



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2022-57352982-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el EX-2022-57352982-APN-DGA#ANMAT 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 la nueva presentación para la Especialidad Medicinal N14 GLIBENCLAMIDA / GLIBENCLAMIDA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO, GLIBENCLAMIDA 5 mg; aprobado por Certificado N° 52.067.

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.

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 HLB PHARMA GROUP S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada N14 GLIBENCLAMIDA / GLIBENCLAMIDA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO, GLIBENCLAMIDA 5 mg; la presentación de Uso Hospitalario Exclusivo: Envase que contiene

1000 comprimidos, además de las presentaciones previamente autorizadas por 30, 60, 90, 750 (UHE) y 1500 (UHE) comprimidos.

ARTICULO 2º. -Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 52.067, 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-2022-57352982-APN-DGA#ANMAT

Jfs

ab