



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-71388567-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2023-71388567-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LAFEDAR S.A., solicita el nuevo nombre comercial para la Especialidad Medicinal denominada BRAINCEL / CITICOLINA Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, CITICOLINA (COMO CITICOLINA SODICA) 100 mg (104,5 mg) – 250 mg (261,26 mg) – 500 mg (522,52 mg); SOLUCION INYECTABLE, CITICOLINA (COMO CITICOLINA SODICA) 1000 mg (1045,03 mg)/4 ml – 500 mg (522,52 mg)/3 ml – 250 mg (261,26 mg)/2 ml; SOLUCION ORAL, CITICOLINA (COMO CITICOLINA SODICA) 10 g (10,45 g)/100 ml; aprobado por Certificado N° 58.483.

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 por Disposición A.N.M.A.T. N° 680/13 se adoptó el SISTEMA DE GESTION ELECTRONICA CON FIRMA DIGITAL para el trámite de SOLICITUD DE INSCRIPCION EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) encuadrada en el Artículo 3° del Decreto N° 150/92 (t.o. 1993) para ingredientes activos (IFA'S) de origen sintético y semisintético, otorgándose certificados firmados digitalmente.

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 1º. – Autorízase a la firma LAFEDAR S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada BRAINCEL / CITICOLINA Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, CITICOLINA (COMO CITICOLINA SODICA) 100 mg (104,5 mg) – 250 mg (261,26 mg) – 500 mg (522,52 mg); SOLUCION INYECTABLE, CITICOLINA (COMO CITICOLINA SODICA) 1000 mg (1045,03 mg)/4 ml – 500 mg (522,52 mg)/3 ml – 250 mg (261,26 mg)/2 ml; SOLUCION ORAL, CITICOLINA (COMO CITICOLINA SODICA) 10 g (10,45 g)/100 ml; el nuevo nombre comercial que en lo sucesivo será: NEURICLOR.

ARTICULO 2º. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 58.483, consignando lo autorizado por el artículo precedente, cancelándose la versión anterior.

ARTICULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2023-71388567-APN-DGA#ANMAT

JFS

ab