



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 3368

BUENOS AIRES, 05 JUN 2013

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-17188-12-3 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., solicita la cancelación de la forma farmacéutica COMPRIMIDOS 40mg - Inyectable 50mg/5ml, correspondiente a la especialidad medicinal REGITINA / FENTOLAMINA MESILATO y REGITINA 50mg / FENTOLAMINA MESILATO, inscripto en el Certificado N° 34.241.

5. Que lo solicitado encuadra dentro de los alcances del Artículo 8°, Inciso a) de la Ley N° 16.463.

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

Que el Departamento de Registro ha tomado la intervención de su competencia.

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

9



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT

Por ello:

DISPOSICIÓN N° 3368

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

DISPONE:

ARTICULO 1º. - Cancélese la forma farmacéutica COMPRIMIDOS 40mg -
Inyectable 50mg/5ml, correspondiente a la especialidad medicinal
REGITINA / FENTOLAMINA MESILATO y REGITINA 50mg / FENTOLAMINA
MESILATO, inscripto en el Certificado N° 34.241, propiedad de la firma
NOVARTIS ARGENTINA S.A., de acuerdo a lo dispuesto por el Artículo 8º,
inciso a) de la Ley N° 16.463.

ARTICULO 2º. -Regístrese; gírese al Departamento de Registro a sus
efectos, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega
de la copia de la presente Disposición; cumplido, archívese PERMANENTE

*

EXPEDIENTE N° 1-47-0000-17188-12-3

DISPOSICIÓN N°: **3368**

Div

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

①