



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 5933

BUENOS AIRES, 06 SEP 2013

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-11343-12-1 del registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica;
y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma SANOFI AVENTIS ARGENTINA S.A., solicita el cambio de titularidad de la especialidad medicinal DELTISONA RETARD/BETAMETASONA ACETATO+BETAMETASONA FOSFATO DISODICO (Suspensión Inyectable), inscripta bajo el Certificado N° 49.317, cuyo titular actual es la firma LAFEDAR S.A.

Que la firma solicita autorización para contratar a la firma LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L., con domicilio en calle Carhué 1096, CABA, como elaborador de la especialidad medicinal objeto de la presente.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de las Disposiciones Nros. 858/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre cambio de titularidad de Certificados autorizantes de especialidades medicinales.



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT

DISPOSICIÓN N° 5933

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 asimismo resulta de aplicación la Resolución N° 223/96 (Ex - MS y AS), que prevé la intervención de empresas productoras de especialidades medicinales habilitadas por esta Administración Nacional, como laboratorios contratados para la elaboración de todas o parte de las etapas constitutivas del proceso productivo.

Que el Departamento de Registro, el departamento de Inspecciones del Instituto Nacional de Medicamentos y la Dirección de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1.490/92 y Decreto N° 425/10.

Por ello;

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

D I S P O N E:

ARTICULO 1º.- Autorizase el cambio de titularidad de la especialidad



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N° **5933**

medicinal denominada: DELTISONA RETARD/BETAMETASONA ACETATO+BETAMETASONA FOSFATO DISODICO (Suspensión Inyectable), inscripta bajo el Certificado N° 49.317, a favor de la firma SANOFI AVENTIS ARGENTINA S.A.

ARTICULO 2º.- Autorízase a la firma SANOFI AVENTIS ARGENTINA S.A., a contratar a la firma LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L., con domicilio en calle Carhué 1096, CABA, como elaborador de la especialidad medicinal objeto de la presente.

ARTICULO 3º.- Aceptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N°: 49.317 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

§ , ARTICULO 4º.- Con carácter previo a la comercialización del producto cuya transferencia se autoriza por la presente disposición, el nuevo titular del mismo deberá notificar a esta Administración Nacional la fecha de inicio de la elaboración o importación del primer lote a comercializar a los fines de realizar la verificación técnica consistente en la constatación de la capacidad de producción y de control correspondiente, de acuerdo con lo establecido en la Disposición - ANMAT - N° 5743/09.

ARTICULO 5º. -Regístrese, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT

y hágase entrega de la copia autenticada de la presente Disposición,
gírese al Departamento de Registro a sus efectos, cumplido, archívese
PERMANENTE.

DISPOSICIÓN N° 5933

EXPEDIENTE N° 1-47-0000-11343-12-1

DISPOSICION N°

DIV

5933

**Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.**



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT

ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°...**5933**... a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 49.317 y de acuerdo a lo solicitado por la firma SANOFI AVENTIS ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s aprobado: DELTISONA
RETARD/BETAMETASONA ACETATO+BETAMETASONA FOSFATO DISODICO

Forma Farmacéutica: SUSPENSIÓN INYECTABLE

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 6919/11

Tramitado por expediente N° 1-47-0000-15458-11-1

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN/ RECTIFICACION AUTORIZADA
Cambio de Titularidad	LAFEDAR S.A.	SANOFI AVENTIS ARGENTINA S.A.
Cambio de Elaborador	MR. PHARMA S.A. FABRA S.R.L. LAFEDAR S.A.	LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L.



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos

ANMAT

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 la firma SANOFI AVENTIS ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 49.317, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días..... 06 SEP 2013

Expediente N° 1-47-0000-11343-12-1

DISPOSICION N° **5933**

Div

Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.