

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

Estimados Srs.:

Junto con saludar, y por medio del presente documento notifico que nuestro producto:

• Champix Comprimidos Recubiertos 1 mg

Posee un período de eficacia de "24 meses, Almacenado entre 15° y 30°C".

Según consta en el documento adjunto Referencia Res. Exenta Nº 001598 emitida el 09 de Marzo 2007.

Sin otro particular, saluda atentamente.

Q.F. Fernanda Lobos Anabalón.

Asesor Técnico & Comercial Pfizer Chile S.A.

Santiago, 2021.





CONCEDE A PFIZER CHILE S.A. EL REGISTRO SANITARIO Nº F-15947/07, RESPECTO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO CHAMPIX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 1 mg.

EJR/VEY/HNH/AMM/mms	
B11/Ref.:	9938/06

09.03.2007 * 001598

RESOLUCIÓN EXENTA N°:_____

SANTIAGO,

VISTOS ESTOS ANTECEDENTES: La presentación de Pfizer Chile S.A.,por la que solicita registro sanitario de acuerdo a lo señalado en el artículo 30° letra a) del D.S. 1876/95 del Ministerio de Salud para el producto farmacéutico CHAMPIX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 1 mg, para los efectos de su importación y distribución en el país, el que será fabricado por Heinrich Mack Nachf GmbH & Co. K.G., Alemania, procedente de Heinrich Mack Nachf GmbH & Co. K.G., Alemania y de Pfizer Service Company BVBA, Bélgica y en uso de licencia de Pfizer Inc., EE.UU., de acuerdo a convenio notarial suscrito entre las partes; el acuerdo de la Primera Sesión de la Comisión de Evaluación de Productos Farmacéuticos Nuevos, de fecha 12 de Enero de 2007; el Informe Técnico respectivo; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones de los artículos 94º y 102º del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el decreto supremo 1876 de 1995, del Ministerio de Salud y los artículos 37º letra b) y 39º letra b) del decreto ley Nº 2763 de 1979, dicto la siguiente:

RESOLUCION

- 1 INSCRIBASE en el Registro Nacional de Productos Farmacéuticos, bajo el Nº F-15.947/07, el producto farmacéutico, CHAMPIX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 1 mg, a nombre de Pfizer Chile S.A., para los efectos de su importación y distribución en el país, fabricado por Heinrich Mack Nachf GmbH & Co. K.G., Alemania, procedente de Heinrich Mack Nachf GmbH & Co. K.G., Alemania y de Pfizer Service Company BVBA, Bélgica y en uso de licencia de Pfizer Inc., EE.UU., en las condiciones que se indican:
- a) Este producto será importado como producto terminado por el Laboratorio de Producción de propiedad de Pfizer Chile S.A., ubicado en Avda. Las Américas N° 173, Cerrillos, Santiago, quien efectuará la distribución como propietario del registro sanitario.
- b) La fórmula aprobada corresponde a la siguiente composición y en la forma que se señala:

Cada comprimido recubierto contiene:

Núcleo:

Vareniclina tartrato
(Equivalente a 1,0 mg de Vareniclina)
Celulosa microcristalina
Fosfato cálcico dibásico anhidro
Croscarmelosa sódica
Dióxido de silicio coloidal
Estearato de magnesio

2 (Cont. Res. Reg. N° F-15947/07)





Recubrimiento:

- ** Recubrimiento polimérico azul (Opadry azul 03B90547)
- *** Recubrimiento polimérico transparente (Opadry claro YS-2-19114-A)
- * Cantidad que puede variar según potencia de la Vareniclina tartrato
- ** Composición del recubrimiento polimérico azul (Opadry azul 03B90547)
 Hipromelosa
 Dióxido de titanio
 Macrogol
 Colorante FD&C Azul N° 2, Laca alumínica
- *** Composición del recubrimiento polimérico transparente (Opadry claro YS-2-19114-A)

Hipromelosa Triacetina

Solventes utilizados y luego eliminados durante la fabricación:

Agua purificada

c) Período de eficacia provisorio: 24 meses almacenado entre 15 y 30° °C.

