



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

2019 - Año de la Exportación

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-1110-000346-18-1

VISTO la Disposición ANMAT N° 5743/09 y el Expediente N° 1-47-1110-346-18-1 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma FEDERACION ARGENTINA DE COOPERATIVAS FARMACEUTICAS COOP. LTDA. 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 LIPOKEMIA PLUS / ATORVASTATINA 20 mg (COMO ATORVASTATINA CALCICA 20,8 mg); EZETIMIBA 10 mg - ATORVASTATINA 10 mg (COMO ATORVASTATINA CALCICA 10,4 mg); EZETIMIBA 10 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDOS.

Que por Disposición N° 11.001/17, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que es elaborado en la República Argentina.

Que la solicitud presentada se encuentra prevista en el artículo 3° de la Disposición ANMAT N° 5743/09.

Que corresponde autorizar la comercialización de la especialidad medicinal objeto de la solicitud. 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 se actúa en virtud a las atribuciones 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:

ARTÍCULO 1º. – Autorízase a la firma FEDERACION ARGENTINA DE COOPERATIVAS FARMACEUTICAS COOP. LTDA. la comercialización de la especialidad medicinal denominada LIPOKEMIA PLUS / ATORVASTATINA 20 mg (COMO ATORVASTATINA CALCICA 20,8 mg); EZETIMIBA 10 mg - ATORVASTATINA 10 mg (COMO ATORVASTATINA CALCICA 10,4 mg); EZETIMIBA 10 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDOS; Certificado N° 58.509, la que será elaborada en LABORATORIO DONATO ZURLO Y CIA SRL sito en VIRGILIO 844/56 - CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES– REPÚBLICA ARGENTINA y acondicionada (acondicionamiento secundario) en FEDERACION ARGENTINA DE COOPERATIVAS FARMACEUTICAS COOP. LTDA. sito en AVENIDA PRESIDENTE PERON 2742 - SAN JUSTO - PROVINCIA DE BUENOS AIRES – 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.

Expediente N° 1-0047-1110-000346-18-1