



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2017 - Año de las Energías Renovables

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-47-3110-2423-17-9

---

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-2423-17-9 del registro de la ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA; y

**CONSIDERANDO:**

Que por dichas actuaciones la firma Finadiet S.A.C.I.F.I. solicita la rectificación de la Disposición ANMAT N° 8232/2017, por la cual se aprobó la Inscripción en el RPPTM del N° PM-2313-01, denominado: APÓSITO, marca: HemCon®.

Que por error se consignó en el Anexo Certificado de Autorización e Inscripción, en el Dato Identificador Característico Forma/s de presentación: “HemCon® Guardacare® PRO (gasa de 5 cm x 5 cm, 8 pliegues), HemCon® Guardacare® PRO (gasa de 10 cm x 10 cm, 8 pliegues), HemCon® ChitoGauze® XR PRO (gasa de 7,5 cm x 3,7 cm), HemCon® Guardacare® XR Surgical (gasa de 5 cm x 5 cm, 8 pliegues), HemCon® Guardacare® XR Surgical (gasa de 10 cm x 10 cm, 8 pliegues), HemCon® Guardacare® XR Surgical (gasa de 10 cm x 1,83 cm)”.

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. 1991).

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

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los 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:

ARTÍCULO 1°.- Rectifícase el Anexo Certificado de Autorización e Inscripción de la Disposición ANMAT N° 8232/2017, en sus Datos Identificatorios Característicos Forma/s de presentación, el cual quedará redactado de la siguiente manera: “HemCon® Guardacare® PRO (gasa de 5 cm x 5 cm, 8 pliegues), HemCon® Guardacare® PRO (gasa de 10 cm x 10 cm, 8 pliegues), HemCon® ChitoGauze® XR PRO (gasa de 7,5 cm x 3,7 m), HemCon® Guardacare® XR Surgical (gasa de 5 cm x 5 cm, 8 pliegues), HemCon® Guardacare® XR Surgical (gasa de 10 cm x 10 cm, 8 pliegues), HemCon® Guardacare® XR Surgical (gasa de 10 cm x 1,83 m)” “Envases por 1, 5, 10, 20 y 100 unidades”.

ARTÍCULO 2°.- En los rótulos e instrucciones de uso deberán constar las modificaciones autorizadas.

ARTÍCULO 3°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N°-PM-2313-01 cuando se presente acompañada de la presente Disposición.

ARTÍCULO 4°.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de copia autenticada de la presente Disposición; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-2423-17-9