

B.O. 26/08/05 PRODUCTOS MEDICINALES Disposición 4449/2005 - ANMAT - Prohíbese la comercialización y uso del producto "Salfis - solución salina, no inyectable, lote 1001, vto. 30/04/06. Elaborador: Argenfarma S.R.L."

Bs. As., 10/8/2005

VISTO el Expediente N° 1-47-1110-2157-05-1 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y

CONSIDERANDO:

Que ingresan los presentes actuados a través de los cuales el Instituto Nacional de Medicamentos informa que en el marco del Programa de Pesquisa de Medicamentos Ilegítimos mediante la Orden de Inspección N° 24.668, se retiraron del mercado en carácter de muestra unidades del producto rotulado como "SALFIS -solución salina, no inyectable, lote 1001 vto. 30/04/06. Elaborador: ARGENFARMA S.R.L. Los Cocos s/n Carpintería - San Luis", de lo que da cuenta el informe Técnico de fecha 15 de Junio de 2005.

Que el citado Instituto informa, que consultados el Departamento de Registro y la Autoridad Sanitaria de la Provincia de San Luis, se constató que la firma Argenfarma SRL no se encuentra inscrita ante esta Administración Nacional ni ante la Administración Provincial.

Que en razón de lo anteriormente expuesto, la Dirección del Instituto Nacional de Medicamentos, aconseja prohibir la comercialización y uso, en todo el territorio nacional del producto en cuestión. Que, en atención a los hechos relatados, resulta necesario previo a todo trámite, analizar la cuestión planteada a la luz de la normativa aplicable.

Que teniendo en cuenta lo expuesto, cabe advertir que a través de los procedimientos efectuados se verificó la comercialización de un producto que no cuenta con la previa autorización de la Autoridad Sanitaria Nacional, elaborado en un establecimiento que en razón de no encontrarse habilitado por este organismo impide garantizar la calidad e inocuidad de los mismos.

Que atento lo expuesto corresponde indicar que en virtud de lo normado por el artículo 1° de la Ley 16.463, tal actividad se encuentra sometida al cumplimiento de los requisitos por ella establecidos.

Que el artículo 2° de la mencionada ley establece, que las actividades mencionadas en su artículo 1°, solo podrán realizarse, previa autorización y bajo el contralor del Ministerio de Asistencia Social y Salud Pública, -hoy Ministerio de Salud y Ambiente- en establecimientos habilitados por el mismo y bajo la dirección técnica del profesional universitario correspondiente, entre otros requisitos.

Que en atención a la circunstancia descrita, queda claramente evidenciado el riesgo sanitario presente en la comercialización y uso del referido producto, sin contar con previa autorización de esta Administración Nacional conforme lo exigido por la normativa señalada, extremo que amerita la toma de la medida sugerida por el Instituto Nacional de Medicamentos.

Que desde el Punto de vista procedimental y respecto de la medida aconsejada por el organismo actuante cabe opinar que resulta competente esta Administración Nacional en virtud de las atribuciones conferidas por el Decreto N° 1490/92 y que las mismas se encuentran autorizadas por el inc. ñ) del Artículo 8° de la citada norma.

Que el Instituto Nacional de Medicamentos, el Departamento de Registro y la Dirección de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N°: 1490/92 y el Decreto N° **197/02**.

Por ello,

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

DISPONE:

Artículo 1° - Prohíbese la comercialización y uso en todo el territorio nacional del producto rotulado como "SALFIS -solución salina, no inyectable, lote 1001 vto. 30/04/06. Elaborador: ARGENFARMA S.R.L. Los Cocos s/n Carpintería- San Luis", en virtud de los argumentos expuestos en el considerando de la presente.

Art. 2° - Regístrese; Dése para su conocimiento y demás efectos al Instituto Nacional de Medicamentos; Dése a la Dirección Nacional del Registro Oficial para su publicación en el Boletín

Oficial; Comuníquese a la Dirección de Planificación y Relaciones Institucionales; Gírese copia a la Dirección de Registro, Fiscalización y Sanidad de Fronteras a fin de que tome intervención respecto del establecimiento involucrado en el presente; Cumplido. Archívese Permanente.
Manuel R. Limeres.