



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2020-62234921-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el EX-2020-62234921-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 DOMINGUEZ S.A., solicita el nuevo nombre comercial para la Especialidad Medicinal denominada COLONPREP / ASCORBATO DE SODIO – CLORURO DE SODIO – SULFATO DE SODIO – CLORURO DE POTASIO – ACIDO ASCORBICO – POLIETILENGLICOL 3350, Forma farmacéutica y concentración: POLVO PARA SOLUCION ORAL, ASCORBATO DE SODIO 48,11 g – CLORURO DE SODIO 5,2 g – SULFATO DE SODIO 9 g – CLORURO DE POTASIO 2,2 g – ACIDO ASCORBICO 7,54 g – POLIETILENGLICOL 3350 140 g; aprobado por Certificado N° 59.287.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 857/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de cambio de nombre.

Que por Disposición A.N.M.A.T. N° 680/13 se adoptó el SISTEMA DE GESTION ELECTRONICA CON FIRMA DIGITAL para el trámite de SOLICITUD DE INSCRIPCION EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) encuadrada en el Artículo 3° del Decreto N° 150/92 (t.o. 1993) para ingredientes activos (IFA'S) de origen sintético y semisintético, otorgándose certificados firmados digitalmente.

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 LABORATORIO DOMINGUEZ S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada COLONPREP / ASCORBATO DE SODIO – CLORURO DE SODIO – SULFATO DE SODIO – CLORURO DE POTASIO – ACIDO ASCORBICO – POLIETILENGLICOL 3350, Forma farmacéutica y concentración: POLVO PARA SOLUCION ORAL, ASCORBATO DE SODIO 48,11 g – CLORURO DE SODIO 5,2 g – SULFATO DE SODIO 9 g – CLORURO DE POTASIO 2,2 g – ACIDO ASCORBICO 7,54 g – POLIETILENGLICOL 3350 140 g; el nuevo nombre comercial que en lo sucesivo será: BAREX PLUS.

ARTICULO 2º. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 59.287 consignando lo autorizado por el artículo precedente, cancelándose la versión anterior.

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-2020-62234921-APN-DGA#ANMAT