

### **RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 9006/15**

Santiago, 3 de junio de 2015

**VISTO ESTOS ANTECEDENTES:** la solicitud de D. Claudio González Larenas, Responsable Técnico y D. Roberto Guillermo Vega Fernandez, Representante Legal de Laboratorio Pasteur S.A., ingresada bajo la referencia Nº N651587, de fecha de 2 de abril de 2015, mediante la cual solicita la renovación del registro sanitario del producto farmacéutico FERRIGOT SOLUCIÓN GOTAS ORALES (SULFATO FERROSO); el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 1286290, emitido por Instituto de Salud Pública; y

#### **CONSIDERANDO:**

**PRIMERO:** Que, mediante la presentación de fecha 2 de abril de 2015, de D. Claudio González Larenas, Responsable Técnico y D. Roberto Guillermo Vega Fernandez, Representante Legal de Laboratorio Pasteur S.A., se solicitó la renovación del registro sanitario del producto farmacéutico FERRIGOT SOLUCIÓN GOTAS ORALES (SULFATO FERROSO), concedido por este Instituto de Salud Pública mediante la resolución exenta Nº 634, de fecha 20 de abril de 1982.

**SEGUNDO:** Que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 1286290, emitido por Instituto de Salud Pública con fecha 2 de abril de 2015;

**TENIENDO PRESENTE:** lo dispuesto en el artículo 96º del Código Sanitario, el artículo 12º 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 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:

## RESOLUCIÓN

1. **RENUÉVASE** a nombre de Laboratorio Pasteur S.A., el registro sanitario del producto farmacéutico que a continuación se indica:

Nombre del Producto	Nº Registro Anterior	Nº Registro Renovado	Fecha de Renovación
FERRIGOT SOLUCIÓN GOTAS ORALES (SULFATO FERROSO)	F-6393/10	F-6393/15	20-04-2015

2. La presente resolución sólo consigna la modificación del Nº de Registro Sanitario, manteniendo vigente las menciones aprobadas en el registro anterior, de modo que toda otra modificación debe ser expresamente autorizada.

La presente resolución podrá ser validada en www.ispdocel.ispch.cl con el siguiente identificador: Código de Verificación: 486ED00BDDFAABC303257E590073BA23



3. La renovación del presente registro sanitario vence el 20 de abril de 2020, de acuerdo a la fecha de inscripción del registro, para lo cual el titular del registro sanitario deberá solicitar su renovación entre los 90 días previo al vencimiento del registro, señalado en la presente resolución.

## **ANÓTESE Y COMUNÍQUESE**



Basel Format P

Q.F. GUISELA ZURICH RESZCZYNSKI
JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

La presente resolución podrá ser validada en www.ispdocel.ispch.cl con el siguiente identificador: Código de Verificación: 4B6ED00BDDFAABC303257E590073BA23

' AVDA, MARATHON 1000 – FONOS: 480021 - 29
CASILLA 48 – DIREC. TELEG. "BACTECHILE"
S A N T I A G O

DEFARTAMENTO CONTROL NACIONAL EMZ/XGF/rbv Ref. 2479/81 15 - 04 - 82

SANTIAGO.

0604

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación del Químico Farmacéu tico D. ROBERTO VEGA FERNANDEZ, Director Técnico y en representación de la firma HUHBERTO VEGA ROJAS a HIJOS por la que solicita autorización y Registro del producto farmacéutico: HULFATO FERROSO GOTAS, para los efectos de su fabricación y venta en el país; el Informe Técnico respecti-

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del Código Sanitario, Decreto con Fuerza de Ley No 725 de 1968; del Reglemento de Froductos Farmacéuticos, Alimentos de Uso Médico y Cosméticos y del Reglemento de — Farmacias, Droguerias, Almacenes Farmacéuticos, y Botiquines Autorizados, aprobados por los Decretos Supremos Nas. 471 de 1971 y 428 de 1975, respectivemente, embos del Ministerio de Salud, y en uso de las facultades que me confieren la letra b) del Art. 392 del Decreto Ley Nº 2765 de — 1979, el Decreto Supremo Nº 79 de 1980 del Ministerio de Salud y la Resolución Nº 027 de 1980 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

## RESOLUCIÓN

7.- AUTORIZASE a la firme HUMBERTO VEGA ROJAS e HIJOS propietaria del Laboratorio de Producción FASTEUR ubicada en calle Serrado Nº 568 de la ciudad de Concepción, para fabricar y vender el producto farmacéutico : SULPATO FERROSO GOPAS.

