

## DISPOSICIÓN N° 13755



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ADNAT

BUENOS AIRES, 20 DE DICIEMBRE DE 2016.-

VISTO el Expediente N° 1-0047-2000-000104-16-2 del Registro de esta ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA y

### CONSIDERANDO:

Que por las referidas actuaciones la firma LABORATORIOS BAGO S.A. solicita se autorice la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM) de esta ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA de una nueva especialidad medicinal que será elaborada en la República Argentina.

Que de la mencionada especialidad medicinal existe un producto similar registrado en la República Argentina.

Que las actividades de elaboración y comercialización de especialidades medicinales se encuentran contempladas en la Ley 16.463 y en los Decretos Nros. 9.763/64 y 150/92 (t.o. 1993) y sus normas complementarias.

Que la solicitud efectuada encuadra en el Artículo 3° del Decreto N° 150/92 (t.o. 1993).

## DISPOSICIÓN N° 13755



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

Que el INSTITUTO NACIONAL DE MEDICAMENTOS (INAME) emitió los informes técnicos pertinentes en los que constan los Datos Identificatorios Característicos aprobados por cada una de las referidas áreas para la especialidad medicinal cuya inscripción se solicita, los que se encuentran transcritos en el certificado que obra en el Anexo de la presente disposición.

Que asimismo, de acuerdo con lo informado por el INAME, el/los establecimiento/s que realizará/n la elaboración y el control de calidad de la especialidad medicinal en cuestión demuestran aptitud a esos efectos.

Que se aprobaron los proyectos de rótulos y prospectos correspondientes.

Que la DIRECCIÓN GENERAL DE ASUNTOS JURÍDICOS ha tomado la intervención de su competencia.

Que por lo expuesto corresponde autorizar la inscripción en el REM de la especialidad medicinal solicitada.

Que se actúa en ejercicio de las facultades conferidas por los Decretos Nros. 1490/92 y 101 del 16 de diciembre de 2015.

Por ello,

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

DISPONE:

## DISPOSICIÓN N° 13755



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

ARTÍCULO 1º.- Autorízase a la firma LABORATORIOS BAGO S.A. la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM) de la ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA de la especialidad medicinal de nombre comercial BGOVIT AE y nombre/s genérico/s ALANTOINA - RETINOL PALMITATO - TOCOFEROL ACETATO , la que será elaborada en la República Argentina según los Datos Identificatorios Característicos incluidos en el Certificado que, como Anexo, forma parte integrante de la presente disposición.

ARTÍCULO 2º.-Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de prospecto/s que obran en los documentos denominados: INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE\_VERSION05.PDF / 0 - 09/11/2016 15:57:15, INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE\_VERSION06.PDF / 0 - 09/11/2016 15:57:15, PROYECTO DE PROSPECTO\_VERSION03.PDF / 0 - 31/10/2016 14:43:34, PROYECTO DE PROSPECTO\_VERSION04.PDF / 0 - 31/10/2016 14:43:34, PROYECTO DE RÓTULO DE ENVASE PRIMARIO\_VERSION03.PDF / 0 - 31/10/2016 14:43:34, PROYECTO DE RÓTULO DE ENVASE PRIMARIO\_VERSION04.PDF / 0 - 31/10/2016 14:43:34, PROYECTO DE RÓTULO DE ENVASE SECUNDARIO\_VERSION03.PDF / 0 - 31/10/2016 14:43:34, PROYECTO DE RÓTULO DE ENVASE SECUNDARIO\_VERSION04.PDF / 0 - 31/10/2016 14:43:34 .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos y prospectos autorizados deberá figurar la leyenda:  
"ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD

## DISPOSICIÓN N° 13755



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
ANMAT

CERTIFICADO N°", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la norma legal vigente.

ARTÍCULO 4°.- Con carácter previo a la comercialización de la especialidad medicinal cuya inscripción se autoriza por la presente disposición, el titular deberá notificar a esta Administración Nacional la fecha de inicio de la elaboración del primer lote a comercializar a los fines de realizar la verificación técnica consistente en la constatación de la capacidad de producción y de control correspondiente.

ARTÍCULO 5°.- La vigencia del Certificado mencionado en el Artículo 1° de la presente disposición será de cinco (5) años contados a partir de la fecha impresa en él.

ARTÍCULO 6°.- Regístrese. Inscribáse el nuevo producto en el Registro de Especialidades Medicinales. Notifíquese electrónicamente al interesado la presente disposición y los proyectos de rótulos y prospectos aprobados. Gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-2000-000104-16-2



CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113

## PROYECTO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

**Bagóvit AE**  
**Vitamina A Palmitato 600000 U**  
**Vitamina E Acetato 50 mg**  
**Alantoína 250 mg**  
**Crema**

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA  
Uso Externo

**Lea toda la información para el paciente detenidamente antes de empezar a utilizar el medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve esta información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerla.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si experimenta efectos adversos consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en esta información para el paciente.

