



NACIONAL



**DISPOSICION 4447/2005**

**ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y  
TECNOLOGIA MEDICA (ANMAT)**

Administración Nacional de Medicamentos,  
Alimentos y Tecnología Médica -- Prohibición de la  
comercialización y uso en todo el territorio nacional  
del producto "Zeraderm Scar Gel. Polysiloxane net."  
por no encontrarse inscripto ante la ANMAT.

Fecha de Emisión: 10/08/2005 ; Publicado en: Boletín  
Oficial 26/08/2005

VISTO el Expediente N° 1-47-1110-2159-05-9 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 se retiró del mercado una muestra del producto rotulado como "ZERADERM  
Scar Gel. Polysiloxane net. Wt. 15 grams. Lot 100882 EXP 04-2008. Manufactured by  
ROFIL, Breda / The Netherlands.", de lo que da cuenta el informe Técnico de fecha 21 de  
junio de 2005.

Que el citado Instituto, informa que consultado el Departamento de Registro, este constató  
que los productos en cuestión no se encuentran inscriptos ante esta Administración  
Nacional.

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 de  
los productos 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. Así, 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 descripta, 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 resulta competente esta Administración Nacional en virtud de las atribuciones conferidas por el Decreto N° 1490/92 y que la misma se encuentra autorizada 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 ADMINISTRACION NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS  
Y TECNOLOGIA MEDICA  
DISPONE:

Artículo1° - Prohíbese la comercialización y uso en todo el territorio nacional del producto rotulado como "ZERADERM Scar Gel. Polysiloxane net. Wt. 15 grams. Lot 100882 Exp 04-2008. Manufactured by ROFIL, Breda / The Netherlands.", 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.

