



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.7.*

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

DISPOSICIÓN N°

5008

BUENOS AIRES, **02 SEP 2010**

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-020478-09-2 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma SAVANT PHARM S.A., solicita la nueva presentación de venta para la Especialidad Medicinal FABOACID PLUS / OMEPRAZOL, Forma farmacéutica y concentración: CÁPSULAS, OMEPRAZOL 10mg – 20mg, aprobado por Disposición autorizante N° 2686/05 y Certificado N° 52.167.

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 35 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación de Medicamentos.

[Firma]



*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° **5008**

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 SAVANT PHARM S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada FABOACID PLUS / OMEPRAZOL, Forma farmacéutica y concentración: CÁPSULAS, OMEPRAZOL 10mg – 20mg, 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° 52.167 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° 1-0047-0000-020478-09-2

DISPOSICION N°

5008

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



Ministerio de Salud
 Secretaría de Políticas,
 Regulación e Institutos
 A.N.M.A.7.

"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° **5008** a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 52.167, y de acuerdo a lo solicitado por SAVANT PHARM 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: FABOACID PLUS / OMEPRAZOL, Forma farmacéutica y concentración:
 CÁPSULAS, OMEPRAZOL 10mg – 20mg.-

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2686/05.-

Tramitado por Expediente N° 1-47-0000-000031-03-2.-

DATO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION AUTORIZADA
Nueva Presentación	<p>Omeprazol 10mg: Envases conteniendo 7, 14, 28, 350 y 700 cápsulas, siendo las dos (2) últimas para Uso Hospitalario Exclusivo.-</p> <p>Omeprazol 20mg: Envases conteniendo 7, 14, 28, 350 y 700 cápsulas, siendo las dos (2) últimas para Uso Hospitalario Exclusivo.-</p>	<p>Omeprazol 10mg: Envases conteniendo 7, 14, 28, 30, 350 y 700 cápsulas, siendo las dos (2) últimas para Uso Hospitalario Exclusivo.-</p> <p>Omeprazol 20mg: Envases conteniendo 7, 14, 28, 30, 350 y 700 cápsulas, siendo las dos (2) últimas para Uso Hospitalario Exclusivo.-</p>



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

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

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a SAVANT PHARM

S.A., titular del Certificado de Autorización N° 52.167 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días

....., del mes de **02 SEP 2010** de 2010.

Expediente N°1-0047-0000-020478-09-2

DISPOSICION N°

js

5008

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