



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

**Disposición**

**Número:** DI-2017-12117-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Miércoles 29 de Noviembre de 2017

**Referencia:** 1-47-2438-15-9

---

VISTO, el Expediente n° 1-47-2438-15-9 del Registro de esta Administración Nacional; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS RAYMOS S.A.C.I. solicita se autorice las nuevas formas farmacéuticas para la especialidad medicinal denominada AMINOTERAPIA / L-CISTINA, autorizada por Certificado n° 41.175.

Que las actividades de elaboración, producción, fraccionamiento, importación, 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 N° 9.763/94, Decreto N° 150/92 (t.o Decreto N° 177/93) y normas complementarias.

Que como surge de la información aportada la firma recurrente ha cumplido con los requisitos exigidos por la normativa aplicable.

Que el Instituto Nacional de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

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

Por ello,

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

**DISPONE:**

**ARTICULO 1°.- Autorízase a la firma LABORATORIOS RAYMOS S.A.C.I. la nueva forma farmacéutica de COMPRIMIDOS EFERVESCENTES, en la concentración de L - CISTINA 750 mg, para la**

especialidad medicinal que se denominará AMINOTERAPIA, con la siguiente composición de excipientes: GELATINA SOLUBLE 100 mg, BICARBONATO DE SODIO 1275 mg, ACIDO CITRICO ANHIDRO 1275 mg, POLIETILENGLICOL 6000 200 mg, ESENCIA DE FRUTILLA EN POLVO 55 mg, CERELOSA/NEOHESPERIDINA/ MALTODEXTRINA/SYLOID 5 mg, CICLAMATO SODICO 20 mg, ASPARTAME 20 mg, a expenderse en TUBO DE POLIPROPILENO CON TAPA CON SILICAGEL, en envases que contienen 10, 20 y 30 COMPRIMIDOS EFERVESCENTES, efectuándose su elaboración completa en LABORATORIOS RAYMOS S.A.C.I. sito en la calle CUBA 2760, CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES y alternativamente en el establecimiento GERARDO RAMON Y CIA S.A.I.C. sito en INT. AMARO AVALOS 4208, LOCALIDAD MUNRO, PDO. VTE. LOPEZ, PROVINCIA DE BUENOS AIRES, con la condición de expendio de venta BAJO RECETA y un período de vida útil de VEINTICUATRO (24) MESES, CONSERVADO EN SU ENVASE ORIGINAL A TEMPERATURA INFERIOR A 30°C

ARTICULO 2°.- Acéptanse los rótulos según N° IF-2017-21049392-APN-DERM#ANMAT; prospectos según N° IF-2017-21049451-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente según N° IF-2017-21049466-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 3°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado n° 41.175 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 4°.- Inscribese la nueva forma farmacéutica autorizada en el Registro Nacional de Especialidades Medicinales de esta Administración.

ARTICULO 5°.- Con carácter previo a la comercialización de la nueva forma farmacéutica autorizada por la presente Disposición, el titular de la misma deberá notificar a esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica la fecha de inicio de la elaboración del primer lote a comercializar a los fines de realizar la verificación técnica en los términos de la Disposición ANMAT N° 5743/09.

ARTICULO 6°.- Regístrese, por Mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente disposición, rótulo y prospecto, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Expediente n° 1-47-2438-15-9

Digitally signed by LEDE Roberto Luis  
Date: 2017.11.29 09:44:59 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Roberto Luis Lede  
SubAdministrador  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica



**RAYMOS S.A.C.I**  
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS  
Planta: Cuba 2760 C1428AET  
Buenos Aires, Argentina.  
Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625  
laboratorios@raymos.com



**ORIGINAL**

PROYECTO DE RÓTULO

**AMINOTERAPIA®**  
**L-CISTINA 750 mg**  
Comprimidos efervescentes

Venta bajo receta  
Argentina

Industria

**COMPOSICIÓN**

Cada comprimido efervescente de **AMINOTERAPIA®** contiene:  
L-Cistina 750,0 mg.

**Excipientes:**

Gelatina soluble, Bicarbonato de sodio, Ácido cítrico anhidro, Polietilenglicol 6000, Escencia de frutilla en polvo, Cerelosa/ neohesperidina/maltodextrina/syloid, Ciclamato sódico, Aspartame c.s.

