MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO, DE SALUD PUBLIÇA DE CHILE
AVEA. SARATHON 1.000 - FÓNO 239 1105
CASILLA 48-DIREC. TÉLEG. "BACTECHILE"
SANTIAGO

07.SEL95* 13874

Ref:311/95 28 / 08 / 95 SMI/XGF/EAG/mar

SANTIAGO,

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación del Químico Farmacéutico, Director Técnico, y en representación de la firma Laboratorios Recalcine S.A., por la que solicita registro del producto farmacéutico ESTRADIOL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 2 mg, para los efectos de su fabricación y venta en el país, el que será fabricado por Laboratorios Recalcine S.A. por cuenta de Pharmafina S.A., de acuerdo a convenio notarial de prestación de servicios suscrito entre las partes; el Informe Técnico respectivo; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del Código Sanitario, decreto con fuerza de ley N° 725 de 1958; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, Alimentos de Uso Nédico y Cosméticos y del Reglamento de Fermacias, Drogustías, Alemacenes Farmacéuticos y Botiquines Autorizados, aprobados por los decretos supremos N°s 435 de 1981 y 466 de 1984, respectivamente, ambos del Ministerio de Salud; y en uso de las facultades que me confieren la letra b) del Art. 39° del decreto ley N° 2763 de 1979, el decreto supremo N° 79 de 1980 del Ministerio de Salud y la Resolución N° 027 de 1980 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCION

- 1.- INSCRIBASE en el Registro Nacional de Productos Farmacéuticos, Alimentos de Uso Médico y Cosméticos bajo el N°5260-B el producto farmacéutico ESTRADIOL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 2 mg, a nombre de la firma Pharmafina S.A., para los efectos de su fabricación y venta en el país, en las condiciones que se indican:
- a) Este producto será fabricado como producto terminado envasado y distribuído por el Laboratorio de Producción de propiedad de la firma Laboratorios Recalcine S.A., ubicado en Avda. Vicuña Nackenna Nº 1094, por cuenta de la firma mandante Pharmafina S.A., como propietaria del registro sanitario.
- b) La fórmula aprobada corresponde a la siguiente composición y en la forma que se señala:

Cada comprimido recubierto contiene:

Múcleo
Estradiol
Polividona
Lactosa monohidrato
Almidón de maís
Almidón glicolato de sodio
Talco
Estearato de magnesio

2,000 mg + 5% exceso

Recubrimiento
Hidroxipropilmetilcelulosa
Etilcelulosa
Dietilftalato
Talco
*Recubrimiento polimérico blanco
(Opalux Blanco K-1-7000-S)

^{*}Compuesto por: hidroxipropilmetilcelulosa y dióxido de titanio

- c) Período de eficacia: 36 meses
- d) Presentación: Estuche de cartulina impresa que contiene 30 comprimidos en blister de PVC y aluminio impreso.

Muestra Médica: Estuche de cartulina impresa que contiene 7 y 30 comprimidos en blister de PVC y aluminio impreso.

- e) Condición de venta: "BAJO RECETA NEDICA EN ESTABLECIMIENTOS TIPO A"
- 2.- Los rótulos de los envases aprobados, 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 lo dispuesto en el Art. 46° del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, Alimentos de Uso Médico y Cosméticos.
- 3.- Las especificaciones de calidad del producto terminado deberán conformar al anexo timbrado adjunto y cualquier modificación deberá comunicarse oportunamente a este Instituto.
- 4.- La firma Laboratorios Recalcine S.A., se responsabilizará del almacenamiento y del control de calidad de materias primas, material de envase-empaque, producto en proceso y terminado envasado, debiendo inscribir en el Registro General de Fabricación las etapas ejecutadas, con sus correspondientes boletines de análisis, sin perjuicio de la responsabilidad que le compete a la firma mandante Pharmafina S.A., como propietaria del registro sanitario.
- 5.- ESTABLECESE que el producto farmacéutico autorizado por la presente Resolución, queda sometido al régimen de Control de Serie, debiendo pagar por cada partida o lote el arancel correspondiente para proceder a su distribución o venta a cualquier título.
- 6.- La prestación de servicios autorizada deberá figurar en los rótulos, individualizando con su nombre y dirección a la firma fabricante, debiendo anotar además el N° de partida o lote correspondiente.
- 7.- Laboratorios Recalcine S.A., deberá comunicar a este Instituto la comercialización de la primera partida o serie que se fabrique de acuerdo a las disposiciones de la presente Resolución, adjuntando una muestra en su envase definitivo.

DR. Q.F. CARLOS ALVAREZ MAC-LEAN JEFE DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL INSTITUTO DE SALUD PUBLICA DE CHILE

DISTRIBUCION:

- Lab. Recalcine S.A.
- Pharmafina S.A.
- Sub-Depto. Q. Analítico
- Sub-Depto. A.R.I.
- Archivo.

Transcrato Michelia WINGER Middletto Forgula STIGHT DE PARTS