



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2019 - Año de la Exportación

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2019-58174734-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el Expedientes EX-2019-58174734-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional;

**CONSIDERANDO**

Que por las citadas actuaciones la firma LABORATORIO DOSA SA solicita la rectificación de errores materiales que se habrían consignado en la Disposición ANMAT N° DI-2019-4408-APN-ANMAT#MSYDS de autorización de comercialización de la especialidad medicinal denominada AFORTENEB / ARFORMETEROL 15 mcg / 2 ml (COMO ARFORMETEROL TARTRATO 22 mcg / 2 ml); forma/s farmacéutica/s: SOLUCION PARA NEBULIZAR.

Que en el citado acto dispositivo se consignó erróneamente la concentración del principio activo de la especialidad medicinal.

Que dichos errores se consideran subsanables en los términos del art. 101 del Decreto n° 1759/72 (t.o. 1991).

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

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

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

**DISPONE:**

**ARTICULO 1°.** - Rectifícase en el Primer considerando y en el Artículo 1° de la Disposición ANMAT N° DI-2019-4408-APN-ANMAT#MSYDS la concentración del principio activo, donde dice “AFORTENEB /

ARFORMETEROL 15 mg / 2 ml (COMO ARFORMETEROL TARTRATO 22 mg / 2 ml); forma/s farmacéutica/s: SOLUCION PARA NEBULIZAR” debe decir “AFORTENEB / ARFORMETEROL 15 mcg / 2 ml (COMO ARFORMETEROL TARTRATO 22 mcg / 2 ml); forma/s farmacéutica/s: SOLUCION PARA NEBULIZAR”.

ARTICULO 2°. – 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 presente Disposición. Cumplido, archívese.

EX-2019-58174734-APN-DGA#ANMAT