

GZR/FKV/shl Nº Ref.:ML893545/17 MODIFICA A TECNOFARMA S.A., RESPECTO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL, REGISTRO SANITARIO Nº F-18935/16

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 18678/17

Santiago, 27 de septiembre de 2017

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de Tecnofarma S.A., por la que solicita ampliación de procedencia para el producto farmacéutico DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL, registro sanitario N°F-18935/16;

CONSIDERANDO: Que, la prestación solicitada es avalada por un convenio entre Tecnofarma S.A. y Amedrugs Corporation S.A., un convenio entre Adium Pharma S.A. y Amedrugs Corporation S.A. y GMP de Adium Pharma S.A., emitido por la autoridad sanitaria de Uruguay, toda la documentación presentada está vigente y debidamente legalizada; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96º del Código Sanitario; 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 1, 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.- AUTORÍZASE la ampliación de procedencia desde Adium Pharma S.A., por cuenta de Amedrugs Corporation S.A., ambas ubicadas en Ruta 8, Km 17,500 local 320 de Zonamerica, Montevideo, Uruguay, siendo esta última empresa quien realizará la logística de exportación para el producto farmacéutico **DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL**, registro sanitario NºF-18935/16, concedido a Tecnofarma S.A., manteniendo la procedencia y demás condiciones anteriormente autorizadas en el registro sanitario.
- 2.- Los rótulos del producto indicado deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo autorizado en el registro sanitario y sólo podrán modificarse en lo referente a la materia que trata la presente resolución.
- 3.- Tecnofarma S.A., como titular se responsabilizará de la calidad del producto que importa, debiendo efectuar las operaciones analíticas correspondientes antes de su venta o distribución en el laboratorio de control de calidad autorizado en el registro sanitario.
- 4.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información evaluada en la solicitud para la aprobación 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 Art.210° del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.

JEFA (S) SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

Q.F. PATRICIA CARMONA SEPÚLVEDA

JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

crito Fielmente

finistro de Fe

MINISTRO

DISTRIBUCIÓN: INTERESADO GESTIÓN DE TRÁMITES

Av. Marathon 1.000, Ñuñoa, Santiago Casilla 48, Correo 21 - Código Postal 7780050 Mesa Central: (56) 22575 51 01 Informaciones: (56) 22575 52 01 www.ispch.cl



JON/TCM/LVC/pgg Nº Ref.:MA743404/16 MODIFICA A TECNOFARMA S.A., RESPECTO DOLGENAL SOLUCION PRODUCTO FARMACÉUTICO (KETOROLACO mL INYECTABLE 30 mg/1SANITARIO **REGISTRO** TROMETAMINA), F-18935/11

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 6184/16

Santiago, 29 de marzo de 2016

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de Tecnofarma S.A., por la que solicita nueva metodología analítica para el producto farmacéutico DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL (KETOROLACO TROMETAMINA), registro sanitario NºF-18935/11; el Informe Técnico Nº802, emitido por la Unidad de Metodologías Analíticas:

CONSIDERANDO: Primero: Que, la vía de administración del producto es intravenosa e intramuscular; Segundo: Que, las especificaciones de producto terminado no considera el ensayo de la determinación del material particulado, lo cual es una exigencia conforme a la Guía de especificaciones de producto terminado Resolución exenta Nº12166 que establece que el ensayo de material particulado se realiza en todas las preparaciones inyectables de uso intravenoso y debe cumplir con las farmacopeas oficiales o con la Circular Nº 007/85 del ISP; Tercero: Que, debe presentar una modificación de las especificaciones de producto terminado y metodología analítica incorporando el ensayo de material particulado, cancelando el arancel correspondiente; y,

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96º del Código Sanitario; 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 1, 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.- AUTORÍZASE la metodología analítica (sin código) para el producto farmacéutico DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL (KETOROLACO TROMETAMINA), registro sanitario NºF-18935/11, concedido a Tecnofarma S.A..
- 2.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información evaluada en la solicitud para la aprobación 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 Art.210° del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE

JEFA SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

MINISTRO

DE FE

DRA. Q.F. HELEN ROSENBLUTH LÓPEZ JEFA SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS **DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS** INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCIÓN: INTERESADO

Transcrito Fielmente CONONO Ministro de Fe

Av. Marathon 1.000, Ñuñoa, Santiago Casilla 48, Correo 21 - Código Postal 7780050 Mesa Central: (56) 22575 51 01 Informaciones: (56) 22575 52 01 www.ispch.cl



