



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-64911303-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2020-64911303-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO ELEA PHOENIX S.A., solicita el nuevo nombre comercial para la Especialidad Medicinal denominada AZIATOP CONTROL / PANTOPRAZOL MAGNESICO DIHIDRATO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS GASTRORESISTENTES, PANTOPRAZOL MAGNESICO DIHIDRATO 21,52 mg (equivalente a 20 mg de Pantoprazol), aprobado por Certificado N° 50.677.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 857/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de cambio de nombre.

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 LABORATORIO ELEA PHOENIX S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada AZIATOP CONTROL / PANTOPRAZOL MAGNESICO DIHIDRATO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS GASTRORESISTENTES, PANTOPRAZOL MAGNESICO DIHIDRATO 21,52 mg (equivalente a 20 mg de Pantoprazol), el nuevo nombre comercial que en lo sucesivo será: AZIATOP REFLUX.

ARTICULO 2°. –Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 50.677, 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.

EX-2020-64911303-APN-DGA#ANMAT