



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2019-51096472-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el Expedientes N° EX-2019-51096472-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional;

**CONSIDERANDO**

Que por las citadas actuaciones la firma ANDRATX PHARMA SA solicita la rectificación de errores materiales que se habrían consignado en la Disposición ANMAT N° DI-2019-4205-APN-ANMAT#MSYDS de autorización de comercialización de la especialidad medicinal denominada BRIVIACT / BRIVARACETAM 10 mg/ml - BRIVARACETAM 50 - 100 mg; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION INYECTABLE / COMPRIMIDOS RECUBIERTOS.

Que en el citado acto dispositivo se consignó erróneamente el número de expediente.

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 el número de expediente de la Disposición ANMAT N° DI-2019-4205-APN-ANMAT#MSYDS, donde dice "EX-2019-63442259-APN-DGA#ANMAT" debe decir "EX-2018-63442259-APN-DGA#ANMAT"

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-2019-51096472-APN-DGA#ANMAT