



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-117587202-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el N° EX-2021-117587202-APN-DGA#ANMAT del registro de la ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma LABORTEKNIC S.R.L. solicita la rectificación de la Disposición DI-2021-7583-APN-ANMAT#MS, por la cual se autorizó el cambio de titularidad a su favor del Certificado de Inscripción en el Registro de Productores y Productos de Tecnología Médica del Producto Médico PM-1275-223, denominado: RHEUMATOID FACTORS (RF), 2-RHEUMATOID FACTORS (RF) STANDARD, 3-RHEUMATOID CONTROL SERUM I, 4- RHEUMATOID CONTROL SERUM II, propiedad de la firma ABBOTT RAPID DIAGNOSTICS ARGENTINA S.A.

Que por error involuntario se consignó, en el Artículo 2° de la aludida Disposición, el Número de PM-2534-223 cuando debía ser el Número de PM-2734-223.

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 el Instituto 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 sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º. – Rectifíquese el Artículo 2º de la Disposición DI-2021-7583-APN-ANMAT#MS, por el cual se autorizó el cambio de titularidad a favor de la firma LABORTEKNIC S.R.L. del mencionado Producto Médico, donde dice Número PM-2534-223 deberá decir Número de PM-2734-223.

ARTÍCULO 2º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado de Inscripción en el Registro de Productores y Productos de Tecnología Médica del Producto Médico PM-1275-223, denominado: 1- RHEUMATOID FACTORS (RF), 2-RHEUMATOID FACTORS (RF) STANDARD, 3- RHEUMATOID CONTROL SERUM I, 4- RHEUMATOID CONTROL SERUM II, propiedad de la firma ABBOTT RAPID DIAGNOSTICS ARGENTINA S.A, cuando el mismo se presente acompañado de la copia de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de copia de la presente Disposición; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Nº EX-2021-117587202-APN-DGA#ANMAT

ab