



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

DISPOSICIÓN N° 6522

BUENOS AIRES, 21 JUN. 2016

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-15909-15-7 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma IVAX ARGENTINA S.A., solicita la corrección de errores materiales que se habrían deslizado en la Disposición ANMAT N° 11101/15, por la cual se autoriza la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM) de una nueva especialidad medicinal denominada NULARTRIN GLUCO / DIACEREINA - SULFATO DE GLUCOSAMINA, forma farmacéutica: CAPSULAS DURAS, autorizada por Certificado N° 57.842.

Que los errores detectados recaen en la omisión de una presentación.

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

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

VP
✓



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

DISPOSICIÓN Nº 6522

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1.490/92 y el Decreto Nº 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 el Anexo de Autorización de Modificaciones de la Disposición 11101/15, para la especialidad medicinal denominada NULARTRIN GLUCO / DIACEREINA - SULFATO DE GLUCOSAMINA, propiedad de la firma IVAX ARGENTINA S.A., según lo detallado en el Anexo de Modificaciones integrante de la presente.

ARTÍCULO 2º.- Aceptase el texto del Anexo de Autorización de Modificaciones el cual pasará a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado Nº 57.842, en los términos de la Disposición ANMAT Nº 6077/97.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la copia autenticada de la presente Disposición y Anexo, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos; cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-0047-0000-15909-15-7

DISPOSICIÓN Nº: 6522

ss.

Dr. ROBERTO LEDE
Subadministrador 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° **6522** a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 57.842 y de acuerdo a lo solicitado por la firma IVAX 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: NULARTRIN GLUCO / DIACEREINA - SULFATO DE GLUCOSAMINA

Forma Farmacéutica: CAPSULAS DURAS

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 11101/15

Tramitado por expediente N° 1-47-0000-0589-13-4

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
PRESENTACIONES	Envases conteniendo 30, 60, 500 y 1000 capsulas duras siendo las dos últimas presentaciones para uso hospitalario exclusivo.	Envases conteniendo 30, 60, 90, 500 y 1000 capsulas duras siendo las dos últimas presentaciones para uso hospitalario exclusivo.

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



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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la
firma IVAX ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización Nº
57.842, en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días.....**21 JUN. 2016**.....

Expediente Nº 1-47-0000-15909-15-7

DISPOSICIÓN Nº:

6522

SS.

Dr. ROBERTO LEIDE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.