



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas  
Regulación e Institutos  
ANMAT

DISPOSICIÓN N°

1909

BUENOS AIRES,

25 FEB 2016

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-3773-15-0 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma COVIDIEN ARGENTINA S.A. solicita la revalidación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2142-92, denominado: ELECTRODOS LAPAROSCOPICOS, marca VALLEYLAB.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT N° 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 la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención que le compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y el Decreto N° 101/15 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Revalídese la fecha de vigencia del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2142-92, correspondiente al producto médico denominado: ELECTRODOS LAPAROSCOPICOS, marca VALLEYLAB, propiedad de la firma COVIDIEN ARGENTINA S.A. obtenido a través de la Disposición ANMAT N° 5960



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N°

1909

de fecha 24 de Septiembre de 2010, según lo establecido en el Anexo que forma parte de la presente Disposición.

ARTÍCULO 2º.- Acéptase el texto del Anexo de Autorización de Revalidación el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2142-92.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia autenticada de la presente Disposición, conjuntamente con su Anexo; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica para que efectúe la agregación del Anexo de Autorización de Revalidación al certificado. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-3773-15-0

DISPOSICIÓN N°

fe

1909

**Dr. ROBERTO LEDE**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.

~;/;llbu{> dS:lf:~j  
gMl'au;Z d :!31dh~(7j  
~{{.h r;~c.-j!'<a{.zIV  
.s>t'//Cf.C)/3

### ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE REVALIDACIÓN

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Geotecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° 5960/10 a los efectos de su anexo en el Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2142-92 Y de acuerdo a lo solicitado por la firma COVIDIEN ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figura en la tabla al pie, del producto inscripto en RPPTM bajo:

Nombre genérico aprobado: ELECTRODOS LAPAROSCOPICOS.

Marca: VALLEYLAB.

Disposición Autorizante de (RPPTM) N° 5960/10.

Tramitado por expediente N° 1-47-21774-09-0.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Vigencia del Certificado	24 de setiembre de 2015	24 de setiembre de 2020

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Revalidación del RPPTM a la firma COVIDIEN ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2142-92, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días 5 de FES. 2016

Expediente NO 1-47-3110-3773-15-0

DISPOSICIÓN NO

19 09

Dr. ROBERTO L. DE  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.