



Ministerio de Salud "2010- Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 2370

BUENOS AIRES, 12 MAY 2010

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-006467-09-9 de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma LABORATORIO DOSA S.A., solicita la nueva inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales, en los términos de la Disposición ANMAT N° 818/98, del producto denominado PLUSPLATIN 50 - PLUSPLATIN 100 / OXALIPLATINO - Inyectable Liofilizado para perfusión de 50 y 100 mg, el cual se encontraba inscripto bajo el Certificado N° 46.950.

Que la Dirección de Evaluación de Medicamentos emite su informe técnico favorable a fs. 110, recomendando la extensión de un nuevo Certificado para la especialidad medicinal mencionada en el 1° considerando, la que conserva sus cualidades terapéuticas así como los parámetros de seguridad; cancelándose el certificado mencionado en el 1° párrafo del considerando.

Que el Departamento de Registro y la Dirección de Asuntos Jurídicos han 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.

Por ello;



Ministerio de Salud "2010- Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N°

2370

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase la nueva inscripción del producto denominado PLUSPLATIN 50 - PLUSPLATIN 100 / OXALIPLATINO - Inyectable Liofilizado para perfusión de 50 y 100 mg, el cual se encontraba inscripto bajo el Certificado N° 46.950, en los términos de lo normado por la Disposición ANMAT N° 818/98.

ARTICULO 2º.- Extiéndase un nuevo certificado de inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales para el citado producto, el que deberá contener las mismas características técnicas con las que se encontraba autorizado en virtud del Certificado N° 46.950 y de acuerdo con lo informado por la Dirección de Evaluación de Medicamentos a fs. 110.

ARTICULO 3º.- Acéptense los proyectos de rótulos fs 89 a 90 – 96 a 97 y 103 a 104 y prospectos de fs. 91 a 95 – 98 a 102 y 105 a 109.

ARTICULO 4º.- Cancélese el Certificado N° 46.950.

ARTICULO 5º.- Regístrese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la copia autenticada de la presente Disposición; gírese al Departamento de Registro a sus efectos; cumplido, archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-47-0000-006467-09-9

DISPOSICION N°:

dlc

2370

DR. CARLOS CHIALE  
INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.