



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 9211

BUENOS AIRES, 16 AGO 2016

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-021749-12-5 Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT); y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA S.A., solicita la cancelación de los certificados de inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM) que se detallan en el Anexo I.

Que lo solicitado encuadra dentro de los alcances del Artículo 8º, Inciso a) de la Ley N° 16.463.

Que los productos mencionados en el Anexo I revisten la condición de No Comercializados en el Vademécum Nacional de Medicamentos (VNM).

Que la Dirección de Gestión de Información Técnica ha tomado intervención.

Que se actúa en virtud a las atribuciones conferidas por el Decreto N° 1490 del 20 de Agosto de 1992 y por el Decreto N° 101 del 16 de diciembre de 2015.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN Nº 9217

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- CANCELÁNSE los certificados de inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM) detallados en el Anexo I, que forma parte integral de la presente disposición, propiedad de la firma ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA S.A., de acuerdo con lo dispuesto por el Artículo 8º, inciso a) de la Ley Nº 16.463.

ARTÍCULO 2º.- ACTUALÍZASE el Vademécum Nacional de Medicamentos.

ARTÍCULO 3º.- 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 Nº 1-0047-0000-021749-12-5

DISPOSICIÓN Nº

VS

9217

Dr. ROBERTO LEVE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

9217

ANEXO I

NOMBRE DEL PRODUCTO	CERTIFICADO N°
THENEFREN	5.293
VITACE A	23.061
VITACE A	23.593
VITACE A FUERTE	27.152
COFRON COMPUESTO	28.877
VITABE C EFERVESCENTE	33.093
ZUBIROL	34.236
IBEROL FOLIC 500	34.476
TORFAN	35.252
RONDEC GRADUMET	36.282
LOFTON	36.921
SUCARYL SÓDICO	37.088
SUCARYL LÍQUIDO	37.094
VICARD	38.423
FORANE	38.542
ISONTYN	39.135
TWO CAL HN	42.574
OSMOLITE	42.942



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

9217

SEVORANE	43.261
ABBOFILINA Y EMBUTAL	5.179
ABBOTT	
DIAZYL	5.202
ABBOFILINA ABBOTT	5.205
ESTROFAN	5.227
ABBOTONIQ	5.255
TIAMINA 1 G.	5.290
HALAZONE	5.297
NICOTIL	5.308
SUCARYL SÓDICO	11.483
TRIAZOLINA ABBOTT	12.601
VITACE	13.490
VITACE POTENTE	14.353
SORLA-BILEIN	14.567
SULFEDEXAN	14.614
GERAMINA ELIXIR	16.205
CREMA COVICONE	16.469
GLÚCO-VITACE ABBOTT	19.014
GERAMINA FILMTAB	21.600
CALSOMA	22.390
ABBOLEXIN	26.022

OS
S
✓



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

ABBOLEXIN A	26.364
VITABE CON HIGADO SOLUCIÓN	27.284
DAYAMINERAL DULCET	28.742
LUCEBANOL	38.873
HIDRO-CORTISONA ISDIN	47.555
PEROXIBEN	47.729
TENALIN	49.815
ADVERA	44.353
DAYALETTS DULCET	28.741

EXPEDIENTE Nº 1-0047-0000-021749-12-5

DISPOSICIÓN Nº

vs

9217

Dr. ROBERTO LEQUE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.