



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

### **Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-0000-001260-18-1.

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-001260-18-1 del Registro de esta Administración Nacional;

#### **CONSIDERANDO**

Que por las citadas actuaciones la firma IVAX ARGENTINA S.A. solicita la rectificación de errores materiales que se habrían consignado en la Disposición ANMAT N° GDE DI-2017-12981-APN-ANMAT#MS por la que se autorizó la comercialización de la especialidad medicinal denominada FLUTICASONA TEVA / FLUTICASONA PROPIONATO 0,05 g / 100 g; forma/s farmacéutica/s: SPRAY NASAL.

Que en el citado acto dispositivo se consigno erróneamente en el Artículo 1° número de certificado de la especialidad medicinal.

Que dichos errores se consideran subsanables en los términos del art. 101 del Decreto n° 1759/72 (t.o. 1991).

Que el Instituto Nacional de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos N° 1490/92 y 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°.** - Rectifícase el número de certificado de la especialidad medicinal en el Artículo 1° de la Disposición ANMAT N° GDE DI-2017-12981-APN-ANMAT#MS, donde dice “FLUTICASONA TEVA /

FLUTICASONA PROPIONATO 0,05 g / 100 g; forma/s farmacéutica/s: SPRAY NASAL; Certificado N° 46.228” debe decir “FLUTICASONA TEVA / FLUTICASONA PROPIONATO 0,05 g / 100 g; forma/s farmacéutica/s: SPRAY NASAL; Certificado N° 46.288”.

ARTICULO 2°. – Anótese. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos, por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la presente Disposición. Cumplido, archívese.

**Expediente N° 1-0047-0000-001260-18-1.**