MODIFICA A TECNOFARMA S.A., RESPECTO DE LOS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS QUE SE SENALAN EN ANEXO ADJUNTO

Nº Ref.:ML348412/12 GCHC/VEY/shl

Resolución Exenta RW Nº 6647/12

Santiago, 13 de abril de 2012

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de Tecnofarma S.A., por la que solicita ampliación de distribuidor para los productos farmacéuticos que se señalan en anexo adjunto; 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 3 de 2010 del Ministerio de Salud y los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del D.F.L. Nº 1 de 2005, y las facultades delegadas por la Resolución Exenta 334 del 25 de febrero de 2011 y Nº 597 del 30 de marzo de 2011, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

- 1.- AUTORÍZASE la ampliación de distribuidor para los productos farmacéuticos los que se señalan en anexo adjunto, concedidos a Tecnofarma S.A., los que en adelante serán distribuidos por Droguería Novofarma Service S.A., ubicada en Víctor Uribe N° 2280, Quilicura, Santiago, de acuerdo a convenio vigente entre las partes.
- 2.- MANTÉNGASE la autorización otorgada a Droguería de Laboratorio Volta S.A. y/o Droguería Pharma Investi de Chile S.A., para distribuir los productos farmacéuticos mencionados en anexo.
- 3.- Los rótulos de los productos indicados deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo autorizado en los registros sanitarios y sólo podrán modificarse en lo referente a la materia que trata la presente resolución.

ANÓTESE Y COMUNIQUESE

IEFA SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONAL DE MEDICAMENTOS

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTO PER SALUD PROPERTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

<u>DISTRIBUCIÓN</u>: INTERESADO UNIDAD DE PROCESOS GESTIÓN DE TRÁMITES

> Transcrito Fielmente Ministro de Fe



(Cont. Res. Mod. ML348412)

