



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.7.*

"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

DISPOSICIÓN N° **8934**

BUENOS AIRES, **31 JUL 2017**

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-004313-14-7 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma NOVA ARGENTIA S.A., solicita autorización para comercializar la nueva forma farmacéutica y concentración: GRANULADO EN SOBRES, CARBOXIMETILCISTEINA LISINA 2,7 g, para la especialidad medicinal denominada: MUCOLITIC, inscripto bajo el Certificado N° 33.259.

Que las actividades de elaboración, producción, fraccionamiento, exportación, comercialización y depósito en jurisdicción nacional o con destino al comercio interprovincial de especialidades medicinales se encuentran regidas por la Ley 16.463 y los Decretos Nros. 9.763/64, 150/92 y sus modificatorios Nros. 1.890/92 y 177/93.

Que la presente solicitud se encuadra en los términos legales de los Artículos 3° y concordantes del Decreto N° 150/92.

Que como surge de la documentación aportada ha satisfecho los requisitos exigidos por la normativa aplicable.



"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.7.

DISPOSICIÓN N°

8 9 3 4

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma NOVA ARGENTIA S.A. a comercializar la nueva forma farmacéutica y concentración: GRANULADO EN SOBRES, CARBOXIMETILCISTEINA LISINA 2,7 g, para la especialidad medicinal denominada: MUCOLITIC, la cual se denominará: MUCOLITIC UD, que será su elaboración, acondicionamiento primario y secundario en ROEMMERS SAICF (José E. Rodó 6424 – CABA y Álvaro Barros 1113 – Luis Guillón – Partido de Esteban Echeverría – Provincia de Buenos Aires), y acondicionamiento primario y secundario: DICO FAR S.R.L. (Fray Cayetano Rodríguez 3520 y F. Madero 1565 – Ciudadela – Partido de Tres de Febrero – Provincia de Buenos Aires).



"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

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

DISPOSICIÓN N°

8934

ARTICULO 2°.- Autorízase para la nueva forma farmacéutica y concentración mencionada en el artículo anterior, los siguientes datos: fórmula: CARBOXIMETILCISTEINA LISINA 2700,00 mg, excipientes: Ácido cítrico anhídrido 30,00 mg, Manitol c.s.p. 4000,00 mg, Povidona 30,00 mg, Sucralosa 45,00 mg, Colorante amarillo ocazo 2,80 mg, Esencia de Naranja 80,00 mg, Dióxido de silicio coloidal 10,00 mg; en su envase primario: Sobres de ALUBIPOL (PAPEL BIÓXIDO + ALUMINIO + POLIETILENO).

ARTICULO 3°.- Establécese que la condición de expendio de la nueva concentración autorizada por el Artículo 1° será de Venta Bajo Receta, que el período de vida útil es de 24 (veinticuatro) MESES a partir de la fecha de elaboración, siendo su forma de conservación: Conservar en lugar seco a temperatura inferior a 30° C; en las presentaciones de envases conteniendo: 5, 7, 10, 14, 15 y 20 sobres.

ARTICULO 4°.- Acéptanse los proyectos de rótulos de fojas 418, 423, 428, prospectos de fojas 419 a 422, 424 a 427, 429 a 432 información para el paciente de fojas 433 a 450 a desglosar las fojas 418, 419 a 422 y 433 a 438 respectivamente.

ARTICULO 5°.- Practíquese la atestación correspondiente indicando las autorizaciones de los Artículos 1° a 4° inclusive en el Certificado N°



"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

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

DISPOSICIÓN N°

8934

33.259, cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTICULO 6º.- Inscríbese la nueva forma farmacéutica y concentración autorizada en el Registro Nacional de Especialidades Medicinales de ésta Administración.

ARTICULO 7º.- Regístrese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición conjuntamente con los rótulos, prospectos e información para el paciente, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-0000-004313-14-7

DISPOSICION N°

8934

mb


DR. CARLOS SCHIALE
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.

ORIGINAL
A **Argentina**

89314
31 JUL 2017

418

INDUSTRIA ARGENTINA

CONTENIDO: Envases conteniendo 5 sobres.

