



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T

DISPOSICIÓN N° 3703

BUENOS AIRES, 11 ABR. 2016

VISTO el Expediente N° 1-47-10915-13-1 del Registro de esta ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA y

CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.e.I solicita la autorización del nuevo período de vida útil para la Especialidad Medicinal denominada PERJETA®/PERTUZUMAB, forma farmacéutica SOLUCION INYECTABLE, autorizada por el Certificado N° 57.113.

Que la documentación presentada se encuadra dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgados en los términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96, se encuentran establecidos en la Disposición 6077/97.

Que a fojas 299 de las actuaciones referenciadas en el VISTO de la presente, obra el informe técnico de evaluación favorable del Departamento de Productos Biológicos del Instituto Nacional de medicamentos.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T

DISPOSICIÓN N° 3703

Que se actúa en ejercicio de las facultades conferidas por los Decretos Nros. 1490/92, y 101/15 de fecha 16 de diciembre de 2015.

Por ello,

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase a la firma PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.e.I., el cambio de período de vida útil para la especialidad medicinal denominada PERJETA®/PERTUZUMAB, forma farmacéutica SOLUCION INYECTABLE, autorizada por el Certificado N° 57.113 y Disposición N° 2473/13.

ARTÍCULO 2º.- Acéptese el texto del Anexo de Autorización de Modificaciones, el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 57.113 en los términos de la Disposición 6077/97.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; por la Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición y Anexo, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-10915-13-1

DISPOSICIÓN N°

3703


Dr. ROBERTO LEDE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T

ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición **3703** a los efectos de ser anexado en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 57.113 , y de acuerdo a lo solicitado por PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.e.I., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre Comercial/ Genérico: PERJETA®/PERTUZUMAB

Forma Farmacéutica: SUSPENSIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2473/13

Tramitado por expediente N° 1-0047-11941/12-5

DATO	DATOS AUTORIZADOS	MODIFICACIÓN	
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	AUTORIZADA	
PERÍODO DE VIDA ÚTIL	36 MESES	24 MESES	

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al Certificado de Autorización antes mencionado.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T

Se extiende el presente anexo de Autorización de Modificaciones del REM a
PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.e.I., Titular del Certificado de Autorización N° 57.113,
en la Ciudad de Buenos Aires, a los días, del mes de **11 ABR. 2016** de

Expediente N°: 1-47-10915/13-1

DISPOSICIÓN N°

3703

Le
9

Dr. ROBERTO LEDE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.