



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2022-116326212-APN-DGA#ANMAT

VISTO el Expediente EX-2022-116326212-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA y

CONSIDERANDO:

Que dentro del concepto de Garantía de Calidad, las Buenas Prácticas de Fabricación constituyen el factor que asegura que los productos se fabriquen en forma consistente y controlada, conforme con las normas de calidad adecuadas al uso al cual están destinados, y a las condiciones exigidas para su comercialización o especificaciones del producto.

Que los lineamientos de buenas prácticas de fabricación vigentes tienen por objeto principal disminuir los riesgos inherentes a toda producción farmacéutica, siendo su cumplimiento obligatorio en la República Argentina.

Que conforme a lo establecido en el Anexo I, Capítulo I -Información Administrativa e Información de indicaciones, punto 1. Datos del solicitante y fabricante/s, de la Disposición 7075/11 referida a la inscripción en el registro de especialidades medicinales REM de medicamentos de origen biológico, el solicitante de la autorización de comercialización de un medicamento de origen biológico debe estar establecido en la República Argentina y habilitado por esta Administración.

Que el punto 1, ítem c) del citado Capítulo establece que deberá adjuntarse la habilitación del solicitante y de los establecimientos elaborador/es tanto el ingrediente farmacéutico activo, como para los productos intermedios y productos terminados.

Que de la misma manera, para fabricantes localizados en el exterior, el mismo ítem establece que deberá presentarse Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación emitido por autoridad sanitaria competente y la autorización correspondiente emitida por esta Administración, tanto para el/los ingrediente/s farmacéutico/s activo/s, como para productos intermedios y producto terminado objeto de la solicitud de inscripción.

Que por las presentes actuaciones, en cumplimiento con lo establecido por Disposición 7075/11, JANSSEN CILAG FARMACEUTICA S.A. ha tramitado en tiempo y forma la solicitud de la autorización antes citada para el establecimiento CILAG AG, sito en HOCHSTRASSE 201, 8200 SCHAFFHAUSEN, SUIZA para la elaboración de los productos DARZALEX / DARATUMUMAB, Concentrado para solución para infusión; DARZALEX SC / DARATUMUMAB, Solución inyectable, 1800 mg/15 ml; RYBREVANT / AMIVANTAMAB 350 mg/7 ml, concentrado para solución para infusión; STELARA I.V. / USTEKINUMAB, Solución para infusión intravenosa; y SIMPONI I.V. / GOLIMUMAB, Solución inyectable; para las operaciones de fabricación según el siguiente proceso: Granel (Pre)-Formulado (LM) o API (SM); Filtrado & llenado en viales; Liofilización (Solo para productos liofilizados); Taponado; Inspección óptica; Etiquetado de los viales; y Empaque secundario de los productos DARZALEX / DARATUMUMAB 120mg/ml, DARZALEX / DARATUMUMAB 20mg/ml, RYBREVANT / AMIVANTAMAB 50mg/ml, STELARA I.V. / USTEKINUMAB 130 mg/26 ml - vial, y SIMPONI I.V. / GOLIMUMAB 50mg/4 ml - vial; TREMFYA / GUSELKUMAB, Solución inyectable; SIMPONI / GOLIMUMAB, Solución inyectable; y STELARA / USTEKINUMAB, Solución inyectable; para las operaciones de fabricación según el siguiente proceso: Granel (Pre)-Formulado (LM) o API (SM); Agrupación o dispensación; Mezclado; Filtrado & llenado; Inspección óptica; Empaque secundario, montaje del embolo, etiquetado; Ensamble del dispositivo (Para autoinyectores); Embalaje; y Producto final de los productos STELARA / USTEKINUMAB 45mg/0.5 ml y 90 mg/ml - jeringa prellenada, TREMFYA / GUSELKUMAB 100 mg/ml - jeringa prellenada y autoinyector, y SIMPONI / GOLIMUMAB 50 mg/0.5 ml y 100 mg/ml - jeringa prellenada y autoinyector; y REMICADE / INFLIXIMAB, Polvo liofilizado inyectable; para las operaciones de fabricación según el siguiente proceso: Granel (Pre)-Formulado (LM) o API (SM); Filtrado & llenado en viales; Liofilización (Solo para productos liofilizados); Taponado; Inspección óptica; Etiquetado de los viales; y Empaque secundario del producto REMICADE / INFLIXIMAB 100 mg/ml.

