



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2018-48285795-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el EX-2018-48285795-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO AUSTRAL S.A. solicita el nuevo período de vida útil para la Especialidad Medicinal RANITRAL / RANITIDINA CLORHIDRATO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, RANITIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A 150 mg DE RANITIDINA BASE Y RANITIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A 300 mg DE RANITIDINA BASE; aprobado por Certificado N° 44.463.

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 sus modificatorios.

Por ello;

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

**DISPONE:**

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma LABORATORIO AUSTRAL S.A. propietaria de la Especialidad Medicinal denominada RANITRAL / RANITIDINA CLORHIDRATO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, RANITIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A 150 mg DE RANITIDINA BASE Y RANITIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A 300 mg DE RANITIDINA BASE, el nuevo período de

vida útil que en lo sucesivo será: 30 (treinta) meses manteniéndose la condición de conservación autorizada.-

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 44.463 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3º. - 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-2018-48285795-APN-DGA#ANMAT