

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDEPARTAMENTO DE BIOFARMACIA Y BIOEQUIVALENCIA

B FBG / CBM / PMR

Ref.: 8980/14

RESOLUCION	EXENTA Nº		
SANTIAGO.	N38N	n 2 n 2	2016

VISTOS ESTOS ANTECEDENTES: La presentación de fecha 15 de octubre de 2014, por la que solicita aprobación de resultados de estudio de bioequivalencia para demostrar equivalencia terapéutica para el producto farmacéutico CIBLEX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 30 mg (Mirtazapina), registro sanitario Nº F-9773 perteneciente a LABORATORIOS LAFI LTDA.; los informes técnicos ITEC Nº 66-2015, e IVPP Nº 492-2015, ambos del Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia; y

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, del Ministerio de Salud; las guías técnicas G-BIOF 01 y G-BIOF 02 oficializada mediante Resolución Exenta N° 4886 de 2008, del Instituto de Salud Pública; 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.- APRUÉBASE los resultados del estudio de bioequivalencia del producto farmacéutico CIBLEX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 30 mg (Mirtazapina), registro sanitario N° F-9773 perteneciente a LABORATORIOS LAFI LTDA.
- DÉJASE CONSTANCIA que los resultados aprobados son válidos sólo para la fórmula autorizada en la resolución exenta RW Nº 16779 de fecha 11 de agosto de 2014, fabricada por LABORATORIOS RECALCINE S.A. ubicado en Avenida Carrascal 5650 , Quinta Normal, Santíago.
- OTÓRGASE la condición de equivalente terapéutico.
- CANCELESE la autorización al fabricante Laboratorios Lafi Ltda.
- 5.- 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

Q.F. JORGE-CHÁVEZ ARRUÉ, Ph.D.

JEFE(S) SUBDEPARTAMENTO BIOFARMACIA Y BIOEQUIVALENCIA DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

RITO FIELMENTE

DISTRIBUCIÓN:

- Interesado/ - UCD

Av. Marathon 1.000, Ñuñoa, Santiago Casilla 48. Correo 21 - Código Postal 7780050 Mesa Central: (56 2) 2575 51 01 Informaciones: (56 2) 2575 52 01 www.ispch.cl