### Contenido de la Información para el Paciente

1. QUÉ ES BAGÓVIT AE Y PARA QUÉ SE UTILIZA
2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE USAR BAGÓVIT AE
3. CÓMO USAR BAGÓVIT AE
4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS
5. CONSERVACIÓN DE BAGÓVIT AE
6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

#### 1. QUÉ ES BAGÓVIT AE Y PARA QUÉ SE USA

**Bagóvit AE** Crema contiene Vitamina A, Vitamina E y Alantoína, con lo cual posee acción protectora y regeneradora de la piel.

**Bagóvit AE** Crema está indicada para ser utilizada diariamente:

- Durante el embarazo y en los meses posteriores al parto, porque previene eficazmente la aparición de estrías en la piel del abdomen.
- Al comenzar un régimen para adelgazar, prolongando su uso hasta la estabilización del peso.
- Para el cuidado de irritaciones y cicatrices luego de la curación de heridas y quemaduras en general.
- En el cuidado y regeneración de la piel seca y prevención de las arrugas.
- Para la prevención y eliminación de irritaciones de la piel por rozamiento de ropa, aparatos de rehabilitación o permanencia prolongada en cama como así también de inflamaciones de la piel que se producen en algunas profesiones.

#### 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE USAR BAGÓVIT AE

**No se aplique Bagóvit AE**

1

- Si es alérgico (hipersensible) a cualquiera de los componentes de la formulación.

#### **Tenga especial cuidado con Bagóvit AE**

- Evite el contacto con los ojos y la ingestión del producto.
- Al producirse cierta reabsorción transcutánea de la Vitamina A, teóricamente es posible una leve hipervitaminosis en aquellos casos de tratamiento prolongado.
- Cuando se emplea vendaje oclusivo, la piel está lesionada o la superficie de aplicación es extensa, los riesgos de efectos secundarios aumentan.

#### **Uso de Bagóvit AE con otros productos que se aplican sobre la piel**

- No utilice **Bagóvit AE** después de aplicarse antisépticos con propiedades oxidantes (agua oxigenada, iodopovidona, permanganato de potasio).

### **3. CÓMO USAR BAGÓVIT AE**

Aplicar abundantemente una o dos veces por día sobre la zona a tratar o proteger, que debe estar previamente higienizada y sobre todo que no se encuentre infectada.

Colocar **Bagóvit AE** Crema en la palma y los dedos de la mano y luego aplicar en senos, abdomen, caderas y muslos mediante movimientos circulares suaves para facilitar la absorción y penetración profunda en los tejidos.

#### **Si usa más Bagóvit AE de la que debiera**

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación o ingestión accidental de **Bagóvit AE** consulte a su médico, concurra al Hospital más cercano o comuníquese con un Centro de Toxicología, en especial:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247;
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115;
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

### **4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**

Al igual que todos los medicamentos, **Bagóvit AE** puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Ocasionalmente puede presentarse enrojecimiento, hinchazón y picazón en la zona de aplicación. En tales casos se puede quitar el producto con abundante agua y dejar de aplicarlo.

### **5. CONSERVACIÓN DE BAGÓVIT AE**

**Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C.**

No utilice **Bagóvit AE** después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

Mantenga **Bagóvit AE** y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

### **6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL**

#### **Composición de Bagóvit AE**

Los principios activos son: Vitamina A Palmitato, Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) y Alantoína.

Cada 100 g de Crema contiene: Vitamina A Palmitato 600000 U; Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) 50 mg; Alantoína 250 mg. Excipientes: Glicerina, Alcoholes de Lanolina Acetilados, Alcohol Cetoestearílico Etoxilado, Monoestearato de Glicerilo, Miristato de Isopropilo, Lanolina, Silicona, Vaselina Líquida, Poliácridato de Sodio, Oxiestearato de Glicerina, Aceite de Semilla de Uva, Propilenglicol, Diisopropil Adipato, Metilparabeno, Cloruro de Bencetonio, Perfume Bouquet, Aceite de Jojoba, Propilparabeno,

2

Edetato Sódico, Butilhidroxianisol, Butilhidroxitolueno, Hidróxido de Sodio, Agua Purificada.

**Contenido del envase**

Envases conteniendo 50, 100, 150 y 200 g de Crema.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **BAGÓVIT AE** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó - Información de Productos, Dirección Médica: [infoproducto@bago.com.ar](mailto:infoproducto@bago.com.ar) - 011-4344-2216.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. Información para el Paciente autorizada por la A.N.M.A.T. Disp. Nro.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.



*Ética al servicio de la salud*

**LABORATORIOS BAGÓ S.A.**

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.



Laboratorios Bagó S.A.  
CUI 30516024840  
Dirección General

*Firma Digital*

APELLA Juan Manuel



CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113

1



## PROYECTO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

### **Bagóvit AE**

**Vitamina A Palmitato 500000 U**

**Vitamina E Acetato 50 mg**

**Alantoína 250 mg**

**Emulsión**

Industria Argentina

EXPENDIO BAJO RECETA

Uso Externo

**Lea toda la información para el paciente detenidamente antes de empezar a utilizar el medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve esta información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerla.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si experimenta efectos adversos consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en esta información para el paciente.

