



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-84486828- -APN-DGIT#ANMAT

VISTO el EX-2023-84486828- -APN-DGIT#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT); y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A. solicita la cancelación de la forma farmacéutica: polvo para suspensión en las concentraciones de Amoxicilina 250 mg + Ácido Clavulánico 62,5 mg; Amoxicilina 125 mg + Ácido Clavulánico 31,5 mg y Amoxicilina 400 mg + Ácido Clavulánico 57 mg, para el Certificado inscripto en el Registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo el N° 47.744.

Que lo solicitado encuadra dentro de los alcances del Artículo 8º, Inciso a) de la Ley N° 16.463.

Que la Dirección de Gestión de Información Técnica ha tomado intervención.

Que se actúa en virtud a las atribuciones conferidas por el Decreto N° 1490 del 20 de agosto de 1992 y sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- CANCELASE la formas farmacéutica: polvo para suspensión en las concentraciones de Amoxicilina 250 mg + Ácido Clavulánico 62,5 mg; Amoxicilina 125 mg + Ácido Clavulánico 31,5 mg y Amoxicilina 400 mg

+ Ácido Clavulánico 57 mg del Certificado de inscripción en el REM N° 47.744, cuyo titular es la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., en los términos del Artículo 8°, Inciso a) de la Ley N° 16.463.

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado mencionado en el Artículo 1°, cuando se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; notifíquese al interesado de la presente Disposición. Remítase a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2023-84486828- -APN-DGIT#ANMAT

sb

rp