



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

### **Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-47-0000-002610-17-5

---

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-002610-17-5 del registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

#### **CONSIDERANDO:**

Que por dichas actuaciones la firma MAX VISION S.R.L., solicita el cambio de titularidad a su favor de las especialidades medicinales inscriptas bajo los Certificados Nros. 56.572, 55.434, 56.029 y 55.335, cuya titularidad detenta la firma RAYMOS VISION S.R.L.

Que en la misma presentación se solicita el cambio de nombre de las especialidades medicinales antes mencionadas, las que en lo sucesivo se denominarán: TIMALERG / OLOPAG, MEXIN / MOXIFLOXACINA (COMO CLORHIDRATO), POLEX / CIPROFLOXACINA (COMO CLORHIDRATO MONOHIDRATO) y DROPGEL / CARBOMER, respectivamente.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 858/89 y la Disposición N° 857/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre cambio de titularidad de Certificados autorizantes de especialidades medicinales y autorización automática para el cambio de nombre.

Que el Instituto Nacional de Medicamentos, la Dirección de Gestión de Información Técnica y la Dirección General de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1.490/92 y el 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**

**D I S P O N E:**

ARTÍCULO 1°.- Autorízase el cambio de titularidad de las especialidades medicinales inscriptas bajo los Certificado Nros. 56.572, 55.434, 56.029 y 55.335, a favor de la firma MAX VISION S.R.L.

ARTÍCULO 2°.- Autorízase a la firma MAX VISION S.R.L.. a cambiar el nombre de las especialidades medicinales antes mencionadas, las que en lo sucesivo se denominarán: TIMALERG / OLOPAG; MEXIN / MOXIFLOXACINA (COMO CLORHIDRATO); POLEX / CIPROFLOXACINA (COMO CLORHIDRATO MONOHIDRATO) y DROPGEL / CARBOMER, respectivamente.

ARTÍCULO 3°.- Practíquese la atestación correspondiente en los Certificados Nros. 56.572, 55.434, 56.029 y 55.335 cuando los mismos se presenten acompañados de la copia de la presente Disposición.

ARTÍCULO 4°.- Con carácter previo a la comercialización del producto cuya transferencia se autoriza por la presente Disposición, el nuevo titular del mismo deberá notificar a esta Administración Nacional la fecha de inicio de la elaboración o importación del primer lote a comercializar a los fines de realizar la verificación técnica consistente en la constatación de la capacidad de producción y de control correspondiente, de acuerdo con lo establecido en la Disposición ANMAT N° 5743/09.

ARTÍCULO 5°.- Regístrese, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la copia de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos, cumplido, archívese.

Expediente N° 1-0047-0000-002610-17-5