



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

"2010 – Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"

DISPOSICIÓN ANMAT

4998

BUENOS AIRES, **02 SEP 2010**

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-008189-10-8 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma BIOTENK S.A., solicita la nueva presentación de venta para la Especialidad Medicinal MITOKOR / AMLODIPINA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS 5,00mg de AMLODIPINA (COMO BESILATO) y 10,00mg de AMLODIPINA (COMO BESILATO), aprobado por Disposición autorizante N° 199/01 y Certificado N° 49.417.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N°: 855/89, de la Ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática para la nueva presentación de venta.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un Certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que a fojas 29 y 30 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación de Medicamentos.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

"2010 – Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"

DISPOSICIÓN N° 4998

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nros.: 1.490/92 y 425/10.

Por ello;

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma BIOTENK S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada MITOKOR / AMLODIPINA, la nueva presentación de envases, según consta en el Anexo de Autorización de Modificaciones.

ARTICULO 2°.- Acéptase el texto del Anexo de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 49.417 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 3°.- Regístrese; gírese a la Coordinación de Informática a los efectos de su inclusión en el legajo electrónico, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, gírese al Departamento de registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones al certificado original y entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Cumplido archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-0047-0000-008189-10-8

DISPOSICION N°

4998

DR. CARLOS CHIALE
INTERVENTOR
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud
 Secretaría de Políticas,
 Regulación e Institutos
 A.N.M.A.T.

"2010 – Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"

ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° ...4998... los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 49.417, y de acuerdo a lo solicitado por BIOTENK S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre / Genérico/s: MITOKOR / AMLODIPINA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS 5,00mg de AMLODIPINA (COMO BESILATO) y 10,00mg de AMLODIPINA (COMO BESILATO).-

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 199/01.-

Tramitado por Expediente N° 1-47-0000-010622-99-1.-

DATO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION AUTORIZADA
Nueva Presentación	Comprimidos de 5 y 10mg: Envases conteniendo 20, 30, 40, 50, 60, 100, 250, 500 y 1000 unidades, siendo los 4 (cuatro) últimos de Uso Hospitalario Exclusivo.-	Comprimidos de 5 y 10mg: Envases conteniendo 20, 30, 40, 50, 60, 100, 150, 250, 500 y 1000 unidades, siendo los 5 (cinco) últimos de Uso Hospitalario Exclusivo.-

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de autorización antes mencionado.



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

"2010 – Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"


Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a BIOTENK S.A., titular del Certificado de Autorización N° 49.417 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días **02 SEP 2010** del mes de de 2010.

Expediente N°1-0047-0000-008189-10-8

DISPOSICION N°

js

4998


DR. CARLOS CHIALE
INTERVENTOR
A.N.M.A.T.



