

viernes, 17 de julio de 2020

**A quien corresponda:**

**Ref.: Declaración de certificación EMA, Subelan XR 37,5 - 75 y 150 mg**

Yo, Cristian Retamal Perez, Director Técnico de laboratorio Exeltis Chile SpA, declaro lo siguiente:

Para los siguientes medicamentos:

Registro ISP	Nombre
F-20484/18	Subelan XR cápsulas con comprimidos de liberación prolongada 150 mg
F-20675/18	Subelan XR cápsulas con comprimidos de liberación prolongada 37,5 mg
F-20485/18	Subelan XR cápsulas con comprimidos de liberación prolongada 75 mg

Se indica que el fabricante Pharmathen S.A. de Grecia, está debidamente validado ante la Agencia Griega de Medicamentos mediante certificado de GMP, adscrito a la agencia Europea de Medicamentos (EMA).

Además, se envía a continuación, los links de respaldo correspondientes cada producto en sus distintas potencias:

Subelan 37,5 <https://mri.cts-mrp.eu/Human/Product/Details/6974>

Subelan 75 <https://mri.cts-mrp.eu/Human/Product/Details/12480>

Subelan <https://mri.cts-mrp.eu/Human/Product/Details/9320>

Sin otro particular, se despide cordialmente

**Cristián Retamal Pérez**  
Director Técnico



CRISTIAN RETAMAL PÉREZ  
R.U.T.: 12.853.687-0  
QUÍMICO FARMACÉUTICO

Príncipe de Gales 5921, Office 1902, La Reina, Santiago, Chile

P: +56-2-29574640

M: 56-9 -42801762

[cristian.retamal@exeltis.com](mailto:cristian.retamal@exeltis.com)