Nº Ref.:ML348412/12 GCHC/VEY/shl

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 6647/12

Santiago, 13 de abril de 2012 REGISTRO - NOMBRE PRODUCTO

F-10285/11 - CARDIOXANE LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 500 mg F-10373/11 - URAZOL COMPRIMIDOS 5 mg F-16151/07 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 750 mg F-176338/09 - NABILA COMPRIMIDOS 0,25 mg F-177822/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17826/09 - NABILA COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 10 mg F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS 10 mg F-18932/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18911/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3329/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-3829/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-513/09 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL F-9770/11 - LINATECAN SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		- NOMBRE PRODUCTO
F-10373/11 - URAZOL COMPRIMIDOS 5 mg F-14612/10 - DOXOPEG SUSPENSIÓN LIPOSOMADA PEGILADA INYECTABLE 20 mg/10 mL F-16151/07 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 750 mg F-17338/09 - NABILA COMPRIMIDOS 0,25 mg F-177637/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,25 mg F-17826/09 - NABILA COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17826/09 - NABILA COMPRIMIDOS 10 mg F-18824/11 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18934/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18935/11 - DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-3829/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-310/08 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-583/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL	F-10285/11	- CARDIOXANE LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 500 mg
F-1915/10 - NABILA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 750 mg F-17637/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,25 mg F-177827/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17827/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 2,5 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 10 mg F-188524/11 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS 10 mg F-18933/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS NECUBIERTOS 5 mg F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-3829/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-38329/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5830/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL	F-10373/11	- URAZOL COMPRIMIDOS 5 mg
F-1915/10 - NABILA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 750 mg F-17637/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,25 mg F-177827/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17827/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 2,5 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 10 mg F-188524/11 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS 10 mg F-18933/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS NECUBIERTOS 5 mg F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-3829/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-38329/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5830/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		- DOXOPEG SUSPENSIÓN LIPOSOMADA PEGILADA INYECTABLE 20 mg/10 mL
F-17637/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,25 mg F-17826/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 10 mg F-18824/11 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL F-18833/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18934/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18934/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18935/11 - DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-512/08 - NOYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-512/08 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL	F-16151/07	- NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 750 mg
F-17722/09 - PARMITAL COMPRIMIDOS 0,125 mg F-17826/09 - NABILA COMPRIMIDOS 2,5 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 10 mg F-18824/11 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 5 mg F-18934/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18935/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS REFRVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2982/10 - O-PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-512/08 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-512/08 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		- NABILA COMPRIMIDOS 5 mg
F-17826/09 - NABILA COMPRIMIDOS 2,5 mg F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 10 mg F-18824/11 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 5 mg F-18934/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18935/11 - DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-385/08 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - NOYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-593/08 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		- PARMITAL COMPRIMIDOS 0,25 mg
F-17827/09 - NABILA COMPRIMIDOS 10 mg F-18824/11 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 5 mg F-18934/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18935/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-18824/11 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 5 mg F-18934/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18935/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18972/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-6622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-18853/11 - PRO LERTUS CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 140 mg F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 5 mg F-18934/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18935/11 - DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18972/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18972/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL	F-17827/09	- NABILA COMPRIMIDOS 10 mg
F-18932/11 - VASTUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 5 mg F-18934/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18935/11 - DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18972/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-3829/10 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-5693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL	F-18824/11	- TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/5 mL
F-18934/11 - DOLGENAL COMPRIMIDOS 10 mg F-18935/11 - DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18972/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-510/03 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-1893/11 - DOLGENAL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/1 mL F-18971/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18972/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-29010/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-3829/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-1897//11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 4 mg/2 mL F-18972/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-18972/11 - AMILENE SOLUCION INYECTABLE 8 mg/4 mL F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-18991/11 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 150 mg F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-19011/11 - MAGNATIL C CALCICO COMPRIMIDOS EFERVESCENTES F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-19012/11 - LERTUS RETARD COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 75 mg F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-19077/11 - DINAFLEX CÁPSULAS 500 mg F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL	F-19012/11	
F-2100/09 - LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL	I Was assessment as as	
F-2981/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-2982/10 - O - PLAT LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		- LUTAMIDAL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 50 mg
F-3829/10 - NOVACILINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL	I .	
F-385/08 - NORDOX COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 200 mg F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-510/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 10 mg F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-511/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 20 mg F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-512/08 - OXYCONTIN COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 40 mg F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-5622/10 - NIMUS COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 400 mg F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-693/08 - TAXODIOL SOLUCIÓN INYECTABLE 150 mg/25 mL		
F-9770/11 - LINATECAN SOLUCION INYECTABLE 20 mg/mL		
	F-9770/11	- LINATECAN SOLUCION INYECTABLE 20 mg/mL



HRL/GCHC/IMS/spp N° Ref.:RF276622/11 CONCEDE A TECNOFARMA S.A., EL REGISTRO SANITARIO Nº F-18935/11 RESPECTO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO DOLGENAL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/1 ml.

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 17470/11 Santiago, 5 de octubre de 2011

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: La presentación de Tecnofarma S.A., por la que solicita registro sanitario de acuerdo a lo señalado en el artículo 42º del D.S. Nº 1876/95, del Ministerio de Salud, para el producto farmacéutico DOLGENAL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/1 mL, para los efectos de su importación y distribución en el país, el que será fabricado por Farmacéutica Paraguaya S.A., Asunción, Paraguay, procedente de Farmacéutica Paraguaya S.A., Asunción, Paraguay y/o Adium Pharma S.A., Montevideo, Uruguay, de acuerdo a convenio de fabricación suscrito entre las partes; el acuerdo de la Trigésimo Séptima Sesión de Evaluación de Productos Farmacéuticos Similares, de fecha 29 de septiembre de 2011; el Informe Técnico respectivo; 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 59º letra b) y 61º letra b), del D.F.L. Nº 1 de 2005, y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 334 del 25 de febrero 2011 y Nº 597 del 30 de marzo de 2011, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

- 1.- INSCRÍBASE en el Registro Nacional de Productos Farmacéuticos, bajo el Nº F-18935/11, el producto farmacéutico DOLGENAL SOLUCIÓN INYECTABLE 30 mg/1 mL, a nombre de Tecnofarma S.A., para los efectos de su importación y distribución en el país, fabricado por Farmacéutica Paraguaya S.A., ubicado en Waldino Ramón Lovera entre Del Carmen y Don Bosco, Fernando de la Mora, Asunción, Paraguay, procedente de Farmacéutica Paraguaya S.A., ubicado en Waldino Ramón Lovera entre Del Carmen y Don Bosco, Fernando de la Mora, Asunción, Paraguay y/o Adium Pharma S.A., ubicado en Ruta 8, Km 17500, Local 320, Zona Franca, Montevideo, Uruguay, en las condiciones que se indican:
- a) Este producto será importado como producto terminado por Tecnofarma S.A., ubicado en Las Violetas N° 2169, Providencia, Santiago, Chile, y distribuido por Pharma Investi de Chile S.A., ubicado en Volcán Tronador N°800 A, Lo Boza, Pudahuel, Santiago, Chile, por cuenta de Tecnofarma S.A., propietario del registro sanitario.
- b) La fórmula aprobada corresponde a la siguiente composición y en la forma que se señala:

