

RESOLUCIÓN No. 2018021999 DE 24 de Mayo de 2018
Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

El Director Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011 y Decreto 582 de 2017.

ANTECEDENTES

Que mediante Resolución No. 008552 del 18/05/1998, el INVIMA concedió Registro Sanitario No. INVIMA V-003300 para el producto CATETER BALT a favor de BALT EXTRUSION S. A. CON DOMICILIO EN MONTMORECY, FRANCIA en la modalidad de IMPORTAR Y VENDER.

Que mediante Resolución No. 2008009963 del 17 de Abril de 2008, EL INVIMA concedió RENOVACION al Registro Sanitario No. INVIMA2008DM-0001773-R1 para el producto CATETERES PARA RADIOLOGIA INTERVENCIONISTA Y DIAGNOSTICO CATETERES BALT a favor de DISMECOL LTDA CON DOMICILIO EN BOGOTÁ EN LA MODALIDAD IMPORTAR Y VENDER.

Que mediante Resolución No. 2010007038 del 25 de Marzo de 2010 EL INVIMA AUTORIZO ADICION DE REFERENCIAS.

Que mediante Resolución No. 2010022263 de 22 de julio de 2010 el INVIMA autorizo adición de referencias.

Que mediante Resolución No. 2010022263 del 22 de Julio de 2010, el INVIMA concedió modificación en el sentido de adicionar referencias.

Que mediante Resolución No. 2011019737 del 02/06/2011 el INVIMA autorizó cambio de razón social del importador y cambio de domicilio del importador

Que mediante escrito número 2017167752 radicado el 14 de Noviembre de 2017, el Doctor MARCO AURELIO CURE PINEDO, actuando en calidad de Representante legal de la empresa BALT EXTRUSION., solicita RENOVACION para el producto CATETERES PARA RADIOLOGIA INTERVENCIONISTA Y DIAGNOSTICO CATETERES BALT - DISPOSITIVOS PARA NEURORADIOLOGIA INTERVENCIONISTA, en la modalidad de IMPORTAR Y VENDER.

Que mediante Auto No. 2018005273 de 23 de Abril de 2018, se informa al interesado que una vez revisado el expediente y para continuar con el trámite solicitado debe cumplir con el siguiente requerimiento:

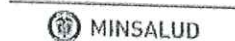
"1. Allegar Certificado de venta libre y/o Declaración de Conformidad emitida por el fabricante donde aparezca el nombre del producto "CATETERES PARA RADIOLOGIA INTERVENCIONISTA Y DIAGNOSTICO CATETERES BALT" y el nombre genérico del producto "DISPOSITIVOS PARA NEURORADIOLOGIA INTERVENCIONISTA" de tal forma que concuerde con el registrado en el formulario de solicitud de Registro Sanitario Nuevo

2. Allegar artes originales de las etiquetas del fabricante y/o sticker del importador, en las que se evidencie el nombre del producto "CATETERES PARA RADIOLOGIA INTERVENCIONISTA Y DIAGNOSTICO CATETERES BALT" y el nombre genérico del producto "DISPOSITIVOS PARA NEURORADIOLOGIA INTERVENCIONISTA" de tal forma que concuerde con el registrado en el formulario de solicitud de Registro Sanitario Nuevo."

Que mediante escrito No. 20181088914 de 5 de Mayo de 2018 el Doctor MARCO AURELIO CURE PINEDO, actuando en calidad de Representante legal de la empresa BALT EXTRUSION., allega respuesta al requerimiento No. 2018005273 de 23 de Abril de 2018.

CONSIDERACIONES DEL DESPACHO





República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2018021999 DE 24 de Mayo de 2018
Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

El Director Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011 y Decreto 582 de 2017.

