



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-86134464-APN-DFYGR#ANMAT

VISTO la Disposición ANMAT N° 9707/19 y el EX-2020-86134464-APN-DFYGR#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma TERUMO BCT LATIN AMERICA SA solicita se realice la verificación técnica consistente en la constatación de los métodos de control, elaboración, ensayos de estabilidad y capacidad operativa previa a la comercialización del producto denominado SOLUCION ANTICOAGULANTE CITRATO DEXTROSA - ACD-A / GLUCOSA MONOHIDRATO 2,45 g - CITRATO DE SODIO DIHIDRATO 2,20 g - ACIDO CITRICO MONOHIDRATO 0,80 g - AGUA PARA INYECTABLE CSP 100 ml; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION PARENTERAL DE GRAN VOLUMEN.

Que por Disposición N° 681/2019, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que es elaborado REINO UNIDO.

Que la solicitud presentada se encuentra prevista en los artículos 9°; 10° y 15° de la Disposición ANMAT N° 9707/19.

Que consta la verificación técnica producida por el Instituto Nacional de Medicamentos en la que informa que se encuentran reunidos los requisitos de Buenas Prácticas de Fabricación y Control de acuerdo a la normativa vigente.

Que corresponde autorizar la comercialización de la especialidad medicinal objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud a las atribuciones conferidas por los Decretos N° 1490/92 y N° 32/2020.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º. – Autorízase a la firma TERUMO BCT LATIN AMERICA SA la comercialización de la especialidad medicinal denominada SOLUCION ANTICOAGULANTE CITRATO - DEXTROSA - ACD-A / GLUCOSA MONOHIDRATO 2,45 g - CITRATO DE SODIO DIHIDRATO 2,20 g - ACIDO CITRICO MONOHIDRATO 0,80 g - AGUA PARA INYECTABLE CSP 100 ml; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION PARENTERAL DE GRAN VOLUMEN; Certificado N° 58.906, la que será elaborada en REINO UNIDO.

ARTÍCULO 2º.- Regístrese. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines correspondientes. Cumplido, archívese.

EX-2020-86134464-APN-DFYGR#ANMAT