



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

### **Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2018-39213118-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el Expedientes N° EX-2018-39213118-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional;

#### **CONSIDERANDO**

Que por las citadas actuaciones la firma ELEA PHOENIX SA solicita la rectificación de errores materiales que se habrían consignado en la Disposición ANMAT N° 7401/2007 por la que se autorizó la comercialización de la especialidad medicinal denominada OMATEX / ENOXAPARINA 20 mg – 40 mg – 60 mg – 80 mg - 100 mg; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION INYECTABLE.

Que en el citado acto dispositivo se consignó erróneamente el número de Certificado de la especialidad medicinal.

Que dichos errores se consideran subsanables en los términos del art. 101 del Decreto n° 1759/72 (t.o. 2017).

Que el Instituto Nacional de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

**EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA**

**DISPONE:**

**ARTICULO 1°.** - Rectifícase en el Artículo 1° de la Disposición ANMAT N° 7401/2007 el número de Certificado, donde dice “CERTIFICADO N° 54.140” debe decir “CERTIFICADO N° 54.130”.

ARTICULO 2°. – Anótese. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos, por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágase entrega de la presente Disposición. Cumplido, archívese.

Expediente N° EX-2018-39213118-APN-DGA#ANMAT