



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
Las Malvinas son argentinas

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2022-18174128-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el Expediente EX-2022-18174128-APN-DGA#ANMAT del registro de la ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma BOSTON SCIENTIFIC ARGENTINA S.A., solicita la rectificación de la Disposición DI-2021-9242-APN-ANMAT#MS y el Certificado de autorización e inscripción CE-2021-124031700-APN-ANMAT#MS, por la cual autorizó el producto medico denominado: Electrodo de inyección y accesorios, PM-651-537.

Que el error recae en el ítem: MODELO/S

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°.- Rectifíquese el ítem Modelo/s, en la Disposición DI-2021-9242-APN-ANMAT#MS y el Certificado de autorización e inscripción CE-2021-124031700-APN-ANMAT#MS, Donde dice “**TCD-RFK-101020-DGP Kit Hospitalario RFK-101020-DGP**”. Debe decir: “**TCD-RFK-101020-DGP Kit Hospitalario RFK-101020-DGP**”. “Además de los ya autorizados”.

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado PM-651-537, 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-2022-18174128-APN-DGA#ANMAT

JM

ml