#### **Contenido del prospecto**

- 1. QUÉ ES BAGÓVIT AE Y PARA QUÉ SE UTILIZA**
- 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE USAR BAGÓVIT AE**
- 3. CÓMO USAR BAGÓVIT AE**
- 4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**
- 5. CONSERVACIÓN DE BAGÓVIT AE**
- 6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL**

#### **1. QUÉ ES BAGÓVIT AE Y PARA QUÉ SE UTILIZA**

**Bagóvit AE Emulsión** contiene Vitamina A, Vitamina E; y Alantoína, con lo cual posee acción protectora y regeneradora de la piel.

**Bagóvit AE Emulsión** está indicada para ser utilizada diariamente:

- Durante el embarazo y en los meses posteriores al parto, porque previene eficazmente la aparición de estrías en la piel del abdomen.
- Al comenzar un régimen para adelgazar, prolongando su uso hasta la estabilización del peso.
- Para el cuidado de irritaciones y cicatrices luego de la curación de heridas y quemaduras en general.
- En el cuidado y regeneración de la piel seca y prevención de las arrugas.
- Para la prevención y eliminación de irritaciones de la piel por rozamiento de ropa, aparatos de rehabilitación o permanencia prolongada en cama como así también de inflamaciones de la piel que se producen en algunas profesiones.

#### **2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE USAR BAGÓVIT AE**

**No se aplique Bagóvit AE:**

1

- si es alérgico (hipersensible) a cualquiera de los componentes de la formulación.

#### **Tenga especial cuidado con Bagóvit AE**

- Evite el contacto con los ojos y la ingestión del producto.
- Al producirse cierta reabsorción transcutánea de la Vitamina A, teóricamente es posible una leve hipervitaminosis en aquellos casos de tratamiento prolongado.
- Cuando se emplea vendaje oclusivo, la piel está lesionada o la superficie de aplicación es extensa, los riesgos de efectos secundarios aumentan.

#### **Uso de Bagóvit AE con otros productos que se aplican sobre la piel**

- No utilice **Bagóvit AE** después de aplicarse antisépticos con propiedades oxidantes (agua oxigenada, iodopovidona, permanganato de potasio).

### **3. CÓMO USAR BAGÓVIT AE**

Aplicar abundantemente una o dos veces por día sobre la zona a tratar o proteger, que debe estar previamente bien higienizada y sobre todo que no se encuentre infectada.

Colocar **Bagóvit AE Emulsión** en la palma y los dedos de la mano y luego aplicar en senos, abdomen, caderas y muslos mediante movimientos circulares suaves para facilitar la absorción y penetración profunda en los tejidos.

#### **Si usa más Bagóvit AE de la que debiera**

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación o ingestión accidental de **Bagóvit AE** consulte a su médico, concurra al Hospital más cercano o comuníquese con un Centro de Toxicología, en especial:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247;
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115;
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

### **4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**

Al igual que todos los medicamentos, **Bagóvit AE** puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Ocasionalmente puede presentarse enrojecimiento, hinchazón y picazón en la zona de aplicación. En tales casos se puede quitar el producto con abundante agua y dejar de aplicarlo.

### **5. CONSERVACIÓN DE BAGÓVIT AE**

**Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C.**

No utilice **Bagóvit AE** después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

Mantenga **Bagóvit AE** y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

### **6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL**

#### **Composición de Bagóvit AE**

Los principios activos son: Vitamina A Palmitato, Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) y Alantoína.

Cada 100 ml de Emulsión contiene: Vitamina A Palmitato 500000 U, Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) 50 mg, Alantoína 250 mg. Los demás componentes son: Glicerina, Alcoholes de Lanolina Acetilados, Alcohol Cetoestearílico Etoxilado, Monoestearato de Glicerilo, Miristato de Isopropilo, Silicona, Vaselina Líquida, Poliácridato de Sodio, Oxiestearato de Glicerina, Aceite de Semilla de Uva, Propilenglicol, Diisopropil Adipato, Metilparabeno, Cloruro de Bencetonio, Perfume Bouquet, Aceite de Jojoba,

2

Propilparabeno, Edetato Sódico, Butilhidroxianisol, Butilhidroxitolueno, Hidróxido de Sodio, Agua Purificada.

**Contenido del envase**

Envases conteniendo 100, 200 y 400 ml de Emulsión.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **BAGÓVIT AE** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó - Información de Productos, Dirección Médica: [infoproducto@bago.com.ar](mailto:infoproducto@bago.com.ar) - 011-4344-2216.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. Información para el Paciente autorizada por la A.N.M.A.T. Disp. Nro.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.



*Ética al servicio de la salud*

**LABORATORIOS BAGÓ S.A.**

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.



