



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2023-149499939- -APN-DFYGR#ANMAT

---

VISTO la Disposición ANMAT N° 9707/19 y el EX-2023-149499939- -APN-DFYGR#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional; y

**CONSIDERANDO**

Que por las presentes actuaciones la firma Laboratorio Eczane Pharma S.A solicita se realice la verificación técnica consistente en la constatación de los métodos de control, elaboración, ensayos de estabilidad y capacidad operativa previa a la comercialización del producto denominado Procital 10 - Procital 20 / Escitalopram 10 mg COMO ESCITALOPRAM OXALATO 12,77 mg - Escitalopram 20 mg COMO ESCITALOPRAM OXALATO 25,4 mg; forma farmacéutica: Comprimido recubierto.

Que por Disposición N° 4120/2023, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que se elabora en la República Argentina.

Que la solicitud presentada se encuentra prevista en los artículos 9°; 10° y 15° de la Disposición ANMAT N° 9707/19.

Que consta la verificación técnica producida por el Instituto Nacional de Medicamentos en la que informa que se encuentran reunidos los requisitos de Buenas Prácticas de Fabricación y Control de acuerdo a la normativa vigente.

Que corresponde autorizar la comercialización de la especialidad medicinal objeto de la solicitud.

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

Por ello;

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º. – Autorízase a la firma Laboratorio Eczane Pharma S.A la comercialización de la especialidad medicinal denominada Procital 10 - Procital 20 / Escitalopram 10 mg COMO ESCITALOPRAM OXALATO 12,77 mg - Escitalopram 20 mg COMO ESCITALOPRAM OXALATO 25,4 mg; forma farmacéutica: Comprimido recubierto; Certificado N° 59883, la que se elabora en Laboratorio Eczane Pharma S.A sito en Dean Funes 353 - Avellaneda – REPÚBLICA ARGENTINA.

ARTÍCULO 2º.- Regístrese. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines correspondientes. Cumplido, archívese.

EX-2023-149499939- -APN-DFYGR#ANMAT

jnc

rp