



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2019 - Año de la Exportación

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-47-23832-12-3

---

VISTO el expediente N° 1-47-23832-12-3 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la empresa LESMAHER S.A. solicita se autorice la reinscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) del producto médico SISTEMA MODULAR PARA LA CONSTRUCCIÓN DE ORTESIS DE MIEMBRO INFERIOR, marca LESMAHER.

Que dicho producto médico se encontraba registrado en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) bajo el Certificado N° PM-1718-2.

Que las actividades de elaboración, importación y comercialización se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto Nro. 9763/64, MERCOSUR/GMC/RES. N° 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 2318/02 (T.O. 2004), y normas complementarias.

Que a los fines de dar trámite a las presentes actuaciones, se citó a LESMAHER S.A. en reiteradas oportunidades, a fin de que cumplimentara los requisitos exigidos por la normativa vigente para obtener la reinscripción en el RPPTM del producto médico en cuestión.

Que como consecuencia de la falta de respuesta de la recurrente, la Dirección de Evaluación y Registro de Productos Médicos aconseja denegar la inscripción del producto objeto del presente trámite.

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos y la Dirección General de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.

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

Por ello,

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Deniégase a LESMAHER S.A. la reinscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica del producto médico SISTEMA MODULAR PARA LA CONSTRUCCIÓN DE ORTESIS DE MIEMBRO INFERIOR, marca LESMAHER, por los motivos expuestos en el considerando.

ARTÍCULO 2°.- CANCELASE el Certificado de Inscripción en el RPPTM del Producto Médico N° PM-1718-2, correspondiente al producto médico SISTEMA MODULAR PARA LA CONSTRUCCIÓN DE ORTESIS DE MIEMBRO INFERIOR, marca LESMAHER, propiedad de la firma LESMAHER S.A., de acuerdo a lo dispuesto en el artículo 8°, inciso b) de la Ley N° 16463.-

ARTÍCULO 3°.- Hágase saber al interesado que podrá interponer recurso de reconsideración y/o alzada en el término de diez (10) y/o quince (15) días de notificado de la presente Disposición, respectivamente, de acuerdo con lo previsto por los artículos 84, 94 y concordantes del Reglamento de Procedimientos Administrativos aprobado por Decreto N° 1759/72 (T.O. 2017).

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

Expediente N° 1-47-23832-12-3