



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 8664

BUENOS AIRES, 29 DIC 2014

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-008687-14-5 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT); y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma DENVER FARMA S.A. tramita la reinscripción de las especialidades medicinales denominadas MELOXICAM DENVER FARMA / MELOXICAM, inscrita bajo el Certificado N° 51.532 y HALOPERIDOL DENVER FARMA / HALOPERIDOL, inscrita bajo el Certificado N° 48.055.

Que lo solicitado se encuadra en los términos de lo establecido en el Artículo 7° de la Ley N° 16.463 y la Resolución (ex MS y AS) N° 749/93.

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° 5.755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6.077/97.



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

**DISPOSICIÓN N° 8664**

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.


Que la Dirección de Gestión de Información Técnica ha tomado intervención en el ámbito de su competencia.


Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decreto Nros. 1.490/92 y 1.886/14.

Por ello;

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

DISPONE:

 ARTÍCULO 1º.- Reinscríbanse las especialidades medicinales denominadas MELOXICAM DENVER FARMA / MELOXICAM, Certificado N° 51.532 y HALOPERIDOL DENVER FARMA / HALOPERIDOL, Certificado N° 48.055, cuyo titular es la firma DENVER FARMA S.A. por el término de CINCO (5) AÑOS a partir de la fecha de inscripción o de la última reinscripción.

 ARTÍCULO 2º.- Acéptase el texto de los Anexos de Autorización de Modificaciones los cuales pasan a formar parte integral de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado correspondiente, en los términos de la Disposición ANMAT N° 6.077/97.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos; por el Departamento de Mesa de Entradas



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 8664

notifíquese al interesado y hágase entrega de la copia autenticada de la presente Disposición; cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-008687-14-5

DISPOSICIÓN N° 8664

fz

Ing ROGELIO LOPEZ  
Administrador Nacional  
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

ANEXO


AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

Laboratorio: DENVER FARMA S.A.

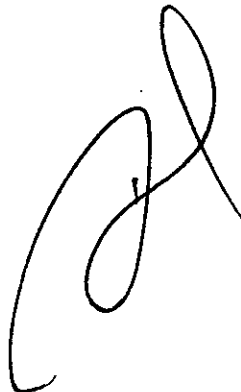
Nombre Comercial: MELOXICAM DENVER FARMA

Nombre Genérico: MELOXICAM

Certificado N°: 51.532



Dato identificador a modificar	Dato autorizado a la fecha	Dato modificado
Vigencia del certificado	07/07/2014	07/07/2019



EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-008687-14-5

DISPOSICIÓN N°

fz

8664



Ing ROGELIO LOPEZ  
Administrador Nacional  
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

ANEXO


AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

Laboratorio: DENVER FARMA S.A.


Nombre Comercial: HALOPERIDOL DENVER FARMA

Nombre Genérico: HALOPERIDOL

Certificado N°: 48.055



Dato identificador a modificar	Dato autorizado a la fecha	Dato modificado
Vigencia del certificado	19/07/2014	19/07/2019



EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-008687-14-5

DISPOSICIÓN N° **8664**

fz



Ing ROGELIO LOPEZ  
Administrador Nacional  
A.N.M.A.T.