



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-08371736-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2020-08371736-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO ELEA PHOENIX SA, solicita el cambio de presentaciones del producto denominado PERVINOX / IODOPOVIDONA, Forma Farmacéutica y Concentración: JABÓN SÓLIDO / IODOPOVIDONA 8 g /100 g, autorizado por el Certificado N° 34.648.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Ley N° 16.463, del Decreto N° 150/92 y las Disposiciones N° 855/89, 2843/02 y 753/12.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud a 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 SA, propietaria de la Especialidad Medicinal denominada PERVINOX / IODOPOVIDONA, Forma Farmacéutica y Concentración: JABÓN SÓLIDO / IODOPOVIDONA 8 g /100 g, a cambiar las presentaciones de venta que en lo sucesivo serán de:

DISPENSER conteniendo 20 jabones sólidos de 15 g + prospectos por cada unidad de venta para ser comercializados en Farmacias, además de las ya autorizadas.

ARTICULO 2°.-Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 34.648 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°.-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 de adjuntar al legajo correspondiente.Cumplido, archívese.

EX-2020-08371736-APN-DGA#ANMAT

Js

rp