



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

Disposición

Número:

Referencia: 1-47-1110-632-18-7

VISTO la Disposición ANMAT N° 9707/19 y el Expediente N° 1-47-1110-632-18-7 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 ANTIPRESOL D 100 / ANTIPRESOL D / LOSARTAN POTASICO 100 mg - HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg / LOSARTAN POTASICO 50 mg - HIDROCLOROTIAZIDA 12,5 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS.

Que por Disposición N° 12886/17, 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 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 N° 32/2020.

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 ANTIPRESOL D 100 / ANTIPRESOL D / LOSARTAN POTASICO 100 mg - HIDROCLOROTIAZIDA 25 mg / LOSARTAN POTASICO 50 mg - HIDROCLOROTIAZIDA 12,5 mg ; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS; Certificado N° 58.554, la que será elaborada en STEIGEN SRL sito en LE CORBUSIER 2881 - AREA DE PROMOCION EL TRIANGULO - MALVINAS ARGENTINAS - PROVINCIA DE BUENOS AIRES– REPÚBLICA ARGENTINA y acondicionada en LABORATORIOS ARGENPACK SA (PRIMARIO) sito en AZCUENAGA 3944/54 Y MONTEAGUDO 365/71 - VILLA LYNCH - PROVINCIA DE BUENOS AIRES Y FEDERACION ARGENTINA DE COOPERATIVAS FARMACEUTICAS COOP. LTDA. (SECUNDARIO) 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° 1-47-1110-632-18-7.

ap