

Nº Ref.:BF1188862/19

MBB

**RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 24823/19**

Santiago, 29 de octubre de 2019

**VISTO ESTOS ANTECEDENTES:** La presentación realizada por EUROFARMA CHILE S.A. de fecha 10 de junio de 2019 por la que solicita aprobación de resultados de estudio de bioequivalencia/bioexención, referencia BF1188862, para el producto farmacéutico DESVE COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 50 mg (DESVENLAFAXINA), registro sanitario Nº F-24399/18; El informe técnico ITEC Nº 412, de fecha 24 de octubre de 2019 y el informe IVPP Nº 801, de fecha 9 de octubre de 2019, ambos del Subdepartamento de Biofarmacia y Equivalencia Terapéutica;

**TENIENDO PRESENTE:** lo dispuesto en el artículo 96º del Código Sanitario; el Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos de Uso Humano, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010, del Ministerio de Salud; los Decretos Exentos Nº27 y Nº500 de 2012, y sus modificaciones; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b) del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1º, 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:

**R E S O L U C I Ó N**

1.- **APRUÉBASE** los resultados del estudio de bioequivalencia/bioexención del producto farmacéutico DESVE COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 50 mg (DESVENLAFAXINA), registro sanitario Nº F-24399/18, concedido a EUROFARMA CHILE S.A.

2.- **DÉJASE CONSTANCIA** que los resultados aprobados son válidos sólo para la fórmula autorizada en la resolución Nº 25565, de fecha 4 de diciembre de 2018, rectificadas en resolución RW Nº 24789, de fecha 28 de octubre de 2019 fabricado por Eurofarma Laboratorios S.A., ubicado en Rodovia Castelo Branco, Nº 3565, Km 35,6, Itapevi, Sao Paulo, Brasil.

3.- **OTÓRGUESE** la condición de equivalente terapéutico.

4.- **INDÍQUESE** que los rótulos del folleto de información al paciente e información al profesional del producto indicado, deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo autorizado en el registro sanitario y sólo podrán modificarse en lo referente a la materia que trata la presente resolución.

5.- **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.

6.- **ESTABLÉCESE** que el proceso de fabricación quedará sujeto a la fiscalización de la mantención del estatus validado otorgado en la presente resolución.

**ANÓTESE Y COMUNÍQUESE**

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE  
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS  
SUBDEPARTAMENTO BIOFARMACIA  
EQUIVALENCIA TERAPÉUTICA

**JEFATÁLEXIS ACEITUNO ÁLVAREZ PhD**  
**JEFE SUBDEPARTAMENTO BIOFARMACIA Y EQUIVALENCIA TERAPÉUTICA**  
**DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS**  
**INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE**

**DISTRIBUCIÓN:**  
INTERESADO  
ARCHIVO ANAMED