



*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°

**2317**

BUENOS AIRES, **04 ABR 2011**

VISTO la Disposición ANMAT n° 5743/09 y el Expediente n° 1-47-1110-751/10-3 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma G.P. PHARM 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 VIGAM LIQUID/2,5 g / 50 ml de INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL, 5 g / 100 ml de INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL, 10 g / 200 ml de INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION INYECTABLE.

Que por Disposición N°: 5740/03, se autorizó la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales de esta Administración Nacional, del producto mencionado anteriormente, el que es importado desde INGLATERRA a la República Argentina.

Que la solicitud presentada se encuentra prevista en el artículo 3°  
Vº de la Disposición ANMAT n° 5743/09.

RS



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas, Regulación  
e Institutos

A.N.M.A.T.

2317

DISPONICIÓN N°

"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 G.P. PHARM S.A. la comercialización de la especialidad medicinal, de nombre/s comercial/es: VIGAM LIQUID; nombre/s genérico/s: 2,5 g / 50 ml de INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL, 5 g / 100 ml de INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL, 10 g / 200 ml de INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL; forma/s farmacéutica/s: SOLUCION INYECTABLE; Certificado N° 51.128, la que será importada

V<sup>c</sup>

R<sup>2</sup>



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas, Regulación  
e Institutos

A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN Nº 2317

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

desde INGLATERRA a la República Argentina por la firma G.P. PHARM  
S.A..

ARTICULO 2º.- 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 nº 1-47-1110-751/10-3

DISPOSICION Nº

gs

rs

2317

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