



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2020-32412291-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el EX-2020-32412291-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 IMA S.A.I.C., en representación de CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA., solicita la nueva presentación de venta para la Especialidad Medicinal PROPOVAN / PROPOFOL, Forma farmacéutica y concentración: EMULSION INYECTABLE, PROPOFOL 10 mg/ml; aprobado por Certificado N° 58.553.

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 por Disposición A.N.M.A.T. N° 680/13 se adoptó el SISTEMA DE GESTION ELECTRONICA CON FIRMA DIGITAL para el trámite de SOLICITUD DE INSCRIPCION EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) encuadrada en el Artículo 3° del Decreto N° 150/92 (t.o. 1993) para ingredientes activos (IFA'S) de origen sintético y semisintético, otorgándose certificados firmados digitalmente.

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° 149092 y sus modificatorias.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE

## MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma LABORATORIOS IMA S.A.I.C., en representación de CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada PROPOVAN / PROPOFOL, Forma farmacéutica y concentración: EMULSION INYECTABLE, PROPOFOL 10 mg/ml; a cambiar la presentación de venta que en lo sucesivo será: Cajas que contienen 10 ampollas con 10 ml, 10 ampollas con 20 ml y 10 frascos ampolla con 20 ml, siendo todas estas tres presentaciones de venta de Uso Hospitalario Exclusivo (U.H.E.), además de las ya autorizadas.

ARTICULO 2º. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 58.553, consignando lo autorizado por el artículo precedente, cancelándose la versión anterior.

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-2020-32412291-APN-DGA#ANMAT

JFS