



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

DISPOSICIÓN N° **3574**

BUENOS AIRES, 17 ABR. 2017

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-002618-16-2 del registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma MERZ PHARMACEUTICALS GMBH representada en Argentina por MERZ ARGENTINA S.A., solicita el cambio de titularidad a su favor de la especialidad medicinal denominada: XEOMIN / NEUROTOXINA DE CLOSTRIDIUM BOTULINUM TIPO A, inscrita bajo el Certificado N° 53.566, cuya titularidad detenta la firma INSTITUTO BIOLÓGICO ARGENTINO S.A.I.C.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 858/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre cambio de titularidad de Certificados autorizantes de especialidades medicinales.

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

Que la Dirección de Gestión de Información Técnica y la Dirección General de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.



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

DISPOSICIÓN N°

**3574**

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1.490/92 y el Decreto N° 101 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 el cambio de titularidad de la especialidad medicinal denominada XEOMIN / NEUROTOXINA DE CLOSTRIDIUM BOTULINUM TIPO A, inscripta bajo el Certificado N° 53.566, a favor de la firma MERZ PHARMACEUTICALS GMBH representada en Argentina por MERZ ARGENTINA S.A.

ARTÍCULO 2º.- Acéptase 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° 53.566, en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTÍCULO 3º. - Con carácter previo a la comercialización del producto cuya transferencia se autoriza por la presente Disposición, el nuevo titular del mismo deberá notificar a esta Administración Nacional la fecha de inicio de la elaboración o importación del primer lote a comercializar a los fines de realizar la verificación técnica consistente en la constatación de la capacidad de producción y de control correspondiente, de acuerdo con lo establecido en la Disposición ANMAT N° 5743/09.



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

DISPOSICIÓN N° **3574**

ARTÍCULO 4°. -Regístrese; por el departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente Disposición; Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Remítase al Instituto Nacional de Medicamentos, Departamento de Inspectoría para que intervenga en el cambio de lugar de elaboración en los términos de la Disposición 3366/12. Cumplido, Archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-0000-002618-16-2

DISPOSICIÓN N°

**3574**

rp

**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 N° **3574** a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.566 y de acuerdo a lo solicitado por la firma MERZ PHARMACEUTICALS GMBH representada en Argentina por MERZ ARGENTINA S.A. 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/s: XEOMIN / NEUROTOXINA DE CLOSTRIDIUM BOTULINUM TIPO A.

Forma Farmacéutica POLVO PARA INYECTABLE.

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 0409/07

Tramitado por expediente N° 1-47-0000-023425-06-2

| DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA         | MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA                                      |
|----------------------------------|--|---|
| Titularidad                      | INSTITUTO BIOLÓGICO ARGENTINO S.A.I.C. | MERZ PHARMACEUTICALS GMBH representada en Argentina por MERZ ARGENTINA S.A. |

El presente sólo tiene valor probatorio anexo 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 la firma MERZ PHARMACEUTICALS GMBH representada en Argentina por MERZ ARGENTINA S.A. Titular del Certificado de Autorización N° 53.566, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días .....17 ABR. 2017.....

Expediente N° 1-47-0000-002618-16-2

DISPOSICIÓN N° **3574**

rp

*aw*

**Dr. ROBERTO LEBE**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.