



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Disposición

Número:

Referencia: EX-2022-47931220-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2022-47931220-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., solicita el nuevo nombre comercial para la Especialidad Medicinal denominada PORTIV XR / PRAMIPEXOL, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO DE LIBERACION PROLONGADA, PRAMIPEXOL 0,26 mg (COMO PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO 0,375 mg) - PRAMIPEXOL 0,52 mg (COMO PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO 0,75 mg) - PRAMIPEXOL 1,05 mg (COMO PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO 1,5 mg); aprobado por Certificado N° 59.242.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 857/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de cambio de nombre.

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° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada PORTIV XR / PRAMIPEXOL, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO DE LIBERACION PROLONGADA, PRAMIPEXOL 0,26 mg (COMO PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO 0,375 mg) - PRAMIPEXOL 0,52 mg (COMO PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO 0,75 mg) - PRAMIPEXOL 1,05 mg (COMO PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO 1,5 mg); el nuevo nombre comercial que en lo sucesivo será: KINSON XR.

ARTICULO 2º. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 59.242 consignando lo autorizado por el artículo precedente, cancelándose la versión anterior.

ARTICULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2022-47931220-APN-DGA#ANMAT

JFS