



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Disposición

Número:

Referencia: EX-2021-23999055-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2021-23999055-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por dichas actuaciones la firma P. L. RIVERO Y CIA. S.A. solicita se autorice un nuevo envase primario para las especialidades medicinales denominadas SOLUCIÓN DE DEXTROSA EN AGUA, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 5%, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 10%, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 25%, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 50%, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 70% / DEXTROSA MONOHIDRATADA 5g/100ml, 10g/100ml, 25g/100ml, 50g/100ml Y 70g/100ml respectivamente, SOLUCIÓN PARENTERAL, autorizadas por Certificado N° 38.995.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N° 853/89 de la ex - Subsecretaria de Regulación y Control, sobre autorización automática del cambio de envase primario de especialidades medicinales.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT N° 11857-E/2017, sobre la implementación de SISTEMA CERRADO PARA LA ELABORACIÓN DE SOLUCIONES PARENTERALES DE GRAN VOLUMEN.

Que la documentación presentada ha satisfecho los recaudos de la normativa aplicable.

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

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello,

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

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma P. L. RIVERO Y CIA. S.A. un nuevo envase primario para la especialidad medicinal denominada SOLUCIÓN DE DEXTROSA EN AGUA; SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 5%, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 10%, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 25%, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 50%, SOLUCIÓN DE DEXTROSA AL 70% / DEXTROSA MONOHIDRATADA 5g/100ml, 10g/100ml, 25g/100ml, 50g/100ml Y 70g/100ml respectivamente, SOLUCIÓN PARENTERAL, cuyo nuevo envase primario de SPGV (Soluciones Parenterales de Gran Volumen, con contenido de 100ml en adelante) aprobado para todas las concentraciones en lo sucesivo será: ENVASE SEMIRRÍGIDO DE POLIPROPILENO CON SISTEMA CERRADO POR 100 ml, 250 ml, 500 ml y 1000 ml. Se dan de baja los “ENVASES DE VIDRIO” y los “ENVASES SEMIRRÍGIDOS” de SPGV que no cumplen con los lineamientos de la Disposición ANMAT N° 11857-E/2017. Se mantienen todos los otros envases previamente aprobados.

ARTICULO 2º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 38.995 cuando se presente acompañado de esta Disposición.

ARTICULO 3º.- Regístrese, por Mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente disposición, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2021-23999055-APN-DGA#ANMAT