Que el interesado allega la respectiva documentación técnico/legal en cumplimiento del Decreto 4725 de 2005 y Decreto 582 de 2017, para acceder a lo solicitado como respuesta al requerimiento No. 2018005273 de 23 de Abril de 2018, siendo satisfactorio por cuanto en los punto 1 y 2, allega la declaración de conformidad emitida por el fabricante y las etiquetas con el nombre del producto "CATETERES PARA RADIOLOGIA INTERVENCIONISTA Y DIAGNOSTICO CATETERES BALT" y el nombre genérico del producto "DISPOSITIVOS PARA NEURORADIOLOGIA INTERVENCIONISTA". En consecuencia este Instituto,

RESUELVE

ARTICULO PRIMERO.- Renovar REGISTRO SANITARIO por el término de 10 años al

PRODUCTO: CATETERES PARA RADIOLOGIA INTERVENCIONISTA Y
DIAGNOSTICO CATETERES BALT - DISPOSITIVOS PARA
NEURORADIOLOGIA INTERVENCIONISTA
BALT

MARCA(S):
REGISTRO SANITARIO No.: INVIMA2018DM-0001773-R2

TIPO DE REGISTRO: IMPORTAR Y VENDER

TITULAR(ES): BALT EXTRUSION con domicilio en FRANCIA

FABRICANTE(S): BALT EXTRUSION con domicilio en FRANCIA

IMPORTADOR(ES): C.I. DISMECOL SAS con domicilio en BOGOTA - D.C.

ACONDICIONADOR(ES): C.I. DISMECOL SAS con domicilio en BOGOTA - D.C.

TIPO DE DISPOSITIVO INVASIVO QUIRURGICO

RIESGO: III

COMPOSICIÓN: POLIAMIDA, POLIMERO, A.B.S (ACRILONITRILO, BUTADIENO, ESTIRENO), ACERO INOXIDABLE, ORO, POLICARBONATO, TUNGSTENO, TITANIO, TEFLON, POLITETRAFLUOROETILENO, P.V.C, POLIVINILCLORURO, NITINOL, POLIURETANO
PARA NEUROLOGIA INTERVENCIONISTA Y DIAGNOSTICO

USOS:

PRESENTACIÓN

COMERCIAL:

OBSERVACIONES:

EMPAQUE UNITARIO

EI REGISTRO SANITARIO AMPARA LAS SIGUIENTES REFERENCIAS
MAGIC1,2F; MAGIC1,2FM; MAGIC1,2FM180; MA1,2FOLIVE; MAGIC1,5F;
MA1,5FMP; MA1,5OLIVEMP; MAGICSTD; MAGICMP; MAGICB1;
MAGICB2; BALTACCI1,2F; BALTACCI1,2FP; BALTACCI1,5F;
BALTACCI1,8F; BALTACCI1,8FP; BALTACCIB1; BALTACCIB1;
BALTACCIBDPE; BALTACCIBDPE100; VASCO+10D; VASCO+MH_D;
VASCO+10MP; VASCO+10MH_MP; VASCO+18D; VASCO+18MH_D;
VASCO+18MP; VASCO+18MH_MP; VASCO+21D; VASCO+21MH_D;
VASCO+21MP; VASCO+21MH_MP; VASCO+25D; VASCO+25MH_D;
VASCO+25MP; VASCO+25MH_MP; VASCO+28D; VASCO+28MH_D;
VASCO+28MP; VASCO+28MH_MP; VASCO+35D; VASCO+35MH_D;
VASCO+35MP; VASCO+35MH_MP; VASCO+35 ASPI_D; VASCO+35
ASPI_MP; SONIC1,2F15; SONIC1,2F25; SONIC1,2F25.190;
SONIC1,2F35; SONIC1,2F15SG; SONIC1,2F25SG; SONIC1,2F25.190SG;
SONIC1,2F35SG; SONIC1,5F15SG; SONIC1,5F25SG; SONIC1,5F35SG;
SONIC1,5F45SG; COPERNIC10; COPERNIC15; COPERNIC20;
COPERNIC30; COPERNIC8X80RC; COPERNIC10X80RC;
SCOPERNIC10; SCOPERNIC15; SCOPERNIC20; SCOPERNIC30;
ECLIPSE7; ECLIPSE7SN; ECLIPSE9; ECLIPSE9SN; ECLIPSE12;
ECLIPSE15; ECLIPSE20; SECLIPSE7; SECLIPSE7SN; SECLIPSE9;
SECLIPSE9SN; SECLIPSE12; SECLIPSE15; SECLIPSE20; ECL2L 6X7;

Página 2 de 4

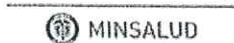


RESOLUCIÓN No. 2018021999 DE 24 de Mayo de 2018

Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

El Director Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011 y Decreto 582 de 2017.

