



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Disposición

Número:

Referencia: EX-2022-112051087-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2022-112051087-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 la nueva presentación para la Especialidad Medicinal FUROTRAL / FUROSEMIDA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, FUROSEMIDA 40 mg, aprobado por Certificado N° 40.032.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N°: 855/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de la nueva presentación.

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° 149092 y sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma LABORATORIO AUSTRAL S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada FUROTRAL / FUROSEMIDA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, FUROSEMIDA 40 mg; a cambiar la presentación que en lo sucesivo será: Estuche conteniendo 50 y 60

comprimidos, además de los ya autorizados: Envases conteniendo 10, 15, 30, 480, 500, 700, 1000, 1200 y 2000 comprimidos siendo los 6 últimos de Uso Hospitalario Exclusivo (UHE).

ARTICULO 2º. -Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 40.032, 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-2022-112051087-APN-DGA#ANMAT

Jfs

Mbv