MUCOLITIC UD
CARBOXIMETILCISTEINA
Granulado en sobres
Vía oral
VENTA BAJO RECETA

Fórmula:

Cada sobre contiene: Carboximetilcisteína lisina 2700,00 mg. Excipientes: Acido cítrico anhidro 30,00 mg; Manitol c.s.p. 4000,00 mg; Povidona 30,00 mg; Sucralosa 45,00 mg; Colorante amarillo ocaso 2,80 mg; Esencia de naranja 80,00 mg; Dióxido de silicio coloidal 10,00 mg.

Posología: Ver prospecto interior.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
CONSERVAR EN LUGAR SECO A TEMPERATURA INFERIOR A 30°C**

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD
CERTIFICADO N°:

Directora Técnica: María Eugenia Belgiorno - Farmacéutica

Elaborado en José E. Rodó 6424 – C1440AKJ – Capital Federal y/o Álvaro Barros 1113 – B1838CMC-Luis Guillón – Pcia. de Buenos Aires

Acondicionamiento primario y secundario en Fray Cayetano Rodriguez 3520, B1702BHE, Ciudadela, Pcia. de Buenos Aires y/o José E. Rodó 6424 – C1440AKJ – Capital Federal y/o Álvaro Barros 1113 – B1838CMC-Luis Guillón – Pcia. de Buenos Aires

NOVA ARGENTIA S.A.
Carlos Calvo 2756 - C1230AAT- CABA
Información a profesionales y usuarios ☎ 5296-9360
www.argentia.com.ar

Fecha de Vencimiento:

Partida N°:

NOTA: Este mismo proyecto de rótulo se utilizará para los envases conteniendo 7, 10, 14, 15 y 20 sobres.

LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIORNO
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA N° 13.123

INDUSTRIA ARGENTINA

VENTA BAJO RECETA

MUCOLITIC UD
CARBOXIMETILCISTEÍNA LISINA

Granulado en sobres

Vía oral

FORMULA

Cada sobre contiene: Carboximetilcisteína lisina 2700,00 mg. Excipientes: Acido cítrico anhidro 30,00 mg; Manitol c.s.p. 4000,00 mg; Povidona 30,00 mg; Sucralosa 45,00 mg; Colorante amarillo ocaso 2,80 mg; Esencia de naranja 80,00 mg; Dióxido de silicio coloidal 10,00 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Mucolítico. Modificador de la reología de las secreciones bronquiales.

INDICACIONES

Tratamiento de los trastornos de la secreción mucosa que aparecen en el curso de las enfermedades broncopulmonares agudas y crónicas.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA

La Carboximetilcisteína actúa rompiendo los puentes disulfuro de las cadenas de glicoproteínas mucosas, esto reduce la viscosidad de las secreciones bronquiales. Su acción se desarrolla a nivel metabólico en las células mucosecretoras, normaliza la producción de sialomucinas, componentes esenciales de todas las secreciones de las vías respiratorias tanto broncopulmonares como del área otorrinolaringológica, restableciendo la funcionalidad del epitelio bronquial. Las secreciones producidas bajo el tratamiento con Carboximetilcisteína contienen mayor cantidad de sialomucinas que modifican las propiedades reológicas. Además, mediante la inhibición de quininas reduce o previene la inflamación bronquial y el broncoespasmo.

Farmacocinética: La Carboximetilcisteína lisina ha demostrado una absorción más rápida que la forma ácida, alcanzando la concentración plasmática máxima aproximadamente una hora después de la administración. La vida media plasmática es de alrededor de dos horas. El principio activo se fija de forma específica al tejido

NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUGENIA BELS ORNO
FARMACÉUTICA
DIRECCIÓN TÉCNICA
MATRÍCULA N° 13.123

[Handwritten mark]

LUIS ALBERTO TORTEROLA
ANDERADO
DNI 10.801.715

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

broncopolmonar, como todos los derivados con el grupo tiólico bloqueado. Los estudios de distribución han mostrado una presencia significativa del fármaco activo en la secreción bronquial a las 2 horas de la administración, alcanzando en el moco concentraciones medias de 3,5 µg/ml (dosis 2 g/día). Su eliminación y la de sus metabolitos se realiza principalmente por vía renal. El 30-60 % de la dosis administrada se excreta en la orina sin modificaciones, excretándose el resto bajo forma de diversos metabolitos.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACION

MUCOLITIC UD no se debe utilizar en niños menores de 2 años.

