

DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS  
SUBDEPARTAMENTO DE FISCALIZACIÓN

LCG/KNS

Ref. N° 762/19

0241

SANTIAGO,

07 MAR. 2019

El Jefe del Subdepartamento Control de Comercio Exterior, Estupefacientes y Psicotrópicos del Departamento Agencia Nacional de Medicamentos del Instituto de Salud Pública de Chile que suscribe, vista la presentación de fecha 16 de Enero de 2019 de la Encargada de Asuntos Regulatorios de Pharma Investi de Chile S.A. ubicado en AV. Andrés Bello N° 1495, comuna de Providencia, en la ciudad de Santiago, por la cual solicita un certificado que conste que en los últimos 24 meses el producto farmacéutico Viadil compuesto solución inyectable, Registro Sanitario N° F-16713, no registra retiros de mercado, ni fallas a la calidad, ante esta autoridad sanitaria, teniendo presente las disposiciones del Código Sanitario, del Reglamento del Sistema Nacional de Control de los Productos Farmacéuticos de uso humano, aprobado por el Decreto Supremo N°3 de 2010, del Ministerio de Salud:

**CERTIFICA**

1.- Que el producto farmacéutico Viadil compuesto solución inyectable, Registro Sanitario N° F-16713, de acuerdo a la base de datos del Subdepartamento de Fiscalización del Departamento Agencia Nacional de Medicamentos, no registra retiros de mercado, ni fallas a la calidad, durante los últimos 24 meses.

2.- Que se otorga el presente Certificado a petición del interesado, para los fines pertinentes.



Q.F. CARLOS BRAVO GOLDSMITH

JEFE SUBDEPARTAMENTO CONTROL COMERCIO EXTERIOR,  
ESTUPEFACIENTES Y PSICOTRÓPICOS  
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS  
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

A LA SEÑORA

Q.F. M. ISABEL MASSÚ A.

ENCARGADA DE ASUNTOS REGULATORIOS

PHARMA INVESTI DE CHILE S.A.

PRESENTE