



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

DISPOSICIÓN Nº

0253

BUENOS AIRES, 13 ENE 2012

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-021676-11-0 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma ROUX - OCEFA S.A. solicita el cambio en el nombre para la especialidad medicinal RO - 902 / HIDROCLOROTIAZIDA 12.5 mg , RO - 903 / HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg , RO - 904 / HIDROCLOROTIAZIDA 50 mg aprobado por Disposición autorizante Nº 7441/11 y Certificado Nº 56.499.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición Nº 857/89 de la Ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática para el cambio de nombre.

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 Nº 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT Nº 6077/97.

Que a fojas 14 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación de Medicamentos.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1.490/92 y del Decreto Nº 425/10.

[Handwritten signature]



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

DISPOSICIÓN N° 0253

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma ROUX - OCEFA S.A. propietaria de la especialidad medicinal denominada RO - 902 / HIDROCLOROTIAZIDA 12.5 mg , RO - 903 / HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg , RO - 904 / HIDROCLOROTIAZIDA 50 mg cambiar el nombre del producto antes mencionado el que en lo sucesivo se denominará DIUTIREN.

ARTICULO 2º.- Acéptase el texto del Anexo de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 56.499 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 3º.- Regístrese; gírese a la Coordinación de Informática a los efectos de su inclusión en el legajo electrónico, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, gírese al Departamento de registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones al certificado original y entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Publíquese en el Boletín Informativo; cumplido archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-0047-0000-021676-11-0.

DISPOSICION N°

0253


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 AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **0253**a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 56.499, y de acuerdo a lo solicitado por ROUX - OCEFA S.A. la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre / Genérico/s: RO - 902 / HIDROCLOROTIAZIDA 12.5 mg , RO - 903 / HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg , RO - 904 / HIDROCLOROTIAZIDA 50 mg

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 7441/11.

Tramitado por Expediente N°1-0047-0000-003645-11-2.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION / RECTIFICACION AUTORIZADA
NOMBRE	RO - 902	DIUTIREN
	RO - 903	
	RO - 904	

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a ROUX - OCEFA S.A. titular del Certificado de Autorización N° 56.499 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días **13** ENE 2012, del mes de de

Expediente N°1-0047-0000-021676-11-0.

DISPOSICION N° **0253**

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