



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2019 - Año de la Exportación

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-0000-006004-18-1

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-006004-18-1 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO ELEA PHOENIX S.A. solicita el nuevo período de vida útil para la Especialidad Medicinal ABARAX / BENZNIDAZOL, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS / BENZNIDAZOL 50 mg Y 100 mg; aprobado por Disposición autorizante N° 0520/12 y Certificado N° 56.605.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha 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 1°.** – Autorízase a la firma LABORATORIO ELEA PHOENIX S.A. propietaria de la Especialidad Medicinal denominada ABARAX / BENZNIDAZOL, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS / BENZNIDAZOL 50 mg Y 100 mg, el nuevo período de vida útil que en lo sucesivo será: 60 meses; manteniéndose la condición de conservación oportunamente aprobada “Conservar en su envase original a temperatura no mayor a 30° C”.-

**ARTICULO 2°.** – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 56.605, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°. - Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, hágase entrega de la presente Disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-006004-18-1