



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Disposición

Número:

Referencia: 1-47-1110-000852-17-5

VISTO la Disposición ANMAT N° 5743/09 y el Expediente N° 1-47-1110-000852-17-5 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C. 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 BLOKIUM B12 IM / BETAMETASONA 2 mg (COMO BETAMETASONA FOSFATO DISODICO 2,63 mg); HIDROXICOBALAMINA 10 mg (COMO HIDROXICOBALAMINA SULFATO 10,36 mg) DICLOFENAC SODICO 75 mg; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION INYECTABLE.

Que por Disposición N° 13.706/16, 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 objeto de la solicitud.

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 LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C. la comercialización de la especialidad medicinal denominada BLOKIUIM B12 IM / BETAMETASONA 2 mg (COMO BETAMETASONA FOSFATO DISODICO 2,63 mg); HIDROXICOBALAMINA 10 mg (COMO HIDROXICOBALAMINA SULFATO 10,36 mg) DICLOFENAC SODICO 75 mg; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION INYECTABLE; Certificado N° 58.232, la que será elaborada en GEMEPE S.A. sito en GENERAL GREGORIO ARAOZ DE LAMADRID 1383/85 - CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES – REPÚBLICA ARGENTINA y acondicionada en LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C. sito en AVENIDA BOYACA 237 - CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES – REPÚBLICA ARGENTINA.

ARTÍCULO 2º.- Regístrese. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines correspondientes. Cumplido, archívese.

Expediente N° -47-1110-000852-17-5