



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

“2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo”

DISPOSICIÓN N° 2438

BUENOS AIRES, 19 2 MAY 2010

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-003609-10-7 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS NORTHIA S.A.C.I.F.I.A. solicita nuevas presentaciones de venta para la especialidad medicinal AMOXICILINA BALSAMICA NORTHIA/AMOXICILINA (como trihidrato) - AMBROXOL clorhidrato, forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS AMOXICILINA (como trihidrato) 500 mg - AMBROXOL clorhidrato 30 mg.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 855/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática para nueva presentación de venta.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que a fojas 21 y 22 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación de Medicamentos.



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

“2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo”

**DISPOSICIÓN N° 24381**

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y el Decreto N° 425/10.

Por ello:

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma LABORATORIOS NORTHIA S.A.C.I.F.I.A. propietaria de la especialidad medicinal denominada AMOXICILINA BALSAMICA NORTHIA/AMOXICILINA (como trihidrato) - AMBROXOL clorhidrato, forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, AMOXICILINA (como trihidrato) 500 mg - AMBROXOL clorhidrato 30 mg, las nuevas presentaciones de venta según detalle inserto en el Anexo de Autorización de Modificaciones.

ARTICULO 2°.- Acéptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 51.727 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 3°.- Regístrese; gírese a la Coordinación de Informática a los efectos de su inclusión en el legajo electrónico, por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, gírese al Departamento de Registro para que efectúe la agregación del Anexo de Autorización de Modificaciones al



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

“2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo”

DISPOSICIÓN N° 2 4 3 8

certificado original y entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Cumplido archívese.

Expediente N° 1-0047-0000-003609-10-7

Disposición N°

2 4 3 8

DR. CARLOS CHIALE  
INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.T.

“2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo”

ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorización mediante Disposición **2438**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 51.727 y de acuerdo a lo solicitado por la firma LABORATORIOS NORTHIA S.A.C.I.F.I.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre Comercial/Genérico/s: AMOXICILINA BALSAMICA NORTHIA/AMOXICILINA (como trihidrato) - AMBROXOL clorhidrato

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 5956/04, tramitado por expediente N° 1-47-14967-02-2.

DATO CARACTERÍSTICO:	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION AUTORIZADA
Nueva presentación de Venta Amoxicilina 500 mg - Ambroxol 30 mg	Envases conteniendo: 24, 30, 40 (UH), 60 (UH), 80 (UH), 120 (UH), 504 (UH) y 1000 (UH). Comprimidos recubiertos.-----	Envases conteniendo: 16, 24, 30, 40 (UH), 60 (UH), 80 (UH), 120 (UH), 504 (UH) y 1000 (UH). Comprimidos recubiertos.-----

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a LABORATORIOS NORTHIA S.A.C.I.F.I.A. certificado de Autorización N° 51.727 en la Ciudad de Buenos Aires, a

los días del mes **12 MAY 2010**

Expediente N° 1-0047-0000-003609-10-7

DISPOSICION N°

**2438**

DR. CARLOS CHIALE  
 INTERVENTOR  
 A.N.M.A.T.