

Cerro El Plomo 5680 Torre 6 Piso 16 Edificio Las Artes- Las Condes - Santiago Fono: 241 2000 Casilla 191-D Santiago, Chile Pfizer Chile S.A.

A QUIEN CORRESPONDA

Junto con saludar, y por medio del presente documento informamos a usted que para nuestro producto:

· Celebra Cápsulas 200 mg

Se autoriza un periodo de eficacia de 36 meses, almacenado a no más de 30°C, en blíster de PVC (Aclar)-Alu impreso en estuche de cartulina impresa, todo debidamente sellado con folleto de información al paciente.

(Res. Exenta Nº 16742/15 del 28 de Septiembre de 2015, adjunta).

Sin otro particular, saluda atentamente.

Q.F. María José Rogre Vez O. Asesor Comercial & Clientes Pfizer Chile S.A.

Santiago, 2016.



JON/GZR/pgg Nº Ref.:MA703184/15 MODIFICA A PFIZER CHILE S.A., RESPECTO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO CELEBRA CÁPSULAS 200 (CELECOXIB), REGISTRO SANITARIO F-20903/14

> RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 16742/15 Santiago, 28 de septiembre de 2015

> > full

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de Pfizer Chile S.A., por la que solicita modificación del período de eficacia para el producto farmacéutico CELEBRA CÁPSULAS 200 mg (CELECOXIB), registro sanitario NºF-20903/14; el Informe Técnico Nº 2447, emitido por la Unidad de Metodologías Analíticas; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96º del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010 del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, 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.- AUTORÍZASE para el producto farmacéutico CELEBRA CÁPSULAS 200 mg (CELECOXIB), registro sanitario Nº F-20903/14, concedido a Pfizer Chile S.A., un Período de eficacia de:

36 meses, almacenado a no más de 30°C en blister de PVC (Aclar)-Alu impreso en estuche de cartulina impresa,todo debidamente sellado con folleto de información al

- 2.- El nuevo período de eficacia aprobado 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 la información evaluada en la solicitud para la aprobación 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 Art.210° del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.
- 4.- 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.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE

JEFA SUBDEPTO, REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANTARIAS AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

AGENCIA NACIONAL DE MILIO PRANIQ.F. HELEN ROSENBLUTH LÓPEZ DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCIÓN

ke Marathon 1.0(Ki furfea, Santiago Castle 48. Correo 21 - Cónigo Poetal 7780050 Mesa Central (06.2) 2575 51 01 Informaciones, (56 2) 2575 52 01 www.ispch.cl