

## A DIRECCIÓN GENERAL DE SECRETARÍA

Ref. N° 1/5280/2021.-

Atento a lo solicitado, se eleva sugiriendo remitir respuesta, en los términos de lo informado por el Departamento de Medicamentos:

REGISTRADOS								
NOMBRE COMERCIAL DEL PRODUCTO	DOLUTEGRA VIR CIPLA	DOVATO	TIVICAY 50 MG	TIVICAY 5 MG	JULUCA	TRIUMEQ	TIVICAY 25 mg	TIVICAY 10 mg
NUMERO DE REGISTRO	46431	46105	44099	46384	45638	44506	45355	45354
ESTADO DEL REGISTRO	sin comercializar			sin comercializar	sin comercializar			
NOMBRE DEL FABRICANTE	Cipla Ltd	GlaxoSmith Kline LLC y Glaxo Wellcome S.A.	ViiV Healthcare UK Limited (GLAXO OPERATIONS UK LTD) ViiV Healthcare UK Limited (GlaxoSmithKline Pharmaceuticals) ViiV Healthcare UK Limited (GLAXO WELLCOME S.A.)	ViiV Healthcare BV (Glaxo Operations UK Ltd) ViiV Healthcare BV (Glaxo Wellcome S.A)	ViiV Healthcare UK Limited (Glaxo Operations UK	ViiV Healthcare UK Limited (Glaxo Operations UK Ltd. - fabricante; Glaxo Wellcome S.A.)	ViiV Healthcare UK Limited (Glaxo Operations UK Ltd.) ViiV Healthcare UK Limited (Glaxo Wellcome S.A., )	ViiV Healthcare UK Limited (Glaxo Operations UK Ltd.) ViiV Healthcare UK Limited (Glaxo Wellcome S.A.)
NOMBRE DE EMPRESA SOLICITANTE DEL REGISTRO	LABORATORIO SERVIMEDIC S.A	GLAXOSMITHKLINE URUGUAY S.A.	GLAXOSMITHKLINE URUGUAY S.A.	GLAXOSMITHKLINE URUGUAY S.A.	GLAXOSMITHKLINE URUGUAY S.A	GLAXOSMITHKLINE URUGUAY S.A	GLAXOSMITHKLINE URUGUAY S.A.	GLAXOSMITHKLINE URUGUAY S.A.
FECHA EN QUE SE OTORGÓ EL REGISTRO	01/11/21	20/11/20	23/05/14	08/10/21	19/11/20	02/07/15	09/05/19	09/05/19
LANZAMIENTO FECHA	no	16/04/21	28/08/14	no	no	10/09/15	20/11/19	20/11/19

Nombre comercial del producto: Zevuir.

NOMBRE DEL FABRICANTE	Laboratorios Richmond S.A.C.I.F
NOMBRE DE EMPRESA SOLICITANTE DEL REGISTRO	MEGALABS URUGUAY S.A.
FECHA DE SOLICITUD DE REGISTRO	27/09/21

# *Ministerio de Salud Pública*

## *Dirección General de Secretarías*

**VISTO:** la solicitud de información pública efectuada por la Sra. Josefina Sanguinetti, titular de la cédula de identidad N° 4.888.058-3, al amparo de lo dispuesto por la Ley N° 18.381 de 17 de octubre de 2008;

**RESULTANDO:** que la peticionante solicita acceder a: i) listado de especialidades farmacéuticas registradas o en trámite de obtención del registro sanitario en el Ministerio de Salud Pública (incluyendo nombre comercial del producto, fabricante, importador y/o titular del registro), que contenga el principio activo Dolutegravir en su composición, tanto en una formulación monodroga o co-formulada con otro/s principio/s activo/s; ii) fecha en que se efectuó la solicitud de registro en trámite y/o fecha en que se otorgó el registro; y iii) si cuentan o no con autorización de comercialización/lanzamiento y en su caso, fecha de otorgamiento;

**CONSIDERANDO:** que de acuerdo a lo dispuesto por el Artículo 16 de la citada disposición legal, el acto que resuelva la petición debe emanar del jerarca máximo del Inciso o quien posea facultades delegadas al efecto;

**ATENTO:** a lo precedentemente expuesto y a lo establecido por Resolución Ministerial N° 38/991 de 22 de enero de 1991;

### **EL DIRECTOR GENERAL DE SECRETARÍA**

**en ejercicio de las atribuciones delegadas**

#### **RESUELVE:**

- 1º) Autorízase el acceso a la información, en referencia a la solicitud efectuada por la Sra. Josefina Sanguinetti, titular de la cédula de identidad N° 4.888.058-3, al amparo de lo dispuesto por la Ley N° 18.381 de 17 de octubre de 2008.

- 2º) Notifíquese a la parte interesada a través de Secretaría de la Dirección General de Secretaría. Pase al Departamento de Comunicaciones para su publicación en la página web institucional. Cumplido, archívese.

Ref. N° 001-1-5280-2021

VC