**CONTENIDO:** Envases conteniendo 30 comprimidos efervescentes.

**POSOLOGÍA:** Ver prospecto adjunto.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**CONSERVAR EN SU ENVASE ORIGINAL BIEN CERRADO, EN LUGAR SECO, A TEMPERATURA AMBIENTE NO MAYOR DE 30° C.**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 41.175

Laboratorio **RAYMOS S.A.C.I.**

Cuba 2760 -C1428AET- Ciudad Autónoma de Buenos Aires.  
Director Técnico: Carlos A. González -Farmacéutico.

**Nota:** rótulos con idéntica leyenda se utilizarán para las demás presentaciones.

RAYMOS S.A.C.I. **Gustavo H. Aguirre** Farmacéutico Director Técnico  
RAYMOS S.A.C.I. **Christian von Avensteden** Apoderado  
página 1 de 1



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

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:** IF-2017-21049392-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Martes 19 de Septiembre de 2017

**Referencia:** ROTULO AMINOTERAPIA 41175

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 1 pagina/s.

Federico Pastore  
Asistente técnico  
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica



**RAYMOS S.A.C.I**

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADG

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4786-2625

laboratorios@raymos.com



**ORIGINAL**

PROYECTO DE PROSPECTO

## **AMINOTERAPIA® L-CISTINA**

Comprimidos Efervescentes

Venta bajo receta  
Argentina

Industria

### **COMPOSICIÓN**

Cada comprimido efervescente de **AMINOTERAPIA®** contiene:

L-Cistina 750,0 mg.

Excipientes: Gelatina soluble 100 mg, Bicarbonato de sodio 1275 mg, Ácido cítrico anhidro 1275 mg, Polietilenglicol 6000 200 mg, Escencia de frutilla en polvo 55 mg, Cerelosa/neohesperidina/maltodextrina/syloid 5 mg, Ciclamato sódico 20 mg, Aspartame 20 mg.

### **ACCION TERAPÉUTICA**

Aporte de aminoácidos indispensables para la síntesis de la queratina. Estimula el crecimiento del cabello y uñas.

### **INDICACIONES**

Especialmente indicado en la fragilidad del tallo piloso y de las uñas. Dermatitis seborreica. Estados carenciales proteicos.

### **CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS/PROPIEDADES**

La L-Cistina es un aminoácido que forma gran cantidad de las unidades estructurales de las proteínas en el organismo, especialmente la queratina de la piel y de las faneras por provisión de grupos sulfhídricos que serían incorporados a las proteínas fibrosas durante la fase de queratinización en pelos y en uñas.

La cutícula del pelo contiene una alta proporción de Cistina y la corteza del pelo tiene un 40% de proteínas ricas en sulfuros. La administración de Cistina (por el azufre) favorece el crecimiento del cabello debido especialmente a tres mecanismos: un efecto anabólico que afectaría indirectamente la síntesis de la queratina folicular, un efecto directo sobre la síntesis de la queratina folicular y una estimulación de la queratinización y aumento del número de fibras capilares por folículo.

La relación S-disulfúrico de la Cistina/S no disulfúrico de la Cistina (grupo S-S/grupo S-H) tiende a aumentar a medida que aumenta la queratinización.

La Cistina está también involucrada en la síntesis del glutatión y de la Coenzima-A.

Luego de absorbida la Cistina se une a las proteínas plasmáticas albumina (5,58%), globulinas (2,37 %), fibrenógeno (2,3%) y en parte queda como aminoácido libre (0,94%).

### **Farmacocinética:**

La absorción se hace a nivel intestinal, a una velocidad de 0,633 nmol/mg/seg. Una vez absorbida se distribuye por todos los tejidos del organismo presentando su mayor incorporación en la piel y faneras; en el cabello en un 13% a 15%, en las uñas de 5% al 15% y en la piel de 2,3 a 43%.

RAYMOS S.A.C.I. 21049451-APN-DERM#ANMAT  
Gustavo H. Aguirre  
Farmacéutico  
Director Técnico  
Christian von Alvensleben  
Apoderado  
página 1 de 3



**RAYMOS S.A.C.I**

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428AD\$

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires: Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



## ORIGINAL

Los niveles más altos aparecen en el cabello entre las 4 y 6 semanas después de su administración.

