



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-37437122-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2020-37437122-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma DR. LAZAR Y CÍA S.A.Q. e I., solicita el nuevo contenido por envase primario para la Especialidad Medicinal CARFLAX MET / METFORMINA CLORHIDRATO - VILDAGLLIPTINA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO, METFORMINA CLORHIDRATO 500 mg – VILDAGLIPTINA 50 mg; METFORMINA CLORHIDRATO 850 mg – VILDAGLIPTINA 50 mg; METFORMINA CLORHIDRATO 100 mg – VILDAGLIPTINA 50 mg; aprobado por Certificado N° 58.620.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N°: 853/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de cambio de envase primario.

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 DR. LAZAR Y CIA S.A.Q. e I., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada CARFLAX MET / METFORMINA CLORHIDRATO - VILDAGLLIPTINA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDO, METFORMINA CLORHIDRATO 500 mg – VILDAGLIPTINA 50 mg; METFORMINA CLORHIDRATO 850 mg – VILDAGLIPTINA 50 mg; METFORMINA CLORHIDRATO 100 mg – VILDAGLIPTINA 50 mg; a cambiar el contenido por envase primario que en lo sucesivo será: Blíster que contiene 6 comprimidos, además del ya autorizado.

ARTICULO 2º. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 58.620, 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 la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2020-37437122-APN-DGA#ANMAT