



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-009130-21-2

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-009130-21-2 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones VSA Alta Complejidad S.A. 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° 2318/02 (TO 2004), 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;

EL ADMINISTRADOR 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 MICROMED SRL nombre descriptivo Gases para taponamiento intraocular y nombre técnico 15-276, Ampollas , de acuerdo con lo solicitado por VSA Alta Complejidad S.A. , 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-2021-126331870-APN-INPM#ANMAT .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 1033-132 ”, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 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. Inscríbase 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: 1033-132

Nombre descriptivo: Gases para taponamiento intraocular

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
15-276, Ampollas

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): MICROMED SRL

Modelos:

MicroSF6:

MICROSF6P - FLACONE 50 cc - Puro;

MICROSF6M - FLACONE 50 cc - Miscela 20%

MicroC2F6:

MICROC2F6P - FLACONE 50 cc - Puro  
MICROC2F6M - FLACONE 50 cc - Miscela 16%  
MicroC3F8:  
MICROC3F8P - FLACONE 50 cc - Puro  
MICROC3F8M - FLACONE 50 cc - Miscela 12%

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Son gases de alto peso molecular que se utilizan para reemplazar el humor vítreo durante la vitrectomía, con tiempos de residencia promedio en la cubierta ocular de aproximadamente 7 a aproximadamente 28 días (SF6 - 7 días; C2F6 - 17 días; C3F8 - 28 días)

Período de vida útil: 5 años

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: n/a

Método de esterilización: Filtración - Óxido de etileno

Nombre del fabricante:

MICROMED

Lugar de elaboración:

Via Val Padana 126 B/2, 00141 Roma (RM) - Italia

Expediente Nro: 1-0047-3110-009130-21-2

N° Identificadorio Trámite: 35769