

AAA/GZR/shl No Ref.:MA1009839/18 MODIFICA A ASCEND LABORATORIES S.p.A., RESPECTO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO OLMEPRESS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 40 mg (OLMESARTAN MEDOXOMILO), REGISTRO SANITARIO Nº F-22759/16

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 25192/18

Santiago, 29 de noviembre de 2018

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de Ascend Laboratories S.P.A., por la que solicita modificación del período de eficacia para el producto farmacéutico OLMEPRESS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 40 mg (OLMESARTAN MEDOXOMILO), registro sanitario NºF-22759/16; el Informe Técnico Nº 2908, emitido por la Unidad de Metodologías Analíticas/Calidad y Equivalencia Farmacéutica; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96º 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 59º letra b) y 61º letra b), del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 292 de 12 de febrero de 2014 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

1.- AUTORÍZASE para el producto farmacéutico **OLMEPRESS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 40 mg (OLMESARTAN MEDOXOMILO)**, registro sanitario Nº F-22759/16, concedido a Ascend Laboratories S.P.A., un Período de eficacia de:

36 meses, almacenado a no más de 25°C en estuche de cartulina impreso o etiquetado que contiene blister pack de PVC - PVDC / aluminio impreso o frasco PEAD rotulado más folleto de información al paciente, todo debidamente sellado.

- 2.- El nuevo período de eficacia aprobado 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 la información evaluada en la solicitud para la aprobación 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 Art.210° del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.
- 4.- 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.

ANÓTĘŚĘ Y COMUNIQUESE

IEFA SUBDEPFO. REGISTRO AUTORIZACIONES SANITARIAS

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE Q.F. PATRICIA CARMONA SEPÚLVEDA

JEFA SUBDEPARTAMENTO DE AUTORIZACIONES Y REGISTRO SANITARIO DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

Transcrito Fielmente

Ministro de Fe

DISTRIBUCIÓN: INTERESADO LICO

Av. Marathon 1.000, Ñuñoa, Santiago Casilla 48, Correo 21 - Código Postal 7780050 Mesa Central: (56) 22575 51 01

Informaciones: (56) 22575 52 01