Laboratorios Bagó S.A.  
CUIT 30516024840  
Dirección General



APELLA Juan Manuel



CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113

4

## PROYECTO DE PROSPECTO

**Bagóvit AE**  
**Vitamina A Palmitato 500000 U**  
**Vitamina E Acetato 50 mg**  
**Alantoína 250 mg**  
**Emulsión**

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA  
Uso Externo

### FÓRMULA

Cada 100 ml de Emulsión contiene: Vitamina A Palmitato 500000 U, Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) 50 mg, Alantoína 250 mg. Excipientes: Glicerina, Alcoholes de Lanolina Acetilados, Alcohol Cetoestearílico Etoxilado, Monoestearato de Glicerilo, Miristato de Isopropilo, Silicona, Vaselina Líquida, Poliacrilato de Sodio, Oxiestearato de Glicerina, Aceite de Semilla de Uva, Propilenglicol, Diisopropil Adipato, Metilparabeno, Cloruro de Bencetonio, Perfume Bouquet, Aceite de Jojoba, Propilparabeno, Edetato Sódico, Butilhidroxianisol, Butilhidroxitolueno, Hidróxido de Sodio, Agua Purificada.

### ACCIÓN TERAPÉUTICA

**Acción nutritiva, protectora y regeneradora de la piel. Código ATC: D02AX**

### INDICACIONES

**Bagóvit AE Emulsión** está indicada para ser utilizada diariamente:

- Durante el embarazo y en los meses posteriores al parto, porque previene eficazmente la aparición de estrías atróficas.
- Al comenzar un régimen para adelgazar, prolongando su uso hasta la estabilización del peso.
- Para el cuidado de irritaciones y cicatrices luego de la curación de heridas y quemaduras en general.
- En el cuidado y regeneración de la piel seca y prevención de las arrugas.
- Para la prevención y eliminación de dermatitis profesionales e irritaciones por rozamiento de ropa, aparatos de rehabilitación o inmovilidad.

### CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES

#### Acción farmacológica

La Vitamina A influye en la integridad de los epitelios e inhibe su queratinización o sea produce antiqueratinización. Así, la capa córnea de la piel se hace menos rígida, más delgada y pierde su estrato superficial, siendo reemplazada por una capa córnea normalizada.

La Alantoína estimula la formación epitelial en las heridas y las úlceras.

La Vitamina E es un importante antioxidante que, sobre la piel, produce una neutralización de los llamados radicales libres y de las formas reactivas del oxígeno, lo que disminuye el envejecimiento celular. Por otra parte, posee una importante acción antiinflamatoria y en la

1

piel disminuye el eritema que se produce por la irritación de determinadas sustancias y el daño sufrido por los queratocitos.

### **POSOLOGÍA / DOSIFICACIÓN - MODO DE ADMINISTRACIÓN**

Aplicar abundantemente una o dos veces por día sobre la zona a tratar o proteger, realizando un suave masaje para favorecer su penetración.

#### **Modo de administración**

Colocar **Bagóvit AE** Emulsión en la palma y los dedos de la mano y luego aplicar en senos, abdomen, caderas y muslos mediante movimientos circulares suaves para facilitar la absorción y penetración profunda en los tejidos.

### **CONTRAINDICACIONES**

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la formulación.

### **ADVERTENCIAS**

Evitar el contacto con las mucosas y la ingestión del producto.

Al producirse cierta reabsorción transcutánea de la Vitamina A, teóricamente es posible una leve hipervitaminosis en aquellos casos de tratamiento prolongado.

Cuando se emplea vendaje oclusivo, la piel está lesionada o la superficie de aplicación es extensa, los riesgos de efectos secundarios aumentan.

Mantener fuera del alcance de los niños.

### **PRECAUCIONES**

Asegurarse que la zona a tratar esté aséptica y bien higienizada. La Vitamina A es una sustancia oxidable, por lo tanto no es aconsejable su uso antes o después de la aplicación de antisépticos con propiedades oxidantes.

### **REACCIONES ADVERSAS**

**Efectos locales:** posibilidad de eccema de contacto. En tales casos quitar el producto con abundante agua y suspender su aplicación.

### **SOBREDOSIFICACIÓN**

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación o ingestión accidental concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con un Centro de Toxicología, en especial:

- *Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,*
- *Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,*
- *Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.*

**PRESENTACIONES:** Envases conteniendo 100, 200 y 400 ml.

**Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C.**

**AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, BAGÓVIT AE DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro.

Fecha de última revisión:

Prospecto autorizado por la A.N.M.A.T. Disp. Nro.



