



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

"2011 - Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores"

DISPOSICION N° **4 5 5 3**

BUENOS AIRES, 01 JUL 2011

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-008657-11-6 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma GEMABIOTECH S.A. solicita el cambio en el nombre para la especialidad medicinal PEG-NEUTRAMEGA / PEGFILGRASTIM aprobado por Disposición autorizante N° 1677/11 y Certificado N° 56.135.

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 para el cambio de nombre.

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 N° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que a fojas 10 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación de Medicamentos

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1.490/92 y del Decreto N° 425/10.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

Por ello;

DISPOSICIÓN N° 4 5 5 3

"2011 - Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores"

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma GEMABIOTECH S.A. propietaria de la especialidad medicinal denominada PEG-NEUTRAMEGA / PEGFILGRASTIM cambiar el nombre del producto antes mencionado el que en lo sucesivo se denominará PEG - NEUTROPINE.

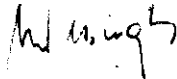
ARTICULO 2º.- Acéptase el texto del Anexo de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 56.135 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 3º.- Regístrese; gírese a la Coordinación de Informática a los efectos de su inclusión en el legajo electrónico, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, gírese al Departamento de registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones al certificado original y entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Cumplido archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-0047-0000-008657-11-6.

DISPOSICION N°

4 5 5 3


Dr. OTTO A. ORSINGHER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.





Ministerio de Salud
 Secretaría de Políticas,
 Regulación e Institutos
 A.N.M.A.T.

"2011 - Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores"

ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **4553** a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 56.135, y de acuerdo a lo solicitado por GEMABIOTECH S.A. la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre / Genérico/s: PEG-NEUTRAMEGA / PEGFILGRASTIM

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 1677/11.

Tramitado por Expediente N°1-0047-0000-004680-10-7.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION / RECTIFICACION AUTORIZADA
NOMBRE	PEG-NEUTRAMEGA	PEG - NEUTROPINE

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a GEMABIOTECH S.A. titular del Certificado de Autorización N° 56.135 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días _____, del mes de **01 JUL 2011** de

Expediente N°1-0047-0000-008657-11-6.

DISPOSICION N° **4553**

Dr. OTTO A. ORSINGER
 SUB-INTERVENTOR
 A.N.M.A.T.