

N° Ref: MA1406267/20

Resolución Exenta RW Nº 16996/20

Santiago, 13 de julio de 2020

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de Exeltis Chile S.P.A., ingresada bajo la referencia Nº MA1406267 de fecha 23 de junio de 2020, por la que solicita para el producto farmacéutico EVERPRESSIN SOLUCIÓN INYECTABLE 1 mg/5mL, registro sanitario Nº F-24978/19; el Informe Técnico Nº 1471, emitido por la Sección Biológicos/Calidad Farmacéutica.

CONSIDERANDO: PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 23 de junio de 2020, se solicitó modificación del periodo de eficacia para el producto farmacéutico mencionado; SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación N°2020062300640789, emitido por Tesorería General de la República; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96° del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo N° 3 de 2010, del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59° letra b) y 61° letra b), del Decreto con Fuerza de Ley N° 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta N° 56 de 11 de enero de 2019, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

- 1.- AUTORÍZASE para el producto farmacéutico EVERPRESSIN SOLUCIÓN INYECTABLE 1 mg/5mL, registro sanitario N° F-24978/19, concedido a Exeltis Chile S.P.A., un periodo de eficacia de: 36 meses, almacenado entre 2°C y 8°C, envasado en frasco ampolla de vidrio tipo I incoloro, con tapón de goma de bromobutilo y capuchón de aluminio con cierre de plástico. Incluye folleto de información al paciente, todo debidamente sellado y rotulado en estuche de cartulina impresa.
- 2.- El nuevo período de eficacia 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 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.
- 4.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información para la emisión 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 Artículo 210° del Código Penal y que la información proporcionada corresponde a los antecedentes requeridos para la presente modificación de acuerdo a la normativa vigente y los requisitos técnicos establecidos por este Instituto, los que deberán estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.

Agencia
Nacional de
Medicamentos
Incorpora Firma
Avanzada
Avanzada
CHILE

Aleman f



Q.F. ALEXIS ACEITUNO ÁLVAREZ PhD

JEFE SUBDEPARTAMENTO BIOFARMACIA Y EQUIVALENCIA TERAPÉUTICA