

Nº Ref.:BF939568/17 PMR/AAA

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 7648/18

Santiago, 13 de abril de 2018

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: La presentación realizada por LABORATORIO CHILE S.A. de fecha 31 de octubre de 2017 por la que solicita aprobación de resultados de estudio de bioequivalencia/bioexención, referencia BF939568, para el producto farmacéutico LOVASTATINA COMPRIMIDOS 20 mg, registro sanitario Nº F-13341; El informe técnico ITEC Nº 337, de fecha 29 de noviembre de 2017 de la sección de Biofarmacia y el informe IVPP N° 646, de fecha 12 de diciembre de 2017 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 N°27 y N°500 de 2012, del Ministerio de Salud; las guías técnicas G-BIOF 01 y G-BIOF 02 oficializadas mediante Resolución Exenta N° 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 LOVASTATINA COMPRIMIDOS 20 mg, registro sanitario Nº F-13341/13, concedido a LABORATORIO CHILE S.A.
- 2.- DÉJASE CONSTANCIA que los resultados aprobados son válidos sólo para la fórmula autorizada en la resolución N° RW N° 10817/03, de fecha 9 de diciembre de 2009 fabricado por LABORATORIO CHILE S.A., ubicado en Camino a Melipilla 9978 Maipú, Santiago.
 - 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 ISI SUBDEPTO REJUSTRO Y AUTORIZACI AGENCIA MACIONAL DE MEDICAMENTOS

INSTITUTO DE SALLID PÚBLICA DE CHILE Q.F. PATRICIA CARMONA SEPÚLVEDA JEFA SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

ito Fielmente

Ministro de Fe

MINISTRO

SNI

DE FE

AT TO

DISTRIBUCIÓN INTERESADO

Av. Marathon 1.000, Ñuñoa, Santiago Casilla 48, Correo 21 - Código Postal 7780050 Mesa Central: (56) 22575 51 01 Informaciones: (56) 22575 52 01

www.ispch.cl