



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

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-0000-003472-18-7

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-003472-18-7 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS IMA SAIC, solicita la corrección del error material que se habría deslizado en la Disposición DI-2017-11866-APN-ANMAT#MS, por la cual se la especialidad medicinal denominada ROPI / ROPIVACAINA CLORHIDRATO, forma farmacéutica y concentración: SOLUCIÓN INYECTABLE, ROPIVACAINA CLORHIDRATO 2 mg/ml - SOLUCIÓN INYECTABLE, ROPIVACAINA CLORHIDRATO 10 mg/ml - SOLUCIÓN INYECTABLE, ROPIVACAINA CLORHIDRATO 7,5 mg/ml, Certificado N° 58.517.

Que el error detectado recae en la información para el paciente.

Que dicho error se considera subsanable, en los términos de lo normado por el Artículo 101 del reglamento aprobado por Decreto N° 1759/72 (T.O. 1991).

Que por Disposición A.N.M.A.T. N° 680/13 se adoptó el SISTEMA DE GESTION ELECTRONICA CON FIRMA DIGITAL para el trámite de SOLICITUD DE INSCRIPCION EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) encuadrada en el Artículo 3° del Decreto N° 150/92 (t.o. 1993) para ingredientes activos (IFA'S) de origen sintético y semisintético, otorgándose certificados firmados digitalmente.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

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

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 del 2015.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Rectifícase el error material detectado en la Disposición DI-2017-11866-APN-ANMAT#MS, para la especialidad medicinal aprobada mediante Certificado N° 58.517.

ARTÍCULO 2º.- Autorízase el texto de información para el paciente obrante en el documento GEDO IF-2018-27524521-APN-ANMAT#MS.

ARTICULO 3º. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 58.517 consignando lo autorizado por el artículo precedente, cancelándose la versión anterior.”

ARTÍCULO 4º.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición conjuntamente con la información para el paciente. Cumplido, archívese.

Expediente N°: 1-0047-0000-003472-18-7

mb