ECL2L 6X9; ECL2L 6X12; ECL26X15; ECL2 6X20; ECL2L 6X7SN; ECL2L 6X9SN; ECL2L 6X12SN; ECL2 6X15SN; ECL2 6X20SN; COP2L 6X10; COP2L 6X15; COP2L 6X20; COP2L 6X30; COP2L 6X10SN; COP2L6X15SN; COP2L 6X20SN; COP2L 6X30SN; HYBRID007D; HYBRID007J; HYBRID007D.120; HYBRID008D; HYBRID008J; HYBRID1214D; HYBRID1214DA; HYBRID014D; HYBRID10D300; HYBRID12D300; GOLDBAL1; GOLDBAL2; GOLDBAL3; GOLDBAL4; GOLDBAL5; GOLDBAL6; GOLDBAL13X13SP; SPIF2,5XLP10; SPIFU2,5XLP10; SPIØXLP18; SPIUØXLP18; SPIØXLP37; SPIUØXLP37; FIBØXLP15; FIBUØXLP15; FIBØXLP32; FIBUØXLP32; FIB 6X60P32; FIB 8X60P32A; MDSH10SFTØXL; MDSH10STDØXL; MDS3D10STDØXL; MDS3D18STDØXL; MDSJ10SFTØXL; TUNGSTENE0,5; LEO.2,0X8; LEO.2,0X12; LEO.2,0X15; LEO.2,0X18; LEO.2,0X25; LEO.2,5X12; LEO.2,5X18; LEO.2,5X25; LEO.2,5X30; LEO.2,5X35; LEO.3,0X12; LEO.3,0X18; LEO.3,0X25; LEO.3,0X35; LEO.3,5X12; LEO.3,5X18; LEO.3,5X25; LEO.3,5X30; LEO.3,5X35; LEO.3,5X12; LEO.3,5X50; LEO.4,5X15; LEO.4,5X20; LEO.4,5X25; LEO.4,5X30; LEO.4,5X40; LEO.4,5X50; LEO.4,5X75; LEO.5,5X25; LEO.5,5X30; LEO.5,5X35; LEO.5,5X50; LEO.5,5X60; LEO.5,5X75; LEO.6,5X30; LEO.6,5X35; LEO.6,5X40; LEO.6,5X60; LEO.6,5X80; LEO.7,5X35; LEO.7,5X50; LEO.7,5X70; LEO.7,5X95; SILK2.0X10; SILK2.0X10; SILK2.0X15; SILK2.0X20; SILK2.5X10; SILK2.5X15; SILK2.5X20; SILK2.5X25; SILK2.5X30; SILK3.0X10; SILK3.0X15; SILK3.0X20; SILK3.0X25; SILK3.0X30; SILK3.0X40; SILK3.5X10; SILK3.5X10; SILK3.5X15; SILK3.5X20; SILK3.5X25; SILK3.5X30; SILK3.5X35; SILK4.0X15; SILK4.0X20; SILK4.0X25; SILK4.0X30; SILK4.0X35; SILK4.0X40; SILK4.5X15; SILK4.5X20; SILK4.5X25; SILK4.5X30; SILK4.5X35; SILK4.5X40; SILK5.0X20; SILK5.0X25; SILK5.0X30; SILK5.0X40; SILK5.0X50; SILK5.5X25; SILK5.5X30; SILK5.5X40; SILK5.5X50; SILKP4,0D3,0X30; SILKP4,5D3,5X30; SILKP4,5D3,0X25; CATCH; CATCHMINI3X5; CATCHMINI3X10; CATCHMINI3X15; CATCHMINI3X20; CATCHMAX16X20; CATCHMAX16X30; CATCHMAX16X40; 5FT145SIM2; 6FT100CAS; 5FT100CAS; FRGMIN4.2F120; FRGMIN4.2F120MP; FRGMIN4.2F135; FRGMIN4.2F135MP; FRG6F105_8; FRG6F105_8MP; FRG6115_8; FRG6F115_8MP; FRG6125_8; FRG6125_8MP; EFG6F105_8; EFG6F105_8MP; EFG6F115_8; EFG6F115_8MP; EFG6F125_8; EFG6F125_8MP; EFG6F135_15; EFG6F135_15MP; FRGMAX5F95_8; FRGMAX6F95_8MP; FRGMAX105_8; FRGMAX105_8MP; FRGMAX115_8; FRGMAX115_8MP; FRGMAX125_8; FRGMAX125_8MP; CORAIL6F+; CORAIL8F+; CORAIL8F+LT30; ECORAIL6F+; ECORAIL8F+; ECORAIL8F+LT30; C3F70P; C4F70GE; C4F70NI; C4F70P; C5F80FR; C5F110P; C6F40CE6; C6F110UM.0; C6F110WEIN; CBP8X3035/110; CBP10X30/110; CBP12X40/110; CBV12X30/110; CBV15X30/110; CBV15X40/110; CBV16X40/110; CBV18X30/110; CBV18X40/110; CBV18X45/110; CBV20X30/110; CBV20X40/110; CBV20X45/110; CBV23X45/110; CBV18X30/110; CBV25X40/110; CBV25X50/110; CBV28X50/110; CBV30X60/110; CBV35X60/110; CBV40X40/110; CBV18X30/110; CBVP10X20/70; CBVP12X20/70; CBVP15X25/70; CBVP8X20/70; IVA3F; IVA3F50; IVA5F41.45; IVA5F45; IVA5F96.45; IVA6F80; IVA6F80; IVA6F80ST;



