

AGN

Nº Ref.:BF687312/15

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 688/16

Santiago, 11 de enero de 2016

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: La presentación realizada por LABORATORIO PASTEUR S.A. de fecha 30 de julio de 2015 por la que solicita aprobación de resultados de estudio de bioequivalencia, referencia BF687312, para el producto farmacéutico MELIC COMPRIMIDOS 15 mg(MELOXICAM), registro sanitario N° F-13491/14; El informe técnico ITEC N° 7, de fecha 7 de enero de 2016 y el informe IVPP N° 605, de fecha 17 de diciembre de 2015, ambos del Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia; el comprobante de pago de arancel N° 1325706;

**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; la guía técnica G-BIOF 01 oficializada 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 N° 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 del producto farmacéutico MELIC COMPRIMIDOS 15 mg(MELOXICAM) registro sanitario N° F-13491/14 concedido a LABORATORIO PASTEUR S.A..
- 2.- **DÉJASE CONSTANCIA** que los resultados aprobados son válidos sólo para la fórmula autorizada en la resolución N° 6318, de fecha 11 de agosto de 2006, fabricado por LABORATORIO PASTEUR S.A. Ubicado en Ignacio Serrano #568 Concepción, Chile.
  - 3.- OTÓRGUESE la condición de Equivalente terapéutico.
- 4.- **DÉJASE ESTABLECIDO** un plazo de **tres meses**, contados desde la fecha de la presente resolución, para reemplazar la rotulación del producto en la forma que se indica en el artículo 87°, incisos segundo al quinto del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos de Uso Humano, de acuerdo a lo dispuesto en el artículo tercero del Decreto Supremo N° 13 del 2 de abril de 2012 del Ministerio de Salud. Si el titular desea tomar una medida transitoria, como la implementación de un isologo adhesivo, deberá enviar una muestra del envase secundario al Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia.
- 5.- **ESTABLÉCESE** que el proceso de fabricación quedará sujeto a la fiscalización de la mantención del estatus validado otorgado en la presente resolución.

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDERATAMENTO DE BIOFARMACIA Y BIOEQUIVALENCIA JEFATURA

**ANÓTESE Y COMUNÍQUESE** 

Q.F. FELIPE BARRIENTOS GARCÍA HUIDOBRO
JEFE (S) SUBDEPARTAMENTO DE BIOFARMACIA Y BIOEQUIVALENCIA
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCIÓN: INTERESADO UCD

Transcrito Fielmente