*Ética al servicio de la salud*

**LABORATORIOS BAGÓ S.A.**

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

3



Laboratorios Bagó S.A.  
CUIT 30516024840  
Dirección General



APELLA Juan Manuel



CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113

4



## PROYECTO DE RÓTULO PRIMARIO

**Bagóvit AE**  
**Vitamina A Palmitato 600000 U**  
**Vitamina E Acetato 50 mg**  
**Alantoína 250 mg**  
**Crema**

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA  
Uso Externo

### FÓRMULA

Cada 100 g de Crema contiene: Vitamina A Palmitato 600000 U, Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) 50 mg, Alantoína 250 mg. Excipientes: Glicerina, Alcoholes de Lanolina Acetilados, Alcohol Cetoestearílico Etoxilado, Monoestearato de Glicerilo, Miristato de Isopropilo, Lanolina, Silicona, Vaselina Líquida, Poliacrilato de Sodio, Oxiestearato de Glicerina, Aceite de Semilla de Uva, Propilenglicol, Diisopropil Adipato, Metilparabeno, Cloruro de Bencetonio, Perfume Bouquet, Aceite de Jojoba, Propilparabeno, Edetato Sódico, Butilhidroxianisol, Butilhidroxitolueno, Hidróxido de Sodio, Agua Purificada.

**Contenido Neto:** 50 g.

Posología: según prescripción médica.

**Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C.**

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro.

**Bagó**

*Ética al servicio de la salud*

### LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

[www.bago.com.ar](http://www.bago.com.ar)

**Lote Nro.:**

**Fecha de Vencimiento:**

**Nota:** Los envases conteniendo 100, 150 y 200 gramos, llevarán el mismo texto.

1



Laboratorios Bagó S.A.  
CUIT 30516024840  
Dirección General



CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113



APELLA Juan Manuel

2

## PROYECTO DE RÓTULO PRIMARIO

**Bagóvit AE**  
**Vitamina A Palmitato 500000 U**  
**Vitamina E Acetato 50 mg**  
**Alantoína 250 mg**  
**Emulsión**

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA  
Uso Externo

### FÓRMULA

Cada 100 ml de Emulsión contiene: Vitamina A Palmitato 500000 U, Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) 50 mg, Alantoína 250 mg. Excipientes: Glicerina, Alcoholes de Lanolina Acetilados, Alcohol Cetoestearílico Etoxilado, Monoestearato de Glicerilo, Miristato de Isopropilo, Silicona, Vaselina Líquida, Poliacrilato de Sodio, Oxiestearato de Glicerina, Aceite de Semilla de Uva, Propilenglicol, Diisopropil Adipato, Metilparabeno, Cloruro de Bencetonio, Perfume Bouquet, Aceite de Jojoba, Propilparabeno, Edetato Sódico, Butilhidroxianisol, Butilhidroxitolueno, Hidróxido de Sodio, Agua Purificada.

**Contenido Neto:** 100 ml.

Posología: según prescripción médica.

**Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C.**

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro.



*Ética al servicio de la salud*

### LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

[www.bago.com.ar](http://www.bago.com.ar)

**Lote Nro.:**

**Fecha de Vencimiento:**

**Nota:** Los envases conteniendo 200 y 400 ml, llevarán el mismo texto.



Laboratorios Bagó S.A.  
CUIT 30516024840  
Dirección General



Firma  
Digital

APELLA Juan Manuel



CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113

2

## PROYECTO DE RÓTULO SECUNDARIO

**Bagóvit AE**  
**Vitamina A Palmitato 600000 U**  
**Vitamina E Acetato 50 mg**  
**Alantoína 250 mg**  
**Crema**

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA  
Uso Externo

### FÓRMULA

Cada 100 g de Crema contiene: Vitamina A Palmitato 600000 U, Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) 50 mg, Alantoína 250 mg. Excipientes: Glicerina, Alcoholes de Lanolina Acetilados, Alcohol Cetoestearílico Etoxilado, Monoestearato de Glicerilo, Miristato de Isopropilo, Lanolina, Silicona, Vaselina Líquida, Poliacrilato de Sodio, Oxiestearato de Glicerina, Aceite de Semilla de Uva, Propilenglicol, Diisopropil Adipato, Metilparabeno, Cloruro de Bencetonio, Perfume Bouquet, Aceite de Jojoba, Propilparabeno, Edetato Sódico, Butilhidroxianisol, Butilhidroxitolueno, Hidróxido de Sodio, Agua Purificada.

**Contenido Neto:** 50 g.

Posología: según prescripción médica.

**Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C.**

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro.



*Ética al servicio de la salud*

### LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

[www.bago.com.ar](http://www.bago.com.ar)

**Lote Nro.:**

**Fecha de Vencimiento:**

**Nota:** Los envases conteniendo 100, 150 y 200 gramos, llevarán el mismo texto.

  
anmat  
Laboratorios Bagó S.A.  
UIT 30516024840  
Dirección General  
*Digital*  
APELLA Juan Manuel

  
anmat

CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113

2

## PROYECTO DE RÓTULO SECUNDARIO

**Bagóvit AE**  
**Vitamina A Palmitato 500000 U**  
**Vitamina E Acetato 50 mg**  
**Alantoína 250 mg**  
**Emulsión**

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA  
Uso Externo

### FÓRMULA

Cada 100 ml de Emulsión contiene: Vitamina A Palmitato 500000 U, Vitamina E Acetato (como Acetato de Tocoferilo) 50 mg, Alantoína 250 mg. Excipientes: Glicerina, Alcoholes de Lanolina Acetilados, Alcohol Cetoestearílico Etoxilado, Monoestearato de Glicerilo, Miristato de Isopropilo, Silicona, Vaselina Líquida, Poliacrilato de Sodio, Oxiestearato de Glicerina, Aceite de Semilla de Uva, Propilenglicol, Diisopropil Adipato, Metilparabeno, Cloruro de Bencetonio, Perfume Bouquet, Aceite de Jojoba, Propilparabeno, Edetato Sódico, Butilhidroxianisol, Butilhidroxitolueno, Hidróxido de Sodio, Agua Purificada.

