



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-97465567-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2023-97465567-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 PABLO CASSARA S.R.L., solicita el nuevo nombre comercial para la Especialidad Medicinal denominada AEROVENT – AEROVENT FORTE / BUDESONIDE, Forma farmacéutica y concentración: AEROSOL PARA INHALAR, BUDESONIDE 200 mcg/pulsación – BUDESONIDE 400 mcg/pulsación; aprobado por Certificado N° 51.373.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 857/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de cambio de nombre.

Que la Dirección de Investigación Clínica y Gestión del Registro de Medicamentos, han 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 1°. – Autorízase a la firma LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada AEROVENT – AEROVENT FORTE / BUDESONIDE, Forma farmacéutica y concentración: AEROSOL PARA INHALAR, BUDESONIDE 200 mcg/pulsación – BUDESONIDE 400 mcg/pulsación; el nuevo nombre comercial que en lo sucesivo será: AEROVENT E (únicamente para la presentación con AEROMED MINI).

ARTICULO 2°. –Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 51.373, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°. - Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, hágase entrega de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

EX-2023-97465567-APN-DGA#ANMAT

JFS

ab