

N° Ref: MA1532991/21

Resolución Exenta RW N° 4371/21

Santiago, 22 de febrero de 2021

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de Galenicum Health Chile S.P.A., ingresada bajo la referencia N° MA1532991 de fecha 25 de enero de 2021, por la que solicita para el producto farmacéutico TOPIVITAE COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 25 mg (TOPIRAMATO), registro sanitario N° F-22381/21; el Informe Técnico N° 268, emitido por la Sección Biológicos/Calidad Farmacéutica.

CONSIDERANDO: PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 25 de enero de 2021, se solicitó modificación del periodo de eficacia para el producto farmacéutico mensionado; SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación N°2021012594151163, 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 N° 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 N° 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta N° 191 de 05 de febrero de 2021, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

- 1.- AUTORÍZASE para el producto farmacéutico TOPIVITAE COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 25 mg (TOPIRAMATO), registro sanitario N° F-22381/21, concedido a Galenicum Health Chile S.P.A., un periodo de eficacia de: 36 Meses, Almacenado a no más de 25°C, envasado en Blister de PVC/PE/PVDC blanco opaco / Aluminio impreso , en estuche de cartulina impresa que contiene folleto de información al paciente; y
- 2.- El nuevo período de eficacia deberá consignarse claramente en los rótulos del producto, indicando como "Fecha de Vencimiento", el mes y año de expiración de la eficacia del producto, en todas las series o lotes que se fabriquen con posterioridad a la presente resolución.
- 3.- DÉJASE ESTABLECIDO que el titular del registro tendrá un plazo de 6 meses a contar de la fecha de la presente resolución para actualizar la información en los anexos del registro que así lo requieran, sin necesidad de solicitar expresamente esta modificación al Instituto.
- 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.



- Jecepter of



Q.F. Jorge Chávez Arrue PhD

JEFE(S) SUBDEPARTAMENTO DE REGISTRO SANITARIO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS BIOEQUIVALENTES