



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

### **Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-47-0000-016938-17-7

---

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-016938-17-7 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

#### **CONSIDERANDO:**

Que por dichas actuaciones la firma EMS (Endovascular Suppliers) S.A. solicita la corrección de la Disposición DI-2017-12458-APN-ANMAT#MS, por la cual se modificó en el RPPTM N° PM-2183-10, denominado: Guía con recubrimiento hidrófilo, marca: Traxcess™.

Que en el Anexo de Autorización de Modificaciones de la mencionada Disposición se consignó erróneamente el modelo: “Traxcess 7 Mini, GW721006M”.

Que dicho error material se considera subsanable en los términos de lo normado por el artículo 101 del Reglamento de Procedimientos Administrativos aprobado por Decreto N° 1759/72 (T.O. 1991).

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello;

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

**DISPONE:**

**ARTÍCULO 1°.-** Rectifíquese el ítem “ modelos” del Anexo de Autorización de Modificaciones de la

Disposición N° DI-2017-12458-APN-ANMAT#MS, donde dice: “Traxcess 7 Mini, GW0721006M”, debe decir: “Traxcess 7 Mini, GW721006M”.

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el certificado PM-2183-10 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

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

Expediente N° 1-47-0000-016938-17-7