

Nº Ref.:BF931395/17 PMR/AFC



RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 7379/18

Santiago, 11 de abril de 2018

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: La presentación realizada por PHARMA INVESTI DE CHILE S.A. de fecha 29 de septiembre de 2017 por la que solicita aprobación de resultados de estudio de bioequivalencia/bioexención, referencia BF931395, para el producto farmacéutico ATLANSIL COMPRIMIDOS 200 mg (AMIODARONA CLORHIDRATO), registro sanitario N° F-2396/14; El informe técnico ITEC N° 96, de fecha 6 de marzo de 2018 de la sección de Biofarmacia y el informe IVPP N° 161, de fecha 9 de abril de 2018 de la sección de Validación de Procesos;

TENIENDO PRESENTE: lo dispuesto en el artículo 96º del Código Sanitario; el Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos de Uso Humano, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010, del Ministerio de Salud; los Decretos Exentos Nº27 y Nº500 de 2012, del Ministerio de Salud; las guías técnicas G-BIOF 01 y G-BIOF 02 oficializadas mediante Resolución Exenta Nº 4886 de 2008, del Instituto de Salud Pública; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b) del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1º, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 292 de 12 de febrero de 2014, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

- 1.- **APRUÉBASE** los resultados del estudio de bioequivalencia/bioexención del producto farmacéutico ATLANSIL COMPRIMIDOS 200 mg (AMIODARONA CLORHIDRATO), registro sanitario N° F-2396/14, concedido a PHARMA INVESTI DE CHILE S.A.
- 2.- **DÉJASE CONSTANCIA** que los resultados aprobados son válidos sólo para la fórmula autorizada en la resolución Nº 8258, de fecha 4 de octubre de 2007 fabricado por LABORATORIO ITF-LABOMED FARMACÉUTICA LTDA. Ubicada en, Avenida Eduardo Frei Montalva KM 21,5, Lampa, Santiago, Chile.
 - 3.- OTÓRGUESE la condición de equivalente terapéutico.
- 4.- INDÍQUESE que los rótulos del folleto de información al paciente e información al profesional del producto indicado, deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo autorizado en el registro sanitario y sólo podrán modificarse en lo referente a la materia que trata la presente resolución.
- 5.- **DÉJASE ESTABLECIDO** que el titular del registro tendrá un plazo de 6 meses a contar de la fecha de la presente resolución para actualizar la información en los anexos del registro que así lo requieran, sin necesidad de solicitar expresamente esta modificación al Instituto.
- 6.- **ESTABLÉCESE** que el proceso de fabricación quedará sujeto a la fiscalización de la mantención del estatus validado otorgado en la presente resolución.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE

JEFA SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALLID PÚBLICA DE CHILE