

DISPOSICIÓN N. 0108

BUENOS AIRES,

07 ENE 2015

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-012814-14-7 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

#### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma HLB PHARMA GROUP S.A., solicita el nuevo nombre comercial para la Especialidad Medicinal HLB 752 / PRIMIDONA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, PRIMIDONA 250 mg, aprobado por Disposición autorizante Nº 5625/12 y Certificado Nº 56.868.

Que lo solicitado se encuadra dentro del alcance 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.

^/

1 PE

# DISPOSICIÓN Nº 0108



Que a fojas 15 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nros.: 1.490/92 y 1886/14.

Por ello;

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

#### DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma HLB PHARMA GROUP S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada HLB 752 / PRIMIDONA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, PRIMIDONA 250 mg, a cambiar el nombre según consta en el Anexo de Autorización de Modificaciones.

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 Nº 56.868 en los términos de la Disposición ANMAT Nº 6077/97.

ARTICULO 3º.- Registrese; por mesa de entradas notifiquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición y Anexo, gírese a la Dirección de Gestión de Información

I les



## Disposición n·

Secretaria de Políticas. Regulación e Institutos A.N.M. A.7.

Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-0047-0000-012814-14-7

DISPOSICIÓN Nº 0 108

Jfs

Ing ROGELIO LOPEZ Administrador Necional A.N.M.A.T.

3



### ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

Nombre / Genérico/s: HLB 752 / PRIMIDONA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, PRIMIDONA 250 mg.

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 5625/12.

Tramitado por Expediente Nº1-47-0000-001672-12-4.

DATO A		DATO AUTORIZADO	MODIFICACION
MODIFICAR		HASTA LA FECHA	AUTORIZADA
Cambio	de	HLB 752.	MYSODONE.
Nombre			

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a HLB PHARMA GROUP S.A., titular del Certificado de Autorización Nº

2 Po



Ministerio de Salud Secretaría de Políticas. Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

Expediente Nº 1-0047-0000-012814-14-7

DISPOSICIÓN Nº

0108

Jfs

Ing ROGELIO LOPEZ
Administrador Nacional

A.N.M.A.T.