



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N°

13325

BUENOS AIRES, 06 DIC. 2016

VISTO la Disposición ANMAT N° 5743/09 y el Expediente N° 1-47-1110-463-16-1 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma GOBBI NOVAG S.A. 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 TRIYOSOM TOMOGRAFICO / TRIYOSOM GI / DIATRIZOATO DE SODIO 0.6 % P/V - DIATRIZOATO DE MEGLUMINA 3.96 % P/V / DIATRIZOATO DE SODIO 10 % P/V - DIATRIZOATO DE MEGLUMINA 66 % P/V; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION ORAL.

Que por Disposición N° 6223/04, 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 el artículo 3° de la Disposición ANMAT N° 5743/09.

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.

AA
MEG



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N°

13325

Que se actúa en virtud a las atribuciones conferidas por los Decretos N°
1490/92 y N° 101 de fecha 16 de Diciembre 2015.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º. – Autorízase a la firma GOBBI NOVAG S.A. la comercialización de
la especialidad medicinal denominada TRIYOSOM TOMOGRAFICO / TRIYOSOM
GI / DIATRIZOATO DE SODIO 0.6 % P/V - DIATRIZOATO DE MEGLUMINA 3.96
% P/V / DIATRIZOATO DE SODIO 10 % P/V - DIATRIZOATO DE MEGLUMINA 66
% P/V; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION ORAL; Certificado N° 32.255, la que
será elaborada en ARCANO S.A. sito en CNEL. MARTINIANO CHILAVERT 1124/26
- CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES – REPÚBLICA ARGENTINA.

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

Expediente N° 1-47-1110-463-16-1.

DISPOSICIÓN N°

AA

rr

13325

Dr. ROBERTO LEDE
Subadministrador Nacional
A. N. M. A. T.