

Santiago de Chile, diciembre 2024

De nuestra consideración,

Por medio de la presente, certificamos que Etex Farmacéutica Ltda., cuenta con un Programa de Farmacovigilancia para todos los productos registrados en Chile. Dicho programa consiste en la recepción (ya sea directamente desde los consumidores/pacientes o a través de los profesionales de la salud), de los reportes de eventos adversos presentados en relación temporal a la administración de un producto Etex. Para este procedimiento nuestro laboratorio cuenta con un profesional de la salud calificado a cargo de la recepción de dichos eventos, su seguimiento y envío a la entidad regulatoria (Subdepartamento de Farmacovigilancia perteneciente al Instituto de Salud Pública de Chile). Los reportes de eventos adversos son además enviados a nuestras Centrales de Farmacovigilancia quienes a su vez reportan a las entidades regulatorias internacionales.

Este programa contempla el manejo de respuestas a consultas técnicas acerca de Reacciones Adversas de Medicamentos (RAM) que pudiesen surgir tanto del público como de los profesionales de la salud. Para esto Etex – Chile cuenta con Procedimientos Standard Locales.

Para reportar eventos adversos o quejas de productos, contacte a Etex a los teléfonos/e-mail: (56-2) 23829000 opción 4 o al correo electrónico [farmacovigilancia.chile@gsk.com](mailto:farmacovigilancia.chile@gsk.com)

Se extiende este certificado para ser presentado junto a documentación requerida en licitaciones de nuestros productos Etex.



Electronically signed by: Denisse Vergara  
Reason: I am signing for the reasons as stated in the document.  
Date: Dec 10, 2024 17:47 GMT-3

---

**Denisse Vergara Muñoz**  
**Asesora Técnica**  
**Etex Farmacéutica Ltda.**