



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

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

DISPOSICIÓN N° **3991**

BUENOS AIRES, 07 JUN 2011

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones se comunica a esta Administración Nacional el cambio de razón social de la firma QUESADA FARMACÉUTICA S.A., titular de las especialidades medicinales detalladas como Anexo I y en los Anexos de Autorización de Modificaciones II a XL, la que en lo sucesivo se denominará EUROFARMA ARGENTINA S.A.

Que la firma informa que la Dirección Técnica será ejercida por la Farmacéutica LILIANA VALLÉS (Matricula Nacional 13340).

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

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

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

Que a fs. 482 a 485 el Departamento de Registro ha tomado la intervención de su competencia en los términos de la Circular ANMAT N° 01/04

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

Por ello:

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL
DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MEDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Tómese conocimiento del cambio de razón social de la firma QUESADA FARMACÉUTICA S.A., titular de las especialidades medicinales detalladas como Anexo I y en los Anexos de Autorización de Modificaciones II a XL, la que en lo sucesivo se denominará EUROFARMA ARGENTINA S.A.

ARTICULO 2º.-. Cancélese el Certificado de Habilitación de Establecimientos otorgado a favor de la firma QUESADA FARMACÉUTICA S.A.



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ARTICULO 3°.- Extiéndase el Certificado de Habilitación de Establecimientos a nombre de la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A. en el que deberán hacerse constar los rubros de inscripción otorgados por Disposición ANMAT N° 5213/02 a la firma QUESADA FARMACÉUTICA S.A.

ARTICULO 4°.- Designese como Director Técnico de la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A. a la Farmacéutica LILIANA VALLÉS (Matricula Nacional 13340).

ARTICULO 5°.- Practíquense las atestaciones correspondientes en los Certificados Nros. 35.169, 24.933, 33.368, 20.290, 38.751, 45.891, 46.121, 42.137, 35.662, 12.844, 44.757, 45.225, 43.169, 40.909, 27.520, 33.059, 14.453, 35.104, 32.463, 37.911 y 45.507, cuando los mismos se presenten acompañados de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTICULO 6°.- Acéptense los textos de los Anexos de Autorización de modificaciones II a XL, los cuales pasarán a formar parte integrante de la presente disposición y deberán agregarse a los Certificados N° 51.819, 53.803, 53.351, 52.475, 50.273, 48.939, 55.548, 53.721, 52.412, 52.360, 52.543, 52.843, 54.084, 53.641, 55.032, 55.136, 52.331, 52.810, 53.605, 53.732, 47.355, 53.352, 53.556, 55.083, 53.531, 52.413, 52.496, 55.148, 49.753, 52.989, 51.574, 54.345, 47.905, 47.011, 53.283, 49.645,



DISPOSICIÓN N° 3991

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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

49.064, 53.045 y 53.584 que figuran en los anexos de Autorización de modificaciones I a XL, en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 7°.- 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° 1-47-000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N°: **3991**

CC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO I

ESPECIALIDADES MEDICINALES

CERTIF. Nº	NOMBRE COMERCIAL / GENÉRICO
35.169	COLIFILM / LOPERAMIDA CLORHIDRATO
24.933	COLPOBEN y COLPOBEN NIÑAS / METRONIDAZOL - NISTATINA - SULFATO DE NEOMICINA - CLORURO DE BENZALCONIO - PREDNISOLONA - VITAMINA A
33.368	DIFLUX / FUROSEMIDA - AMILORIDA
20.290	GRAMICORTIL / HIDROCORTISONA - NAFAZOLINA + NEOMICINA
38.751	HPMC JTW / HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA
45.891	IPRATROPIO QUESADA / BROMURO DE IPATROPIO
46.121	KITACID A / CARBONATO DE CALCIO + SIMETICONA
42.137	PERLATOS / LEVODROPROPIZINA
35.662	RIBEX / CINARIZINA - VINCAMINA
12.844	SCOTROPINA / ESCOPOLAMINA - DIPIRONA SCOTROPINA COMPOSITUM / BUTILBROMURO DE HIOSCINA - DIPIRONA SODICA
44.757	SOMASEDAM / BROMAZEPAM - CLEBOPRIDE MALEATO ACIDO - SIMETICONA

Am



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT.

CERTIF. N°	NOMBRE COMERCIAL / GENÉRICO
45.225	SUCRALMAX / SUCRALFATO
43.169	TICLOPIDINA QUESADA / CLORHIDRATO DE TICLOPIDINA
40.909	TETRAHIDROZOLINA JTW / TETRAHIDROZOLINA CLORHIDRATO
27.520	TROPICAMINA VEOMAX 0.5 y 1%
33.059	TRINITRON / NITROGLICERINA + CAFEINA
14.453	ACETILCOLINA JTW / CLORURO DE ACETILCOLINA
35.104	AFILAN / MAZINDOL
32.463	ALCOHOL POLIVINILICO JTW – ALCOHOL POLIVINILICO
37.911	ATENOLOL QUESADA / ATENOLOL
45.507	CILATRON / 5- MONONITRATO DE ISOSORBIDA CILATRON AP / 5- MONONITRATO DE ISOSORBIDA

