

N° Ref: ML1280417/19

### Resolución Exenta RW Nº 29798/19

Santiago, 30 de diciembre de 2019

**VISTO ESTOS ANTECEDENTES:** la solicitud de Novartis Chile S.A., ingresada bajo la referencia Nº ML1280417 de fecha 13 de diciembre de 2019, por la que solicita cambio de razón social para los productos farmacéuticos que se señalan en el anexo adjunto, el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación N°2019121310127119, emitido por Tesorería General de la República; y

**TENIENDO PRESENTE:** las disposiciones del artículo 96° del Código Sanitario; 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 59° letra b) y 61° letra b), del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta N° 56 de 11 de enero de 2019, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

# RESOLUCIÓN

- 1.- TÉNGASE POR NOTIFICADO y, en consecuencia modificase la razón social de la empresa ALCON LABORATORIES INC. a la nueva razón social ALCON RESEARCH LLC en las funciones de empresa que estan previamente autorizadas cada uno de los respectivos registros sanitarios correspondientes a los productos farmacéuticos que se señalan en el anexo adjunto.
- 2.- La nueva razón social deberá consignarse claramente en los rótulos de los envases, folleto de información al profesional, folleto de información al paciente y especificaciones de producto terminado, según corresponda, del producto en todas las series o lotes que se fabriquen con posterioridad a la presente resolución, sin perjuicio de cumplir lo dispuesto en el artículo N° 74 del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos. Para lo anterior, tendrá un plazo de 6 meses a contar de la fecha de la presente resolución para actualizar la información en los anexos, sin necesidad de solicitar expresamente esta modificación al Instituto.
- 3.- DÉJASE ESTABLECIDO que a contar de la fecha de la presente resolución se otorga un plazo impostergable de 6 meses para agotar stock del material de envase y empaque en cuyos rótulos se señala las condiciones anteriormente autorizadas.
- 4.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información para la emisión de esta modificación al registro sanitario, corresponde a la entregada por el solicitante, el cual se hace responsable de la veracidad de los documentos que adjunta, conforme a lo dispuesto en el Artículo 210° del Código Penal y que la información proporcionada corresponde a los antecedentes requeridos para la presente modificación de acuerdo a la normativa vigente y los requisitos técnicos establecidos por este Instituto, los que deberán estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.
- 5.- DÉJASE ESTABLECIDO que la modificación podrá ser implementada de forma inmediata a la recepción de esta resolución. Si esta Agencia detecta en forma posterior a la emisión del presente documento que los antecedentes aportados no son suficientes o que la modificación puede afectar la seguridad, eficacia y/o calidad del producto, el titular deberá hacer retiro inmediato de los lotes involucrados.







Q.F. Andrea Pando Seisdedos

JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO DE AUTORIZACIONES Y REGISTRO SANITARIO



N° Ref: ML1280417/19

## Resolución Exenta RW N° 29798/19

Santiago, 30 de diciembre de 2019

### ANEXO DE PRODUCTOS

## REGISTRO - NOMBRE DEL PRODUCTO

- F-15089/15 TOBREX UNGÜENTO OFTÁLMICO 0,3%
- F-15433/16 DUOTRAV SOLUCIÓN OFTÁLMICA
- F-15471/16 NEVANAC SUSPENSIÓN OFTÁLMICA 0,1%
- F-1798/19 AZOPT SUSPENSIÓN OFTÁLMICA 1%
- F-21735/15 SIMBRINZA SUSPENSIÓN OFTÁLMICA
- F-23096/16 PAZEO SOLUCIÓN OFTÁMICA 0,7% (OLOPATADINA)
- F-3241/15 BETOPTIC SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL 0,5%
- F-720/18 PATANOL SOLUCIÓN OFTÁLMICA 0,1% (OLOPATADINA CLORHIDRATO)
- F-7959/16 BETOPTIC S SUSPENSIÓN OFTÁLMICA 0,25% (BETAXOLOL CLORHIDRATO)
- F-8039/16 TOBRADEX UNGÜENTO OFTÁLMICO
- F-8043/16 TOBRADEX SUSPENSIÓN OFTÁLMICA
- F-9089/16 TRAVATAN SOLUCIÓN OFTÁLMICA 0,004%