



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2020 - Año del General Manuel Belgrano

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2020-03319174-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el EX-2020-03319174-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma BAYER S.A., representante de BAYER CONSUMER CARE AG., solicita las nuevas presentaciones de venta para la Especialidad Medicinal ACTRON RAPIDA ACCION / IBUPROFENO, Forma farmacéutica y concentración: CAPSULA BLANDA, IBUPROFENO 400 mg; aprobado por Certificado N° 43.910.

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 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 sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma BAYER S.A., representante de BAYER CONSUMER CARE AG., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada ACTRON RAPIDA ACCION / IBUPROFENO, Forma

farmacéutica y concentración: CAPSULA BLANDA, IBUPROFENO 400 mg; a cambiar la presentación de venta que en lo sucesivo será: Envases que contienen 4, 40 y 50 capsulas blandas, además de las ya autorizadas.

ARTICULO 2º. -Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 43.910, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3º. - 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.

EX-2020-03319174-APN-DGA#ANMAT

Jfs