

Ref.: 7588/2020

mms/

APRUEBA INFORME DE CUMPLIMIENTO DE ACTIVIDADES DE FARMACOVIGILANCIA

RESOLUCIÓN EXEN	TA Nº
-----------------	-------

SANTIAGO,

3725 0909.2020

## **VISTO ESTOS ANTECEDENTES**

- Lo dispuesto en la Resolución Exenta Nº 200 de 20 de enero de 2015, que homologa el arancel de prestaciones que realiza el departamento Agencia Nacional de Medicamentos, aprobando la prestación "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia", bajo el código 4190001.
- La presentación formal de GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACEUTICA LTDA., de fecha 20 de agosto de 2020 emitida bajo la referencia Nº 7588/2020, por la cual solicita la prestación "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia".

# **CONSIDERANDO**

- Los antecedentes presentados a este Instituto, por GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACĒUTICA LTDA., y que constan en los Registros y/o Bases de Datos del Subdepartamento de Farmacovigilancia de la Agencia Nacional de Medicamentos de este Instituto, sobre las materias atingentes a cada una de las actividades propias del "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia".
- La evaluación técnica de fecha 31 de agosto de 2020, correspondiente a la información a la que alude el punto anterior, con la cual se elabora el "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia" Nº 2008-256.

## **TENIENDO PRESENTE**

Las disposiciones de los artículos 94º y 102º del Código Sanitario; los artículos 218 a 220 del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos de Uso Humano, aprobado por el Decreto Supremo Núm. 3 de 2010, del Ministerio de Salud; lo dispuesto en el artículo 11 de la Norma General Técnica N°140 sobre Sistema nacional de Farmacovigilancia de los Productos Farmacéuticos de Uso Humano, aprobada por resolución N°381 de 20 de junio de 2012, la Resolución N°1287 de 24 de mayo de 2012 y lo dispuesto en la Resolución N° 56 de 11 de enero de 2019, dicto la siguiente:

# RESOLUCIÓN

- **1.– APRUÉBASE** el Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia Nº 2008-256 de GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACEUTICA LTDA., detallado en el anexo foliado adjunto.
- 2.- ENTIÉNDASE el mencionado anexo como parte integral de esta resolución.

Por delegación del Director del Instituto de Salud Pública de Chile.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE AL INTERESADO

Departamento Familia

QF. VERÓNICA YERGARA GALVÁN

JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO FARMACOVIGILANCIA

DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

# DISTRIBUCIÓN

- GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACĒUTICA LTDA.
- SECCIÓN GESTIÓN DOCUMENTAL





Ref.: 7588/2020

mms/

ANEXO "INFORME DE CUMPLIMIENTO DE ACTIVIDADES DE FARMACOVIGILANCIA"

RESOLUCIÓN EXENTA Nº	/
----------------------	---

SANTIAGO,

No correlativo SDFV: 2008-256

3725 09.09.2020

El presente documento informa el desempeño de GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACEUTICA LTDA., en relación al cumplimiento de las actividades de Farmacovigilancia establecidas por la normativa vigente.

Actividades	Estado de cumplimiento
Tener un responsable de Farmacovigilancia	Cumplimiento total
Notificar las sospechas de reacciones adversas de las que tomen conocimiento que afecten a sus productos, de acuerdo a lo establecido en la Resolución Exenta Nº 1287/12, 1651/15; o en su defecto aquellas que las reemplacen o modifiquen.	Cumplimiento total*
Someter oportunamente de acuerdo a la normativa vigente, los Planes de Manejo de Riesgo (PMR) solicitados por el Instituto de Salud Pública mediante resolución.	Cumplimiento parcial **
Someter oportunamente de acuerdo a la normativa vigente, los Informes Periódicos de Seguridad (IPS) solicitados por el Instituto de Salud Pública mediante resolución.	Cumplimiento parcial ***

<sup>\*</sup>Periodo evaluado: agosto 2019 - julio 2020. 12/12 envío oportuno.

Se extiende este informe a solicitud de GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACĒUTICA LTDA., para ser presentado exclusivamente en procesos de licitación.

Este anexo es válido solo si se presenta junto con la respectiva resolución aprobatoria original. Vigencia de 30 días hábiles a contar de la fecha de la resolución.

<sup>\*\*</sup>Periodo evaluado: agosto 2019 – julio 2020. 4/5 envío oportuno, 1/5 envío inoportuno (PMR asociado a Reg. Sanitario B-2620/16).

<sup>\*\*\*</sup> Periodo evaluado: agosto 2019 - julio 2020. 10/11 envío oportuno, 1/11 no enviado (IPS asociado a Reg. Sanitario F-23862/18).