



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2019 - Año de la Exportación

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-47-3110-2529-18-8

---

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-2529-18-8 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

**CONSIDERANDO:**

Que por dichas actuaciones la firma STRYKER CORPORATION SUCURSAL ARGENTINA solicita la corrección de la Disposición DI-2018-174-APN-ANMAT#MSYDS, por la cual se revalidó el Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-594-539, denominado: Catéter Guía con Globo, marca: Merci®, Concentric®.

Que dicho error recae en la fecha de la Revalidación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-594-539.

Que dicho error material se considera subsanable en los términos de lo normado por el artículo 101 del Reglamento de Procedimientos Administrativos aprobado por Decreto N° 1759/72 (T.O.2017).

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 sus modificatorios.

Por ello;

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

**DISPONE:**

**ARTÍCULO 1°.-** Rectifícase el Artículo 2° de la disposición DI-2018-174-APN-ANMAT#MSYDS, el que quedará redactado de la siguiente forma: “**ARTÍCULO 2°.-** Acéptase la Revalidación del Certificado de inscripción en el RPPTM N° PM-594-539 la cual será hasta el 22 de Abril de 2023”.

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el certificado PM-594-539 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de copia de la presente Disposición; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-2529-18-8

rl