



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

Disposición

Número:

Referencia: 1-47-3297-18-3

VISTO el Expediente N° 1-47-3297-18-3 del registro de la ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma MTG GROUP S.R.L., solicita la corrección de la Disposición ANMAT N° DI-2017-12729-APN-ANMAT#MS, por la cual se aprobó la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) N° PM-1991-70 denominado: Prótesis de rodilla, Marca: Mathys®.

Que por error se omitieron algunos modelos y sus códigos en el listado de la presente Disposición.

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 la Dirección 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 Decreto N° 101 del 16 de diciembre de 2015.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Rectifícase el ítem Modelo/s en el Anexo de la Disposición ANMAT N° DI2017-12729-APN-ANMAT#MS de 15 de diciembre de 2017, el cual quedara redactado de la siguiente forma; Modelo/s: 79.23.0001 Fémur TiNbN A derecho cem. balanSys PS, 77.02.0183 Guía de calibre tibial

balanSys UNI 4 LL/RM y 77.02.0182 Guía de calibre tibial balanSys UNI 3 LL/RM, además de los ya autorizados.

ARTÍCULO 2º.- Practíquese la atestación correspondiente en el certificado PM-1991-70 cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado; hágasele entrega de copia autenticada de la presente Disposición; gírese a la Dirección de Gestión de Información

Técnica a sus efectos; notifíquese a la Dirección Nacional de Productos Médicos. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3297-18-3