

GZR/JON/npc No Ref.:MA640264/15 MODIFICA A NOVARTIS CHILE S.A., RESPECTO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO GALVUS MET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, REGISTRO SANITARIO Nº F-21583/14

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 5286/15

Santiago, 1 de abril de 2015

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de Novartis Chile S.A., por la que solicita modificación del período de eficacia para el producto farmacéutico GALVUS MET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, registro sanitario N°F-21583/14; el Informe Técnico N° 770, emitido por la Unidad de Metodologías Analíticas;

CONSIDERANDO: la necesidad de especificar claramente el material de envase según el estudio de estabilidad presentado; 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 y los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del D.F.L. 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 **GALVUS MET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS**, registro sanitario Nº F-21583/14, concedido a Novartis Chile S.A., un Período de eficacia de:

24 meses, almacenado a no más de 30° C, para el producto envasado en cartulina impresa conteniendo blister de PA-Al-PVC/ Al, más folleto de información al paciente. Todo debidamente rotulado y sellado.

- 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

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS HELEN ROSENBLUTH LÓPEZ

TEFA SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS

JEFA SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE