



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Disposición

Número:

Referencia: 1-47-7358-17-8

VISTO el Expediente n° 1-47-7358-17-8 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma IVAX ARGENTINA S.A. solicita se autorice un nuevo envase primario para las especialidades medicinales denominadas EMOTIVAL / LORAZEPAM 1 mg, forma farmacéutica COMPRIMIDOS; autorizada por Certificado n° 34.098.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición n° 853/89 de la ex - Subsecretaría de Regulación y Control, sobre autorización automática del cambio de envase primario de especialidades medicinales.

Que la documentación presentada ha satisfecho los recaudos de la normativa aplicable.

Que el Instituto Nacional 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 el Decreto N° 101 de fecha 16 de diciembre 2015.

Por ello,

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

D I S P O N E:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma IVAX ARGENTINA S.A. el nuevo envase primario alternativo para la especialidad medicinal denominada EMOTIVAL / LORAZEPAM 1mg, forma farmacéutica COMPRIMIDOS, el que en lo sucesivo será: BLISTER ALU/PVC ACLAR AUV, manteniéndose vigente

el oportunamente aprobado (BLISTER ALU/PVC).

ARTICULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado n° 34.098 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°.- Regístrese, por Mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Expediente n° 1-47-7358-17-8