

Ref: 14645/18
EAN/tvu

CERTIFICADO PRODUCTO REFERENTE

Nº088/19

Santiago, 26 de marzo de 2019

El Instituto de Salud Pública de Chile certifica que, a 20 días del mes de noviembre de 2018, se encuentra registrado en la condición de referente en el Registro Nacional de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010 del Ministerio de Salud de Chile, a nombre de **GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.**, para su uso en el territorio nacional, el siguiente producto farmacéutico:

**"DUODART CÁPSULAS CON CÁPSULA BLANDA Y GRÁNULOS ENTÉRICOS DE
LIBERACIÓN SOSTENIDA"**
Registro ISP Nº F-18358/15

Fecha de Inscripción: 29 de noviembre de 2010

Fabricado por: Catalent Germany Schorndorf GmbH, ubicado en
SteinbeisstraBe 1 y 2, 73614, Schorndorf, Alemania.

Este certificado sólo acredita cumplimiento de regulación sanitaria chilena.

Por delegación de la Directora del Instituto de Salud Pública de Chile.



Q.F. CARLOS BRAVO GOLDSMITH
SUBDEPARTAMENTO CONTROL COMERCIO EXTERIOR,
ESTUPEFACIENTES Y PSICOTRÓPICOS
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

El presente documento tiene una vigencia de 2 años a partir de su fecha de emisión.