

Ref.: 1630/21

JMR/mms

**APRUEBA INFORME DE CUMPLIMIENTO DE ACTIVIDADES DE  
FARMACOVIGILANCIA**

**RESOLUCIÓN EXENTA N° \_\_\_\_\_/**

**SANTIAGO, 1147 24.03.2021**

**VISTO ESTOS ANTECEDENTES**

- Lo dispuesto en la Resolución Exenta N° 200 de 20 de enero de 2015, que homologa el arancel de prestaciones que realiza el departamento Agencia Nacional de Medicamentos, aprobando la prestación "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia", bajo el código 4190001.
- La presentación formal de GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA., de fecha 09 de marzo de 2021 emitida bajo la referencia N° 1630/21, por la cual solicita la prestación "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia".

**CONSIDERANDO**

- Los antecedentes presentados a este Instituto, por GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA., y que constan en los Registros y/o Bases de Datos del Subdepartamento de Farmacovigilancia de la Agencia Nacional de Medicamentos de este Instituto, sobre las materias atinentes a cada una de las actividades propias del "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia".
- La evaluación técnica de fecha 21 de marzo de 2021, correspondiente a la información a la que alude el punto anterior, con la cual se elabora el "Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia" N° 2103-088.

**TENIENDO PRESENTE**

Las disposiciones de los artículos 94° y 102° del Código Sanitario; los artículos 218 a 220 del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos de Uso Humano, aprobado por el Decreto Supremo Núm. 3 de 2010, del Ministerio de Salud; lo dispuesto en el artículo 11 de la Norma General Técnica N°140 sobre Sistema nacional de Farmacovigilancia de los Productos Farmacéuticos de Uso Humano, aprobada por resolución N°381 de 20 de junio de 2012, la Resolución N°1287 de 24 de mayo de 2012, la Resolución 1651 de 20 de mayo de 2015 y lo dispuesto en la Resolución N° 191 del 05 febrero de 2021, dicto la siguiente:

---

Subdepartamento de Farmacovigilancia  
cenimef@ispch.cl Teléfonos: 22 575 5610 / 22575 5469  
Edición: 29-05-2019 Versión: 1

## RESOLUCIÓN

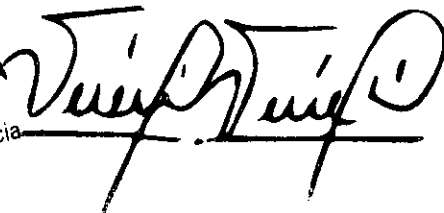
1.- **APRUEBASE** el Informe de Cumplimiento de Actividades de Farmacovigilancia N° 2103-088 de GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA., detallado en el anexo foliado adjunto.

2.- **ENTIÉNDASE** el mencionado anexo como parte integral de esta resolución.

Por delegación del Director del Instituto de Salud Pública de Chile.

### ANÓTESE Y COMUNÍQUESE AL INTERESADO

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA  
Departamento ANAMED  
Subdepartamento Farmacovigilancia



QF. VERÓNICA VERGARA GALVÁN  
JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO FARMACOVIGILANCIA  
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS  
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

### DISTRIBUCIÓN

- GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.
- SECCIÓN GESTIÓN DOCUMENTAL

MINISTRO  
DE FÉ



Transcrito fielmente  
Ministro de Fe  
Sharon Becerra Calderon

Ref.: 1630/21  
JMR/mms

ANEXO "INFORME DE CUMPLIMIENTO DE ACTIVIDADES DE FARMACOVIGILANCIA"

RESOLUCIÓN EXENTA Nº \_\_\_\_\_/

Nº correlativo SDFV: 2103-088

SANTIAGO, 1147 24.03.2021

El presente documento informa el desempeño de GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA., en relación al cumplimiento de las actividades de Farmacovigilancia establecidas por la normativa vigente.

| Actividades                                                                                                                                                                                                                                  | Estado de cumplimiento   |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Tener un responsable de Farmacovigilancia                                                                                                                                                                                                    | Cumplimiento total       |
| Notificar las sospechas de reacciones adversas de las que tomen conocimiento que afecten a sus productos, de acuerdo a lo establecido en la Resolución Exenta Nº 1287/12, 1651/15; o en su defecto aquellas que las reemplacen o modifiquen. | Cumplimiento total *     |
| Someter oportunamente de acuerdo a la normativa vigente, los Planes de Manejo de Riesgo (PMR) solicitados por el Instituto de Salud Pública mediante resolución.                                                                             | Cumplimiento total **    |
| Someter oportunamente de acuerdo a la normativa vigente, los Informes Periódicos de Seguridad (IPS) solicitados por el Instituto de Salud Pública mediante resolución.                                                                       | Cumplimiento parcial *** |

\*Periodo evaluado: marzo 2020 - febrero 2021. 12/12 envío oportuno.  
\*\*Periodo evaluado: marzo 2020 - febrero 2021. 4/4 envío oportuno.  
\*\*\* Periodo evaluado: marzo 2020 - febrero 2021. 14/16 envío oportuno, 1/16 envío inoportuno (IPS asociado a Reg. Sanitario F-24594/19), 1/16 no enviado (IPS asociado a Reg. Sanitario B-2597/16).

Se extiende este informe a solicitud de GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA., para ser presentado exclusivamente en procesos de licitación.

*Este anexo es válido solo si se presenta junto con la respectiva resolución aprobatoria original.  
Vigencia de 30 días hábiles a contar de la fecha de la resolución.*

Subdepartamento de Farmacovigilancia  
cenimef@ispch.cl Teléfonos: 22 575 5610 / 22575 5469  
Edición: 29-05-2019 Versión: 1