Adultos y niños mayores de 12 años:

Un sobre de MUCOLITIC UD, una vez al día.

Niños de 2 a 12 años:

Medio sobre de MUCOLITIC UD, una vez al día.

Forma de administración:

Verter el contenido del sobre en medio vaso de agua y agitar bien con una cucharita. Se recomienda administrarlo después de las comidas.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad reconocida a la Carboximetilcisteína o a cualquiera de los componentes de la fórmula. Úlcera gastroduodenal activa. Niños menores de 2 años.

ADVERTENCIAS

Se recomienda no utilizar en pacientes que han tenido sangrado gastrointestinal reciente.

PRECAUCIONES

Cuando las secreciones bronquiales son abundantes, la inhibición del reflejo tusígeno por la administración de antitusivos puede eventualmente provocar una acumulación de secreciones con el consiguiente riesgo de causar broncoespasmo y/o infección sobreagregada en razón de la inhibición de la tos productiva que representa un elemento fundamental de la defensa broncopulmonar y que debe ser, por lo tanto, respetada en esos casos. Cuando la tos es productiva, con secreciones abundantes y poco viscosas, en especial en pacientes con bronquitis crónica o bronquiectasias, la asociación de

LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIORNO
FARMACEUTICA
DIRECTORA TECNICA
MATRICULA Nº 13.125



mucolíticos con antitusivos y/o sustancias que desecan las secreciones (atropínicos) no debe realizarse.

Dado que los mucolíticos, en teoría, pueden disgregar la barrera mucosa gástrica, la Carboximetilcisteína lisina debe utilizarse con precaución en pacientes con antecedentes de úlcera péptica.

Ante la aparición de reacciones de hipersensibilidad, el tratamiento debe ser interrumpido inmediatamente.

Embarazo: Los estudios efectuados en animales de experimentación no han demostrado riesgo fetal. No existen estudios controlados en mujeres embarazadas. Se recomienda no utilizar la droga durante el primer trimestre del embarazo. Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de MUCOLITIC UD durante el embarazo.

Lactancia: Se desconoce si la Carboximetilcisteína se elimina en la leche materna. Se recomienda no administrarlo a mujeres que se encuentren amamantando.

Ancianos: No se han informado inconvenientes en este grupo etario.

Interacciones Medicamentosas: No se han informado interacciones clínicamente significativas con los antibióticos utilizados en el tratamiento de las infecciones respiratorias (penicilinas, cefalosporinas, macrólidos, tetraciclinas, trimetoprima, sulfamidas, etc.), ni con la teofilina.

Antitusivos: Ver Precauciones.

REACCIONES ADVERSAS

Con dosis elevadas pueden producirse reacciones gastrointestinales: náuseas, dolor o ardor epigástrico, diarrea, que pueden requerir una disminución de la dosis.

Raramente se han informado: reacciones de hipersensibilidad (prurito, erupción cutánea), cefaleas, mialgias, mareos, palpitaciones, disnea, sin establecerse la relación causal con el tratamiento en todos los casos.

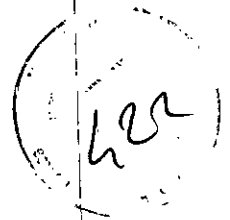
Sobredosificación:

En casos de sobredosificación aguda pueden producirse reacciones gastrointestinales. Se recomienda control clínico y tratamiento sintomático y de soporte.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247, Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 4658-7777.

LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUBENIA BELGIORNO
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA N° 13.123



PRESENTACIONES

MUCOLITIC UD Granulado en sobres: Envases conteniendo 5, 7, 10, 14, 15 y 20 sobres.

