

## AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDEPARTAMENTO DE BIOFARMACIA Y BIOEQUIVALENCIA

AAA / AFC

Nº REF: 3327/11

APRUEBA	RESULTA	DOS	DE ES	OIDUT	DE
<b>BIOEQUIVA</b>					
<b>EQUIVALEN</b>	NCIA	TERAI	PÉUTIC	Α	DEL
PRODUCTO					
MOFETILO	CÁPSUL	AS 25	0 mg,	REGIS	TRO
<b>SANITARIO</b>	Nº F-182	230/10	DE LA	BORATO	DRIO
CHILE S.A.					
<b>RESOLUCI</b>	ON EXENT	TA N°_			_/
SANTIAGO					

SANTIAGO

09.09.2011 \* 001702

#### **VISTOS:**

- La presentación realizada por Laboratorios Chile S.A. ingresada con fecha 09 de agosto de 2011, para el producto farmacéutico MICOFENOLATO MOFETILO CÁPSULAS 250 mg,
- El informe técnico del Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia ITEC Nº 49 -11; y

# **TENIENDO PRESENTE:**

- La guía técnica G-BIOF 01, estudios de biodisponibilidad comparativa con producto de referencia para establecer equivalencia terapéutica, oficializada mediante resolución exenta Nº 4886/08 del Instituto de Salud Pública de Chile,
- La resolución exenta Nº 5937/09 que estableció como producto de referencia para estudios de equivalencia terapéutica de productos que contiene micofenolato mofetilo 250 mg a Cellcept cápsulas 250 mg, registrado en Chile bajo el Nº F-8122/06,
- La resolución exenta Nº 244/11 del Instituto de Salud Pública, que establece fecha de vigencia para la exigencia de estudios de bioequivalencia a productos farmacéuticos monodrogas que contienen micofenolato mofetilo.

#### **RESOLUCION:**

**PRIMERO:** Apruébase el informe final de resultados del estudio de bioequivalencia para establecer equivalencia terapéutica del producto farmacéutico **MICOFENOLATO MOFETILO CÁPSULAS 250 mg**, registro sanitario Nº F-18230/10, de propiedad de Laboratorio Chile S.A., elaborado por Teva Pharmaceutical Industries Ltd., Hungria.

SEGUNDO: Establécese que los resultados aprobados son válidos para la fórmula del producto farmacéutico MICOFENOLATO MOFETILO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 250 mg, autorizada mediante resolución exenta Nº 2519/10 del Instituto de Salud Pública de Chile.



TERCERO: Otórguese la condición de equivalente terapéutico al producto farmacéutico MICOFENOLATO MOFETILO CÁPSULAS 250 mg, registro sanitario Nº F-18230/10, de propiedad de Laboratorio Chile S.A., respecto del producto de referencia CellCept cápsulas 250 mg de Roche Chile Ltda. registrado en Chile bajo el Nº F-8122/06

# **ANÓTESE Y COMUNÍQUESE**

Q.F. ELIZABETH ARMSTRONG GONZÁLEZ FA AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

## DISTRIBUCION:

- Agencia Nacional de Medicamentos
- Subdepartamento Registro y Autorizaciones Sanitarias
- Subdepartamento de Inspecciones
- Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia
- Subdepartamento de Laboratorio Nacional de Control
- Gestión de clientes
- Unidad de procesos
- Archivo
- Interesado

TRANSCRITE FIELMENTE

Av. Marathon 1009 North Language Casato 48 Correo 21 (1000 ml/s) 7780050 Mesa Central 156 (2007 ml/s) 111 Informaciones (56) 2007 750 211

Av Marathon 1006 t.

www.ispch.cl/