



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2020 - Año del General Manuel Belgrano

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-38108540- -APN-DGA#ANMAT

VISTO el Expediente EX-2020-38108540- -APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma PANALAB S.A. ARGENTINA solicita la corrección del error material que se habría deslizado en el “Certificado de Autorización Unificado” autorizado por Disposición 3888/06, para la especialidad medicinal MUPICIN/ MUPIROCINA, aprobada bajo Certificado N° 47.525.

Que el error detectado recae en LA DESCRIPCIÓN DEL ORIGEN DEL PRODUCTO.

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. 2017).

Que la Dirección de Evaluación y Registro 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°.- Rectifícase el error material detectado en el “Certificado de Autorización Unificado” autorizado por Disposición 3888/06, para la especialidad medicinal MUPICIN/ MUPIROCINA, **donde dice:** "Origen del producto: Biológico", **debe decir:** "Origen del producto: Sintético".

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 47.525 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.

Expediente EX-2020-38108540- -APN-DGA#ANMAT