



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2020 - Año del General Manuel Belgrano

Disposición

Número:

Referencia: EX-2019-108182863-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2019-108182863-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS BAGO S.A. solicita la nueva presentación de venta para la Especialidad Medicinal ULCOZOL 40 / OMEPRAZOL, Forma farmacéutica y concentración: INYECTABLE I.V. / OMEPRAZOL (COMO OMEPRAZOL SODICO) 40 mg, aprobado por Certificado N° 39.023.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N°: 855/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de la nueva presentación de venta.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud 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:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma LABORATORIOS BAGO S.A. propietaria de la Especialidad Medicinal denominada ULCOZOL 40 / OMEPRAZOL, Forma farmacéutica y concentración: INYECTABLE I.V. /

OMEPRAZOL (COMO OMEPRAZOL SODICO) 40 mg a cambiar la presentación de venta que en lo sucesivo será: ENVASES QUE CONTIENEN 1, 10, 25 Y 100 FRASCO AMPOLLA, SIENDO LAS TRES ÚLTIMAS PRESENTACIONES DE USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO, ADEMÁS DE LAS YA AUTORIZADAS.

ARTICULO 2º. –Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 39.023, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3º.- Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, hágase entrega de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

EX-2019-108182863-APN-DGA#ANMAT