉCN. FARMACÉUTICA
M.P. 18795
LABORATORIO BARCAT S.A.



PRECAUCIONES

- Leer el Manual de instrucciones antes de utilizar este producto médico.
- Examine el envase y el producto médico antes de su uso para confirmar su integridad y hermeticidad.
- Revise la fecha de vencimiento del producto. No lo utilice si se encuentra vencido.
- Deben tratarse todos los productos con precaución.
- El producto se suministra en un envase estéril. No utilizar si el envase se encuentra abierto.
- Utilice buenas prácticas de trabajo.

ESTERILIZACION

Este producto se suministra esterilizado por óxido de etileno. No reesterilice este producto. No lo use si el envase está abierto o dañado. Estos productos son para un sólo uso y no deben reutilizarse bajo ninguna circunstancia.

ALMACENAMIENTO

Almacenar a temperatura ambiente, en lugar seco y limpio.

INSTRUCCIONES EN CASO DE DAÑO

Advertencia: inspeccionar el producto buscando alguna señal de daño. No utilice si el envase o el producto se encuentra dañado.

LABORATORIO BARCAT S.A. no controla factores relacionados a la actividad del profesional, incluyendo la selección del producto.

Ante cualquier consulta le rogamos se ponga en contacto con nosotros.

compras@laboratoriobarcat.com.ar

Leer las instrucciones de Uso

LABORATORIO BARCAT S.A.

Ruben M. Freyre
PRESIDENTE

VIVIANA LAURA SURACHE
DIR. TÉCN. FARMACÉUTICA
M.P. 16793
LABORATORIO BARCAT S.A.



"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

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

ANEXO III
CERTIFICADO

Expediente Nº: 1-47-18284-10-7

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº **6.130**, y de acuerdo a lo solicitado por LABORATORIO BARCAT S.A., se autorizó la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

Nombre descriptivo: ACOPLAMIENTOS/ADAPTADORES.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 11-729
ACOPLAMIENTOS/ADAPTADORES

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): BARCAT.

Clase de Riesgo: Clase I.

Indicación/es autorizada/s: Indicado para realizar interconexiones o combinaciones entre distintas vías de administración intravenosa.

Modelo/s: BCL 1- Conexión para multiperfusión tipo Luer para 1 vía.

BCL 1 LL - Conexión para multiperfusión tipo Luer para 1 vía con llave de tres vías.

BCL 2- Conexión para multiperfusión tipo Luer para 2 vías.

BCL 4- Conexión para multiperfusión tipo Luer para 4 vías.

Período de vida útil: 3 años a partir de la fecha de la esterilización.

Condición de expendio: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

Nombre del fabricante: LABORATORIO BARCAT S.A.

Lugar/es de elaboración: Guatemala 9897, 1657 Loma Hermosa, Provincia de Buenos Aires, Argentina.

Se extiende a LABORATORIO BARCAT S.A. el Certificado PM-127-09, en la Ciudad de Buenos Aires, a **18 OCT 2012**, siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN Nº **6130**

Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.