La vida media plasmática es de 43 días.

Se metaboliza principalmente en el hígado e incorporándose en parte a las proteínas orgánicas, se elimina por las heces y la orina (10 mg/l) y se pierde el azufre por la acción de la enzima desulfurasa y da piruvatos y sulfatos.

### POSOLOGÍA/DOSIFICACIÓN – MODO DE ADMINISTRACIÓN

La dosis y duración del tratamiento se determina según criterio médico.

Se sugiere la ingesta de 1 comprimido efervescente por día, preferentemente antes de cualquier comida (desayuno, almuerzo, merienda o cena) por un período no inferior a 3 meses.

Verter el comprimido efervescente en un vaso con agua, agitar ligeramente con una cuchara e ingerir una vez que la efervescencia ha cesado.

Se aconseja no ingerir más de 1 comprimido efervescente por día.

### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los componentes del producto. No administrar en caso de cistinuria.

### PRECAUCIONES y ADVERTENCIAS:

No utilizar AMINOTERAPIA® en pacientes con insuficiencia renal o hepática severa.

En pacientes con diabetes mellitus y en aquellos con lesión hepatocelular sospechosa ya que se pueden incrementar los cuerpos cetónicos.

**Embarazo:** no se han establecido la seguridad y eficacia del uso de AMINOTERAPIA® durante el período gestacional, por lo que se desaconseja su uso sin prescripción médica.

**Lactancia:** no se ha establecido si la L-Cistina se excreta a través de la leche materna por lo que se desaconseja su uso sin prescripción médica durante el período de lactancia.

**Uso pediátrico:** no se han establecido la seguridad y eficacia del uso de AMINOTERAPIA® en niños, por lo que se desaconseja su uso.

### INTERACCIONES

No se han descripto interacciones con otras drogas.

### REACCIONES ADVERSAS

Siguiendo el tratamiento a dosis indicadas de AMINOTERAPIA® (Ver POSOLOGIA/DOSIFICACIÓN – MODO DE ADMINISTRACIÓN) carece de problemas de tolerancia.

### SOBREDOSIFICACIÓN

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada, aunque se recomienda no sobrepasar la dosis de 1 gramo por día.

RAYMOS S.A.C.I. P. 2017-21049451-AR-0001#S.M.C.T.  
Gustavo H. Aguirre Christian von Alvensleben  
Farmacéutico Apoderado  
Director Técnico  
página 2 de 3



**RAYMOS S.A.C.I.**

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



## ORIGINAL

Ante la eventualidad de una sobredosificación y/o intoxicación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centro de Toxicología:

- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez (011) 4962-6666/2247.
- Hospital Nacional Prof. A. Posadas (011) 4654-6648/658-7777.
- Hospital General de Niños Dr. Pedro Elizalde (011) 4300-2115/4362-6063.
- Hospital de Pediatría Sor María Ludovico (0221) 451-5555.

### PRESENTACIONES

AMINOTERAPIA® comprimidos efervescentes: envases conteniendo 10, 20, 30 comprimidos efervescentes.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**COMPRIMIDOS EFERVESCENTES**

**CONSERVAR EN SU ENVASE ORIGINAL BIEN CERRADO, EN LUGAR SECO, A TEMPERATURA AMBIENTE NO MAYOR DE 30° C.**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 41.175

Laboratorio **RAYMOS S.A.C.I.**

Cuba 2760 -C1428AET- Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Director Técnico: Carlos A. González -Farmacéutico.

Fecha de la última revisión; ..../..../.....

RAYMOS S.A.C.I.  
Gustavo H. Aguirre  
Farmacéutico  
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.  
Cristina María Avensleben  
Apoderado



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

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:** IF-2017-21049451-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Martes 19 de Septiembre de 2017

**Referencia:** 2438-15-9 PROSPECTO AMINOTERAPIA 41175

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 3 pagina/s.

