



CAEF-RC-0069-2025

Caracas, 09 de abril de 2025

Ciudadano (a):

DR. (A). ENGRACIA DE LOS ANGELES VALDESPINO SARABIA.

Farmacéutico Patrocinante

COMERCIALIZADORA NEOPHARMA DE VENEZUELA, C.A.

Presente. -

Con relación al otorgamiento del Certificado de Registro Sanitario del producto **AZOLIN 600 mg TABLETAS, E.F.43.995/25**, el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" le informa que debe cumplir con los siguientes compromisos:

1. Remitir los resultados analíticos de estabilidad para los tres (03) primeros lotes comerciales elaborados por LABORATORIOS SG HEALTHCARE PVT LTD / INDIA, cada tres (03) meses durante el primer año, cada seis (06) meses durante el segundo año y cada doce (12) meses durante el periodo de validez asignado. En las condiciones climáticas de Venezuela ($30\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ / $75\text{ \%} \pm 5\text{ \% HR}$), en el sistema envase cierre descrito. En el Estudio de Estabilidad se usaron lotes piloto y las condiciones de almacenamiento no se corresponde con la zona climática de Venezuela: IVb ($30\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ / $75\text{ \%} \pm 5\text{ \% HR}$).
2. Remitir un plazo no mayor a tres (03) meses contados a partir de la fecha de recepción del Oficio de Aprobación, lo siguiente:
 - 2.1. En los textos del modelo de arte del empaque primario, debe incluir la Forma Farmacéutica.
 - 2.2. Validación correspondiente a los métodos de análisis del producto terminado desarrollados por el fabricante, según aplique.
 - 2.3. Validación correspondiente a los métodos de análisis del patrón desarrollado por el fabricante, parámetros de los ensayos donde se señala que el método es interno y en los cuales dicha validación aplica.
 - 2.4. El Certificado Analítico del Producto Terminado ZYLINEX emitido por la empresa SG HEALTHCARE PVT LTD / INDIA, que corresponda al lote de la muestra recibida en ocasión del Registro Sanitario. Adicionalmente, el documento debe cumplir con lo siguiente: Escaneada del documento original a color y en formato PDF, Membrete de la empresa emisora, Firma manuscrita del (los) responsables (s) y sello húmedo de la empresa emisora.



CAEF-RC-0069-2025

El Documento anexo es este ítem no se encuentra debidamente firmado por los analistas responsables. El recibido en relación a la respuesta a boleta está debidamente sellado y firmado, pero corresponde a un número de lote diferente al de la muestra recibida.

3. 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.

4. 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.

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

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

7. 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".

8. 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.



CAEF-RC-0069-2025

9. 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