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO II DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 51.819 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: COLONIL / FOSFATO MONOSÓDICO FOSFATO DISÓDICO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 6992/04

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-002412-04-3

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

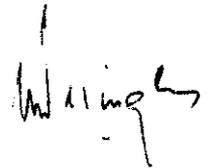
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización Nº 51.819, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente Nº 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN Nº **3991**

cc

cc


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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO III DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.803 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: COLOXIMINA / RIFAXIMINA

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2724/07

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-001132-07-5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

Handwritten signature



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.803, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO IV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.351 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: DIUTANID /
ESPIRONOLACTONA

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 6658/06

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-005977-06-9

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.351, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....0.7. JUN. 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO V DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 52.475 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: ESOMAX / ESOMEPRAZOL

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 5441/05

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-001889-05-8

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones
del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de
Autorización Nº 52.475, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días..... 07 JUN 2011

Expediente Nº 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN Nº **3991**

CC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO VI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 50.273 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: FENOTEROL QUESADA / BROMHIDRATO DE FENOTEROL

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 2376/02

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-009125-99-0

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 50.273, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

Amex

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO VII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3.991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 48.939 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: FEMIPLUS / VITAMINA E, B6 y A

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 4724/00

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-006169-99-4

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

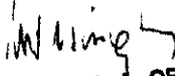


Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones
del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de
Autorización N° 48.939, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**


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

CC





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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO VIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 55.548 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: FLUOROMETOLONA QUESADA / FLUOROMETOLONA ACETATO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2083/10

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-012597-08-2

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 55.548, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO IX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°....**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.721 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: ITOPRID / ITOPRIDE
CLORHIDRATO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 1959/07

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-021518-06-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.721, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

mt

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO X DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 52.412 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: LEVUSID / MOSAPRIDA
CITRATO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 4652/05

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-019684-04-1

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

me



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.412, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....07 JUN 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

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

CC

MTC



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 52.360 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: **LATANOPROST + TIMOLOL QUESADA / LATANOPROST TIMOLOL**

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 4649/05

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-001438-05-1

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

Amx



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.360, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

cc

mt

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº....**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 52.543 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: MESALAZIN / MESALAZINA

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 6422/05

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-019683-04-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

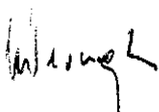
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.543, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3 9 9 1**

CC

mm


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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 52.843 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: MOTILID / BROMURO DE OTILONIO

Nombre comercial / Genérico/s actual: MOTID / BROMURO DE OTILONIO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 1550/06

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-012479-05-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

mm



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.843, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°....**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 54.084 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: MOTID SOMATICO / BROMURO DE OTILONIO - DIAZEPAM

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 5581/07

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-022965-05-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización Nº 54.084, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente Nº 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN Nº **3991**

cc

mm

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 53.641 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NORMALIP E / EZETIMIBE

Nombre comercial / Genérico/s actual: NORMALIP E / EZETIMIBE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 1365/07

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-002420-06-4

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones
del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de
Autorización N° 53.641, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

W. Orsinger
DR. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.

cc

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**3.991**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 55.032 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: **NORMALIP PLUS / ATORVASTATINA - EZETIMIBE**

Nombre comercial / Genérico/s actual: **NORMALIP DUO / ATORVASTATINA - EZETIMIBE**

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 2962/09

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-005939-08-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

Mme



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

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 la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 55.032, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

mm

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº.....**3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 55.136 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto Inscrito en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NOVOTIDOR / DORZOLAMIDA - TIMOLOL

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 4105/09

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-012595-08-5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

Amc



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 55.136, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

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

cc



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 52.331 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NOVOTIMO / TIMOLOL MALEATO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 4532/05

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-001436-05-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones
del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de
Autorización N° 52.331, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 52.810 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NOVOPROST / LATANOPROST

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 0889/06

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-001437-05-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.810, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....07 JUN. 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

mtc

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.605 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: **NOVOGRAMICORTIL / TOBRAMICINA - DEXAMETASONA**

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 0830/07

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-005973-06-4

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.605, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

MTC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.732 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NOVOGRAM / TOBRAMICINA

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2013/07

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-005974-06-8

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización Nº 53.732, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente Nº 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN Nº **3991**

CC

Mme

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 47.355 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: ATORVASTATIN PANALAB / ATORVASTATIN

Nombre comercial / Genérico/s actual: NORMALIP / ATORVASTATIN

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 5281/98

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-000344-98-8

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

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 la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 47.355, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....07 JUN 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

Amé

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**3.9.9.1**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.352 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NOVOCIPRO D /
CIPROFLOXACINA - DEXAMETASONA

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 6585/06

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-005975-06-1

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

nm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

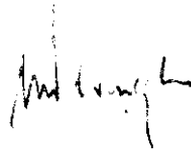
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.352, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

me


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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.556 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: NOVOCIPRO /
CIPROFLOXACINA

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 0560/07

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-005976-06-5

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

mm



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.556, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

mmc

Orsingher
Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
ANMAT.



