



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

"2016 - Año Del Bicentenario de la Declaración de la Independencia Nacional"

DISPOSICIÓN N° - 11287

BUENOS AIRES, — 14 OCT 2016

VISTO la Disposición ANMAT N° 5743/09 y el Expediente N° 1-47-1110-507-15-0 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A. solicita se realice la verificación técnica consistente en la constatación de los métodos de control, elaboración, ensayos de estabilidad y capacidad operativa previa a la comercialización del producto denominado ERITROMICINA ELEA / ERITROMICINA LACTOBIONATO 0.05 g; forma/s farmacéutica/s: GOTAS OFTALMICAS DE PREPARACION EXTEMPORANEA.

Que por Disposición N° 8118/04, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que es elaborado en la República Argentina.

Que la solicitud presentada se encuentra prevista en el artículo 3° de la Disposición ANMAT N° 5743/09.

Que consta la verificación técnica producida por el Instituto Nacional de Medicamentos en la que informa que se encuentran reunidos los requisitos de Buenas Prácticas de Fabricación y Control de acuerdo a la normativa vigente.

Que corresponde autorizar la comercialización de la especialidad medicinal

AR objeto de la solicitud.

ms

↙



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

"2016 - Año Del Bicentenario de la Declaración de la Independencia Nacional"

DISPOSICIÓN Nº 11287

Que se actúa en virtud a las atribuciones conferidas por los Decretos Nº 1490/92 y Nº 101 de fecha 16 de Diciembre 2015.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º. - Autorízase a la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A. la comercialización de la especialidad medicinal denominada ERITROMICINA ELEA / ERITROMICINA LACTOBIONATO 0.05 g; forma/s farmacéutica/s: GOTAS OFTÁLMICAS DE PREPARACION EXTEMPORANEA; Certificado Nº 51.891, la que será elaborada en SOLVENTE: LAFEDAR S.A. / POLVO: LABORATORIO INTERNACIONAL ARGENTINO S.A. sito en (SOLVENTE) VALENTIN TORRA 4880 - PQUE. INDUSTRIAL GENERAL MANUAEL BELGRANO - PARANA - PROVINCIA DE ENTRE RIOS. (POLVO) AV. 12 DE OCTUBRE 4444 - QUILMES - PROVINCIA DE BUENOS AIRES - REPÚBLICA ARGENTINA.

ARTÍCULO 2º.- Regístrese. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines correspondientes.

Cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-47-1110-507-15-0.

DISPOSICIÓN Nº 11287

AR rr *gustis*

[Firma]
Dr. ROBERTO LEÓN
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.