



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN Nº

10332

BUENOS AIRES, 26 NOV. 2015

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-009291-15-4 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., solicita la cancelación de la concentración 25 mg en la forma farmacéutica COMPRIMIDOS RECUBIERTOS para la Especialidad Medicinal denominada VOLTAREN / DICLOFENAC SÓDICO, inscriptas bajo el Certificado Nº 34.982.

Que lo solicitado encuadra dentro de los alcances del Artículo 8º, Inciso a) de la Ley Nº 16.463.

Que la Dirección de Gestión de Información Técnica emite su informe técnico favorable.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1.490/92, Decreto Nº 1.886/14 y Decreto Nº 1.368/15.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- CANCELASE la concentración 25 mg en la forma farmacéutica COMPRIMIDOS RECUBIERTOS para la Especialidad Medicinal denominada



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N°

10332

VOLTAREN / DICLOFENAC SÓDICO, inscriptas bajo el Certificado N° 34.982, propiedad de la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., de acuerdo con lo dispuesto por el Artículo 8°, Inciso a) de la Ley N° 16.463.

ARTICULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente cuando el certificado N° 34.982, se presente acompañado de la copia autenticada de la presente disposición

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos, por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-0047-0000-009291-15-4

DISPOSICIÓN N° = **10332**

VR

DR. LEONARDO VERNA
SUBADMINISTRADOR NACIONAL
DECRETO N° 1368/2015
A.N.M.A.T.