



**AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS  
SUBDEPARTAMENTO DE BIOFARMACIA Y BIOEQUIVALENCIA**

AAA / SMQ

Nº ref.: 186/13

APRUEBA RESULTADOS DE ESTUDIO DE  
BIOEQUIVALENCIA DEL PRODUCTO  
FARMACÉUTICO RELATENE CAPSULAS 50 MG,  
REGISTRO SANITARIO Nº F-6931 DE  
MINTLAB CO.S.A.

RESOLUCIÓN EXENTA Nº \_\_\_\_\_/

SANTIAGO,

03.06.2013 001719

**VISTOS:**

- La presentación realizada por LABORATORIO MINTLAB CO. S.A. ingresada con fecha 09 de enero de 2013,
- El informe técnico ITEC Nº 41-13, de fecha 15 de marzo de 2013, del Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia;
- El informe técnico IVPP 71-13, de fecha 29/05/2013, del Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia;

**TENIENDO PRESENTE:**

- El decreto exento Nº 27/12 del Ministerio de Salud, que aprueba la Norma Técnica Nº 131 denominada "Norma que define los criterios destinados a establecer la equivalencia terapéutica en productos farmacéuticos en Chile",
- El decreto exento Nº 500/12 del Ministerio de Salud y sus modificaciones, que aprueba la Norma Técnica Nº 136 denominada "Norma que determina los principios activos contenidos en productos farmacéuticos que deben demostrar su equivalencia terapéutica y lista de productos farmacéuticos que sirven de referencia de los mismos",
- La resolución exenta del Instituto Nº 4886/08, que aprueba la guía técnica G-BIOF 01, para estudios de biodisponibilidad comparativa con el producto de referencia para establecer equivalencia terapéutica,
- Las disposiciones del artículo 94 del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el decreto supremo

N° 03 de 2010 del Ministerio de Salud y de los artículos 59 letra b) y 61 letra b), del DFL N° 1 de 2005, dicto la siguiente:

## RESOLUCIÓN

**PRIMERO: APRUÉBASE** los resultados del estudio de bioequivalencia del producto farmacéutico **RELATENE CÁPSULAS 50 mg**, registro sanitario N° F-6931 perteneciente a LABORATORIO MINTLAB CO. S.A.

**SEGUNDO: DÉJASE ESTABLECIDO** que los resultados aprobados son válidos sólo para la fórmula autorizada por resolución N° 3485/99, de fecha 23 de junio de 1999, fabricado por Laboratorio Mintlab Co. S.A., ubicado en Nueva Andrés Bello 1940, independencia, Santiago de Chile.

**TERCERO: OTÓRGUESE** la condición de equivalente terapéutico.

**CUARTO: DÉJASE CONSTANCIA** que, de acuerdo con lo dispuesto en el artículo tercero del Decreto Supremo N° 13 de 2 de abril de 2012 del Ministerio de Salud, el titular de este registro sanitario tendrá un **plazo de tres meses**, contados desde la fecha de la presente resolución, para reemplazar la rotulación de sus productos en la forma que se indica en el artículo 87 incisos segundo a quinto del Reglamento del Sistema Nacional de Control de los Productos Farmacéuticos de Uso Humano. Si el titular desea tomar una medida transitoria, como la implementación de un isologo adhesivo, deberá enviar una muestra del envase secundario al Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia.

**QUINTO: DEVUÉLVASE** los antecedentes evaluados

**ANÓTESE, COMUNÍQUESE Y PUBLÍQUESE EN PÁGINA WEB INSTITUCIONAL**



**QF HELEN ROSENBLUTH LÓPEZ**  
**JEFA (S)**

**AGENCIA NACIONAL DEL MEDICAMENTO**



**DISTRIBUCIÓN:**

- Laboratorio Mintlab Co. S.A.
- Agencia Nacional de Medicamentos
- Subdepartamento de Biofarmacia y Bioequivalencia
- Subdepartamento de Inspecciones
- Gestión de clientes (2)
- Unidad de procesos
- Archivo



**TRANSCRITO FIELMENTE**  
**MINISTRO DE FE**