



NACIONAL



DISPOSICION 624/2020

**ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT)**

Productos médicos: Prohibición de uso,
comercialización y distribución.

Del: 07/02/2020; Boletín Oficial: 11/02/2020

VISTO el Expediente electrónico N° EX-2020-03556725-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y;

CONSIDERANDO:

Que inician las presentes actuaciones a raíz de que la firma AXIMPORT S.R.L. informó el robo de los productos médicos detallados a continuación: 1.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA EXT. AORT. 32MM, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002328498; 2.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1217X130, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002650723; 3.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1217X130, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002713646; 4.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1219X085, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002130875; 5.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1219X085, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002354870; 6. ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PIERNA 12X080, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002209284 y 7.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PIERNA 12X080, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002335718..

Que las constancias documentales agregadas mediante IF-2020-05081934-APN-DGA#ANMAT permiten corroborar las circunstancias detalladas.

Que, a fin de proteger a eventuales adquirentes y usuarios de los productos involucrados, toda vez que se trata de unidades extraviadas e individualizadas, se elevan las presentes actuaciones a fin de sugerir la prohibición de comercialización, uso y distribución en todo el territorio nacional de los siguientes productos médicos: 1.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA EXT. AORT. 32MM, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002328498; 2.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1217X130, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002650723; 3.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1217X130, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002713646; 4.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1219X085, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002130875; 5.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1219X085, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002354870; 6. ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PIERNA 12X080, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002209284 y 7.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PIERNA 12X080, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002335718.

Que desde el punto de vista procedimental esta Administración Nacional resulta competente en las cuestiones que se ventilan en estos obrados en virtud de lo dispuesto por el artículo 8° inciso ñ) del [Decreto 1490/92](#).

Que la Coordinación de Sumarios ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en ejercicio 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- Prohíbese el uso, la comercialización y la distribución en todo el territorio nacional de los siguientes productos médicos: 1.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA EXT. AORT. 32MM, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002328498; 2.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1217X130, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002650723; 3.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1217X130, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002713646; 4.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1219X085, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002130875; 5.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PATA ACAMPANADA 1219X085, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002354870; 6. ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PIERNA 12X080, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002209284 y 7.- ENDOPROTESIS VASCULAR ANACONDA PIERNA 12X080, MARCA: VASCUTEK TERUMO S/N: 2002335718, por las razones expuestas en el Considerando.

Art. 2º.- Regístrese. Dése a la Dirección Nacional de Registro Oficial para su publicación en el Boletín Oficial. Comuníquese a la Dirección Nacional de Habilitación, Fiscalización y Sanidad de Fronteras del Ministerio de Salud de la Nación, a las autoridades sanitarias provinciales, a la del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, a la Dirección de Relaciones Institucionales y al Instituto Nacional de Productos Médicos. Comuníquese la prohibición dispuesta a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Manuel Limeres