2.- INSCRIBAGE el producto que por la presente Resolución se au toriza, bajo el No 17.450 del Registro Nacional de Froductos Farmacéuticos, Alimentos de Uso Médico y Cosmeticos, en las condiciones que se in dican:

a) La formula mutorizada corresponde à la siguiente composición y en la forma que se senala:

Cada ml de gotas contiene :

Sulfato Ferroso Heptahidratado

125

MS

Período de eficacia:

12 мевев

Presentación : Estuche de cartulina con frasco-gotario ámbar de 15 ml y 30 ml.

Condición de venta : "BAJO RECETA MEDICA EN ESTABLECIMIENTOS TIPO A".

b) Los rótulos de los envases autorizados deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo aceptado en el anexo timbrado de la presente Resolución, copia del cual se adjunta a ella para su cumplimiento, sin perjuicio de respetar además lo dispuesto en el Art. 37º del Reglamento de Productos Farmacéuticos, Alimentos de - Uso Médico y Cosméticos.

5.- DEJASE ESTABLECIDO que si el Laboratorio desea aumentar el período de eficacia, deberá presentar Estudios de Estabilidad que avalen el período de eficacia solicitado.

ANOTESE Y COMUNIQUESE..

ORA. RAQUET GONZALEZ DIEZ JEPE DETARTAMENTO CONTROL NACIONAL INSTITUTO DE SALUD FUBLICA DE CHILE

## DISTRIBUCION:

Interesado

- Sub-Depto. Quimico Analítico

- Sub-Depto. Autoriz. Registro

- Archivo

Transcrito fielmente Sergio Mellado Erices Ministro fe

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL AVDA, MARATHON 1000 - FONOS: 490021 - 29 CASILLA 48 - DIREC. TELEG. "BACTECHILE" SANTIAGO

1584 17 MAR 1983 \*

EMZ/CAO/VCY 14-111-83 Ref: 348/83

SANTIAGO.

 $0\,5\,0\,3$ VOVO VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación del Químico-Farmacéutico D. Fernando Mella Gajardo, en representación de la firma Humberto Vega Rojas e Hijos, por la que solicita autorización para denominar con el nombre de fantasía "FERRIGOT" al producto farmacéutico SULFATO FERROSO GOTAS, Registro Sanitario No 17450; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del Código Sanitario, Decreto con Fuerza de Ley NO 725 de 1968; del Re glamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéutiglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmaceuticos, Alimentos de Uso Médico y Cosméticos y del Reglamento de Farmacias, Droquerías, Almacenes Farmacéuticos y Botiquines Autorizados, aprobados por los Decretos Supremos Nas. 435 de 1981 y 162 de
1982, respectivamente, ambos del Ministerio de Salud y en uso de las facultades que me confieren la letra b) del Art. 390 del Decre
to Ley Nº 2763 de 1979, el Decreto Supremo Nº 79 de 1980 del Minis
terio de Salud y la Resolución Nº 027 de 1980 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

#### 3 0 L

1.- AUTORITASE a la firma Humberto Vega -Rojas e Hijos, propietaria del Laboratorio de Producción PASTEUR, ubicada en calle Serrano No 568 de la ciudad de Concepción, para denominar FERRIGOT GOTAS, al producto farmacéutico SULFATO FERROSO GOTAS, Registro Sanitario No 17450.

2.- DEJASE ESTABLECIDO que los rótulos de los envases autorizados deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo aceptado en el anexo timbrado de la presente -Resolución, copia del cual se adjunte a ella para su cumplimiento. Teniendo presente que este producto se individualizará primero con el nombre comercial o de fantasía FERRIGOT seguido a continuación en linea inferior e inmediata del nombre genérico SULFATO FERROSO en caracteres claramente legibles, considerando que el nombre genérico debe tener una altura no inferior al 50% del nombre comercial y estar impreso en letras mayúsculas de tipo recto, normal, de tra sos simples y nitidos, manteniendo el color de letras y el mismo fondo del nombre de fantasia; cumpliendo además con lo dispuesto - en el Art. 46º del Reglamento del Sistema Nacional de Control de -Productos Farmacéuticos, Alimentos de Uso Médico y Cosméticos.

