

Ref.: 2327/22 JMR/mms

| APRUEBA INFORME DE CUMPLIMIENTO DE ACTIVIDADES D FARMACOVIGILANCIA |
|---|
| RESOLUCIÓN EXENTA RM Nº/ |
| SANTIAGO, |

VISTO ESTOS ANTECEDENTES

- 1393 25.03.2022
- Lo dispuesto en la Resolución Exenta Nº 200 de 20 de enero de 2015, que homologa el arancel de prestaciones que realiza el departamento Agencia Nacional de Medicamentos, aprobando la prestación "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia", bajo el código 4190001.
- La presentación formal de SANOFI AVENTIS DE CHILE S.A., de fecha 08 de marzo de 2022 emitida bajo la referencia Nº 2327/22, por la cual solicita la prestación "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia".

CONSIDERANDO

- Los antecedentes presentados a este Instituto, por SANOFI AVENTIS DE CHILE S.A., y que constan en los Registros y/o Bases de Datos del Subdepartamento Farmacovigilancia de la Agencia Nacional de Medicamentos de este Instituto, sobre las materias atingentes a cada una de las actividades propias del "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia".
- La evaluación técnica de fecha 22 de marzo de 2022, correspondiente a la información que alude el punto anterior, con la cual se elabora el "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia" Nº 2203-084.

TENIENDO PRESENTE

Las disposiciones de los artículos 94° y 102° del Código Sanitario; los artículos 218 a 220 del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos de Uso Humano, aprobado por el Decreto Supremo Núm. 3 de 2010, del Ministerio de Salud; lo dispuesto en el artículo 11 de la Norma General Técnica N°140 sobre Sistema Nacional de Farmacovigilancia de los Productos Farmacéuticos de Uso Humano, aprobada por resolución N°381 de 20 de junio de 2012, la Resolución N°1287 de 24 de mayo de 2012, la Resolución 1651 de 20 de mayo de 2015 y lo dispuesto en la Resolución N° 191 del 05 febrero de 2021, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

- **1.- APRUEBASE** el Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia N° 2203-084 de SANOFI AVENTIS DE CHILE S.A., detallado en el anexo foliado adjunto.
- 2.- ENTIÉNDASE el mencionado anexo como parte integral de esta resolución.

Por delegación del Director del Instituto de Salud Pública de Chile.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE AL INTERESADO

QF. VERÖNICA VERGARA GALVÁN

JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO FARMACOVIGILANCIA
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCIÓN

~ SANOFI AVENTIS DE CHILE S.A.

- SECCIÓN GESTIÓN DOCUMENTAL

Subdepartamento de Farmacovigilancia cenimef@ispch.cl Teléfonos: 22 575 5610 / 22575 5469 Edición: 29-05-2019 Versión: 1

itka Briseño Abarca



Ref.: 2327/22 JMR/mms

| ANEXO "INFO FARMACOVIO | RME DE CUMPLIMIENTO DE ACTIVIDADES D ILANCIA" |) |
|---------------------------|--|---|
| RESOLUCIÓN | EXENTA RM N°/ | |
| SANTIAGO, | 1393 25.03.2022 | |

N° correlativo SDFV: 2203-084

El presente documento informa el desempeño de SANOFI AVENTIS DE CHILE S.A., en relación al cumplimiento de las actividades de farmacovigilancia establecidas por la normativa vigente.

| Actividades | Estado de cumplimiento |
|--|-------------------------|
| Tener un responsable de Farmacovigilancia. | Cumplimiento total |
| Notificar las sospechas de reacciones adversas de las que tomen conocimiento que afecten a sus productos, de acuerdo a lo establecido en la Resolución Exenta Nº 1287/12, 1651/15; o en su defecto aquellas que las reemplacen o modifiquen. | Cumplimiento total * |
| Someter oportunamente de acuerdo a la normativa vigente, los Planes de Manejo de Riesgo (PMR) solicitados por el Instituto de Salud Pública mediante resolución. | Cumplimiento parcial ** |
| Someter oportunamente de acuerdo a la normativa vigente, los Informes Periódicos de Seguridad (IPS) solicitados por el Instituto de Salud Pública mediante resolución. | Cumplimiento total *** |

^{*}Periodo evaluado: marzo 2021 - febrero 2022. 12/12 envío oportuno.

Se extiende este informe a solicitud de SANOFI AVENTIS DE CHILE S.A., para ser presentado exclusivamente en procesos de licitación.

Este anexo es válido solo si se presenta junto con la respectiva resolución aprobatoria original. Vigencia de 30 días hábiles a contar de la fecha de la resolución.

Subdepartamento de Farmacovigilancia cenimef@ispch.cl Teléfonos: 22 575 5610 / 22575 5469 Edición: 29-05-2019 Versión: 1

^{**}Periodo evaluado: marzo 2021 - febrero 2022. 2/2 envío oportuno, 2/2 no enviado (PMR asociado a Reg. Sanitario B-2860/21 - B-2862/21).

^{***} Periodo evaluado: marzo 2021 - febrero 2022. 1/1 envío oportuno