



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2022-122073459-APN-DFYGR#ANMAT

---

VISTO la Disposición ANMAT N° 9707/19 y el EX-2022-122073459-APN-DFYGR#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional; y

**CONSIDERANDO**

Que por las presentes actuaciones la firma BIOPROFARMA BAGÓ 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 BIOPONIB / PONATINIB 15 mg COMO PONATINIB CLORHIDRATO 16,026 mg - PONATINIB 45 mg COMO PONATINIB CLORHIDRATO 48,078 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDO RECUBIERTO.

Que por Disposición N° 5481/2022, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que es elaborado en la República Argentina.

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 BIOPROFARMA BAGÓ SA la comercialización de la especialidad medicinal denominada BIOPONIB / PONATINIB 15 mg COMO PONATINIB CLORHIDRATO 16,026 mg - PONATINIB 45 mg COMO PONATINIB CLORHIDRATO 48,078 mg; forma/s farmacéutica/s: COMPRIMIDO RECUBIERTO; Certificado N° 59710, la que será elaborada en LABORATORIO KEMEX SA sito en NAZARRE 3446/54 - CABA – REPÚBLICA ARGENTINA y acondicionada en LABORATORIO ECZANE PHARMA SA (PRIMARIO) y en BIOPROFARMA BAGÓ SA (SECUNDARIO) sitios en LAPRIDA 43 - AVELLANEDA - PCIA DE BS AS – REPÚBLICA ARGENTINA y en TERRADA 1270 - CABA – REPÚBLICA ARGENTINA, respectivamente.

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-2022-122073459-APN-DFYGR#ANMAT

gs