



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 8870

BUENOS AIRES,
28 JUL. 2017

VISTO la Ley N° 16643, sus Decretos Reglamentarios Nros. 9763/64, 150/92 (T.O.1993), las Disposiciones ANMAT Nros. 3185/99, sus complementarias y modificatorias, 758/99, 2814/02 y el Expediente N° 1-47-0000-008105-17-1 del registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que las precitadas normas y disposiciones complementarias dictadas en consecuencia, entre otras, constituyen el ordenamiento legal aplicable para la aprobación, registro y comercialización de especialidades medicinales, cuya seguridad, eficacia y calidad se encuentran garantizadas por un modelo fiscalizador de gestión.

Que respondiendo al aludido modelo fiscalizador por Disposición ANMAT N° 3185/99 se aprobaron recomendaciones para la realización de estudios de bioequivalencia entre medicamentos con riesgo sanitario significativo.

Que tanto en el Anexo I, punto 2.1.9 de la mencionada Disposición, como en el art. 1° inciso h) de la Disposición ANMAT N° 2814/02, se estableció que no requieren la realización de estudios de bioequivalencia aquellos productos que contienen Ingredientes Farmacéuticos Activos (IFAs) de administración oral que no necesitan ser absorbidos para ejercer su acción terapéutica.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 8870

Que asimismo, en el Artículo 1º de la Disposición ANMAT N° 2814/02 se establecen las formas farmacéuticas y vías de administración que no requieren estudios de bioequivalencia.

Que en el mercado local existen especialidades medicinales registradas que contienen IFAs con las características antes mencionadas.

Que en este contexto y a los fines de contribuir con el ordenamiento y operatividad de la normativa aplicable en la materia, deviene necesario establecer los IFAs que no requieren la realización de estudios de bioequivalencia ya que poseen una extremadamente baja o nula biodisponibilidad, uno de cuyos objetivos es la determinación de la tasa de absorción de un ingrediente farmacéutico activo.

Que el Instituto Nacional de Medicamentos y la Dirección de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.

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

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.-Las especialidades medicinales que contengan los Ingredientes Farmacéuticos Activos (IFAs), como monodroga, indicados en el Anexo I de la presente, y para todas sus concentraciones autorizadas, no requerirán la



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

DISPOSICIÓN N° 8870

realización de estudios de bioequivalencia.

ARTÍCULO 2º.- La presente Disposición entrará en vigencia a partir del día siguiente al de su publicación en el Boletín Oficial.

ARTÍCULO 3º.- Regístrese; Dése a la Dirección Nacional del Registro Oficial para su publicación. Comuníquese a CILFA, CAEMe, COOPERALA, CAPGEN y demás cámaras representativas del sector como así también a la Confederación Farmacéutica de la República Argentina (COFA), a la Federación Argentina de Cámaras de Farmacia (FACAF) y a la Cámara de Farmacias. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-008105-17-1

DISPOSICIÓN N° 8870

Dr. CARLOS CHIALE
Administrador Nacional
ANMAT



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
ANMAT

ANEXO I

INGREDIENTES FARMACÉUTICOS ACTIVOS QUE NO REQUIEREN
DEMOSTRACIÓN DE BIOEQUIVALENCIA

- 1.- ACARBOSA
- 2.- BISACODILO
- 3.- COLESTIRAMINA
- 4.- DIMETICONA (SIMETICONA)
- 5.- HOMATROPINA (Empleo farmacológico)
- 6.- LACTULOSA
- 7.- MEBENDAZOL
- 8.- NISTATINA
- 9.- ORLISTAT
- 10.- PICOSULFATO SÓDICO
- 11.- POLICARBOFILO SÓDICO
- 12.- POLICARBOFILO CÁLCICO
- 13.- SUCRALFATO

EXPEDIENTE Nº 1-0047-0000-008105-17-1

DISPOSICIÓN Nº

8870


Dr. CARLOS CHIALE
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.