

N° Ref: AU1041656/18

**Resolución Exenta N° 19474**  
Santiago, 10 de agosto de 2018

**AUTORIZACIÓN DE USO Y DISPOSICIÓN**

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: La solicitud de **PHARMATECH CHILE S.A.** para el Uso y Disposición de las mercancías señaladas en la presentación adjunta, correspondiente a la Declaración de Ingreso ante Aduana de fecha, 8 de agosto de 2018 que acompaña el Certificado de Destinación Aduanera N° **28599/2018** del Instituto de Salud Pública de Chile.

CONSIDERANDO: que da cumplimiento al Artículo N°3 de la Ley 18.164 del Ministerio de Hacienda; y

TENIENDO PRESENTE: Lo dispuesto en el artículo 96° del Código Sanitario, el Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo N° 3 de 2010, del Ministerio de Salud; el artículo 59° letra b) N°3 del DFL N° 1 de 2005, el artículo 28° del D.S. N° 1222 de 1996 del Ministerio de Salud, que aprueba el Reglamento del Instituto de Salud Pública de Chile; la Ley N° 18.164 de 1982, del Ministerio de Hacienda, y en uso de las facultades que me otorga la resolución exenta N° 48 de 15 de enero de 2016 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto lo siguiente:

**R E S O L U C I Ó N**

- 1.- AUTORIZÁSE a **PHARMATECH CHILE S.A.** e infórmese favorablemente el Uso y Disposición de la mercancía detallada en el anexo foliado adjunto, que forma parte de la presente resolución, ingresada por la(s) factura(s) EX1819-0143/2018 que acompaña el Certificado de Destinación Aduanera N° **28599/2018** autorizada por la DIN N°4430155065 de la Aduana VALPARAISO del Servicio Nacional de Aduana.
- 2.- El titular, importador o distribuidor en su caso, deberá dar cumplimiento a lo establecido en el Título VII “Del Control de Calidad”, del Decreto Supremo N°3 de 2010; antes de su uso y distribución, debiendo presentar el protocolo de análisis realizado en el país, por cada partida o serie autorizada por la presente resolución, cuando éste sea requerido por el Instituto de Salud Pública de Chile.
- 3.-DÉJASE ESTABLECIDO que la presente autorización no interfiere ni invalida otra acción de carácter sanitario establecida en el Código Sanitario y sus Reglamentos que regulan la tenencia, uso, venta, cesión o disposición de la mercancía certificada.

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

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE



**Q.F. Raúl Felipe González Muñoz**  
SUBDEPARTAMENTO CONTROL COMERCIO EXTERIOR, ESTUPEFACIENTES Y PSICOTRÓPICOS  
**DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS**  
**INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE**



N° Ref: AU1041656/18

**Resolución Exenta N° 19474**  
Santiago, 10 de agosto de 2018

AUTORIZACIÓN DE USO Y DISPOSICIÓN  
"ANEXO DE PROVEEDOR Y PRODUCTOS"

Proveedor	País	Factura/año
AUROLAB	INDIA	EX1819-0143/2018

**Sección II. Productos importados que disponen de registro sanitario.**

Titular: PHARMATECH CHILE S.A.

1.- PREDNISOLONA ACETATO SUSPENSIÓN OFTÁMICA 1%

N° registro sanitario:	F-22198/15
Control Legal:	NO
País Producción:	INDIA
País Procedente:	INDIA
Régimen:	IMPORTADO TERMINADO CON REACONDICIONAMIENTO LOCAL
Cantidad:	9090
Unidad de medida:	ESTUCHE
Lotes:	8D255C-8D270C