



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-07220628-APN-DGA#ANMAT

VISTO el Expediente EX-2023-07220628-APN-DGA#ANMAT del registro de la ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma OSTEOLIFE S.R.L., solicita la rectificación de la Disposición DI-2022-9608-APN-ANMAT#MS y el Certificado de autorización e inscripción CE-2022-128337615-APN-ANMAT#MS, por la cual autorizó el producto médico denominado SISTEMA DE OSTEOSÍNTESIS TORÁCICA E INSTRUMENTAL, PM-940-177.

Que el error por omisión recae en el ítem: "MODELO/S" del certificado de libre venta.

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. 2017).

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

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decretos N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Rectifícase en la Disposición DI-2022-9608-APN-ANMAT#MS y en el Certificado de autorización e inscripción CE-2022-128337615-APN-ANMAT#MS, en el ítem, Modelo/s: Donde dice “**B**41307L Grapa costal simple T40 7 dientes - Ancho 27,8 mm”, Debe decir “**8**41307L Grapa costal simple T40 7 dientes - Ancho 27,8 mm” Además de los ya autorizados.

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado PM-940-177, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; notifíquese al interesado; hágasele entrega de la presente Disposición; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos; notifíquese al Instituto Nacional de Productos Médicos. Cumplido, archívese.

N° EX-2023-07220628-APN-DGA#ANMAT.

JM

AM