3.- DEJASE CONSTANCIA que la marca FERRI-GOT se encuentra inscrita bajo el Nº 265.813 en el Registro de Mar cas Comerciales del Ministerio de Economía, Pomento y Reconstrucción.

Lab. Pasteur

Sub-Depto. Químico Analítico

Sub-Depto. A.R.I.

Archivo.

Transcrito flaiments LUD PUR

de Fé

Sergio Mellado Ministro

ANOTESE Y COMUNIQUESE.

DRA-RACTEL GONZALEZ DIEZ

JEFE DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL INSTITUTO DE SALUD PUBLICA DE CHILE



INSTITUTO DE SALUD PUBLICA B11-C/Ref.5185/00 28/12/00

SANTIAGO,

1013 \* -8. 2. 2001

VISTO ESTOS ANTE CEDENTES: La presentación de LABORATORIO PASTEUR S.A. por la que solicita la renovación del registro sanitario Nº17450 para el producto farmacéutico FERRIGOT SOLUCION PARA GOTAS ORALES; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones de los artículos 94° y 102° del Código Sanitario, los artículos 12° y 2° transitorio del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, Alimentos de Uso Médico y Cosméticos, aprobados por el decreto supremo N° 1876 de 1995 del Ministerio de Salud, y el artículo 39 letra b) del Decreto Ley N° 2763 de 1979, y las facultades delegadas por Resolución N°01419 del 30 de Noviembre del 2000, dicto la siguiente.

# RESOLUCION

- RENUEVASE, a partir del 7 de Abril del 2000 el registro sanitario Nº17450 del producto farmacéutico FERRIGOT SOLUCION PARA GOTAS ORALES, otorgado a Laboratorio Pasteur S.A.
- 2. En lo sucesivo, el producto quedará inscrito bajo el N°F-6393/00 en el Registro Nacional de Productos Farmacéuticos, Alimentos de Uso Médico y Cosméticos, el cual deberá señalarse en su rotulación.
- 3. La presente resolución sólo autoriza la rectificación del número, pero mantiene vigente las menciones del registro anterior, de modo que toda otra modificación debe ser expresamente autorizada.
- Se autoriza mantener la misma rotulación por un período máximo de seis meses a contar de la fecha de la presente resolución, para agotar stock.

ANOTESE Y COMUNIQUESE

DRA. Q.F. OLIVIA BENJERODT B. JEFE SUBDEPARTAMENTO DE REGISTRO INSTITUTO DE SALUD PUBLICA DE CHILE

**DISTRIBUCION:** 

- Laboratorio Pasteur S.A..

- Dirección

- Sub-Depto. Registro

- Archivo

MYA/pfm

Transcrito Fielmente Ministro de Fe

Marathon 1000 Nuñoa - Teléfono: 3507301 - Fax: 3507570



#### INSTITUTO DE SALUD PUBLICA

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL Ref.: 7622/05; ABH/abh/13.09.05

SANTIAGO, 28.10.2005 \* 009353

VISTO, estos antecedentes: la presentación de LABORATORIO PASTEUR S.A., por la que solicita renovación de registro sanitario, para los productos farmacéuticos que en la parte resolutiva se señalan; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones de los artículos 94º y 102º del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el decreto supremo Nº 1876 de 1995 del Ministerio de Salud y los artículos 37º letra b) y 39º letra b) del decreto ley Nº 2763 de 1979, dicto la siguiente:

# RESOLUCIÓN

1. RENUÉVESE, a nombre de LABORATORIO PASTEUR S.A., el registro sanitario de los productos farmacéuticos que a continuación se indican, a partir de la "Fecha de Renovación" señalada para cada producto:

