

N° Ref: MA1242937/20

Resolución Exenta RW Nº 9631/20

Santiago, 17 de abril de 2020

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de Merck Sharp & Dohme Chile Ltda., ingresada bajo la referencia N° MA1242937 de fecha 5 de septiembre de 2019, por la que solicita para el producto farmacéutico IMPLANON NXT IMPLANTE 68 mg (ETONOGESTREL), registro sanitario N° F-18512/16; el Informe Técnico N° 600, emitido por la Sección Biológicos/Calidad Farmacéutica.

CONSIDERANDO: PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 5 de septiembre de 2019, se solicitó modificación del periodo de eficacia para el producto farmacéutico mensionado; SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación N°2019090593476661, emitido por Tesorería General de la República; TERCERO: que debe regularizar el o los fabricantes de principio activo en el registro sanitario y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96° del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo N° 3 de 2010, del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59° letra b) y 61° letra b), del Decreto con Fuerza de Ley N° 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta N° 56 de 11 de enero de 2019, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

- 1.- AUTORÍZASE para el producto farmacéutico IMPLANON NXT IMPLANTE 68 mg, registro sanitario N° F-18512/16, concedido a Merck Sharp & Dohme Chile Ltda., un periodo de eficacia de: 60 meses, almacenado a no más de 30°C, en estuche de cartulina impresa, todo debidamente sellado con folleto de información al paciente con aplicador desechable estéril de material plástico compuesto de policarbonato/ politetrafluoroetileno/ acrilonitril-butadieno-estireno/ copolimero de metacrilato, butadieno y estireno con una aguja de acero inoxidable que contiene 1 implante.
- 2.- El nuevo período de eficacia 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 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.
- 4.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información para la emisión 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 Artículo 210° del Código Penal y que la información proporcionada corresponde a los antecedentes requeridos para la presente modificación de acuerdo a la normativa vigente y los requisitos técnicos establecidos por este Instituto, los que deberán estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.

Agencia Nacional de Medicamentos Incorpor a Frina Electródica Agentia CHILE

Aleman &



Q.F. ALEXIS ACEITUNO ÁLVAREZ PhD

JEFE SUBDEPARTAMENTO BIOFARMACIA Y EQUIVALENCIA TERAPÉUTICA