



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-27073837-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el EX-2021-27073837-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 S.A., solicita la nueva presentación, nuevo contenido por envase primario y nuevos contenidos por envase secundario para la Especialidad Medicinal REMIVOX / RIVAROXABAN, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO RECUBIERTO, RIVAROXABAN 10 mg – 15 mg – 20 mg; aprobado por Certificado N° 59.280.

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 de la nueva presentación de venta.

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 modificatorias.

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 S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada REMIVOX / RIVAROXABAN, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO RECUBIERTO, RIVAROXABAN 10 mg – 15 mg – 20 mg; a cambiar la presentación que en lo sucesivo será: RIVAROXABAN 10 MG /COMPRIMIDO RECUBIERTO: 14, además de la ya autorizada.

ARTICULO 2°.- Autorízase a la firma LABORATORIO ELEA PHOENIX S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal mencionada en el artículo anterior, el nuevo contenido por envase primario como se detalla a continuación: Blíster por 14 comprimidos recubiertos, además de los ya autorizados.

ARTICULO 3°.- Autorízase a la firma LABORATORIO ELEA PHOENIX S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal mencionada en los artículos anteriores, los nuevos contenidos por envase secundario como se detalla a continuación: RIVAROXABAN 10 MG -15 MG – 20 MG / COMPRIMIDO RECUBIERTO: envase que contiene 14 (1blíster por 14 comprimidos recubiertos) comprimidos recubiertos, además del ya autorizado; RIVAROXABAN 15 MG – 20 MG / COMPRIMIDO RECUBIERTO: envases que contienen 28 (2 blísteres por 14 comprimidos recubiertos) comprimidos recubiertos, además del ya autorizado.

ARTICULO 4°.-Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 59.280, consignando lo autorizado por el artículo precedente, cancelándose la versión anterior.

ARTICULO 5°.- Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, hágase 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-2021-27073837-APN-DGA#ANMAT