



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

DISPOSICIÓN N° 8110

BUENOS AIRES, 17 JUL. 2017

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-002777-17-2 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. solicita la autorización de modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-739-7, denominado: Aguja estéril, marca: NOVOFINE.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT N° 2318/02, sobre el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM).

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención que le compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 del 16 de diciembre de 2015.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase la modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-739-7, denominado: Aguja estéril, marca: NOVOFINE.

GA



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

DISPOSICIÓN N° **8 1 1 0**

ARTÍCULO 2º.- Acéptase el texto del Anexo de Autorización de Modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-739-7.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de copia autenticada de la presente Disposición conjuntamente con su Anexo; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica para que efectúe la agregación del Anexo de Modificaciones al certificado. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-002777-17-2

DISPOSICIÓN N°
MA.

8 1 1 0

Dr. CARLOS CHIALE
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.



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

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **8110** a los efectos de su anexo en el Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-739-7 y de acuerdo a lo solicitado por la firma NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en RPPTM bajo:

Nombre genérico aprobado: Agujas estériles

Marca: NOVOFINE

Disposición Autorizante de (RPPTM) N° 1245/13

Tramitado por expediente N° 1-47-21599-10-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Forma de presentación	30G (0.3 x 8 mm): 10, 70 y 100 agujas por caja 31G (0.25 x 6 mm): 10, 70 y 100 agujas por caja 32G Tip ETW (0.23/0.25 x 6 mm): 10, 70 y 100 agujas por caja 32G (4 mm): 7 y 100 agujas por caja	30G (0.3 x 8 mm): 7, 10, 70 y 100 agujas por caja 31G (0.25 x 6 mm): 7, 10, 70 y 100 agujas por caja 32G Tip ETW (0.23/0.25 x 6 mm): 7, 10, 70 y 100 agujas por caja 32G (4 mm): 7 y 100 agujas por caja

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del RPPTM a la firma NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. Titular del Certificado de

E. H.



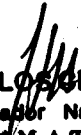
Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

Inscripción en el RPPTM N° PM-739-7, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días.....**17 JUL. 2017**

Expediente N° 1-47-3110-002777-17-2

DISPOSICIÓN N°

8110


Dr. CARLOS SCHIALE
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.