Que la solicitud presentada ha sido evaluada por la Dirección de Evaluación y Control de Biológicos y Radiofármacos de esta Administración Nacional, en cuyo informe concluye, sobre la base de la documentación adjuntada, que el establecimiento de referencia satisface los requisitos de las Buenas Prácticas de Fabricación para la elaboración de especialidades medicinales en las formas farmacéuticas antedichas en el sexto considerando.

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

Que se actúa en ejercicio de las facultades conferidas por el Decreto Nro. 1490/92 y sus modificatorias.

Por ello,

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Dése por cumplimentado el requerimiento establecido en la Disposición 7075/11 en el Capítulo I, punto 1 ítem c) de su Anexo I para el establecimiento CILAG AG sito en HOCHSTRASSE 201, 8200 SCHAFFHAUSEN, SUIZA para la elaboración de los productos DARZALEX / DARATUMUMAB, Concentrado para solución para infusión; DARZALEX SC / DARATUMUMAB, Solución inyectable, 1800

mg/15 ml; RYBREVANT / AMIVANTAMAB 350 mg/7 ml, concentrado para solución para infusión; STELARA I.V. / USTEKINUMAB, Solución para infusión intravenosa; y SIMPONI I.V. / GOLIMUMAB, Solución inyectable; para las operaciones de fabricación según el siguiente proceso: Granel (Pre)-Formulado (LM) o API (SM); Filtrado & llenado en viales; Liofilización (Solo para productos liofilizados); Taponado; Inspección óptica; Etiquetado de los viales; y Empaque secundario de los productos DARZALEX / DARATUMUMAB 120mg/ml, DARZALEX / DARATUMUMAB 20mg/ml, RYBREVANT / AMIVANTAMAB 50mg/ml, STELARA I.V. / USTEKINUMAB 130 mg/26 ml - vial, y SIMPONI I.V. / GOLIMUMAB 50mg/4 ml - vial; TREMFYA / GUSELKUMAB, Solución inyectable; SIMPONI / GOLIMUMAB, Solución inyectable; y STELARA / USTEKINUMAB, Solución inyectable; para las operaciones de fabricación según el siguiente proceso: Granel (Pre)-Formulado (LM) o API (SM); Agrupación o dispensación; Mezclado; Filtrado & llenado; Inspección óptica; Empaque secundario, montaje del embolo, etiquetado; Ensamble del dispositivo (Para autoinyectores); Embalaje; y Producto final de los productos STELARA / USTEKINUMAB 45mg/0.5 ml y 90 mg/ml - jeringa prellenada, TREMFYA / GUSELKUMAB 100 mg/ml - jeringa prellenada y autoinyector, y SIMPONI / GOLIMUMAB 50 mg/0.5 ml y 100 mg/ml - jeringa prellenada y autoinyector; y REMICADE / INFLIXIMAB, Polvo liofilizado inyectable; para las operaciones de fabricación según el siguiente proceso: Granel (Pre)-Formulado (LM) o API (SM); Filtrado & llenado en viales; Liofilización (Solo para productos liofilizados); Taponado; Inspección óptica; Etiquetado de los viales; y Empaque secundario del producto REMICADE / INFLIXIMAB 100 mg/ml, con destino a la República Argentina.

ARTÍCULO 2º.- Se autorizará la importación de los productos con destino a la República Argentina una vez obtenido el Certificado de Inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM).

ARTÍCULO 3º.- Vencida la validez de la certificación, JANSSEN CILAG FARMACEUTICA S.A. deberá solicitar la recertificación de la planta para elaborar productos para la República Argentina.

ARTÍCULO 4º.-JANSSEN CILAG FARMACEUTICA S.A. deberá comunicar a la ANMAT en forma inmediata, toda modificación de la situación de cumplimiento de las buenas prácticas de fabricación por parte del establecimiento CILAG AG sito en HOCHSTRASSE 201, 8200 SCHAFFHAUSEN, SUIZA, que pueda afectar la calidad y seguridad de los productos.

ARTICULO 5º - En caso de incumplimiento de las obligaciones previstas en los artículos precedentes, esta Administración Nacional podrá suspender la importación y/o comercialización de los productos descriptos en el Artículo 1º de la presente disposición elaborados con destino a la República Argentina en el establecimiento CILAG AG, sito en HOCHSTRASSE 201, 8200 SCHAFFHAUSEN, SUIZA cuando consideraciones de salud pública así lo ameriten.

ARTÍCULO 6º.- La presente certificación tendrá una vigencia de 36 (treinta y seis) meses a partir de su emisión.

ARTÍCULO 7º.- Regístrese. Por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al Interesado y hágase entrega de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

EX-2022-116326212-APN-DGA#ANMAT

