



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

DISPOSICIÓN Nº 2769

*"2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"*

BUENOS AIRES, 27 MAY 2010

VISTO la Disposición ANMAT n° 5743/09 y el Expediente n° 1-47-1110-182/10-8 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.y 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 OSELTAMIVIR ELEA / OSELTAMIVIR FOSFATO (EQUIVALENTE A 3 mg DE OSELTAMIVIR) 3,94 mg; forma/s farmacéutica/s: POLVO PARA SUSPENSION.

Que por Disposición N°: 6944/00, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que es elaborado en 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.

LS  
H



*Ministerio de Salud*

*Secretaría de Políticas, Regulación e*

*Institutos*

*A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN N°

**2769**

*"2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"*

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 425/10.

Por ello;

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.y A. la comercialización de la especialidad medicinal, de nombre/s comercial/es: OSELTAMIVIR ELEA; nombre/s genérico/s: OSELTAMIVIR FOSFATO (EQUIVALENTE A 3 mg DE OSELTAMIVIR).; forma/s farmacéutica/s: POLVO PARA SUSPENSION; Certificado N° 49.286, la que será elaborada en LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.y A. sito en SANABRIA 2353 - CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES – REPUBLICA ARGENTINA y Acondicionada en DONATO ZURLO & CIA. S.R.L. sito en VIRGILIO 844 - CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES - REPÚBLICA ARGENTINA.

ARTICULO 2º.- Regístrese. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Gírese al

Departamento de Registro a los fines correspondientes. Cumplido, archívese.

Expediente n° 1-47-1110-182/10-8

DISPOSICION N°

**2769**

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