



Nº Ref.:N1202507/19
RSA

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 14157/19
Santiago, 28 de junio de 2019

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de D. Carolina Ximena Salas Juri, Responsable Técnico y D. Henry Ordoñez Lenis, Representante Legal de Sanofi-aventis De Chile S.A., ingresada bajo la referencia Nº N1202507, de fecha de 25 de junio de 2019, mediante la cual solicita la renovación del registro sanitario del producto farmacéutico APIDRA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 UI/ mL (INSULINA GLULISINA HUMANA RECOMBINANTE); el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 2019062507348016, emitido por Tesorería General de la República; y

CONSIDERANDO:

PRIMERO: Que, mediante la presentación de fecha 25 de junio de 2019, de D. Carolina Ximena Salas Juri, Responsable Técnico y D. Henry Ordoñez Lenis, Representante Legal de Sanofi-aventis De Chile S.A., se solicitó la renovación del registro sanitario del producto farmacéutico APIDRA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 UI/ mL (INSULINA GLULISINA HUMANA RECOMBINANTE), concedido por este Instituto de Salud Pública mediante la resolución exenta Nº 7917, de fecha 21 de septiembre de 2004.

SEGUNDO: Que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 2019062507348016, emitido por Tesorería General de la República con fecha 25 de junio de 2019;

TENIENDO PRESENTE: lo dispuesto en el artículo 96º del Código Sanitario, el artículo 12º 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 1º, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 56 de 11 de enero de 2019, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

R E S O L U C I Ó N

1. **RENUÉVASE** a nombre de Sanofi-aventis De Chile S.A., el registro sanitario del producto farmacéutico que a continuación se indica:

Nombre del Producto	Nº Registro Anterior	Nº Registro Renovado	Fecha de Renovación
APIDRA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 UI/ mL (INSULINA GLULISINA HUMANA RECOMBINANTE)	B-1825/14	B-1825/19	21-09-2019

2. La presente resolución sólo consigna la modificación del Nº de Registro Sanitario, manteniendo vigente las menciones aprobadas en el registro anterior, de modo que toda otra modificación debe ser expresamente autorizada.



3. La renovación del presente registro sanitario vence el 21 de septiembre de 2024, de acuerdo a la fecha de inscripción del registro, para lo cual el titular del registro sanitario deberá solicitar su renovación entre los 90 días previo al vencimiento del registro, señalado en la presente resolución.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE



Q.F. ANDREA PANDO SEISDEDOS
JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO DE AUTORIZACIONES Y REGISTRO SANITARIO
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

La presente resolución podrá ser validada en www.ispdocel.ispch.cl con el siguiente identificador: Código de Verificación: **DC60F94997E35A2E04258427006ABA70**