Déjase establecido, que de acuerdo a lo señalado en punto 3 de la Resolución Exenta 1.773/06, deberá presentar los resultados del estudio de estabilidad a tiempo real, para respaldar el período de eficacia provisorio otorgado, en un plazo máximo de 2 años, a partir de la fecha de la presente resolución.

d) Presentación:

Venta público: Estuche de cartulina impreso con blister de Aclar/PVC con soporte de

foil de aluminio impreso, con un recubrimiento sellante de vinil/acril, conteniendo 28, 56 y 112 comprimidos recubiertos de 1,0 mg cada

uno.

Muestra médica: Estuche de cartulina impresa con blister de Aclar/PVC con soporte de

foil de aluminio impreso, con un recubrimiento sellante de vinil/acril,

conteniendo 56 comprimidos recubiertos de 1,0 mg cada uno.

Envase clínico: Estuche de cartulina impresa con blister de Aclar/PVC con soporte de

foil de aluminio impreso, con un recubrimiento sellante de vinil/acril, conteniendo 28, 56 y 112 comprimidos recubiertos de 1,0 mg cada

uno.

e) <u>Condición de venta</u>: "BAJO RECETA MEDICA EN ESTABLECIMIENTOS TIPO A".





- 2.- Los rótulos de los envases, folleto de información al profesional y folleto de información al paciente aprobados, deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo aceptado en el anexo timbrado de la presente Resolución, copia del cual se adjunta a ella para su cumplimiento, teniendo presente que este producto se individualizará primero con la denominación CHAMPIX seguido a continuación en línea inferior e inmediata del nombre genérico VARENICLINA, en caracteres claramente legibles, sin perjuicio de respetar lo dispuesto en los Arts. 49° y 52° del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos.
- 3.- La indicación aprobada para este producto es: "Indicado como apoyo al tratamiento para dejar de fumar".
- 4.- Las especificaciones de calidad del producto terminado deberán conformar al anexo timbrado adjunto y cualquier modificación deberá comunicarse oportunamente a este Instituto.
- 5.- Pfizer Chile S.A., se responsabilizará de la calidad del producto que importa, debiendo efectuar las operaciones analíticas correspondientes en el Laboratorio Externo de Control de Calidad de propiedad de Novofarma Service S.A., según convenio notarial de prestación de servicios.
- 6.- DEJASE ESTABLECIDO que el producto farmacéutico CHAMPIX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 1 mg, ha sido registrado con protección de datos de naturaleza no divulgados, de acuerdo al D.S. Nº 153/05 del Ministerio de Salud. Dichos estudios se encuentran bajo resguardo en el Instituto de Salud Pública y son los señalados en la Declaración de Información no Divulgada suscrita por el titular del registro. El Instituto de Salud Pública no podrá divulgar ni utilizar dichos datos para otorgar un registro o autorización sanitarios a quien no cuente con el permiso del titular de aquellos estudios, por un plazo de cinco años, contados desde esta fecha.
- 7.- El titular del registro sanitario, deberá solicitar al Instituto de Salud Pública de Chile el uso y disposición de las partidas internadas del producto, en conformidad a las disposiciones de la Ley Nº 18164 y del Decreto Supremo Nº 1876 del 1995 del Ministerio de Salud.
- 8.- Pfizer Chile S.A., deberá comunicar a este Instituto la distribución de la primera partida o serie que se importe de acuerdo a las disposiciones de la presente Resolución, adjuntando una muestra en su envase definitivo.

ANOTESE Y COMUNIQUESE

DRA: INGRID HEITMANN GHIGLIOTTO
DIRECTORA

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA DE CHILE

DISTRIBUCION:

- Interesado

- Dirección I.S.P.

CISP

- Unidad de Procesos

Archivo

Transcrito Fielmente Ministro de Fe