



*Ministerio de Salud*

*Secretaría de Políticas, Regulación e  
Institutos*

*A.N.M.A.T.*

*"2011 – Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores"*

**DISPOSICIÓN N° 3124**

**BUENOS AIRES, 03 MAY 2011**

VISTO la Disposición ANMAT n° 5743/09 y el Expediente n° 1-47-1110-110/11-0 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS BAGO 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 IBUNASTIZOL DOBLE ACCION /IBUPROFENO 200 mg / FENILEFRINA CLORHIDRATO 5 mg ; forma/s farmacéutica/s: CAPSULAS BLANDAS .

5  
Que por Disposición N°: 0822/11, 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°  
V° de la Disposición ANMAT n°5743/09.

RP



*Ministerio de Salud*

*Secretaría de Políticas, Regulación e  
Institutos*

*A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN N°

**3124**

*"2011 – Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores"*

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.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nos. 1490/92 y 425/10.

Por ello;

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma LABORATORIOS BAGO S.A. la comercialización de la especialidad medicinal, de nombre/s comercial/es: IBUNASTIZOL DOBLE ACCION ; nombre/s genérico/s: IBUPROFENO 200 mg / FENILEFRINA CLORHIDRATO 5 mg ; forma/s farmacéutica/s: CAPSULAS BLANDAS ; Certificado N° 56.080, la que será elaborada en CATALENT ARGENTINA S.A.I.C. sito en AV. MARQUEZ 691 - VILLA LOMA HERMOSA - PROVINCIA DE BUENOS AIRES – REPUBLICA ARGENTINA y

RL



*Ministerio de Salud*

*Secretaría de Políticas, Regulación e  
Institutos*

*A.N.M.A.T.*

**DISPOSICIÓN N° 3 1 2 4**

*"2011 - Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores"*

Acondicionada en LABORATORIOS BAGO S.A. sito en CALLE 4 N° 1429 -  
LA PLATA - PROVINCIA DE BUENOS AIRES - REPÚBLICA ARGENTINA.

ARTICULO 2°.- Regístrese. Por Mesa de Entradas notifíquese al  
interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente  
Disposición. Gírese al Departamento de Registro a los fines  
correspondientes. Cumplido, archívese.

Expediente n° 1-47-1110-110/11-0

DISPOSICION N° **3 1 2 4**

vº  
rr  
RP

*W. Singh*  
Dr. OTTO A. ORSINGHER  
SUB-INTERVENIOR  
A.N.M.A.T.