Nombre del Producto	N° Registro Anterior	Nº Registro Renovado	Fecha de Renovación
GLICERINA ADULTO SUPOSITORIOS			
GLICERINA NIÑOS SUPOSITORIOS	F-6391/00	F-6391/05	19/01/05
	F-6392/00	F-6392/05	20/01/05
POMADA VITAMÍNICA TÓPICA	F-6430/00	F-6430/05	03/02/05
IBUPROFENO COMPRIMIDOS 400 MG	F-6435/00	F-6435/05	29/03/05
IBUPROFENO COMPRIMIDOS 200 MG	F-6436/00	F-6436/05	29/03/05
DIACOR SUSPENSIÓN ORAL 100 MG / 5 ML	F-6420/00	F-6420/05	
FERRIGOT SOLUCIÓN PARA GOTAS ORALES	F-6393/00	F-6393/05	08/04/05
HIPOLIXAN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 10 MG	F-3447/00		20/04/05
PRODEL JARABE 2 MG/5 ML	F-6394/00	F-3447/05	02/05/05
CLORAMPAST ÓVULOS 500 MG		F-6394/05	19/05/05
ABECIDIN ACD SOLUCIÓN PARA GOTAS ORALES	F-6439/00	F-6439/05	30/05/05
DOLPIC COMPRIMIDOS 200 MG	F-6415/00	F-6415/05	04/06/05
ÁCIDO ACETILSALICÍLICO COMPRIMIDOS 500 MG	F-4152/00	F-4152/05	05/06/05
ÁCIDO ACETILSALICÍLICO COMPRIMIDOS MASTICABI	F-6405/00   LES 100 MG	F-6405/05	28/06/05
FERRIGOT JARABE 200 MG / 5 ML	P-0400/00	F-6406/05	28/06/05
POLIVIDONA YODADA SOLUCIÓN TÓPICA 11%	F-6416/00	F-6416/05	01/07/05
POLIVIDONA YODADA POMADA TÓPICA 11%		F-6399/05	13/08/05
DIAZEPAM COMPRIMIDOS 10 MG	·	F-6400/05	13/08/05
	F-6395/00	F-6395/05	30/09/05

Marathón 1000 Ñuñoa - Casilla Correo 48 Santiago - Chile -Teléfono: 3507477 - Fax: 3507578 - www.lspch.cl



INSTITUTO DE SALUD PUBLICA

28/10/05

Nombre del Producto	N° Registro Anterior	Nº Registro Renovado	Fecha de Renovación
MELIC COMPRIMIDOS 7,5 MG	F-7124/00	F-7124/05	16/10/05
FELSOL CÁPSULAS 150 MG	F-7116/00	F-7116/05	18/10/05
CALCIUM GRANULADO AL 10%	F-6424/00	F-6424/05	27/10/05
DIACOR COMPRIMIDOS 100 MG	F-6402/00	F-6402/05	20/12/05
TIBOLONA COMPRIMIDOS 2,5 MG	F-7290/00	F-7290/05	22/12/05

- 2. La presente resolución sólo consigna la modificación del año en el Nº de Registro, manteniendo vigente las menciones aprobadas en el registro anterior, de modo que toda otra modificación debe ser expresamente autorizada.
- 3. El Nº de Registro anterior, podrá ser usado en la rotulación de los productos, por un periodo máximo de seis meses, a contar de la fecha de la presente resolución.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE

QF/YOLANDA PALACIOS ALLENDES CONTROL NACIONAL ÍNSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

## <u>DISTRIBUCIÓN</u>:

- Interesado
- Oficina de Partes
- Unidad de Procesos

UCIREN

Ref.: 7622/05 ABH/abh/13.09.05

NS<del>CRITO ITELME</del> MINISTRO DE FE DE CHILE

Marathón 1000 Ñuñoa - Casilla Correo 48 Santiago - Chile -Teléfono: 3507477 - Fax: 3507578 - www.ispch.cl

Totocopiado Poepajos



TTA/JJM/ras B11/ Ref.: 5122/06



INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

MODIFICA A LABORATORIO PASTEUR S.A. RESPECTO DEL **PRODUCTO FARMACÉUTICO FERRIGOT** SOLUCIÓN **GOTAS ORALES** PARA 125 mg/mL, REGISTRO SANITARIO Nº F-6393/05

