



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

### **Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-0000-001842-18-2

---

VISTO el expediente N° 1-0047-0000-001842-18-2 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., peticona la cancelación de la presentación, correspondiente a la Especialidad Medicinal denominada DUOTRAV / TRAVOPROST - TIMOLOL, Forma farmacéutica y concentración: SOLUCION OFTALMICA, TRAVOPROST 0,004 g/100 ml – TIMOLOL (COMO MALEATO) 0,5 g/100 ml; aprobada por el Certificado N° 53.378.

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

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

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello:

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

#### **DISPONE:**

**ARTICULO 1°.-** Autorízase a la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada DUOTRAV / TRAVOPROST - TIMOLOL, Forma farmacéutica y concentración: SOLUCION OFTALMICA, TRAVOPROST 0,004 g/100 ml –

TIMOLOL (COMO MALEATO) 0,5 g/100 ml; a cancelar la presentación de venta según se detalla a continuación: Se cancela la presentación de 5 ml.

ARTICULO 2°. –Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 53.378, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°. - Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, hágase entrega de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-001842-18-2

Jfs