



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-115715676-APN-DGA#ANMAT

VISTO el Expedientes N° EX-2023-115715676-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional;

CONSIDERANDO

Que por las citadas actuaciones la firma LABORATORIO AUSTRAL SA solicita la rectificación de errores materiales que se habrían consignado en la Disposición ANMAT N° DI-2023-8125-APN-ANMAT#MS de autorización de comercialización de la especialidad medicinal denominada VALSALEP D / VALSARTÁN 160 mg - HIDROCLOROTIAZIDA 12,5 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS.

Que en el citado acto dispositivo se consignó erróneamente el nombre comercial de la especialidad medicinal.

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 sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º. - Rectifícase en el primer considerando y en el Artículo 1º de la Disposición ANMAT N° DI-

2023-8125-APN-ANMAT#MS el nombre comercial de la especialidad medicinal, donde dice “VARSALEP D” debe decir “VALSALEP D”.

ARTÍCULO 2º. – Regístrese. 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.

EX-2023-115715676-APN-DGA#ANMAT.-

Ap-nm