**Contenido Neto:** 100 ml.

Posología: según prescripción médica.

**Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C.**

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro.

 **Bagó**

*Ética al servicio de la salud*

### LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

[www.bago.com.ar](http://www.bago.com.ar)

**Lote Nro.:**

**Fecha de Vencimiento:**

**Nota:** Los envases conteniendo 200 y 400 ml, llevarán el mismo texto.



Laboratorios Bagó S.A.  
CUIT 30516024840  
Dirección General



APELLA Juan Manuel



CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113

2



22 de diciembre de 2016

**DISPOSICIÓN N° 13755**

**CERTIFICADO DE INSCRIPCIÓN EN EL REGISTRO  
DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM)**

**CERTIFICADO N° 58234**

**TROQUELES**

**EXPEDIENTE N° 1-0047-2000-000104-16-2**

Datos Identificatorios Característicos de la Forma Farmacéutica

Troquel

ALANTOINA 0,25 g - RETINOL PALMITATO 600000 U - TOCOFEROL ACETATO 0,05 g - CREMA

644713

ALANTOINA 0,25 g - RETINOL PALMITATO 500000 U - TOCOFEROL ACETATO 0,05 g -  
EMULSION

644726



**SORRENTINO LLADO Yamila**  
Ayelén  
CUIL 27319639956

Tel. (+54-11) 4340-0800 - <http://www.anmat.gov.ar> - República Argentina

Tecnología Médica  
Av. Belgrano 1480

INAME  
Av. Caballito 2101

INAL  
Estados Unidos 25

Edificio Central  
Av. de Mayo 869



Buenos Aires, 20 DE DICIEMBRE DE 2016.-

**DISPOSICIÓN N° 13755**

**ANEXO**

**CERTIFICADO DE INSCRIPCIÓN EN EL REGISTRO  
DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM)**

**CERTIFICADO N° 58234**

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

**1. DATOS DE LA EMPRESA TITULAR DEL CERTIFICADO**

Razón Social: LABORATORIOS BAGO S.A.

Representante en el país: No corresponde.

N° de Legajo de la empresa: 6202

**2. DATOS DE LA ESPECIALIDAD MEDICINAL**

Nombre comercial: BGOVIT AE

Nombre Genérico (IFA/s): ALANTOINA - RETINOL PALMITATO - TOCOFEROL ACETATO

Concentración: 0,25 g - 600000 U - 0,05 g

Forma farmacéutica: CREMA

Tel. (+54-11) 4340-0800 - <http://www.anmat.gov.ar> - República Argentina

Tecnología Médica  
Av. Belgrano 1480  
(C1093AAP), CABA

INAME  
Av. Caseros 2161  
(C1264AAD), CABA

INAL  
Estados Unidos 25  
(C1101AAA), CABA

Edificio Central  
Av. de Mayo 869  
(C1084AAD), CABA

Fórmula Cualitativa y Cuantitativa por unidad de forma farmacéutica o porcentual

**Ingrediente (s) Farmacéutico (s) Activo (s) (IFA)**

ALANTOINA 0,25 g - RETINOL PALMITATO 600000 U - TOCOFEROL ACETATO 0,05 g

**Excipiente (s)**

GLICERINA 12 g  
ALCOHOL LANOLINA ACETILADA 3 g  
ALCOHOL CETOESTEARILICO ETOXILADO 2 g  
MONOESTEARATO DE GLICEROL 2 g  
MIRISTATO DE ISOPROPILO 2 g  
LANOLINA 2 g  
SILICONA 2 g  
POLIACRILATO SODICO 2,25 g  
OXIESTEARATO DE GLICERINA 1 g  
ACEITE DE UVA 1 g  
PROPILENGLICOL 0,7 g  
METILPARABENO 0,4 g  
CLORURO DE BENZETONIO 0,1 g  
ACEITE DE JOJOBA 0,2 g  
EDETATO DE SODIO 0,1 g  
BUTILHIDROXIANISOL 0,08 g  
HIDROXIDO DE SODIO 0,006 g  
VASELINA LIQUIDA 2 g  
DIISOPROPILADIPATO 0,5 g  
PERFUME BOUQUET 0,212 g  
PROPILPARABENO 0,2 g  
BUTILHIDROXITOLUENO 0,03 g  
AGUA PURIFICADA CSP 100 g

Origen y fuente del/de los Ingrediente/s Farmacéutico/s Activo/s: SINTÉTICO O SEMISINTÉTICO

