



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-16841720- -APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2023-16841720- -APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT); y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. solicita la reinscripción del Certificado N° 59.671, correspondiente a la especialidad medicinal denominada BALVERSA / ERDAFITINIB, forma farmacéutica y concentración: comprimidos recubiertos 3 mg, 4 mg y 5 mg, la que se encuentra inscripta en el Registro de Especialidades Medicinales (REM), de esta Administración Nacional, “BAJO CONDICIONES ESPECIALES”.

Que lo solicitado se encuadra en los términos de lo establecido en el Artículo 7° de la Ley N° 16.463.

Que de acuerdo con el IF-2023-118235448-APN-DERM#ANMAT, obrante en el orden 10, de la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos – Servicio de Medicamentos Bajo Condiciones Especiales -, el producto denominado BALVERSA / ERDAFITINIB, forma farmacéutica y concentración: comprimidos recubiertos 3 mg, 4 mg y 5 mg, inscripto bajo el Certificado N° 59.671, continuará en la categoría BAJO CONDICIONES ESPECIALES, por las razones argumentadas en el referido informe técnico, reinscribiéndose por el término de un (1) año.

Que la Dirección de Gestión de Información Técnica ha tomado intervención en el ámbito de su competencia.

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 1°.- Reinscríbese el Certificado de inscripción en el REM N° 59.671, correspondiente al producto denominado BALVERSA / ERDAFITINIB, forma farmacéutica y concentración: comprimidos recubiertos 3 mg, 4 mg y 5 mg, cuya titularidad corresponde a la firma JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A., por el término de UN (1) AÑO, de acuerdo con el artículo 7° de la Ley de Medicamentos N° 16.463, con vigencia válida hasta 17 de mayo de 2024 manteniendo la categoría de “BAJO CONDICIONES ESPECIALES”.

ARTÍCULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado mencionado en el artículo 1° de la presente disposición el que deberá ser presentado ante la DIRECCIÓN DE GESTIÓN DE INFORMACIÓN TÉCNICA acompañado de la presente disposición.

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

rl