



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 2512

BUENOS AIRES, 29 ABR 2013

VISTO el Expediente n° 1-47-15009/12-2 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma PANALAB S.A. ARGENTINA solicita autorización para nuevo envase primario para la especialidad medicinal denominada MOMEPLUS PLB / FUROATO DE MOMETASONA 0,10 G% y 0,10 G% (CREMA, UNGÜENTO), autorizada por Certificado N° 48.596.

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 envases de especialidades medicinales.

Que el Instituto Nacional de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos n° 1.490/92 y n° 425/10.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 2512

Por ello:

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MEDICA

DISPONE:

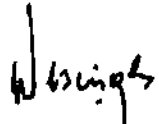
ARTICULO 1º. - Autorízase a la firma PANALAB S.A. ARGENTINA, para la especialidad medicinal denominada MOMEPLUS PLB / FUROATO DE MOMETASONA 0,10 G % y 0,10 G % (CREMA, UNGÜENTO) autorizada por Certificado N° 48.596, el nuevo envase primario, según consta en Anexo de autorización de Modificaciones, el cual forma parte integral de la presente disposición.

ARTICULO 2º. - Establécese que el Anexo de autorización de modificaciones forma parte integral de la presente disposición y deberá correr agregado al Certificado N° 48.596 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 3º. - Anótese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, gírese al Departamento de Registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones al certificado original. Cumplido, archívese PERMANENTE.

U
20
Expediente N° 1-47-15009/12-2

DISPOSICIÓN N° 2512


DR. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**2512**....., a los efectos de ser anexado en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 48.596, y de acuerdo a lo solicitado por la firma PANALAB S.A. ARGENTINA la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

- Nombre comercial: MOMEPLUS PLB
- Nombre Genérico: FUROATO DE MOMETASONA 0,10 G % y 0,10 G %
- Forma Farmacéutica: CREMA, UNGÜENTO
- Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal n° 1768/00
- Expediente trámite de autorización 1-47-4772/99-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
ENVASE PRIMARIO	POMO TRILAMINADO DE PE-AL-PE BLANCO	POMO TRILAMINADO PE-AL-PE CON TAPA POMO DE ALU CON RECUBRIMIENTO DE BARNIZ INTERIOR CON TAPA

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a
PANALAB S.A. ARGENTINA, Certificado de Autorización nº 48.596, en la Ciudad
de Buenos Aires, 29 ABR 2013

Expediente Nº 1-47-15009/12-2

DISPOSICIÓN Nº **2512**

Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.