



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-0000-015277-16-5

VISTO el Expediente N° 1-0047-015277-16-5 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma INTIMED S.A. solicita la corrección de la Disposición ANMAT N° 10503/16 y ANEXO, por la cual se inscribió la modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2212-12, denominado: EQUIPOS DE RAYOS X MOVIL Y SUS PARTES Y ACCESORIOS, marca: SIEMENS.

Que por error se colocó mal el dato de lugar de elaboración declarado en el Anexo de Modificación.

Que dichos errores materiales se consideran subsanables 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 en el Anexo de Modificación de la Disposición ANMAT N° 10503/16, el lugar de elaboración del Certificado PM 2212-12, el que quedará redactado de la siguiente forma: Donde dice: "Parque Empresarial La Carpetana, Avenida Leonardo da Vinci, 15 E-28906 Getafe (Madrid)

España”;

Debe decir: “Avenida Leonardo da Vinci 15, 28906, Getafe (Madrid) España.”

ARTÍCULO 2º.- Practíquese la atestación correspondiente en el certificado PM-2212-12 cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3º.- 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; notifíquese a la Dirección Nacional de Productos Médicos. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-0047-0000-015277-16-5