

República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

Disposición

Número:			
Referencia: EX-202	23-71448741-APN-DC	GA#ANMAT	

VISTO el EX-2023-71448741-APN-DGA#ANMAT, y

CONSIDERANDO:

Que por lasactuaciones citadas en el VISTO la firma LABORATORIO ELEA PHOENIX S.A., solicitó autorización para un nuevo País de origen alternativo de la especialidad medicinal denominada: INCOX, AXITINIB-COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, Aprobada por Certificado N° 59.039.

Que las actividades de elaboración, producción fraccionamiento, importación, comercialización y depósito en jurisdicción nacional o con destino al comercio interprovincial de especialidades medicinales se encuentra regida por la Ley N° 16.463 y los Decretos Nros. 9763/64, 150/92 y modificatorios Nros. 1890/92 y 177/93, y la Disposición ANMAT N° 262/95.

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

Que de acuerdo con lo informado según documento IF-2024-21677377-APN-DFYGR#ANMAT por el Departamento de Inspectorado de la Dirección de Fiscalización y Gestión de Riesgo, el elaborador propuestoposee las condiciones técnicas e infraestructura necesaria.

Que la Dirección de Fiscalización y Gestión de Riesgo y la Dirección de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nº 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello:

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS,

ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°. Autorízase a la firma LABORATORIO ELEA PHOENIX S.A., el nuevo País de origen alternativo de la especialidad medicinal denominada: INCOX, AXITINIB - COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, 1MG y 5MG respectivamente, aprobada por CERTIFICADO N° 59.039, la que será alternativamente elaborada en (Etapas: Elaboración completa) en URUFARMA S.A., sito en Ruta Interbalnearia Km 22, departamento de Canelones, REPÚBLICA ORIENTAL DEL URUGUAY; se mantienen los establecimientos anteriormente autorizados: -LABORATORIO ECZANE PHARMA S.A. (Etapas: Elaboración completa), sito en Laprida 43, Localidad Avellaneda, Provincia de Buenos Aires – REPUBLICA ARGENTINA. - LABORATORIO KEMEX S.A. (Etapas: Elaboración completa), sito en Nazarre 3446/54, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, REPÚBLICA ARGENTINA.

ARTICULO 2º. Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado Nº 59.039 consignando lo autorizado por el/los artículos/s precedente/s, cancelándose la versión anterior.

ARTICULO 3°. Notifíquese al interesado la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica para su conocimiento y demás efectos. Cumplido, archívese.

EX-2023-71448741-APN-DGA#ANMAT