## Johnson & Johnson de Chile S.A.

Cerro Colorado N°5240, torre 1, piso 9 Las Condes, Santiago, Chile tel. 232840500



Santiago, 2022

## A Quién corresponda

Por medio de la presente, Johnson & Johnson de Chile S.A. declara que los productos DUROGESIC, autorizados por el Instituto de Salud Pública (ISP) mediante los nombres: DUROGESIC SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO MATRICIAL 50 mcg/hora Reg. ISP N° F-15659 y DUROGESIC SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO MATRICIAL 25 mcg/hora, Reg. ISP N° F-15658, corresponden a los primeros registros sanitarios autorizados en Chile para el principio activo Fentanilo en forma farmacéutica Sistema terapéutico transdérmico (o parche transdérmico) lo que les da la condición de innovadores para esa forma farmacéutica. Adicionalmente informamos que las formas farmacéuticas transdérmicas no tienen exigencia de demostración de bioequivalencia en Chile. La información antes mencionada puede ser corroborada en la página web del ISP: http://registrosanitario.ispch.gob.cl/

Atentamente,

Q.F. Denisse Ovalle J.

Directora Técnica

Gerente de Asuntos Regulatorios

Johnson & Johnson de Chile S.A.

Denisse

Jimenez

Digitally signed by Denisse Andrea Ovalle DN: c=U5, o=JNJ, ou=Subscribers,

Andrea Ovalle CO-Denisse Andrea Ovalle America Co-Denis Co-Deni

this document. Date: 2021 04.28 15:46:39 -04'00' Adobe Acrobat DC versi 2015.006.30527