

República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2018

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-0000-013743-17-3

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-013743-17-3 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO AUSTRAL S.A., solicita la nueva presentación de venta para la Especialidad Medicinal PRISONIL D / LOSARTAN POTASICO - HIDROCLOROTIAZIDA Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, LOSARTAN POTASICO 100 mg – HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg; LOSARTAN POTASICO 50 mg – HIDROCLOROTIAZIDA 12,5 mg; aprobado por Disposición autorizante Nº 4915/08 y Certificado Nº 54.688.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N°: 855/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de la nueva presentación de venta.

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 la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE

MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma LABORATORIO AUSTRAL S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada PRISONIL D / LOSARTAN POTASICO - HIDROCLOROTIAZIDA Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, LOSARTAN POTASICO 100 mg – HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg; LOSARTAN POTASICO 50 mg – HIDROCLOROTIAZIDA 12,5 mg; a cambiar la presentación de venta que en lo sucesivo será: LOSARTAN POTASICO 100 mg – HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg; LOSARTAN POTASICO 50 mg – HIDROCLOROTIAZIDA 12,5 mg: Envases que contienen 15, 30, 60 comprimidos recubiertos.

ARTICULO 2°. –Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N°54.688 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°. - Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, hágase entrega de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

EXPEDIENTE Nº 1-0047-0000-013743-17-3