



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2020 - Año del General Manuel Belgrano

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2020-68943519-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el Expedientes N° EX-2020-68943519-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional;

**CONSIDERANDO**

Que por las citadas actuaciones la firma TAKEDA PHARMA SA solicita la rectificación de errores materiales que se habrían consignado en la Disposición ANMAT N° DI-2020-7601-APN-ANMAT#MS de autorización de comercialización de la especialidad medicinal denominada denominado ALUNBRIG / BRIGATINIB 30 mg - 90 mg - 180 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, Certificado N° 59.191.

Que en el citado acto dispositivo se consignó erróneamente el nombre comercial.

Que dichos errores se consideran subsanables en los términos del art. 101 del Decreto n° 1759/72 (t.o. 2017).

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° 32/2020.

Por ello;

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

**DISPONE:**

**ARTICULO 1°.** - Rectifícanse el primer párrafo del considerando y el Artículo 1° de la Disposición ANMAT N°

DI-2020-7601-APN-ANMAT#MS, donde dice “ALUMBRIG / BRIGATINIB 30 mg - 90 mg - 180 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS” debe decir “ALUNBRIG / BRIGATINIB 30 mg - 90 mg - 180 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS”.

ARTICULO 2º. – 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° EX-2020-68943519-APN-DGA#ANMAT