



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

Disposición

Número:

Referencia: 1-47-1110-000356-18-4

VISTO la Disposición ANMAT N° 5743/09 y el Expediente N° 1-47-1110-000356-18-4 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma SANOFI- AVENTIS ARGENTINA S.A. solicita se realice la verificación técnica consistente en la constatación de los métodos de control, elaboración, ensayos de estabilidad y capacidad operativa previa a la comercialización del producto denominado PRALUENT / ALIROCUMAB.; concentración/es ALIROCUMAB 75 MG/1 ML; forma/s farmacéutica/s SOLUCIÓN INYECTABLE.

Que por Disposición N° 6924/2017, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que es importado desde Alemania a la República Argentina.

Que la solicitud presentada se encuentra prevista en el artículo 3° de la Disposición ANMAT N° 5743/09.

Que consta la verificación técnica producida por el Instituto Nacional de Medicamentos en la que informa que se encuentran reunidos los requisitos de Buenas Prácticas de Fabricación y Control de acuerdo a la normativa vigente.

Que corresponde autorizar la comercialización de la especialidad medicinal objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nos. 1490/92, y por el Decreto N° 101/15, de fecha 16 de diciembre de 2015.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma SANOFI- AVENTIS ARGENTINA S.A. la comercialización de la especialidad medicinal denominada PRALUENT/ ALIROCUMAB; concentración/es ALIROCUMAB 75 mg/1 ml; forma/s farmacéutica/s SOLUCIÓN INYECTABLE; Certificado N° 58400, la que será importada desde ALEMANIA a la República Argentina por la firma SANOFI- AVENTIS ARGENTINA S.A. y Acondicionada en SANOFI-AVENTIS Deutschland GmbH sito en Industriepark Hoechst BrüningstraBe 50, Frankfurt am Main, Hessen, Alemania.

ARTICULO 2º.- Regístrese. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines correspondientes. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-1110-000356-18-4