Envase Primario: POTE PP CON TAPA PE

Contenido por envase primario: 50 G/POTE, 100 G/POTE, 150 G/POTE, 200 G/POTE

Accesorios: No corresponde

Contenido por envase secundario: ENVASE CON POTE CONTENIENDO 50, 100, 150 Y 200 G

Presentaciones: 50, 100, 150, 200

Período de vida útil: 24 MESES

Forma de conservación: Desde 15° C hasta 25° C

Otras condiciones de conservación: CONSERVAR A TEMPERATURA NO MAYOR DE

Tel. (+54-11) 4340-0800 - <http://www.anmat.gov.ar> - República Argentina

**Tecnología Médica**  
Av. Belgrano 1480  
(C1093AAP), CABA

**INAME**  
Av. Caseros 2161  
(C1264AAD), CABA

**INAL**  
Estados Unidos 25  
(C1101AAA), CABA

**Edificio Central**  
Av. de Mayo 869  
(C1084AA0), CABA



25°C

FORMA RECONSTITUIDA

Tiempo de conservación: No corresponde

Forma de conservación: No corresponde

Otras condiciones de conservación: No corresponde

Condición de expendio: BAJO RECETA

Código ATC: D02AX

Acción terapéutica: EMOLIENTES Y PROTECTORES

Vía/s de administración: DERMICA

Indicaciones: Bagóvit AE Crema está indicada para ser utilizada diariamente: · Durante el embarazo y en los meses posteriores al parto, porque previene eficazmente la aparición de estrías atróficas. · Al comenzar un régimen para adelgazar, prolongando su uso hasta la estabilización del peso. · Para el cuidado de irritaciones y cicatrices luego de la curación de heridas y quemaduras en general. · En el cuidado y regeneración de la piel seca y prevención de las arrugas. · Para la prevención y eliminación de dermatitis profesionales e irritaciones por rozamiento de ropa, aparatos de rehabilitación o inmovilidad.

### 3. DATOS DEL ELABORADOR/ES AUTORIZADO/S

#### Etapas de elaboración de la Especialidad Medicinal:

##### a) Elaboración hasta el granel y/o semielaborado:

Razón Social	Número de Disposición autorizante y/o BPF	Domicilio de la planta	Localidad	País
LABORATORIOS BAGO S.A.	2756/14,8126/14	CALLE 4 N° 1429	LA PLATA - BUENOS AIRES	REPÚBLICA ARGENTINA

##### b) Acondicionamiento primario:

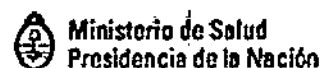
Tel. (+54-11) 4340-0800 - <http://www.anmat.gov.ar> - República Argentina

Tecnología Médica  
Av. Belgrano 1480  
(C1093AAP), CABA

INAME  
Av. Caseros 2161  
(C1264AAD), CABA

INAL  
Estados Unidos 25  
(C1101AAA), CABA

Edificio Central  
Av. de Mayo 869  
(C1084AAD), CABA



Razón Social	Número de Disposición autorizante y/o BPF	Domicilio de la planta	Localidad	País
LABORATORIOS BAGO S.A.	2756/14,8126/14	CALLE 4 N° 1429	LA PLATA - BUENOS AIRES	REPUBLICA ARGENTINA

**c)Acondicionamiento secundario:**

Razón Social	Número de Disposición autorizante y/o BPF	Domicilio de la planta	Localidad	País
LABORATORIOS BAGO S.A.	2756/14,8126/14	CALLE 4 N° 1429	LA PLATA - BUENOS AIRES	REPUBLICA ARGENTINA

Nombre comercial: BGOVIT AE

Nombre Genérico (IFA/s): ALANTOINA - RETINOL PALMITATO - TOCOFEROL ACETATO

Concentración: 0,25 g - 500000 U - 0,05 g

Forma farmacéutica: EMULSION

Fórmula Cualitativa y Cuantitativa por unidad de forma farmacéutica o porcentual

<b>Ingrediente (s) Farmacéutico (s) Activo (s) (IFA)</b>
ALANTOINA 0,25 g - RETINOL PALMITATO 500000 U - TOCOFEROL ACETATO 0,05 g

<b>Excipiente (s)</b>
-----------------------

Tel. (+54-11) 4340-0800 - <http://www.anmat.gov.ar> - República Argentina

Tecnología Médica  
Av. Belgrano 1480  
(C1093AAP), CABA

INAME  
Av. Caseros 2161  
(C1264AAD), CABA

INAL  
Estados Unidos 25  
(C1101AAA), CABA

Edificio Central  
Av. de Mayo 869  
(C1084AAD), CABA

OXIESTEARATO DE GLICERINA 1 g  
ACEITE DE UVA 1 g  
PROPILENGLICOL 0,7 g  
PERFUME BOUQUET 0,212 g  
ACEITE DE JOJOBA 0,2 g  
PROPILPARABENO 0,2 g  
BUTILHIDROXITOLUENO 0,03 g  
ALCOHOL LANOLINA ACETILADA 3 g  
ALCOHOL CETOESTEARILICO ETOXILADO 2 g  
POLIACRILATO SODICO 1,25 g  
DIISOPROPILADIPATO 0,5 g  
METILPARABENO 0,4 g  
CLORURO DE BENZETONIO 0,1 g  
EDETATO DE SODIO 0,1 g  
BUTILHIDROXIANISOL 0,08 g  
HIDROXIDO DE SODIO 0,006 g  
AGUA PURIFICADA CSP 100 ml  
GLICERINA 12 g  
MONOESTEARATO DE GLICEROL 2 g  
MIRISTATO DE ISOPROPILO 2 g  
SILICONA 2 g  
VASELINA LIQUIDA 2 g

