



GOBIERNO DE CHILE

B11/Ref.:2481/06 TTA/JSS/GOJ/goj

SANTIAGO,

22 12 2006 * O T 0 2 9 G

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de **LABORATORIO BIOSANO S.A.,** por la que solicita renovación de registro sanitario, para los productos farmacéuticos que en la parte resolutiva se señalan; 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 Nº 1876 de 1995 del Ministerio de Salud y los artículos 37º letra b) y 39º letra b) del Decreto Ley Nº 2763 de 1979, y las facultades delegadas por Resolución Nº 110 de fecha 26 de Enero de 2005, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

RENUEVASE, a nombre de **LABORATORIOS BIOSANO S.A.**, el registro sanitario de los productos farmacéuticos que a continuación se indican, a partir de la "Fecha de Renovación" señalada para cada producto:

	Nº Registro	Nº Registro	Fecha de
METAMIZOL SODICO Y N-BUTILBROMURO		VOLICAGO	IVELLOAGCION
ESCOPOLAMINA SOLUCIÓN INYECTABLE	F-7713/01	F-7713/06	13-01-2006
LAGRIMAS ARTIFICIALES			
SOLUCIÓN OFTÁLMICA	F-7710/01	F-7710/06	25-04-2006
KETAMINA			
SOLUCIÓN INYECTABLE 500 mg/10 mL	F-7662/01	F-7662/06	02-05-2006
LORAZEPAM SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg/2 mL	F-7711/01	F-7711/06	03-05-2006
NANDROLONA DECANOATO			
SOLUCIÓN OLEOSA INYECTABLE 50 mg/1 mL	F-7715/01	F-7715/06	18-05-2006
ISOPROTERENOL CLORHIDRATO			
SOLUCIÓN INYECTABLE 1 mg/5 mL	F-7661/01	F-7661/06	30-05-2006
HEPARINA SÓDICA			
SOLUCIÓN INYECTABLE 25.000 U.I./5 mL	B-1063/01	B-1063/06	23-07-2006
KETOROLACO TROMETAMOL			
SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/mL	F-7664/01	F-7664/06	01-08-2006
KETOPROFENO			
SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg/2 mL	F-7663/01	F-7663/06	16-11-2006
MIDAZOLAM			
SOLUCIÓN INYECTABLE 15 mg/3 mL	F-7712/01	F-7712/06	16-11-2006

- Ņ modificación debe ser expresamente autorizada. manteniendo vigente las menciones aprobadas en el registro anterior, La presente resolución sólo consigna la modificación del año <u>എ</u> de modo el Nº
- ώ El Nº de Registro anterior, podrá ser usado en la rotulación de los procluctos, por un periodo máximo de seis meses, a contar de la fecha de la presente resolución.

