



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-004210-25-4

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-004210-25-4 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones AMERICAN FIURE SA 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 UROMED nombre descriptivo stent uretral y nombre técnico Endoprótesis (Stents), Uretrales , de acuerdo con lo solicitado por AMERICAN FIURE SA , 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-2025-134028376-APN-INPM#ANMAT .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 921-253 ", 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. Inscribase 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: 921-253

Nombre descriptivo: stent uretral

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
17-889 Endoprótesis (Stents), Uretrales

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): UROMED

Modelos:

415524, 415526, 415528, 415530, 415624, 415626, 415628, 415630, 415724, 415726, 415728, 415730, 414524,

414526, 414528, 414530, 414624, 414626, 414628, 414630, 414724, 414726, 414728, 414730, 416524, 416526, 416528, 416530, 416624, 416626, 416628, 416630, 416724, 416726, 416728, 416730, 417524, 417526, 417528, 417530, 417624, 417626, 417628, 417630, 417724, 417726, 417728, 417730, 440524, 440526, 440528, 440530, 440624, 440626, 440628, 440630, 440724, 440726, 440728, 440730, 440824, 440826, 440828, 440830, 444524, 444526, 444528, 444624, 444626, 444628, 444630, 444724, 444726, 444728, 444730, 444826, 444828, 444830, 444926, 444928, 444930, 445524, 445526, 445528, 445530, 445624, 445626, 445628, 445630, 445726, 445728, 445730, 445826, 445828, 445830, 446028, 446030, 446570, 446670, 446770, 446870, 447570, 447670, 447770, 447870, 447970, 448524, 448526, 448528, 448530, 448624, 448626, 448628, 448630, 448724, 448726, 448728, 448730, 448826, 448828, 448830.

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Indicaciones:

Trastornos del flujo urinario en el uréter. Profilaxis y tratamiento de trastornos de la micción durante el embarazo y fibrosis retroperitoneal. Profilaxis cuando se utiliza litotricia extracorpórea por ondas de choque/recuperación de cálculos. Colocación de stents en el uréter después de perforación o avulsiones. Colocación de stents en el uréter después de un tratamiento de cirugía abierta. Pieloplastia. Tumores del uréter. Terulización a largo plazo del uréter. Dilatación ureteral antes de una renoscopia ureteral planificada.

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: na

Forma de presentación: por 1, 2 y 10 unidades

Método de esterilización: ETO

Nombre del fabricante:

Uromed Kurt Drews KG

Lugar de elaboración:

Meessen 7/11 , 221 1 3 Oststeinbek , ALEMANIA

1-0047-3110-004210-25-4

Nº Identificador Trámite: 68751

AM