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2018021999 DE 24 de Mayo de 2018

Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

El Director Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011 y Decreto 582 de 2017.

OBSERVACIONES

VIDA UTIL:

EXPEDIENTE No.:

RADICACIÓN:

FECHA:

IVA6F80ST_MP; EIVA6F80ST_MP; IVA7F41.45; IVA7F96.45; IVA7F96.90;
RYVA; RYVA.LUER; ANRYV

BAJO ESTE REGISTRO SANITARIO SE AMPARAN TODAS LAS
REFERENCIAS BAJO EL CODIGO 10691

5 años

226519

2017167752

17/11/2017

ARTICULO SEGUNDO: SE APRUEBAN las etiquetas allegadas, bajo el Radicado No. 2017167752 radicado el 14 de Noviembre de 2017 y el radicado de respuesta al auto No. 20181088914 de 5 de Mayo de 2018.

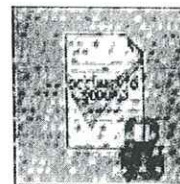
ARTICULO TERCERO.- Contra la presente resolución procede únicamente el Recurso de Reposición, que deberá interponerse ante EL DIRECTOR TECNICO DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA, dentro de los DIEZ (10) días siguientes a su notificación, en los términos señalados en el Código de Procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo.

ARTÍCULO CUARTO.- La presente resolución rige a partir de la fecha de su expedición.

COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

Dada en Bogotá D.C. a los 24 de Mayo de 2018

Este espacio, hasta la firma se considera en blanco.



ELKIN HERNAN OTALVARO CIFUENTES
DIRECTOR TECNICO DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS
Proyectó: Legal: kpuertac, Técnico: mbermudezr Revisó: cordina_varios

Firma válida

Firmado digitalmente por
ELKIN HERNAN OTALVARO CIFUENTES
Fecha: 2018.05.25
12:11:54
Razón: INVIMA
Locación: BOGOTA D.C.,
Colombia

