



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2022-118626302-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el N° EX-2022-118626302-APN-DGA#ANMAT del registro de la ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma IMPLANTES QUIRURGICOS S.A., solicita la rectificación de la Disposición DI-2022-8752-APN-ANMAT#MS y el Certificado de autorización e inscripción CE-2022-117470871-APN-ANMAT#MS, por la cual autorizó el producto medico denominado Sistema de celdas intersomáticas de peek e instrumental asociado a la colocación, PM-2240-20.

Que el error recae en el Numero de Producto Medico.

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 el Nro. PM-2240-20, en la disposición DI-2022-8752-APN-ANMAT#MS y el Certificado de autorización e inscripción CE-2022-117470871-APN-ANMAT#MS, donde dice:” N° PM 2240-20”, debe decir: “ N° PM-2249-20”.

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado PM-2249-20, 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.

EX-2022-118626302-APN-DGA#ANMAT

AM