



CAEF-RC-0391-2024

Caracas, 20 de diciembre de 2024

Ciudadano (a):

DR. (A). YASMIN ROCIO RAMIREZ SOSA.

Farmacéutico Patrocinante

VITAL NET, C.A.

Presente. -

Con relación al otorgamiento del Certificado de Registro Sanitario del producto **BUDAROID 200 mcg / DOSIS SUSPENSION PARA INHALACION ORAL, E.F.43.883/24**, el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" le informa que debe cumplir con los siguientes compromisos:

1. Remitir en un tiempo no mayor a tres (3) meses, contados a partir de la recepción del presente oficio, lo siguiente:

1.1. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Fabricante **MAYA BIOTECH PVT. LTD. / INDIA**, vigente, debidamente legalizado. Ya que el consignado se encuentra vencido desde el **30/05/2024**.

1.2. Referencia analítica de los ensayos realizados al producto terminado y en caso de ser métodos propios del fabricante, debe además remitir los resúmenes sobre la validación de los parámetros de valoración, sustancias relacionadas, determinación del Epímero A y microbiológicos.

1.3. Resúmenes sobre la validación de los parámetros de valoración, sustancias relacionadas, determinación del Epímero A y microbiológicos.

1.4. Realizar las siguientes modificaciones en el modelo de arte del Envase Primario:
Declarar:

- Forma Farmacéutica: Suspensión.

- Espacio para el número de licencia otorgado una vez se encuentre aprobado el producto (N° de E.F.).

- Vía de administración: Inhalatoria oral.

1.5. Realizar las siguientes modificaciones en el modelo de arte del Prospecto Interno:
Declarar:

- Forma Farmacéutica: Suspensión.

- Vía de administración: Inhalatoria oral.



CAEF-RC-0391-2024

- Condiciones de almacenamiento.
- Espacio para el número de licencia otorgado una vez se encuentre aprobado el producto (N° de E.F.).

1.6. Realizar las siguientes modificaciones en el modelo de arte del Empaque Secundario:
Declarar:

- Forma Farmacéutica: Suspensión.
- Vía de administración: Inhalatoria oral.
- Espacio para el número de licencia otorgado una vez se encuentre aprobado el producto (N° de E.F.).

1.7. Referencia analítica de los ensayos realizados al producto terminado y en caso de ser métodos propios del fabricante, debe además remitir los resúmenes sobre la validación de los parámetros de valoración, sustancias relacionadas, determinación del Epímero A y microbiológicos.

1.8. Referencia analítica de los ensayos realizados al patrón y en caso de ser métodos propios del fabricante, debe además remitir los resúmenes sobre la validación de los parámetros, según aplique.

2. Los textos de empaque, etiqueta, unidad posológica y prospecto interno del producto deben cumplir con lo establecido en el Certificado de Aprobación, Certificado de Condiciones de Comercialización, las Normas y Boletines de la Junta Revisora de Productos Farmacéuticos.

3. Remitir periódicamente el Certificado de Producto Farmacéutico vigente, según lo establecido en el punto 2d, Grupo C, Capítulo I de las Normas de la Junta Revisora de Productos Farmacéuticos.

4. Mantener actualizado y vigente el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura de la o las empresas fabricantes involucradas en la manufactura del producto.

5. Comunicar al Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel", a través del Centro Nacional de Farmacovigilancia (CENAVIF), cualquier efecto no descrito durante el proceso de evaluación del Registro Sanitario que derive de la actividad farmacológica del



CAEF-RC-0391-2024

mismo o de alguno de sus ingredientes y del cual se tenga conocimiento después de aprobado el producto.

6. Toda modificación y/o cambios Tipo I y II posteriores al Registro Sanitario del producto deben ser tramitados ante el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel".

7. Debe indicar al Despacho con cuatro (04) meses de anticipación, la fecha probable de comercialización de la Especialidad Farmacéutica. En este lapso de tiempo se procederá a la evaluación de la metodología analítica utilizada en el control de calidad del producto y a la programación respectiva.

8. A los fines del estricto cumplimiento del Artículo 60 del Reglamento de la Ley del Ejercicio de la Farmacia vigente, publicado en Gaceta Oficial N° 4.582 extraordinario de fecha 21 de mayo de 1.993, se informa que están obligados a participar al Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel", la fecha en la cual se inicie la comercialización del primer lote elaborado, de manera que los funcionarios acreditados del Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel", puedan proceder a captar las muestras correspondientes en el propio sitio de fabricación, o de distribución en el caso de los productos importados.

Igualmente, se le informa que dispone de quince (15) días hábiles contados a partir de la recepción del presente oficio, para solicitar a la INSTITUCIÓN, la reconsideración de las exigencias señaladas ANTERIORMENTE. Transcurrido dicho lapso queda usted en la obligación de cumplir con las condiciones de uso bajo las cuales fue aprobado el producto.

El incumplimiento de alguna de las condiciones de comercialización será sancionado con la CANCELACIÓN del Registro Sanitario del producto.

DRA. ESPERANZA BRICEÑO GODOY

Presidenta del Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Según Decreto N° 4.687 de fecha 12 de mayo de 2022

Publicado en la Gaceta Oficial N° 42.375

230/303