

N° Ref: MA1414961/20

## Resolución Exenta RW Nº 18385/20

Santiago, 28 de julio de 2020

**VISTO ESTOS ANTECEDENTES:** la solicitud de Laboratorio Chile S.A., ingresada bajo la referencia N° MA1414961 de fecha 9 de julio de 2020, por la que solicita para el producto farmacéutico BETAMETASONA CREMA TÓPICA 0,05%, registro sanitario N° F-3879/20; el Informe Técnico N° 1596, emitido por la Sección Biológicos/Calidad Farmacéutica.

**CONSIDERANDO:** PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 9 de julio de 2020, se solicitó modificación del periodo de eficacia para el producto farmacéutico mensionado; SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación N°2020070924809318, emitido por Tesorería General de la República; y

**TENIENDO PRESENTE:** las disposiciones del artículo 96° del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo N° 3 de 2010, del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59° letra b) y 61° letra b), del Decreto con Fuerza de Ley N° 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta N° 56 de 11 de enero de 2019, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

## RESOLUCIÓN

- 1.- AUTORÍZASE para el producto farmacéutico BETAMETASONA CREMA TÓPICA 0,05%, registro sanitario Nº F-3879/20, concedido a Laboratorio Chile S.A., un periodo de eficacia de: 24 meses, a lmacenado a no más de 30°C, envasado en POMO DE ALUMINIO IMPRESO LACADO INTERIORMENTE CON TAPA DE PEAD ,24 meses, Almacenado a no más de 30°C, envasado en Pomos de aluminio impreso con 10 y 15 g c/u , en estuche de cartulina impresa con folleto de información al paciente. Todo debidamente sellado y rotulado.
- 2.- El nuevo período de eficacia deberá consignarse claramente en los rótulos del producto, indicando como "Fecha de Vencimiento", el mes y año de expiración de la eficacia del producto, en todas las series o lotes que se fabriquen con posterioridad a la presente resolución.
- 3.- 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.
- 4.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información para la emisión de esta modificación al registro sanitario, corresponde a la entregada por el solicitante, el cual se hace responsable de la veracidad de los documentos que adjunta, conforme a lo dispuesto en el Artículo 210° del Código Penal y que la información proporcionada corresponde a los antecedentes requeridos para la presente modificación de acuerdo a la normativa vigente y los requisitos técnicos establecidos por este Instituto, los que deberán estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.

Agencia
Nacional de
Medicamentos
Incorpora Firma
Avanzada
Avanzada
CHILE

Aldenin f



Q.F. ALEXIS ACEITUNO ÁLVAREZ PhD

JEFE SUBDEPARTAMENTO BIOFARMACIA Y EQUIVALENCIA TERAPÉUTICA