



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-77720870-APN-DGA#ANMAT

VISTO el Expediente EX-2020-77720870-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma RIGECIN LABS S.A.C.I.F.I. solicita se autorice un nuevo envase primario para la especialidad medicinal denominada SOLUCION DE DEXTROSA AL 5% EN SOLUCIÓN FISIOLÓGICA RIGECIN - SOLUCION DE DEXTROSA AL 10% EN SOLUCIÓN FISIOLÓGICA RIGECIN / DEXTROSA 5,00%, CLORURO DE SODIO 0,85% - DEXTROSA 10,00%, CLORURO DE SODIO 0,85%, forma farmacéutica SOLUCIÓN INYECTABLE, autorizadas por Certificado N° 39.069.

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

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT N° 11857-E/2017, sobre la implementación de SISTEMA CERRADO PARA LA ELABORACIÓN DE SOLUCIONES PARENTERALES DE GRAN VOLUMEN.

Que la documentación presentada ha satisfecho los recaudos de la normativa aplicable.

Que el Instituto Nacional de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

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 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 1°.- Autorízase a la firma RIGECIN LABS S.A.C.I.F.I. un nuevo envase primario para la especialidad medicinal denominada SOLUCION DE DEXTROSA AL 5% EN SOLUCIÓN FISIOLÓGICA RIGECIN - SOLUCION DE DEXTROSA AL 10% EN SOLUCIÓN FISIOLÓGICA RIGECIN / DEXTROSA 5,00%, CLORURO DE SODIO 0,85% - DEXTROSA 10,00%, CLORURO DE SODIO 0,85%, forma farmacéutica SOLUCION INYECTABLE, cuyo nuevo envase primario de SPGV (Soluciones Parenterales de Gran Volumen, con contenido de 100ml en adelante) aprobado en lo sucesivo será: ENVASE DE POLIPROPILENO CON TAPA DOBLE PUERTO DE POLIPROPILENO Y DIAFRAGMA DE CAUCHO NATURAL. Se da de baja “ENVASE DE POLIETILENO (SISTEMA ABIERTO)”.

ARTICULO 2°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 39.069 cuando se presente acompañado de esta Disposición.

ARTICULO 3°.- Regístrese, por 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-2020-77720870-APN-DGA#ANMAT

ab