Fecha de última revisión:

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
CONSERVAR EN LUGAR SECO A TEMPERATURA INFERIOR A 30°C**

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD
CERTIFICADO N°:

Directora Técnica: María Eugenia Belgiorno - Farmacéutica

Elaborado en José E. Rodó 6424 – C1440AKJ – Capital Federal y/o Álvaro Barros 1113 –
B1838CMC-Luis Guillón – Pcia. de Buenos Aires

Acondicionamiento primario y secundario en Fray Cayetano Rodriguez 3520, B1702BHE,
Ciudadela, Pcia. de Buenos Aires y/o José E. Rodó 6424 – C1440AKJ – Capital Federal
y/o Álvaro Barros 1113 – B1838CMC-Luis Guillón – Pcia. de Buenos Aires

NOVA ARGENTIA S.A.
Carlos Calvo 2756 - C1230AAT- CABA
Información a profesionales y usuarios ☎ 5296-9360
www.argentia.com.ar

2

NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIORNO
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA N° 3.123

[Handwritten signature]

LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

MUCOLITIC UD
CARBOXIMETILCISTEÍNA LISINA
Granulado en sobres
Vía oral

ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO:

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede necesitar volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted o a su niño y no debe dárselo, ni recomendárselo a otros adultos o niños, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlos.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no están mencionados en este prospecto.

NO USE MUCOLITIC UD

- Si es alérgico (hipersensible) a la Carboximetilcisteína o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si padece úlcera de estómago o duodeno.
- En niños menores de 2 años.

No tome MUCOLITIC UD si lo comprende cualquiera de los puntos anteriores. Si no está seguro, hable con su médico o farmacéutico antes de iniciar el tratamiento.

Embarazo: Si va a tomar este medicamento y está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada informe a su médico antes de utilizar este medicamento.

Lactancia: No se recomienda el uso de MUCOLITIC UD durante la lactancia.

Niños: MUCOLITIC UD no debe utilizarse en niños menores de 2 años de edad.

LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

NOVA ARGENTINA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIORNO
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRICULA N° 13.123

QUÉ ES MUCOLITIC UD Y PARA QUÉ SE UTILIZA

MUCOLITIC UD es un medicamento mucolítico y expectorante.

MUCOLITIC UD se utiliza en adultos y niños mayores de 2 años en:

- Tratamiento de los trastornos de la secreción mucosa que aparecen en el curso de las enfermedades de los bronquios y los pulmones, agudas y crónicas.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento si:

- tiene antecedentes de úlcera de estómago o duodeno.
- está recibiendo tratamiento con medicamentos contra la tos

Síntomas a los que debe estar atento

Ardor o dolor de estómago.

Erupciones en la piel.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico que está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento o si está utilizando medicamentos contra la tos, incluso los que se venden sin receta y los medicamentos a base de hierbas.

USO APROPIADO DE ESTE MEDICAMENTO

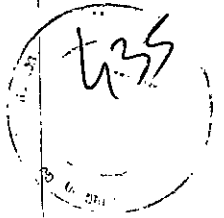
Siga exactamente las instrucciones de administración de MUCOLITIC UD indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

MUCOLITIC UD está indicado en adultos y niños mayores de 2 años.

[Handwritten mark]

[Handwritten signature]
LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

NOVA ARGENTINA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIORNO
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA N° 13.723



Adultos y niños mayores de 12 años:

Un sobre de MUCOLITIC UD, una vez al día.

8934

Niños de 2 a 12 años:

Medio sobre de MUCOLITIC UD, una vez al día.

Uso en ancianos: No es necesario ajustar la dosis.

Cómo tomar MUCOLITIC UD


- Verter el contenido del sobre en medio vaso de agua y agitar bien con una cucharita.
- Se recomienda administrarlo después de las comidas.

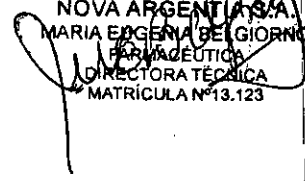
Si toma más MUCOLITIC UD del que debiera

Si toma demasiado MUCOLITIC UD, pueden aparecer síntomas como malestar de estómago (náuseas, vómitos o diarrea). Consulte a su médico.

También puede llamar al Servicio de Información Toxicológica, indicando el medicamento y la cantidad tomada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología del Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez al teléfono: (011) 4962-6666 / 2247 o del Hospital A. Posadas al teléfono: (011) 4654-6648 / 4658-7777. Optativamente otros centros de intoxicaciones.


LUIS ALBERTO TORTEBOLA
APODERADO
DNI 10.801.716


NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIORNO
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA N° 13.123

Si olvidó tomar MUCOLITIC UD

Si olvidó tomar una dosis, tómelas tan pronto como se acuerde. No tome la dosis siguiente demasiado pronto, ni tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada. Luego retome la administración cada 24 horas.

Si interrumpe el tratamiento con MUCOLITIC UD

Su médico le indicará la duración del tratamiento con MUCOLITIC UD. No interrumpa el tratamiento antes de lo debido ya que puede ser perjudicial para su salud.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, consulte a su médico o farmacéutico.

MODO DE CONSERVACIÓN

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad, en un lugar fresco y seco a temperatura menor a 30 °C.

EFFECTOS INDESEABLES

Al igual que todos los medicamentos MUCOLITIC UD puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Los efectos descritos abajo pueden aparecer con este medicamento.

Con dosis elevadas pueden producirse reacciones gastrointestinales: náuseas, dolor o ardor epigástrico, diarrea, que pueden requerir una disminución de la dosis.

Raramente se han informado: reacciones de hipersensibilidad (prurito, erupción cutánea), cefaleas, mialgias, mareos, palpitaciones, disnea, sin establecerse la relación causal con el tratamiento en todos los casos.



LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIOI NO
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA Nº 3.123

Si presenta cualquier efecto adverso

Informe a su médico o farmacéutico. Esto incluye cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto.

INFORMACIÓN ADICIONAL

Cada sobre contiene:

- Ingredientes activos: Carboximetilcisteína lisina 2700,00 mg.
- Ingredientes inactivos: Acido cítrico anhidro; Manitol; Povidona; Sucralosa; Colorante amarillo ocaso; Esencia de naranja; Dióxido de silicio coloidal.

RECORDATORIO

Este medicamento le ha sido prescripto a Usted o a su niño y sólo para el problema médico actual. No lo recomiende a otras personas. No vuelva a utilizarlo sin indicación médica ante un problema similar.

PRECAUCIONES A TOMAR DURANTE EL TIEMPO QUE SE UTILIZA ESTE MEDICAMENTO

Se recomienda no utilizarlo en pacientes que han tenido sangrado gastrointestinal reciente.

Cuando las secreciones bronquiales son abundantes, los medicamentos contra la tos pueden eventualmente provocar una acumulación de secreciones que puede ser perjudicial. Cuando la tos es productiva, con secreciones abundantes y poco viscosas, en especial en pacientes con bronquitis crónica o bronquiectasias, no deben asociarse los mucolíticos con antitusivos y/o otros medicamentos que desecan las secreciones (atropínicos).

MUCOLITIC UD debe utilizarse con precaución en pacientes con antecedentes de úlcera gástrica o duodenal.

Ante la aparición de reacciones de hipersensibilidad, el tratamiento debe ser interrumpido inmediatamente.

Conducción de vehículos y uso de máquinas

No se han informado efectos adversos sobre la habilidad para conducir u operar maquinarias.

LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIORNO
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA Nº13.123

PRESENTACIONES

MUCOLITIC UD Granulado en sobres: Envases conteniendo 5, 7, 10, 14, 15 y 20 sobres.

Fecha de última revisión:

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
CONSERVAR EN LUGAR SECO A TEMPERATURA INFERIOR A 30°C**

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD
CERTIFICADO N°:

Directora Técnica: María Eugenia Belgiorno - Farmacéutica

Elaborado en José E. Rodó 6424 – C1440AKJ – Capital Federal y/o Álvaro Barros 1113 – B1838CMC-Luis Guillón – Pcia. de Buenos Aires

Acondicionamiento primario y secundario en Fray Cayetano Rodriguez 3520, B1702BHE, Ciudadela, Pcia. de Buenos Aires y/o José E. Rodó 6424 – C1440AKJ – Capital Federal y/o Álvaro Barros 1113 – B1838CMC-Luis Guillón – Pcia. de Buenos Aires

NOVA ARGENTIA S.A.
Carlos Calvo 2756 - C1230AAT- CABA
Información a profesionales y usuarios ☎ 5296-9360
www.argentia.com.ar

LUIS ALBERTO TORTEROLA
APODERADO
DNI 10.801.716

NOVA ARGENTIA S.A.
MARIA EUGENIA BELGIORNO
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA
MATRICULA Nº 3.123