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 55.083 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: OLOPATADINA QUESADA / OLOPATADINA CLORHIDRATO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 3466/09

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-012598-08-6

DATO	DATO AUTORIZADO	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	HASTA LA FECHA	
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones
del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de
Autorización N° 55.083, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

AMC

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 53.531 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PLASEDAN / ALPRAZOLAM

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 0429/07

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-005979-06-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

MAR



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.531, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....
07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

mm

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT.

ANEXO XXVII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº....**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 52.413 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PROCINET NF / TRIMEBUTINA MALEATO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 4650/05

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-019685-04-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

mm



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.413, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

cc

me

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 52.496 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CARDIOL / CARVEDILOL

Nombre comercial / Genérico/s actual: RODIPAL/ CARVEDILOL

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 5509/05

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-007472-05-4

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.496, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

cc

mmf

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 55.148 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: TRAVOPROST QUESADA / TRAVOPROST

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 4250/09

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-012596-08-9

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones
del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de
Autorización Nº 55.148, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días.....
07 JUN 2011

Expediente Nº 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN Nº **3991**

CC

mm

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 49.753 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: **NEOCOLPOBEN / METRONIDAZOL - NISTATINA**

Nombre comercial / Genérico/s actual: **TRICOVAGIN / METRONIDAZOL - NISTATINA**

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 3997/01

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-003896-00-5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

mm



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización Nº 49.753, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente Nº 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN Nº **3991**

CC

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



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXXI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº. **3.9.9.1**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 52.989 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: DUOCLIN / BISACODILO – POLIETILENGLICOL 3350 – CLORURO DE SODIO – BICARBONATO DE SODIO- CLORURO DE POTASIO.

Nombre comercial / Genérico/s actual: TRACTO DUO / BISACODILO – POLIETILENGLICOL 3350 – CLORURO DE SODIO – BICARBONATO DE SODIO- CLORURO DE POTASIO (POLVO).

TRACTO DUO / BISACODILO (COMPRIMIDOS RECUBIERTOS)

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 3254/06

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-012478-05-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

mmk



Ministerio de Salud "2011- Año del Trabajo Decente, la Salud y la Seguridad de los Trabajadores"
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 52.989, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

mx

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXXII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 51.574 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: **TRACTOCLIN / POLIETILENGLICOL 3350 – CLORURO DE SODIO – CLORURO DE POTASIO – SULFATO DE SODIO ANHIDRO – BICARBONATO DE SODIO.**

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 4615/04

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-002411-04-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 51.574, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....07 JUN 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

AMC

Orsingher

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXXIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**3.9.9.1**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 54.345 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: TRACTOLAX /
POLIETILENGLICOL 3350

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 0762/08

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-019116-07-3

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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 la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT.

Autorización N° 54.345, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días.....07 JUN 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

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

CC

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXXIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 47.905 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: PROXICOL / ACIDO URSODESOXICOLICO

Nombre comercial / Genérico/s actual: URZAC y URZAC FORTE / ÁCIDO URSODESOXICOLICO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2480/99

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-013872-97-0

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 47.905, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

AMK

W. Orsingher
Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
ANMAT.



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXXV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3991**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 47.011 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: **AMLODINE / AMLODIPINA BESILATO**

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2538/98

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-008546-97-5

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización Nº 47.011, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente Nº 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN Nº **3991**

CC

mm

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT.

ANEXO XXXVI DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**3.9.9.1**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 53.283 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: AMLODINE PLUS / AMLODIPINA- BENAZEPRIL CLORHIDRATO

Nombre comercial / Genérico/s actual: AMLODINE DUO / AMLODIPINA - BENAZEPRIL CLORHIDRATO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 5642/06

Tramitado por expediente Nº 1- 47-0000-002419-06-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.283, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

mm

W. Orsingher
Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENOR
A.N.M.A.T.



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXXIV DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**3991**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 49.645 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CANDIMICOL / FLUCONAZOL

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2438/01

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-012634-99-6

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

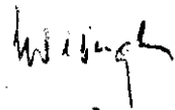
Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 49.645, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....07 JUN 2011.....

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3 9 9 1**

cc

mt


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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXXVIII DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3.9.9.1**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 49.064 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CARTAN y CARTAN 100 / LOSARTAN POTASICO

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 5302/00

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-002784-99-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

mm



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 49.064, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

cc

mm

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XXXIX DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3.991**....., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.045 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CARTAN D y CARTAN D 100 /
LOSARTAN POTASICO - HIDROCLOROTIAZIDA

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 3744/06

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-014250-05-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.045, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

mm

W. Orsingher
DR. OTTO A. ORSINGHER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

ANEXO XL DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**3991**..., a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.584 y de acuerdo a lo solicitado por la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: CLONASEDAN / CLONAZEPAM

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 0843/07

Tramitado por expediente N° 1- 47-0000-005978-06-2

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Cambio de Razón Social firma titular	QUESADA FARMACÉUTICA S.A.	EUROFARMA ARGENTINA S.A.

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

Am



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

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma EUROFARMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 53.584, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 07 JUN 2011

Expediente N° 1-47-0000-019486-10-1

DISPOSICIÓN N° **3991**

CC

Dr. OTTO A. ORSINGHER
SUB-INTERVENIENTE
ANMAT