



DISPOSICIÓN N° 2631

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

BUENOS AIRES, 12 ABR 2011

VISTO el Expediente N° 1-47-0000-4484-10-0 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A., solicita un nuevo país de origen alternativo de la especialidad medicinal denominada FLORENCE / ETINILESTRADIOL-DIENOGEST, aprobado por Disposición autorizante N° 3303/01 y Certificado N° 49.718.

Que las actividades de importación, comercialización y depósito en jurisdicción nacional o con destino al comercio interprovincial de especialidades medicinales se encuentran regidas por la Ley 16.463 y los Decretos Nros. 9763/64, 150/92 y sus modificatorios Nros. 1890/92 y 177/93.

Que el producto habrá de importarse de ESPAÑA, siendo dicha especialidad medicinal elaborada alternativamente en LABORATORIOS LEON FARMA S.A., LA VALLINA S/N, POLIGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, VILLAQUILAMBRE 24008, LEON, ESPAÑA, observándose su consumo en AUSTRIA, país que integra el Anexo I del Decreto 150/92.

Que la empresa solicitante se encuentra habilitada como importadora de especialidades medicinales por esta Administración Nacional.



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

DISPOSICIÓN Nº

2631

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 Nº 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT Nº 6077/97.

Que consta a fs. 45 el informe técnico favorable producido por el Departamento de Registro.

Que la Dirección de Asuntos Jurídicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Artículo 8º del Decreto 1.490/92 y el Decreto 425/10.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.y A., a cambiar en forma alternativa el país de origen de la especialidad medicinal denominada FLORENCE / ETINILESTRADIOL-DIENOGEST, en la forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, ETINILESTRADIOL 0.03 mg -DIENOGEST 2 mg, la que en lo sucesivo será elaborada alternativamente en LABORATORIOS LEON FARMA S.A., LA VALLINA S/N,



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

DISPOSICIÓN N°

2631

POLIGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, VILLAQUILAMBRE 24008, LEON, ESPAÑA,
según lo consignado en el Anexo de Autorización de Modificaciones.

ARTICULO 2º.- Los textos de rótulos y prospectos no se modifican de acuerdo a
lo expresado en carácter de Declaración Jurada por el solicitante a fs. 17.

ARTICULO 3º.- 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° 49.718 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 4º.- Anótese; 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. Publíquese en el Boletín Informativo;
cumplido archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-47-0000-4484-10-0

DISPOSICION N°:

2631

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



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

ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **2631**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 49.718, y de acuerdo a lo solicitado por LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.y 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: FLORENCE / ETINILESTRADIOL-DIENOGEST

Forma Farmacéutica: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, ETINILESTRADIOL 0.03 mg -DIENOGEST 2 mg

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 3303/01

Tramitado por expediente N° 1-47-0000-006153-00-7

DATOS AUTORIZADOS HASTA LA FECHA	MODIFICACION AUTORIZADA
Establecimiento Elaborador: URUFARMA S.A. - URUGUAY	Nuevo País de Origen Alternativo: ESPAÑA Establecimiento Elaborador Alternativo: LABORATORIOS LEON FARMA S.A., LA



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

	VALLINA S/N, POLIGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, VILLAQUILAMBRE 24008, LEON, ESPAÑA
--	---

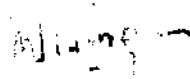
El presente sólo tiene valor probatorio anexado al Certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente anexo de Autorización de Modificaciones del REM a LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.y A., Titular del Certificado de Autorización N° 49.718, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días....., del mes de.....de**1.2. ABR 2011**

Expediente N°: 1-47-0000-4484-10-0

DISPOSICION N°:

2631


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