

17/01/2020

PRODUCTOS MÉDICOS

Disposición 179/2020

Prohíbese el uso, la comercialización y la distribución en todo el territorio nacional, hasta tanto se encuentre inscripto en el Registro de Productores y Productos de Tecnología Médica de esta Administración, de todos los lotes y medidas del producto médico rotulado como "VIASYS Helthcare Medsystems – NON ESTERILE – PULMANEX PEEP-VALVE/ Positive End Expiratory Pressure Valve/Reducing Step Adapter – 22mm O.D. x 18.6 mm I.D. x 30.1 mm O.D. – REORDER #BLD-8870 – Mfg. By Viasys MedSystems", por las razones expuestas en el considerando.

BOLETÍN OFICIAL 34.286. Jueves 16 de enero de 2020.

El texto completo de la presente disposición está disponible en:
<https://www.boletinoficial.gob.ar/detalleAviso/primera/224594/20200116>

Disposición 169/2020

Prohíbese el uso, la comercialización y la distribución en todo el territorio nacional del siguiente producto médico: "Bomba de infusión enteral marca APPLIX SMART AR, Serie N° 22412531", por las razones expuestas en el Considerando.

BOLETÍN OFICIAL 34.287. Viernes 17 de enero de 2020.

El texto completo de la presente disposición está disponible en:
<https://www.boletinoficial.gob.ar/detalleAviso/primera/224625/20200117>

Disposición 187/2020

Prohíbese la comercialización y la distribución en todo el territorio nacional, hasta tanto se encuentre inscripto en el Registro de Productores y Productos de Tecnología Médica de esta Administración Nacional de todos los lotes y medidas del producto médico rotulado como "Corning Incorporated, CORNING®, Sterile Syringe filter, Made in Germany", por las razones expuestas en el considerando.

BOLETÍN OFICIAL 34.287. Viernes 17 de enero de 2020.

El texto completo de la presente disposición está disponible en:
<https://www.boletinoficial.gob.ar/detalleAviso/primera/224630/20200117>