

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

Disposición					
Número:					
<b>Referencia:</b> 1-0047-3110-005269-25-6					
VISTO el Expediente Nº 1-0047-3110-005269-25-6 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:					
CONSIDERANDO:					
Que por las presentes actuaciones Renalife 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. Nº 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT Nº 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 $N^\circ$ 1490/92 y sus modificatorios.					
Por ello;					

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL

## DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

#### DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- 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 TTMEDICAL / EVERFLOW nombre descriptivo Catéter de dilatación coronaria con balón recubierto con Paclitaxel y nombre técnico Catéteres para angioplastia, con dilatación con balón , de acuerdo con lo solicitado por Renalife S.A. , con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2°.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento GEDO N° IF-2025-125159849-APN-INPM#ANMAT.

ARTÍCULO 3°.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 67-84", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

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

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

ARTÍCULO 6°.- 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 4°.

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

Cumplido, archívese.

### DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 67-84

Nombre descriptivo: Catéter de dilatación coronaria con balón recubierto con Paclitaxel

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS): 17-184 Catéteres para angioplastia, con dilatación con balón

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): TTMEDICAL / EVERFLOW

Modelos:

#### **EVERFLOW**

PCB20010 , PCB20014, PCB20018, PCB20022, PCB20026, PCB20030, PCB20034, PCB20038, PCB22510 , PCB22514, PCB22518, PCB22522, PCB22526, PCB22530, PCB22534, PCB22538, PCB25010 , PCB25014, PCB25018, PCB25022, PCB25026, PCB25030, PCB25034, PCB25038, PCB27510 , PCB27514, PCB27518, PCB27522, PCB27526, PCB27530, PCB27534, PCB27538, PCB30010 , PCB30014, PCB30018, PCB30022, PCB30026, PCB30030, PCB30034, PCB30038, PCB32510 , PCB32514, PCB32518, PCB32522, PCB32526, PCB32530, PCB32534, PCB32538, PCB35010 , PCB35014, PCB35018, PCB35022, PCB35026, PCB35030, PCB35034, PCB35038, PCB37510 , PCB37514, PCB37518, PCB37522, PCB37526, PCB37530, PCB37534, PCB37538, PCB40010 , PCB40014, PCB40018, PCB40022, PCB40026, PCB40030, PCB40034, PCB40038,

Clase de Riesgo: IV

#### Indicación/es autorizada/s:

- Lesiones de novo (uso principal en caso de estenosis u oclusión), incluyendo vasos pequeños (SVD)
- Estenosis residual tras ACTP con balón o stent (ISR)
- Dilatación previa y posterior durante la implantación de un stent coronario
- Oclusión vascular aguda o inminente

Período de vida útil: 24 meses

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No corresponde

Forma de presentación: Producto unitario

Método de esterilización: Óxido de etileno

Nombre del fabricante:

DONGGUAN TT MEDICAL, INC

Lugar de elaboración: Bld#1, 1 Taoyuan Road, Songshan Lake National High-Tech Industrial Park, Dongguan, Guandong, 523808, China

1-0047-3110-005269-25-6

N° Identificatorio Trámite: 69829

AM