

Sub-Depto Recup de la Salud  
Sección Farmacia  
JHA/rdm.- Ref: 29610.-

31 DIC. 1968 9863



11  
2 ENE. 1969  
SANTIAGO;

000064

VISTA: la presentación de la firma "LABORATORIO CHI S.A.", propietaria del Laboratorio ubicado en Avda. Maraton N° 1315 de esta ciudad, en la que solicita la autorización y Registro del ducto "FENITOINA" (Difenilhidantoina) Sódica Comprimidos de 100 para los efectos de su fabricación y expendio al público de acuerdo con el Formulario Nacional de Medicamentos.-

Teniendo presente: que se ha cumplido con los artículos pertinentes del Código Sanitario; las disposiciones contenidas en la Resolución N° 1387 de 5 de Julio de 1958, y las atribuciones conferidas en la Resolución 2011 de 2 de Septiembre de 1960, del rector General de Salud, dicto la siguiente:

#### R E S O L U C I O N:

1° - INSCRIBASE en el Registro de Especialidades Farmacéuticas bajo N° 11028 al preparado denominado "FENITOIN (Difenilhidantoina) Sódica Comprimidos de 100 mgs", para los efectos de su fabricación y expendio al público de acuerdo con el "Formulario Nacional de Medicamentos", por la firma "LABORATORIO CHILE S.A con la fórmula que a continuación se indica y la literatura de las etiquetas que figura en la hoja timbrada adjunta, la cual es duplicado de la que queda en el Archivo de este Servicio.-

2° La fórmula del producto es:

Cada comprimido contiene:

Difenil-5-5'-hidantoinato sódico..... 0,100 g

ENVASES: estuches de 30 comprimidos.-

Interesado /  
Sección Farmacia  
Archivo.-

3° La presente Resolución podrá ser cancelada por este Servicio, cuando a su juicio el producto en referencia no esté llamado ya por su composición, a satisfacer una verdadera necesidad terapéutica.-

Anótese y comuníquese.-

Víctor M. Cereceda A.  
JEFE SECCION FARMACIA NACIONAL

Lo que transcribo para su conocimiento y fines correspondientes. Saluda a Ud.

