



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-0000-010214-15-3

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-010214-15-3 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma INSTITUTO BIOLOGICO CONTEMPORANEO S.A., solicita la nueva presentación de venta para la Especialidad Medicinal AMPICILINA SULBACTAM PHARMAVIAL / AMPICILINA - SULBACTAM, Forma farmacéutica y concentración: POLVO PARA INYECTABLES, AMPICILINA 2000 mg – SULBACTAM 1000 mg; AMPICILINA 1000 mg – SULBACTAM 500 mg; AMPICILINA 500 mg – SULBACTAM 250 mg; aprobado por Disposición autorizante N° 5040/05 y Certificado N° 52.433.

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 de venta.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

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 Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE

MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma INSTITUTO BIOLÓGICO CONTEMPORÁNEO S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada AMPICILINA SULBACTAM PHARMAVIAL / AMPICILINA - SULBACTAM, Forma farmacéutica y concentración: POLVO PARA INYECTABLES, AMPICILINA 2000 mg – SULBACTAM 1000 mg; AMPICILINA 1000 mg – SULBACTAM 500 mg; AMPICILINA 500 mg – SULBACTAM 250 mg; a cambiar la presentación de venta que en lo sucesivo será: Para AMPICILINA 2000 mg – SULBACTAM 1000 mg; AMPICILINA 1000 mg – SULBACTAM 500 mg; AMPICILINA 500 mg – SULBACTAM 250 mg: Envases que contienen 1, 20, 50 y 100 frascos ampolla, siendo todas las presentaciones de Uso Hospitalario Exclusivo (U.H.E.). Se cancela la presentación de expendio público por 1 frasco ampolla.

ARTICULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 52.433, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°.- 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.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-010214-15-3