Federico Pastore  
Asistente técnico  
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica





**RAYMOS S.A.C.I**

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

## INFORMACION PARA EL PACIENTE

**AMINOTERAPIA®**

L-Cistina 750,0 mg

Comprimidos efervescentes

Venta bajo receta

Industria Argentina

Por favor, lea esta información antes de comenzar el tratamiento con AMINOTERAPIA® y cada vez que deba comprar otro envase del producto. Puede que se incluya nueva información de su utilidad. Esta información describe importante información de seguridad acerca de AMINOTERAPIA®.

Esta información no reemplaza la indicación de su médico acerca de su condición clínica ni de su tratamiento.

El médico tratante debe informar al paciente de la disponibilidad de esta información para el paciente y debe instruirlo de leerla antes de comenzar con la ingesta del producto, además de la indicación de que debe tomar el producto solo de la forma que él lo prescriba.

1. ¿Qué es AMINOTERAPIA® y para que se utiliza?
2. Antes de usar AMINOTERAPIA®
3. Como usar AMINOTERAPIA®
4. Conservación de AMINOTERAPIA®
5. Efectos indeseables
6. Precauciones durante el tiempo de uso
7. Sobredosificación

1. ¿Qué es AMINOTERAPIA® y para que se utiliza?

AMINOTERAPIA comprimidos efervescentes contiene 750,0 mg de L- Cistina. Este aminoácido contiene azufre y es imprescindible para la síntesis de la queratina, una proteína que fortalece el pelo y las uñas.

AMINOTERAPIA® esta especialmente indicado en la fragilidad del tallo piloso y de las uñas, en la dermatitis seborreica y alopecia.

AMINOTERAPIA® se presenta en envases de 10, 20 y 30 comprimidos efervescentes.

Este medicamento no deberá ser usado para ningún otro trastorno que no sea aquel para el cual fue recetado.

RAYMOS S.A.C.I.

Gustavo M. Aguirre

Farmacéutico

Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.

Christian von Alvensleben

Apoicadoro



**RAYMOS S.A.C.I.**  
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS  
Planta: Cuba 2760 C1428AET  
Buenos Aires, Argentina.  
Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625  
laboratorios@raymos.com



## ORIGINAL

### 2. Antes de usar AMINOTERAPIA®

#### CONSULTE A SU MEDICO O FARMACEUTICO

##### No use AMINOTERAPIA®

- Si padece insuficiencia renal o hepática severa, diabetes mellitus y/o lesión hepatocelular sospechosa, ya que se pueden incrementar los cuerpos cetónicos.
  - Si presenta hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los componentes del producto.
- No administrar en caso de cistinuria.

##### Alergias

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento. Se debe informar al profesional si alguna vez ha presentado alguna reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia.  
Debe realizarse una investigación cuidadosa, considerando la posibilidad de sensibilidad previa a la droga o a otros alérgenos.

##### Embarazo

No se han establecido la seguridad y eficacia del uso de AMINOTERAPIA® durante el período gestacional, por lo que no se aconseja su uso sin prescripción médica.

##### Lactancia

No se ha establecido si la L-Cistina se excreta a través de la leche materna por lo que no se aconseja su uso.

##### Uso pediátrico

No se han establecido la seguridad y eficacia del uso de AMINOTERAPIA® en niños, por lo que no se aconseja su uso.

##### Uso de otros medicamentos

Aunque no se han detectado interacciones con otras drogas, debe informar a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.  
El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (Ver interacciones).

### 3. Como usar AMINOTERAPIA®

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones.  
Su médico le indicara la duración del tratamiento con AMINOTERAPIA®.  
No suspender el tratamiento antes, ya que el medicamento no sería eficaz.

##### AMINOTERAPIA® comprimidos efervescentes:

Se sugiere la ingesta de 1 comprimido efervescente por día, preferentemente antes de cualquier comida (desayuno, almuerzo, merienda o cena) por un periodo no inferior a 3 meses.

IF-2017-21049466-APN-DERM#ANMAT  
RAYMOS S.A.C.I. RAYMOS S.A.C.I.  
Gustavo H. Aguirre Christian von Alvensleben  
Farmacéutico Apoderado  
Página 2 de 4  
Director Técnico



**RAYMOS S.A.C.I.**

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



## ORIGINAL

Verter el comprimido efervescente en un vaso con agua, agitar ligeramente con una cuchara e ingerir una vez que ceso la efervescencia.

Se aconseja no ingerir más de 1 comprimido efervescente por día.

