

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDEPARTAMENTO DE BIOFARMACIA Y BIOEQUIVALENCIA

B AAA / PCS / PMR

Nº REF: b 5385/13

APRUEBA RESULTADOS DE ESTUDIOS DE BIOEQUIVALENCIA PARA DEMOSTRAR EQUIVALENCIA TERAPÉUTICA DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO QSER COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 25 mg, REGISTRO SANITARIO F-19959, DE ASCEND LABORATORIES SPA

RESOLUCION EXENTA	4	N						/				
SANTIAGO,	discounted in	1.	02.	2	01	4	0	0 () 4	4	3	9

VISTOS:

- La presentación realizada por ASCEND LABORATORIES SPA ingresada con fecha 01 de octubre de 2013, , mediante la cual se solicita la aprobación de resultados de estudio de bioequivalencia para demostrar equivalencia terapéutica, para el producto QSER COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 25 mg;
- Los informes técnicos del Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia ITEC Nº 38-14, de fecha 05 de febrero de 2014, e IVPP 283-2013, de fecha 02 de diciembre de 2013;
- Oficio ordinario N°2897 del 18 de diciembre de 2013 y la respuesta recibida con fecha 26 de diciembre de 2013;

TENIENDO PRESENTE:

- El decreto exento N° 27/12 del Ministerio de Salud, que aprueba la Norma Técnica N° 131 denominada "Norma que define los criterios destinados a establecer la equivalencia terapéutica en productos farmacéuticos en Chile".
- El decreto exento N° 500/12 del Ministerio de Salud, y sus modificaciones que aprueba la Norma Técnica N° 136 nominada "Norma que determina los principios activos contenidos en productos farmacéuticos que deben demostrar su equivalencia terapéutica y lista de productos farmacéuticos que sirven de referencia de los mismos".
- La resolución exenta del Instituto de Salud Pública N°2274/12, mediante la cual se establece medios alternativos para acreditar la validación de los procesos productivos de los productos farmacéuticos que deben demostrar equivalencia terapéutica.
- Lo dispuesto en el artículo tercero del Decreto Supremo Núm. 13, de fecha 2 de abril de 2012, del Ministerio de Salud, que establece un plazo de tres meses para remplazar la rotulación de los productos que han demostrado equivalencia terapéutica, dicto la siguiente:



Cont. Ref. No 5385/13

RESOLUCION:

PRIMERO: APRUÉBESE el informe final de resultados de estudios de bioequivalencia del producto farmacéutico **QSER COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 25 mg**, registro sanitario Nº F-19959, de ASCEND LABORATORIES SPA.

SEGUNDO: ESTABLÉCESE que los resultados aprobados son válidos sólo para la fórmula autorizada por resolución exenta RW Nº 11140 del 17 de mayo de 2013 y el fabricante Alken Laboratories Ltd. ubicado en 167 Mahatma Gandhi Udyog Nagar, Dhabel, Daman, 396 210, India.

TERCERO: OTÓRGUESE la condición de equivalente terapéutico al producto farmacéutico **QSER COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 25 mg** registro sanitario Nº F-19959, de propiedad de ASCEND LABORATORIES SPA.

CUARTO: Devuélvase los antecedentes presentados

ANÓTESE, COMUNÍQUESE Y PUBLÍQUESE EN PÁGINA WEB INSTITUCIONAL

CALUD PUBLICA OR NEW CANADA OR

Q.F. MARÍA GLORIA OLATE RUZ JEFA (S)

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCIÓN:

- Ascend Laboratories SpA.

- Agencia Nacional de Medicamentos

- Subdepartamento Registro y Autorizaciones Sanitarias

- Subdepartamento de Inspecciones

- Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia

- Gestión de clientes (2)

- Ugasi

- Comunicaciones

TRANSCRITO FIELMENTE MINISTRO DE FE