

### ESPECIALIDADES MEDICINALES, COSMÉTICOS Y OTROS PRODUCTOS

#### Disposición 2841/2016

**Prohíbese el uso y comercialización en todo el territorio nacional, a excepción de la Provincia de Mendoza**, de todos los lotes de los productos rotulados como: "Agua D'Alibour, 90 cc, Química Jujuy", sin datos de registro ante ANMAT; "Agua Blanca del Codex, 90 cc, Química Jujuy", sin datos de registro ante ANMAT, por los argumentos expuestos en el Considerando de la presente disposición.

**BOLETÍN OFICIAL 33.346. Miércoles 30 de marzo de 2016.**

*Los textos completos de las presentes disposiciones, pueden ser solicitados en el*

#### Disposición 3763/2016

Prohíbese la comercialización en todo el territorio nacional del producto: "Suplemento Vitamínico con guaraná, marca Focus X, RNPA N° 21-035740, RNE N° 20-579952, elaborador: TSA, Distribuidor: Focus X Latam LLC" por las razones expuestas en el Considerando.

**BOLETÍN OFICIAL 33.359. Lunes 18 de abril de 2016.**

*Los textos completos de las presentes disposiciones, pueden ser solicitados en el DAP*

#### Disposición 3765/2016

Prohíbese el uso y comercialización en todo el territorio nacional, hasta tanto la firma Droguería Saporiti S.A.C.I.F.I.A. se habilite ante esta Administración Nacional en los términos de la Disposición ANMAT N° 3409/99, de todos los lotes del producto rotulado como: "Linimento Oleo Calcáreo Parafarm por 250 cm3". Droguería Saporiti, por los argumentos expuestos en el Considerando de la presente disposición.

**BOLETÍN OFICIAL 33.359. Lunes 18 de abril de 2016.**

*Los textos completos de las presentes disposiciones, pueden ser solicitados en el*

### PRODUCTOS MÉDICOS

#### Disposición 2862/2016

**Prohíbese el uso y distribución de todos los productos que se detallan a continuación:** en todo el territorio nacional de todos los lotes de los productos médicos que se detallan a continuación:

- Prótesis de rodilla marca ZIMMER con etiquetas autoadhesivas que rezan: "CAT. NO. 5964-31-17 // NEXGEN COMPLETE KNEE SOLUTION // LEGACY KNEE-POSTERIOR STABILIZED // LPS FLEX // ARTICULAR SURFACE // W/LOCKING SCREW // SIZE A B 17 MM HEIGHT - STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;

- Prótesis de rodilla marca ZIMMER con etiquetas autoadhesivas que rezan: "CAT. NO. 5964-31-20 // NEXGEN COMPLETE KNEE SOLUTION // LEGACY KNEE-POSTERIOR STABILIZED // LPS FLEX // ARTICULAR SURFACE // W/LOCKING SCREW // SIZE A B 20 MM HEIGHT - STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;

- Prótesis de rodilla marca ZIMMER con etiquetas autoadhesivas que rezan: "CAT. NO. 5964-20-23 // NEXGEN COMPLETE KNEE SOLUTION // LEGACY KNEE-POSTERIOR STABILIZED // LPS FLEX // ARTICULAR SURFACE // W/LOCKING SCREW // SIZE A B 23 MM HEIGHT - STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;

- Prótesis de rodilla marca ZIMMER con etiquetas autoadhesivas que rezan: "CAT. NO. 5964-31-23 // NEXGEN COMPLETE KNEE SOLUTION // LEGACY KNEE-POSTERIOR STABILIZED // LPS FLEX // ARTICULAR SURFACE // W/LOCKING SCREW // SIZE A B 23 MM HEIGHT - STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;

- Sistema de resección de rótula marca ZIMMER rotulado como: "CAT. NO. 5120-95-32 // PATELLA REAMING SYSTEM // PATELLA REAMER BLADE // DISPOSABLE // 32 MM DIA. // STAINLESS STEEL // STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;