### Uso en niños:

No se ha establecido la seguridad y la eficacia de AMINOTERAPIA® en niños menores de 12 años.

### Uso en ancianos:

No hay recomendaciones específicas.

Si estima que la acción de AMINOTERAPIA® es demasiado fuerte o débil, informe a su médico o farmacéutico.

### **SI HA OLVIDADO TOMAR AMINOTERAPIA®**

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

#### 4. Conservación de AMINOTERAPIA®

Mantenga AMINOTERAPIA® fuera del alcance de los niños.

Conservar en su envase original bien cerrado, en lugar seco, a temperatura ambiente no menor a 30° C.

#### 5. Efectos indeseables

Algunos medicamentos causan reacciones adversas o efectos indeseables.

Estas reacciones son respuestas nocivas no intencionadas que aparece a dosis normalmente usadas de los medicamentos cuando el producto es administrado.

Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparece con el uso del medicamento.

Siguiendo el tratamiento a dosis indicadas de AMINOTERAPIA® carece de problemas de tolerancia.

#### 6. Precauciones durante el tiempo de uso

No utilizar AMINOTERAPIA® si apareciera insuficiencia renal o hepática severa, diabetes mellitus y/o lesión hepatocelular sospechosa.

**Embarazo:** no se han establecido la seguridad y eficacia del uso de AMINOTERAPIA® durante el período gestacional, por lo que se desaconseja su uso sin prescripción médica.

**Lactancia:** no se ha establecido si la L-Cistina se excreta a través de la leche materna por lo que se desaconseja su uso sin prescripción médica durante el período de lactancia.

RAYMOS S.A.C.I. 2010-466-APN-DEMA-ANMAT  
Gustavo H. Aguirre  
Farmacéutico  
Director Técnico  
página 3 de 4

RAYMOS S.A.C.I.  
Christian von Alvensleben  
Apodado



**RAYMOS S.A.C.I**

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



## ORIGINAL

**Uso pediátrico:** no se han establecido la seguridad y eficacia del uso de AMINOTERAPIA® en niños, por lo que se desaconseja su uso.

### INTERACCIONES

No se han descrito interacciones con otras drogas.

Este medicamento es prescrito para todas las condiciones clínicas descritas en su respectivo prospecto y explicadas en esta información para el paciente.

No entregue no recomiende AMINOTERAPIA® a otras personas, aun cuando estas sufran los mismos síntomas que usted tuvo o tiene.

Esto podría dañar la salud del otro individuo.

### 7. Sobredosificación

Hasta el momento, no se han registrado casos en que haya habido sobredosis no tratada, aunque se recomienda no sobrepasar la dosis de 1 comprimido por día.

Ante la eventualidad de una sobredosificación y/o intoxicación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centro de Toxicología:

- Hospital de Pediatría Ricardo Gutierrez (011) 4962-6666/2247.
- Hospital Nacional Prof. A. Posadas (011) 4654-6648/658-7777.
- Hospital General de Niños Dr. Pedro Elizalde (011) 4300-2115/4362-6063.
- Hospital de Pediatría Sor María Ludovico (0221) 451-5555.

### PRESENTACIONES:

Envases conteniendo 10, 20 y 30 comprimidos efervescentes.

### COMPRIMIDOS EFERVESCENTES

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**CONSERVAR EN SU ENVASE ORIGINAL BIEN CERRADO, EN LUGAR SECO, A TEMPERATURA AMBIENTE NO MAYOR DE 30° C.**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 41.175

Laboratorio RAYMOS S.A.C.I.

Cuba 2760 -C1428AET- Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Director Técnico: Carlos A. González -Farmacéutico.

Fecha de la última revisión: .... / .... / .....

IF 2017-24049466-APN-DERM#ANMAT  
RAYMOS S.A.C.I. RAYMOS S.A.C.I.  
Gustavo H. Aguirre Christian von Alvensleben  
Farmacéutico Apoderado  
Director Técnico  
Página 4 de 4



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

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:** IF-2017-21049466-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Martes 19 de Septiembre de 2017

**Referencia:** 2438-15-9 INFORMACION PACIENTE AMINOTERAPIA 41175

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 4 pagina/s.

Federico Pastore  
Asistente técnico  
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica