



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas*  
*Regulación e Institutos*  
A.N.M.A.T

**DISPOSICIÓN N° 5075**

BUENOS AIRES, 09 AGO 2013

VISTO el Expediente N° 1-47-17821/10-5 del registro de la ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma CROSMED S.A. solicita la corrección de la Disposición ANMAT N° 7349/07, por la cual se aprobó el registro de un producto médico emitiéndose el Certificado PM-1552-1

Que por error se omitió a un fabricante en el Anexo I, donde debía decir: Lugar/es de Fabricación WARSAW ORTHOPEDIC INC. (MEDTRONIC SOFAMOR DANEK MANUFACTURING), 2500 Silveus Crossing, Warsaw, IN 46582, Estados Unidos. Y MEDTRONIC PUERTO RICO OPERATIONS, CO., ROAD 909 Km 0.4, Mariana, Humacao, 00792, Puerto Rico.

Que dichos errores materiales se consideran subsanables 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 de Tecnología Médica ha tomado la intervención de su competencia.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas*  
*Regulación e Institutos*  
**A.N.M.A.T**

“2013 - Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813”

**DISPOSICIÓN N° 5075**

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos N° 1490/92 y 425/10.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Rectifíquense los ítems fabricante y lugar de fabricación del Anexo I de la Disposición ANMAT N° 7349 de fecha 10 de diciembre de 2007 por la cual se autorizó la inscripción del producto médico a través del Certificado PM-1552-1 en el Registro de Productores y Productos de Tecnología Médica a la firma GALYMAX SA, razón social posteriormente modificada a CROSMED SA mediante la Disposición ANMAT N° 0050 de fecha 6 de Enero de 2009 tramitada por expediente N° 1-47-16681-08-7. Dichos ítems quedarán redactados de la siguiente forma: Lugar/es de Fabricación WARSAW ORTHOPEDIC INC. (MEDTRONIC SOFAMOR DANEK MANUFACTURING), 2500 Silveus Crossing, Warsaw, IN 46582, Estados Unidos. Y MEDTRONIC PUERTO RICO OPERATIONS, CO., ROAD 909 Km 0.4, Mariana, Humacao, 00792, Puerto Rico.

ARTICULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el certificado PM-1552-1 cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.



“2013 - Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813”

*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas*  
*Regulación e Institutos*  
**A.N.M.A.T**

**DISPOSICIÓN N° 5075**

ARTICULO 3°.- Anótese; por el Departamento de Registro notifíquese a los interesados y hágaseles entrega de la copia autenticada de la presente Disposición; notifíquese a la Dirección de Tecnología Médica. Cumplido, archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-47-17821/10-5

DISPOSICION N°

**5075**

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**