- Sistema de resección de rótula marca ZIMMER rotulado como: "CAT. NO. 5120-95-29 // PATELLA REAMING SYSTEM // PATELLA REAMER BLADE // DISPOSABLE // 29 MM DIA. // STAINLESS STEEL // STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;
- Sistema de resección de rótula marca ZIMMER rotulado como: "CAT. NO. 5120-95-32 // PATELLA REAMING SYSTEM // PATELLA REAMER BLADE // DISPOSABLE // 32 MM DIA. // STAINLESS STEEL // STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;
- Sistema de resección de rótula marca ZIMMER rotulado como: "CAT. NO. 5120-95-29 // PATELLA REAMING SYSTEM // PATELLA REAMER BLADE // 29 MM DIA. // STAINLESS STEEL // STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;
- Sistema de resección de rótula marca ZIMMER rotulado como: "CAT. NO. 5120-95-32 // PATELLA REAMING SYSTEM // PATELLA REAMER BLADE // SINGLE USE // 32 MM DIA. // STAINLESS STEEL // STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;
- Sistema de resección de rótula marca ZIMMER rotulado como: "CAT. NO. 5120-95-32 // PATELLA REAMING SYSTEM // PATELLA REAMER BLADE // SINGLE USE // 32 MM DIA. // STAINLESS STEEL // STERILE QTY-1", sin datos de importador responsable en Argentina;
- Ancla con sutura rotulado como: "Twin Fix AB 2.0 mm - Anchor with two sutures - TITANIUM - Ref 72200777 - Lot 50336520 - Expirate date 2016-08 - Sterile EO", sin datos del titular responsable en la Argentina (fabricante/importador);
- Ancla con sutura rotulado como: "Twin Fix AB 5.0 mm - Anchor with two sutures - BIOCOSMPOSITE - Ref 72200777 - Lot 50336520 - Expirate date 2016-08 - Sterile EO", sin datos del titular responsable en la Argentina (fabricante/importador);
- Ancla con sutura rotulado como: "PUSHLOCK - Anchor 3.5 mm - PEEK/BIOCOSMPOSITE - Ref 2115663 - Lot 503212053 - Expirate date 2016-08 - Sterile EO", sin datos del titular responsable en la Argentina (fabricante/importador);
- Sistema de anclaje rotulado como: "PIRALOCK ANCHOR - 5.0 mm PEEK - Ref. 72212063 - Lot. 503212053 - Expirate date 2016-08 - Sterile EO", sin datos del titular responsable en la Argentina (fabricante/importador).

**Instrúyase sumario a la firma CIRUGÍA MONTARDIT S.R.L.**, con domicilio en avenida Directorio N° 4783, planta baja, de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, y a su Director Técnico, por el presunto incumplimiento de la Disposición ANMAT N° 2318/02, Anexo I, Parte 3 y al artículo 19° inciso a) de la Ley N° 16.463.

***BOLETÍN OFICIAL 33.346. Miércoles 30 de marzo de 2016.***

***Los textos completos de las presentes disposiciones, pueden ser solicitados en el***

#### **Disposición 3764/2016**

Prohíbese la comercialización y uso en todo el territorio nacional de los productos médicos rotulados como:

- 1) ecógrafo, marca Sonosite, modelo Micromaxx, número de serie 03D3Q7;
- 2) un transductor convexo C60E, marca Sonosite, número de serie 03TJMD;
- 3) un transductor lineal, marca Sonosite, modelo L38, número de serie 03GCQ6;
- 4) un mini dock, marca Sonosite, número de serie WZ0289;
- 5) una fuente de alimentación, marca Sonosite, número de serie 37407, que fueran aprobados por esta Administración Nacional bajo PM-1075-29, por los argumentos expuestos en el considerando de la presente Disposición.

***BOLETÍN OFICIAL 33.359. Lunes 18 de abril de 2016.***

***Los textos completos de las presentes disposiciones, pueden ser solicitados en el DAP***