Cada ampolla con solución invectable contiene:

- c) Periodo de Eficacia: 36 meses, almacenado a no más de 30°C.
- d) <u>Presentaciones</u>:

Venta Público: Estuche de cartulina impreso, debidamente sellado, que

contiene 1 a 20 ampollas de vidrio ámbar rotuladas, con solución inyectable, dispuestas en cunas, más folleto de

información al paciente.

Muestra Médica: Estuche de cartulina impreso, debidamente sellado, que

contiene 1 a 6 ampollas de vidrio ámbar rotuladas, con solución inyectable, dispuestas en cunas, más folleto de

información al paciente.



Envase Clínico: Estuche de cartulina impreso y/o caja de cartón etiquetada, debidamente sellados, que contienen 100 a 500 ampollas de vidrio ámbar rotuladas, con solución inyectable, dispuestas en cunas, más folleto de información al paciente.

Los envases clínicos están destinados al uso exclusivo de los Establecimientos Asistenciales y deberán llevar en forma destacada la leyenda "ENVASE CLÍNICO SÓLO PARA ESTABLECIMIENTOS MÉDICO-ASISTENCIALES".

- e) Condición de venta: Receta Médica en Establecimientos Tipo A.
- 2.- Los rótulos de los envases, folleto de información al profesional y folleto de información al paciente aprobados, deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo aceptado en los anexos timbrados de la presente Resolución, copia de los cuales se adjunta a ella para su cumplimiento, teniendo presente que este producto se individualizará primero con la denominación DOLGENAL, seguido a continuación en línea inferior e inmediata del nombre genérico KETOROLACO TROMETAMINA, en caracteres claramente legibles, sin perjuicio de respetar lo dispuesto en los Arts. 49º y 52º del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos y cumplir lo señalado en la Resolución Exenta Nº4687/05.
- 3.- La indicación aprobada para este producto es: "Indicado para el manejo a corto plazo del dolor post-operatorio agudo, de tipo moderado o severo".
- 4.- Las especificaciones de calidad del producto terminado deberán conformar al anexo timbrado adjunto y cualquier modificación deberá comunicarse oportunamente a este Instituto.
- 5.- Tecnofarma S.A. se responsabilizará de la calidad del producto que importa, debiendo efectuar las operaciones analíticas correspondientes antes de su distribución en el Laboratorio Externo de Control de Calidad de propiedad de M. Moll y Cía Ltda., según convenio notarial de prestación de servicios, quien será responsable de la toma de muestras del producto a analizar, sin perjuicio de la responsabilidad que le compete a Tecnofarma S.A., como propietario de registro sanitario.
- 6.- La prestación de servicios autorizada deberá figurar en los rótulos, individualizando con su nombre y dirección al fabricante, importador y distribuidor.
- 7.- El titular del registro sanitario, deberá solicitar al Instituto de Salud Pública de Chile el uso y disposición de las partidas internadas, en conformidad a las disposiciones de la Ley Nº18164 y del Decreto Supremo Nº1876 de 1995 del Ministerio de Salud.
- 8.- Tecnofarma S.A., deberá comunicar a este Instituto la distribución de la primera partida o serie que se importe de acuerdo a las disposiciones de la presente Resolución, adjuntando una muestra en su envase definitivo.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE

O.F. ELIZABETH ARMSTRONG GONZÁLEZ **JEFA**

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCIÓN: INTERESADO UNIDAD DE PROCESOS GESTIÓN DE TRÁMITES

> Transcrito Fielmente Ministro de Fe

Moramon 1000, Human Santian -Hacilton Ton 1000, riginal Sal Casita 48 Correo 21 - Codigo Pos Missa Contrat 156 - 2 9755 101, informaciones 56 2 9757 201, www.rspch.ct/