03.01.2007\*000012 RESOLUCIÓN EXENTA Nº\_\_\_

SANTIAGO,

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de Laboratorio Pasteur S.A. por la que solicita nuevo tipo de envase para el producto farmacéutico FERRIGOT SOLUCIÓN PARA GOTAS ORALES 125 mg/mL, registro sanitario Nº F-6393/05; el Informe Técnico N° M-1111 de fecha 27 de Noviembre de 2006, emitido por la Unidad de Metodologías Analíticas; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones de los artículos 94 y 102 del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el decreto supremo Nº 1876 de 1995 del Ministerio de Salud y los artículos 37 letra b) y 39 letra b) del decreto ley Nº 2763 de 1979, y las facultades delegadas por la resolución Nº 110 de 2005, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

## RESOLUCIÓN

1.- AUTORÍZASE el nuevo tipo de envase para el producto farmacéutico FERRIGOT SOLUCIÓN PARA GOTAS ORALES 125 mg/mL, registro sanitario N° F-6393/05, concedido a Laboratorio Pasteur S.A., manteniendo los tipos de envase anteriormente autorizados.

Venta Público:

Estuche de cartulina impreso, que contiene frasco de vidrio ámbar, sódico cálcico tipo III con etiqueta impresa con tapón dosificador plástico y tapa rosca plástica de polietileno, con 15, 30 ó 50 mL de solución para gotas orales.

Envase clínico:

Caja de cartulina rotulada que contiene 25, 50, 100 y/o 200 estuches de cartulina impreso, con frasco de vidrio ámbar, sódico cálcico tipo III con etiqueta impresa con tapón dosificador plástico y tapa rosca plástica de polietileno, con 15, 30 ó 50 mL de solución para gotas orales cada uno.

Muestra médica:

Estuche de cartulina impreso, que contiene frasco de vidrio ámbar, sódico cálcico tipo III con etiqueta impresa con tapón dosificador plástico y tapa rosca plástica de polietileno, con 10 ó 15 mL de solución para gotas orales.

<u>Período de eficacia:</u>

48 meses, almacenado a no más de 25°C, para todos los envases autorizados.

- 2.- Los rótulos del producto indicado deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo autorizado en el registro sanitario.
- 3.- Las especificaciones del producto terminado deberán corresponder al anexo timbrado adjunto.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE

TUB POBLICA Control Nacion Se esado/ i.s.P Unidad de Procesos Archivo

DR. Q.F. EDUARDO JOHNSON ROJAS JEFE DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

> Transcrito Fielmente 100 6E Ministro de Fe

Av. Marathon 1.000 - Ñuñoa - Casilla 48 - Santiago - Teléfono: 350 74 77 - Fax: 350 75 78 - www.ispch.cl





Nº Ref.:N4089/10 VEY/mmr

## Resolución RW N° 7386/10

Santiago, 14 de mayo de 2010

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de Laboratorio Pasteur S.A., por la que solicita la renovación del registro sanitario F-6393/05, para el producto farmacéutico FERRIGOT SOLUCION GOTAS ORALES;

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones de los artículos 94° y 102° del Código Sanitario, el artículo 12° del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 1876 de 1995, del Ministerio de Salud, los artículos 59° letra b) y 61° letra b), del D.F.L. Nº 1 de 2005 y las facultades delegadas por Resolución Nº 2291 de fecha 27 de octubre de 2009, dicto la siguiente:

## RESOLUCIÓN

1. RENUEVASE a nombre de **Laboratorio Pasteur S.A.**, el registro sanitario del producto farmacéutico que a continuación se indica, a partir de la "Fecha de Renovación" señalada:

Nombre del Producto	Nº Registro	Nº Registro	Fecha de
	Anterior	Renovado	Renovación
FERRIGOT SOLUCION GOTAS ORALES	F-6393/05	F-6393/10	20-04-2010

- 2. La presente resolución sólo autoriza la modificación del año en el Nº de Registro, manteniendo vigente las menciones aprobadas con anterioridad, de modo que toda otra modificación debe ser expresamente autorizada.
- 3. El Nº de Registro anterior **F-6393/05** podrá ser usado en la rotulación del producto, por un periodo máximo de seis meses, a contar de la fecha de la presente resolución.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE

DR. QF. EDUARDO JOHNSON ROJAS

JEFE DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCIÓN:
INTERESADO
UNIDAD DE PROCESOS
GESTIÓN DE TRÁMITES

antid Property

Ministro de Fe

MINISTRO

DE FF