



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2020 - Año del General Manuel Belgrano

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-30106398-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2020-30106398-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma SAVANT PHARM S.A., solicita cambio de excipientes para la Especialidad Medicinal IBUXIM DICLO / DICLOFENAC SODICO, Forma Farmacéutica y Concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, DICLOFENAC 50 mg – DICLOFENAC 75 mg; aprobado por Disposición autorizante N° 0724/03 y Certificado N° 50.652.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 853/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de cambio de excipientes.

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 1º. – Autorízase a la firma SAVANT PHARM S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada IBUXIM DICLO / DICLOFENAC SODICO, Forma Farmacéutica y Concentración:

COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, DICLOFENAC 50 mg – DICLOFENAC 75 mg; a cambiar los excipientes que en lo sucesivo serán: Cada comprimido recubierto contiene: Diclofenac sódico 50 mg, Lactosa monohidrato 20,0 mg, Dióxido de silicio coloidal 1,0 mg, Almidón glicolato de sodio 16,0 mg, Croscarmelosa sódica 10,0 mg, Estearato de Magnesio 3,0 mg, Talco 10,0 mg, Celulosa microcristalina c.s.p 200,0 mg. Recubrimiento: Copolímero del ácido metacrílico tipo C 15,0 mg, Dióxido de silicio coloidal 0,15 mg, Trietilcitrate 1,25 mg, Talco 7,0 mg, Dióxido de titanio 1,35 mg, Bicarbonato de sodio 0,25 mg; Cada comprimido recubierto contiene: Diclofenac sódico 75 mg, Lactosa monohidrato 20,0 mg, Dióxido de silicio coloidal 1,0 mg, Almidón glicolato de sodio 16,0 mg, Croscarmelosa sódica 10,0 mg, Estearato de Magnesio 3,0 mg, Talco 10,0 mg, Celulosa microcristalina c.s.p 200,0 mg. Recubrimiento: Copolímero del ácido metacrílico tipo C 15,0 mg, Dióxido de silicio coloidal 0,15 mg, Trietilcitrate 1,25 mg, Talco 7,0 mg, Dióxido de titanio 1,35 mg, Bicarbonato de sodio 0,25 mg, Laca alumínica Eritrosina CI 45430 0,036 mg.

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 50.652, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2020-30106398-APN-DGA#ANMAT

JFS