



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

DISPOSICIÓN N° 9015

BUENOS AIRES, 30 OCT. 2015

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-2696-15-9 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que la firma ISKOWITZ INSTRUMENTAL S.R.L. solicita la revalidación del certificado de inscripción en el RPPTM N° PM-1898-15 / denominado LENTES INTRAOCULARES ACRÍLICAS PLEGABLES, marca: US IOL.

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 atribuciones conferidas por los Decretos N° 1490/92, 1886/14 y 1368/15.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Revalídese la fecha de vigencia del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-1898-15 correspondiente al producto denominado LENTES INTRAOCULARES ACRÍLICAS PLEGABLES, marca: US IOL., propiedad de la firma ISKOWITZ INSTRUMENTAL S.R.L., obtenido a través de la Disposición ANMAT 5903/10 de fecha 24 de septiembre de 2010, según lo establecido en el anexo que forma parte de la presente disposición.

f LV



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

DISPOSICIÓN N° 9015

ARTÍCULO 2°.- Acéptase el texto del Anexo de Autorización de Revalidación el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y deberá agregarse al Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-1898-15.

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas 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° 1-47-3110-2696-15-9

DISPOSICION N°

gsch

9015

DR. LEONARDO VERNA
SUBADMINISTRADOR NACIONAL
DECRETO N° 1368/2015
A.N.M.A.T.



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

ANEXO DE AUTORIZACION DE REVALIDACIÓN

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **9015**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1898-15 y de acuerdo a lo solicitado por la firma ISKOWITZ INSTRUMENTAL S.R.L., la Revalidación de los datos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:
Nombre comercial / Genérico aprobado: LENTES INTRAOCULARES ACRÍLICAS PLEGABLES, marca: US IOL.

Autorizado por Disposición ANMAT N° 5903/10 de fecha 24 de septiembre de 2010.

Tramitado por expediente N° 1-47-6431-10-1.

Clase de Riesgo: III.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Vigencia del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos:	24 de septiembre de 2015	24 de septiembre 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 ISKOWITZ INSTRUMENTAL S.R.L. Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1898-15, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días **30 OCT. 2015**

Expediente N° 1-47-3110-2696-15-9

DISPOSICIÓN N° **9015**

DR. LEONARDO VERNA
SUBADMINISTRADOR NACIONAL
DECRETO N° 1368/2015
A.N.M.A.T.