



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2019 - Año de la Exportación

Disposición

Número:

Referencia: EX-2018-47975341-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2018-47975341-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma MONTE VERDE S.A. solicita la nueva presentación de venta para la Especialidad Medicinal NALTREVA / BUPROPION CLORHIDRATO - NALTREXONA CLORHIDRATO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO RECUBIERTO DE LIBERACIÓN PROLONGADA / BUPROPION CLORHIDRATO 90 mg – NALTREXONA CLORHIDRATO 8 mg, aprobado por Disposición autorizante N° 8154/18 y Certificado N° 58.766.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N°: 855/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de nueva presentación de venta.

Que por Disposición A.N.M.A.T. N° 680/13 se adoptó el SISTEMA DE GESTION ELECTRONICA CON FIRMA DIGITAL para el trámite de SOLICITUD DE INSCRIPCION EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) encuadrada en el Artículo 3° del Decreto N° 150/92 (t.o. 1993) para ingredientes activos (IFA´S) de origen sintético y semisintético, otorgándose certificados firmados digitalmente.

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 sus modificatorios.

Por ello:

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

DISPONE:

ARTICULO 1°. – Autorízase a la firma MONTE VERDE S.A. propietaria de la Especialidad Medicinal denominada NALTREVA / BUPROPION CLORHIDRATO - NALTREXONA CLORHIDRATO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO RECUBIERTO DE LIBERACIÓN PROLONGADA / BUPROPION CLORHIDRATO 90 mg – NALTREXONA CLORHIDRATO 8 mg, a cambiar la presentación de venta que en lo sucesivo será: presentación por 120 comprimidos recubiertos de liberación prolongada. Envases que contienen 10 blíster con 12 comprimidos recubiertos de liberación prolongada cada uno, además de los ya autorizados.

ARTICULO 2°. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 58.766, consignando lo autorizado por el/los artículo/s precedente/s, cancelándose la versión anterior.

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.

EX-2018-47975341-APN-DGA#ANMAT

flb