



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

DISPOSICIÓN N° 2517

BUENOS AIRES, 29 ABR 2013

VISTO la Disposición ANMAT n° 5743/09 y el Expediente n° 1-47-1110-1061/11-8 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

8. Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO INTERNACIONAL ARGENTINO S.A. solicita se realice la verificación técnica consistente en la constatación de los métodos de control, elaboración, ensayos de estabilidad y capacidad operativa previa a la comercialización del producto denominado CORTIPLUS A/BETAMETASONA (COMO FOSFATO DISODICO) 3 mg., BETAMETASONA ACETATO MICRONIZADA 3 mg.; forma/s farmacéutica/s: SUSPENSION INYECTABLE.

SB. Que por Disposición N°: 5564/11, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que es elaborado en la República Argentina.

U. Que la solicitud presentada se encuentra prevista en el artículo 3° de la Disposición ANMAT n°5743/09.



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

DISPOSICIÓN N° 2517

Que consta la verificación técnica producida por el Instituto Nacional de Medicamentos en la que informa que se encuentran reunidos los requisitos de Buenas Prácticas de Fabricación y Control de acuerdo a la normativa vigente.

Que corresponde autorizar la comercialización de la especialidad medicinal objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nos. 1490/92 y 425/10.

5.

Por ello;

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

DISPONE:

SB

ARTICULO 1º. - Autorízase a la firma LABORATORIO INTERNACIONAL ARGENTINO S.A. la comercialización de la especialidad medicinal, de nominada CORTIPLUS A / BETAMETASONA (COMO FOSFATO DISODICO) 3 mg., BETAMETASONA ACETATO MICRONIZADA 3 mg.; forma/s farmacéutica/s: SUSPENSION INYECTABLE; Certificado N° 56.399, la que

U



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

DISPOSICIÓN N° 2517

será elaborada en LABORATORIO INTERNACIONAL ARGENTINO S.A. sito en 12 DE OCTUBRE 4444 - QUILMES - PROVINCIA DE BUENOS AIRES - REPUBLICA ARGENTINA.

ARTICULO 2º.- Regístrese. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Gírese al Departamento de Registro a los fines

SB correspondientes. Cumplido, archívese. PERMANENTE.-

Expediente nº 1-47-1110-1061/11-8.-

ll

DISPOSICION N° 2517

rr

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