



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-3110-002809-25-2

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-002809-25-2 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones MEDIMPO S.R.L. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico.

Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. N° 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 64/25, y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por el Instituto Nacional de Productos Médicos, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL

DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) del producto médico marca INFINI PREMIUM FILLER V10 nombre descriptivo RELLENO DÉRMICO DE ÁCIDO POLI-L-LÁCTICO (PLLA) ABSORBIBLE ESTÉRIL y nombre técnico Materiales para reconstruir tejidos , de acuerdo con lo solicitado por MEDIMPO S.R.L. , con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2º.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento GEDO N° IF-2025-68566667-APN-INPM#ANMAT .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 3001-3 ", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTÍCULO 4º.- Extiéndase el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM con los datos característicos mencionados en esta disposición.

ARTÍCULO 5º.- La vigencia del Certificado de Autorización será de cinco (5) años, a partir de la fecha de la presente disposición.

ARTÍCULO 6º.- Regístrese. Inscríbese en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con rótulos e instrucciones de uso autorizados y el Certificado mencionado en el artículo 4º.

Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente.

Cumplido, archívese.

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 3001-3

Nombre descriptivo: RELLENO DÉRMICO DE ÁCIDO POLI-L-LÁCTICO (PLLA) ABSORBIBLE ESTÉRIL

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
17-875 - Materiales para reconstruir tejidos

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): INFINI PREMIUM FILLER V10

Modelos:

INFINI PREMIUM FILLER V10

Clase de Riesgo: IV

Indicación/es autorizada/s:

Tratamiento de arrugas y pliegues faciales graves, reposición de defectos de volumen, lipoatrofia facial y mejora de las deformidades del contorno facial.

El producto debe inyectarse únicamente en las capas inferiores de la dermis o en las capas de la hipodermis. La cantidad recomendada a aplicar por zona comprende de 0,5 a 2 ml a tratar por sesión y un máximo de 5 ml totales.

Período de vida útil: 21 meses desde la fecha de elaboración

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: N/A

Forma de presentación: 1 Caja conteniendo 1 vial x 365 mg

Método de esterilización: Producto esterilizado por haz de electrones (e-beam)

Nombre del fabricante:

PRP SCIENCE Co., Ltd

Lugar de elaboración:

453, Oncheon-ro, Paltan-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea.

1-0047-3110-002809-25-2

Nº Identificador Trámite: 67350

AM