



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

“2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo”

**DISPOSICIÓN N° 6752**

**BUENOS AIRES, 01 NOV 2010**

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-1259-10-5 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., solicita un nuevo lugar de elaboración alternativo de la especialidad medicinal denominada TOBI / TOBRAMICINA, aprobada por Disposición autorizante N° 7710/98 y Certificado N° 47.596.

Que las actividades de importación, 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. 9763/64, 150/92 y sus modificatorios Nros. 1890/92 y 177/93.

Que el producto habrá de elaborarse alternativamente en CATALENT PHARMA SOLUTIONS LLC, WOODSTOCK, IL 60098, ESTADOS UNIDOS.

✓ Que la empresa solicitante se encuentra habilitada como importadora de especialidades medicinales por esta Administración Nacional.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un Certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los

WMA

STW



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

“2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo”

**DISPOSICIÓN N° 6752**

términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que consta a fs. 40 el informe técnico favorable producido por el Departamento de Registro.

Que la Dirección de Asuntos Jurídicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Artículo 8° del Decreto 1.490/92 y el Decreto 425/10.

Por ello;

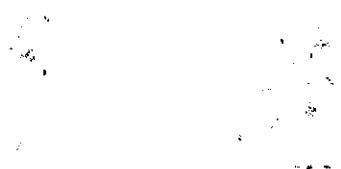
EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A. a cambiar en forma alternativa el lugar de elaboración para la especialidad medicinal denominada TOBI / TOBRAMICINA, en la forma farmacéutica y concentración: SOLUCION INHALATORIA 300 mg, la que habrá de elaborarse alternativamente en CATALENT PHARMA SOLUTIONS LLC, WOODSTOCK, IL 60098, ESTADOS UNIDOS.

ARTICULO 2°.- Acéptase el texto del Anexo de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 47.596 en los términos de la Diposición ANMAT N° 6077/97.

*WS*  
*JTW*





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

“2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo”

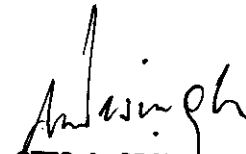
**DISPOSICIÓN N° 6752**

ARTICULO 3°.- Anótese; gírese a la Coordinación de Informática a los efectos de su inclusión en el legajo electrónico, por Mesa de Entradas notifiqese al interesado, gírese al Departamento de Registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones al Certificado original y entrega de la copia autenticada de la presente Disposición. Cumplido archívese PERMANENTE.

Expediente N° 1-0047-0000-1259-10-5

DISPOSICION N°:

**6752**

  
**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**





**Ministerio de Salud** "2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo"  
*Secretaría de Políticas, Regulación e*  
*Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

ANEXO DE AUTORIZACION DE MODIFICACIONES

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **6752**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 47.596, y de acuerdo a lo solicitado por NOVARTIS ARGENTINA S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en tabla al pie, del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre Comercial / Genérico: TOBI / TOBRAMICINA

Forma Farmacéutica y Concentración: SOLUCION INHALATORIA 300 mg

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 7710/98

Tramitado por expediente N° 1-0047-0000-011002-98-4

DATOS AUTORIZADOS HASTA LA FECHA	MODIFICACION AUTORIZADA
Establecimiento Elaborador: NOVARTIS PHARMACEUTICALS CORPORATION – SEATTLE WA, ESTADOS UNIDOS	Nuevo Establecimiento Elaborador Alternativo: CATALANT PHARMA SOLUTIONS LLC, WOODSTOCK, IL 60098, ESTADOS UNIDOS

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al Certificado de Autorización antes mencionado.



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

“2010 - Año del Bicentenario de la Revolución de Mayo”

Se extiende el presente anexo de Autorización de Modificaciones del REM a  
NOVARTIS ARGENTINA S.A., titular del Certificado de Autorización N° 47.596, en la  
Ciudad de Buenos Aires, a los días....., del mes de.....de **01 NOV 2010**

Expediente N°: 1-0047-0000-1259-10-5

W  
M  
J

**6752**

**Dr. OTTO A. ORSINGER**  
**SUB-INTERVENTOR**  
**A.N.M.A.T.**