



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2019 - Año de la Exportación

Disposición

Número:

Referencia: EX-2019-54635190-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2019-54635190-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS BAGO S.A. solicita la corrección de errores materiales que se habrían deslizado en la Disposición ANMAT DI-2018-4690-APN-ANMAT#MSYDS para la especialidad medicinal aprobada mediante Certificado N° 39.023.

Que los errores detectados recaen en la omisión del producto ULCOZOL 10 / OMEPRAZOL 10 mg.

Que dicho error se considera subsanable, en los términos de lo normado por el Artículo 101 del reglamento aprobado por Decreto N° 1759/72 (T.O. 1991).

Que el Instituto Nacional de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1.490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Rectifíquense los errores materiales en la Disposición ANMAT DI-2019-4690-APN-ANMAT#MSYDS para la especialidad medicinal aprobada mediante Certificado N° 39.023, donde dice:”ULCOZOL 20-30-40 / OMEPRAZOL 20 mg - 30 mg - 40 mg”, debe decir:“ULCOZOL 10-20-30-40 / OMEPRAZOL 10 mg - 20 mg - 30 mg - 40 mg”.

ARTÍCULO 2° . - Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 39.023, siempre que el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2019-54635190-APN-DGA#ANMAT.