



CAEF-RC-0199-2025

Caracas, 06 de agosto de 2025

Ciudadano (a):

**DR. (A). BETTY INMACULADA GONZÁLEZ DE RODRÍGUEZ.**

Farmacéutico Patrocinante

**COMERCIALIZADORA TIARES, C.A.**

Presente. -

Con relación al otorgamiento del Certificado de Registro Sanitario del producto **TRIMIC 750 mg – 200 mg – 100 mg SUPOSITORIOS VAGINALES, E.F.44.125/25**, el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" le informa que debe cumplir con los siguientes compromisos:

1. No se aprueban las presentaciones para muestra médica de 2 y 5 supositorios vaginales, por no ajustarse al período de tratamiento de 7 días.
2. Remitir en un lapso de tiempo no mayor a seis (06) meses contados a partir de la fecha de envío del Oficio de Aprobación, lo siguiente:
  - 2.1. Validación correspondiente a los métodos de análisis del producto terminado desarrollados por el fabricante de los ensayos donde se señala que el método es interno y en los cuales dicha validación aplica.
  - 2.2. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Fabricante del Producto Terminado **BLISS GVS PHARMA LTD. / INDIA**, vigente, debidamente legalizado y traducido en su totalidad por intérprete público, ya que el remitido se encuentra vencido desde el **27/10/2024**.
  - 2.3. Copia compulsada del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Fabricante del Principio Activo, **UNICHEM LABORATORIES LIMITED / INDIA**, vigente, debidamente legalizado y traducido en su totalidad por intérprete público, ya que el remitido se encuentra vencido desde el **04/10/2024**.
  - 2.4. Copia compulsada del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Fabricante del Principio Activo **FDC LIMITED / INDIA**, vigente, debidamente legalizado y traducido en su totalidad por intérprete público, ya que el remitido se encuentra vencido desde el **03/09/2024**.
  - 2.5. Validación de los métodos de análisis desarrollados por el fabricante, según aplique.



CAEF-RC-0199-2025

2.6. Las características fisicoquímicas del excipiente, en su idioma original emitidas por el fabricante del producto, que incluya las características físicas y químicas mínimas completas o alguna otra condición que los defina, con su respectiva traducción al español, como complemento a la información remitida.

3. En el texto del modelo del arte del empaque secundario, debe:

3.1. Corregir la frase aprobado por el M.P.P.S. bajo el permiso sanitario de importación N° por: Aprobado por el M.P.P.S. bajo el N° E.F. seguido del número de registro asignado.

3.2. Incluir el país de la empresa fabricante.

4. 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.

5. Debe indicar en los textos de empaque, etiqueta, unidad posológica y prospecto interno del producto: N° de Lote, fecha de vencimiento, fecha de elaboración, N° de Registro Sanitario y las condiciones de almacenamiento aprobadas por el Despacho.

6. 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.

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

8. 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.



CAEF-RC-0199-2025

9. 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".

10. 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.

11. 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