



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

### **Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-47-3110-007400-16-9

---

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-007400-16-9 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

#### **CONSIDERANDO:**

Que por dichas actuaciones la firma ACCESS MEDICAL SYSTEMS S.A. solicita la corrección de la Disposición DI-2017-10281-APN-ANMAT#MS y ANEXO, por la cual se inscribió la modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM 1107-16, denominado: SISTEMA DE DIAGNOSTICO POR RAYOS X PARA MAMOGRAFIA, marca: HOLOGIC.

Que por error se colocó mal los modelos declarados 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 DI-2017-10281-APN-

ANMAT#MS, los accesorios de los modelo del Certificado PM 1107-16, el que quedará redactado de la siguiente forma:

Donde dice: Accesorios: AFFIRM BREASTI BIOPSY SYSTEM.

Debe decir: Accesorios: AFFIRM BREAST BIOPSY SYSTEM.

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el certificado PM-1107-16 cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de copia autenticada 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° 1-47-3110-7400-16-9