



NACIONAL



**DISPOSICION 1316/2003**

**ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y  
TECNOLOGIA MEDICA (ANMAT)**

Salud pública -- Suspensión de la comercialización del producto rotulado Crisasma N.F., Laboratorio Sintesisina S.A., certificado 41798 hasta el cumplimiento de estudios de biodisponibilidad / bioequivalencia.

Fecha de Emisión: 12/03/2003; Publicado en: Boletín Oficial 14/03/2003

VISTO el Expediente N° 1-47-1093/03-3 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, y

**CONSIDERANDO:**

Que en las citadas actuaciones obra la Carta Documento N° 28.742.019-9 AR mediante la cual esta Administración cursó intimación al Laboratorio SINTESINA S.A. requiriéndole la realización de estudios de bioequivalencia de su producto CRISASMA N.F. cuya titularidad detenta (Certificado N° 41798) en cumplimiento de la Disposición ANMAT N° 3185/99, fijándose como fecha máxima para su presentación el 15 de octubre de 2002.

Que la mencionada intimación se fundamenta en la circunstancia que el principio activo contenido en el producto en cuestión es considerado de alto riesgo sanitario por presentar estrecho margen terapéutico.

Que en ese orden de ideas y en cumplimiento del objetivo asignado a esta Administración que consiste en la protección de la salud de la población a través del control de la calidad de los medicamentos, se formuló el apercibimiento de suspender la comercialización del producto CRISASMA N.F., en caso de incumplimiento.

Que atento al tiempo transcurrido sin que haya mediado por parte de Laboratorio SINTESINA S.A. una respuesta satisfactoria, deviene procedente hacer efectivo el apercibimiento contenido en la Carta Documento de referencia.

Que la Comisión Asesora "ad-honorem" en temas de Bioequivalencia y Biodisponibilidad y la Dirección de Asuntos Jurídicos han tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en uso de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y el Decreto N° 197/02.

Por ello:

**EL INTERVENTOR  
DE LA ADMINISTRACION NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS  
Y TECNOLOGIA MEDICA  
DISPONE**

Artículo 1° - Suspéndese la comercialización del producto CRISASMA N.F. cuya titularidad detenta el Laboratorio SINTESINA S.A., certificado N° 41798, hasta tanto dé cumplimiento a la realización de los estudios de Biodisponibilidad/Bioequivalencia exigidos por Disposición ANMAT N° 3185/99.

Art. 2° - Intímase a la firma Laboratorio SINTESINA S.A. a efectuar el retiro del mercado del producto aludido en el Artículo 1° de la presente Disposición, debiendo poner en

conocimiento de esta Administración Nacional el resultado de las diligencias practicadas, en un plazo no mayor a 30 (treinta) días corridos, con la documentación respaldatoria correspondiente.

Art. 3° - Notifíquese al interesado que podrá interponer recurso de reconsideración y/o alzada debidamente fundados dentro del término de 10 (diez) y 15 (quince) días de notificado respectivamente, en los términos de lo que establecen los arts. 84, 94 y sges. del Reglamento aprobado por Decreto 1759/72.

Art. 4° - Regístrese, comuníquese a quienes corresponda, a las Cámaras y Entidades Profesionales. Gírese al Departamento de Registro, a sus efectos. Comuníquese al Instituto Nacional de Medicamentos. Gírese a la Dirección Nacional del Registro Oficial para su publicación. Cumplido, archívese.

