



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

"2015 - Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres"

DISPOSICIÓN N° 7076

BUENOS AIRES, 04 SEP 2015

VISTO la Disposición ANMAT N° 5743/09 y el Expediente N° 1-47-1110-100-15-3 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO

Que por las presentes actuaciones la firma INSTITUTO SEROTERAPICO ARGENTINO 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 DOLO GLUCOCARTIFLEX / GLUCOSAMINA SULFATO (COMO GLUCOSAMINA SULFATO POLICRISTALINA SODICA) 1500 mg - MELOXICAM 15 mg ; forma/s farmacéutica/s: POLVO.

Que por Disposición N° 3859/12, 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.



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

"2015 - Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres"

DISPOSICIÓN N° 7076

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 1886/14.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1º. - Autorízase a la firma INSTITUTO SEROTERAPICO ARGENTINO S.A.I.C. la comercialización de la especialidad medicinal denominada DOLO GLUCOCARTIFLEX / GLUCOSAMINA SULFATO (COMO GLUCOSAMINA SULFATO POLICRISTALINA SODICA) 1500 mg - MELOXICAM 15 mg; forma/s farmacéutica/s: POLVO; Certificado N° 56.751, la que será elaborada en INSTITUTO SEROTERAPICO ARGENTINO

U

Rp. AA  
f.

1



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

DISPOSICIÓN N° 7076

S.A.I.C. sito en REMEDIOS 5776 - CIUDAD AUTÓNOMA 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° 1-47-1110-100-15-3.

DISPOSICIÓN N°

7076

rr

U  
Rg. AR

Ing. ROGELIO LOPEZ  
Administrador Nacional  
A.N.M.A.T.