



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

"2017 - Año de las Energías Renovables"

# DISPOSICIÓN N° 9219

BUENOS AIRES, 31 JUL. 2017

VISTO la Disposición ANMAT N° 5743/09 y el Expediente N° 1-47-1110-859-16-9 del Registro de esta Administración Nacional; y

## CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma FEDERACION ARGENTINA DE COOPERATIVAS FARMACEUTICAS COOP. LTDA. 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 BIDEON LAGRIMAS / DEXTRAN 70 100 mg; HIDROXIPROPILMETILCELULOSA 300 mg; forma/s farmacéutica/s: COLIRIO.

Que por Disposición N° 2575/10, 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

AR objeto de la solicitud.

MES  
H



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

"2017 - Año de las Energías Renovables"

DISPOSICIÓN N° 9219

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 FEDERACION ARGENTINA DE COOPERATIVAS FARMACEUTICAS COOP. LTDA. la comercialización de la especialidad medicinal denominada BIDEON LAGRIMAS / DEXTRAN 70 100 mg; HIDROXIPROPILMETILCELULOSA 300 mg; forma/s farmacéutica/s: COLIRIO; Certificado N° 55.569, la que será elaborada en LABORATORIO VALMAX S.A. sito en SUBOFICIAL PERDOMO 1619 - ITUZAINGO - PROVINCIA 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° 1-47-1110-859-16-9.

DISPOSICIÓN N° 9219

AR ap  
gms

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