



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

DISPOSICIÓN N° 6639

BUENOS AIRES, 28 SEP 2011

VISTO el Expediente N° 1-47-8459-11-2 de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma CARL ZEISS ARGENTINA S.A. solicita la inscripción de la modificación del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM 1209-132, correspondiente al producto SISTEMA DE FACOEMULSIFICACIÓN / CARL ZEISS.

Que el Certificado mencionado fue emitido en los términos 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 de Tecnología Médica y la Dirección de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención que les compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por Decreto N° 1490/92 y del Decreto N° 425/10.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º- Autorízase la inscripción de las modificaciones solicitadas al Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM 1209-132.

ARTICULO 2º - Acéptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones, el cual pasa a formar parte integrante de la presente Disposición y que deberá



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

DISPOSICIÓN N°

6 6 3 9

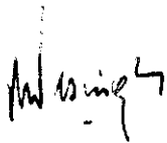
agregarse al Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM 1209-132.

ARTICULO 3° - Anótese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, gírese al Departamento de Registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones al certificado original y entrega de la copia autenticada de la presente Disposición; cumplido, archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-47-8459-11-2

DISPOSICIÓN N°

6 6 3 9


Dr. OTTO A. ORSINGHER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.



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

ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° 6639 a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM 1209-132 y de acuerdo a lo solicitado por la firma CARL ZEISS ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en (RPPTM) bajo:

Nombre genérico / comercial aprobado: SISTEMA DE FACOEMULSIFICACIÓN / CARL ZEISS.

Disposición Autorizante de (RPPTM) N° 2866/10 de fecha 28 de Mayo de 2010
Tramitado por expediente N° 1-47-20215-09-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Nombre del Fabricante:	Carl Zeiss Surgical GmbH	Carl Zeiss Meditec AG
Lugar/es de Elaboración:	73446 Oberkochen, Baden-Wurttemberg, Alemania.	Goeschwitzer Strasse 51-52, 07545, Jena Alemania.

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del (RPPTM) a la firma CARL ZEISS ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización y Venta de Productos Médicos N° PM-1209-132, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días

Expediente N° 1-47-8459-11-2

DISPOSICIÓN N°

6639


Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.