Origen y fuente del/de los Ingrediente/s Farmacéutico/s Activo/s: SINTÉTICO O SEMISINTÉTICO

Envase Primario: FRASCO PEAD CON BOMBA DOSIFICADORA

Contenido por envase primario: 100 ML /FRASCO- 200 ML/FRASCO- 400 ML/FRASCO

Accesorios: No corresponde

Contenido por envase secundario: ENVASES CONTENIENDO FRASCO CON 100, 200 Y 400 ML DE EMULSIÓN

Presentaciones: 100, 200, 400

Período de vida útil: 24 MESES

Forma de conservación: Desde 15° C hasta 25° C

Otras condiciones de conservación: CONSERVAR A TEMPERATURA NO MAYOR DE 25°C

FORMA RECONSTITUIDA

Tiempo de conservación: No corresponde

Forma de conservación: No corresponde

Tel. (+54-11) 4340-0800 - <http://www.anmat.gov.ar> - República Argentina

Tecnología Médica  
Av. Belgrano 1480  
(C1093AAP), CABA

INAME  
Av. Caseros 2161  
(C1264AAD), CABA

INAL  
Estados Unidos 25  
(C1101AAA), CABA

Edificio Central  
Av. de Mayo 869  
(C1084AA0), CABA



Otras condiciones de conservación: No corresponde

Condición de expendio: BAJO RECETA

Código ATC: D02AX

Acción terapéutica: EMOLIENTES Y PROTECTORES

Vía/s de administración: DERMICA

Indicaciones: Bagóvit AE Emulsión está indicada para ser utilizada diariamente: · Durante el embarazo y en los meses posteriores al parto, porque previene eficazmente la aparición de estrías atróficas. · Al comenzar un régimen para adelgazar, prolongando su uso hasta la estabilización del peso. · Para el cuidado de irritaciones y cicatrices luego de la curación de heridas y quemaduras en general. · En el cuidado y regeneración de la piel seca y prevención de las arrugas. · Para la prevención y eliminación de dermatitis profesionales e irritaciones por rozamiento de ropa, aparatos de rehabilitación o inmovilidad.

### 3. DATOS DEL ELABORADOR/ES AUTORIZADO/S

#### Etapas de elaboración de la Especialidad Medicinal:

##### a) Elaboración hasta el granel y/o semielaborado:

Razón Social	Número de Disposición autorizante y/o BPF	Domicilio de la planta	Localidad	País
LABORATORIOS BAGO S.A.	2756/14,8126/14	CALLE 4 N° 1429	LA PLATA - BUENOS AIRES	REPÚBLICA ARGENTINA

##### b) Acondicionamiento primario:

Razón Social	Número de Disposición autorizante y/o BPF	Domicilio de la planta	Localidad	País
LABORATORIOS BAGO S.A.	2756/14,8126/14	CALLE 4 N° 1429	LA PLATA - BUENOS AIRES	REPÚBLICA ARGENTINA

##### c) Acondicionamiento secundario:

Tel. (+54-11) 4340-0800 - <http://www.anmat.gov.ar> - República Argentina

Tecnología Médica  
Av. Belgrano 1480  
(C1093AAP), CABA

INAME  
Av. Caseros 2161  
(C1264AAD), CABA

INAL  
Estados Unidos 25  
(C1101AAA), CABA

Edificio Central  
Av. de Mayo 869  
(C1084AAD), CABA



Razón Social	Número de Disposición autorizante y/o BPF	Domicilio de la planta	Localidad	País
LABORATORIOS BAGO S.A.	2756/14,8126/14	CALLE 4 N° 1429	LA PLATA - BUENOS AIRES	REPUBLICA ARGENTINA

El presente Certificado tendrá una validez de cinco (5) años a partir de la fecha del mismo.

Expediente Nº: 1-0047-2000-000104-16-2



CHIALE Carlos Alberto  
CUIL 20120911113

Tel. (+54-11) 4340-0800 - <http://www.anmat.gov.ar> - República Argentina

Tecnología Médica  
Av. Belgrano 1480  
(C1093AAP), CABA

INAME  
Av. Caseros 2161  
(C1264AAD), CABA

INAL  
Estados Unidos 25  
(C1101AAA), CABA

Edificio Central  
Av. de Mayo 869  
(C1084AAD), CABA