



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2023-86438241-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el EX-2023-86438241-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO EXCELENTIA S.A. solicita el cambio de excipientes para la Especialidad Medicinal denominada VIVITAFORTE ANTIGRIPAL / CAFEINA – BUTETAMATO CITRATO – PARACETAMOL – FENILEFRINA CLORHIDRATO, Forma Farmacéutica y Concentración: Polvo para solución oral, Cafeína 30 mg, Butetamato citrato 40 mg, Paracetamol 500 mg y Fenilefrina clorhidrato 8 mg; aprobado por Certificado N° 59.581

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Ley N° 16.463, el Decreto 150/92 y la Disposición N° 853/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de cambio de excipientes.

Que por Disposición A.N.M.A.T. N° 680/13 se adoptó el SISTEMA DE GESTION ELECTRONICA CON FIRMA DIGITAL para el trámite de SOLICITUD DE INSCRIPCION EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) encuadrada en el Decreto N° 150/92 (t.o. 1993) para ingredientes activos (IFA´S) de origen sintético y semisintético, otorgándose certificados firmados digitalmente.

Que la Dirección de Investigación Clínica y Gestión del 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 sus modificatorios.

Por ello:

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

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma LABORATORIO EXCELENTIA S.A. propietaria de la Especialidad Medicinal denominada VIVITAFORTE ANTIGRIPAL / CAFEINA – BUTETAMATO CITRATO – PARACETAMOL – FENILEFRINA CLORHIDRATO; Forma Farmacéutica y Concentración: Polvo para solución oral, Cafeína 30 mg, Butetamato citrato 40 mg, Paracetamol 500 mg y Fenilefrina clorhidrato 8 mg, a cambiar los excipientes que en lo sucesivo serán:

Cada sobre contiene: Cafeína 30 mg; Butetamato citrato 40 mg; Paracetamol 500 mg; Fenilefrina clorhidrato 8 mg; Sabor menta 110 mg; Azúcar granular 3537,5 mg; Sabor limón 100 mg; Sabor té con miel 200 mg; Ácido ascórbico 120 mg; Ácido cítrico anhidro 187 mg; Sucralosa 60 mg; Sabor eucaliptus 100 mg; Unbitt (Neohesperidina 3,75 mg; Lactosa 3,375 mg; Vainillina 0,225 mg; Acesulfame K 0,15 mg) 7,5 mg. -

ARTICULO 2º. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 59.581, consignando lo autorizado por el/los artículo/s precedente/s, cancelándose la versión anterior.

ARTICULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2023-86438241-APN-DGA#ANMAT

LG

rp