

DISPOSICIÓN N. 0 3 1 3

BUENOS AIRES, 13 ENE 2011

VISTO el Expediente Nº 1-47-12015/10-1de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma INSTITUTO AUDITIVO ARGENTINO S.R.L solicita la autorización de modificación del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos Nº PM 1299-11, denominado: Audífonos Retroauricular Digital Programable.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT Nº 2318/02, sobre el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM).

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que el Departamento de Registro y la Dirección de Tecnología Médica han tomado la intervención que les compete.

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

Por ello;

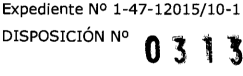
EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA DISPONE:



ARTICULO 1º- Autorízase la modificación del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos Nº PM 1299-11, denominado: Audífonos Retroauricular Digital Programable.

ARTICULO 2º - Acéptese el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos Nº PM 1299-11.

ARTICULO 3º - Anótese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, gírese al Departamento de Registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones al certificado original y entrega de la copia autenticada de la presente Disposición; cumplido, archívese PERMANENTE.







ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° L. Jos efectos de su anexado en el Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos Nº PM 1299-11 y de acuerdo a lo solicitado por la firma INSTITUTO AUDITIVO ARGENTINO S.R.L, la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre comercial /Genérico aprobado: STARKEY- Audífonos Retroauricular Digital Programable.

Disposición Autorizante de (RPPTM) Nº 7811/06.

Tramitado por expediente Nº 1-47-21978/06-0

DATO	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION /
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR		RECTIFICACION
		AUTORIZADA
Inclusión de nuevos modelos	DESTINY 1200 BTE,	DESTINY 1200 BTE,
	DESTINY 800 BTE	DESTINY 800 BTE
	DESTINY 400 BTE,	DESTINY 400 BTE,
	DESTINY 200 STANDARD,	DESTINY 200 STANDARD,
	DESTINY 200 POWER,	DESTINY 200 POWER,
	DESTINY 400 MINI,	DESTINY 400 MINI,
	DESTINY 400 MINI OMNI,	DESTINY 400 MINI OMNI,
	DESTINY 800 MINI,	DESTINY 800 MINI,
	DESTINY 800 MINI OMNI,	DESTINY 800 MINI OMNI,
	DESTINY 1200 MINI,	DESTINY 1200 MINI,
	DESTINY 1200 MINI OMNI,	DESTINY 1200 MINI OMNI,
	DESTINY 1200 OTE,	DESTINY 1200 OTE,
	DESTINY 1200 POWER	DESTINY 1200 POWER
	PLUS,	PLUS,
	DESTINY 1600,	DESTINY 1600,
	DESTINY 1600 MINI	DESTINY 1600 MINI





		E Series 2, E Series 2
		Power, E Series 2 Mini
		Omni, E Series 3 13, S
		Series 5 13
		S Series IQ 7, S Series IQ 7
		Mini, S Series IQ 9, S Series
		IQ 9 Mini, S Series IQ 11
		S Series IQ 11 Mini
	- Starkey Laboratories, Inc:	- Starkey Laboratories, Inc:
	6600 Washington Ave., Eden	6600 Washington Ave., Eden
	Prairie, Estados Unidos.	Prairie, Estados Unidos.
Inclusión de		- Starkey de México SA de
Fabricante		cv:
		Diagonal Lorenzo de la
		Garza Lote 3, H. Matamoros
		CP 87499.

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Expediente Nº 1-47-12015/10-1

DISPOSICIÓN Nº 0 3 1 3

DI. OTTO A. ORSINGHER SUB-INTERVENTOR