

## **RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 25863/20**

Santiago, 16 de octubre de 2020

**VISTO ESTOS ANTECEDENTES:** la solicitud de D. Ariela Alejandra Hidalgo Avilés, Responsable Técnico y D. LUIS AGUILERA FERNÁNDEZ, Representante Legal de Deutsche Pharma S.A., ingresada bajo la referencia Nº N1472977, de fecha de 15 de octubre de 2020, mediante la cual solicita la renovación del registro sanitario del producto farmacéutico PLUSTER SUSPENSIÓN ACUOSA PARA NEBULIZACIÓN NASAL 50 mcg/dosis (MOMETASONA FUROATO); el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 2020101579062330, emitido por Tesorería General de la República; y

## **CONSIDERANDO:**

**PRIMERO:** Que, mediante la presentación de fecha 15 de octubre de 2020, de D. Ariela Alejandra Hidalgo Avilés, Responsable Técnico y D. LUIS AGUILERA FERNÁNDEZ, Representante Legal de Deutsche Pharma S.A., se solicitó la renovación del registro sanitario del producto farmacéutico PLUSTER SUSPENSIÓN ACUOSA PARA NEBULIZACIÓN NASAL 50 mcg/dosis (MOMETASONA FUROATO), concedido por este Instituto de Salud Pública mediante la resolución exenta Nº 22528, de fecha 15 de diciembre de 2015.

**SEGUNDO:** Que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 2020101579062330, emitido por Tesorería General de la República con fecha 15 de octubre de 2020;

**TENIENDO PRESENTE:** lo dispuesto en el artículo 96º del Código Sanitario, el artículo 12º del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010, del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b) del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1º, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 56 de 11 de enero de 2019, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

## RESOLUCIÓN

1. **RENUÉVASE** a nombre de Deutsche Pharma S.A., el registro sanitario del producto farmacéutico que a continuación se indica:

Nombre del Producto	Nº Registro Anterior	Nº Registro Renovado	Fecha de Renovación
PLUSTER SUSPENSIÓN ACUOSA PARA NEBULIZACIÓN NASAL 50 mcg/dosis (MOMETASONA FUROATO)	F-22337/15	F-22337/20	15-12-2020

2. La presente resolución sólo consigna la modificación del Nº de Registro Sanitario, manteniendo vigente las menciones aprobadas en el registro anterior, de modo que toda otra modificación debe ser expresamente autorizada.

La presente resolución podrá ser validada en www.ispdocel.ispch.cl con el siguiente identificador: Código de Verificación: 6D74B657295846AF03258603003DA574



3. La renovación del presente registro sanitario vence el 15 de diciembre de 2025, de acuerdo a la fecha de inscripción del registro, para lo cual el titular del registro sanitario deberá solicitar su renovación entre los 90 días previo al vencimiento del registro, señalado en la presente resolución.

**ANÓTESE Y COMUNÍQUESE** 

Agencia Nacional de Medicamentos Incorpora Firma Electrónica Agencia CHILE

Q.F. PATRICIA CARMONA SEPÚLVEDA
JEFA SUBDEPARTAMENTO DE AUTORIZACIONES Y REGISTRO SANITARIO
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

La presente resolución podrá ser validada en www.ispdocel.ispch.cl con el siguiente identificador: Código de Verificación: 6D74B657295846AF03258603003DA574