



CAEF-RC-0107-2025

Caracas, 15 de abril de 2025

Ciudadano (a):

DR. (A). WAEL EL JAUHARI.

Farmacéutico Patrocinante

LABORATORIOS BUKA, C.A.

Presente. -

Con relación al otorgamiento del Certificado de Registro Sanitario del producto **CIPROFLOXACINO 500 mg TABLETAS RECUBIERTAS, E.F.G.44.033/25**, el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" le informa que debe cumplir con los siguientes compromisos:

1. Remitir el estudio de estabilidad para los tres (03) lotes comerciales elaborados por SM PHARMA, C.A., cada tres (03) meses durante el primer año, cada seis (06) meses durante el segundo año y cada doce (12) meses hasta completar el periodo de validez asignado.
2. Remitir para el primer lote comercial del producto elaborado en las instalaciones de SM PHARMA, C.A. / VENEZUELA, el Método de elaboración y diagrama del mismo, según lo establecido en el Capítulo II, Grupo E, numeral 3, literal e, de las Normas de la Junta Revisora de Productos Farmacéuticos, donde se describa todas las etapas hasta la obtención del producto final, incluido el acondicionamiento primario y secundario y etiquetado, incluyendo las especificaciones de los controles y puntos de controles y equipos utilizados.
3. En los textos del modelo del arte del envase primario del fabricante SM PHARMA, C.A. / VENEZUELA, debe corregir de la siguiente manera: Fabricado por: SM PHARMA, C.A. / VENEZUELA, Distribuido por: LABORATORIOS BUKA, C.A. (Incluir la ubicación).
4. En los textos del modelo del arte del envase primario del fabricante LARK LABORATORIES (INDIA) Ltd. / INDIA, debe:
 - 4.1. Corregir de la siguiente manera: Fabricado por: LARK LABORATORIES (INDIA) Ltd. / INDIA. Importado y Distribuido por: LABORATORIOS BUKA, C.A. (Incluir la ubicación).



CAEF-RC-0107-2025

4.2. Eliminar las frases: Manténgase fuera del alcance de los niños. Consérvese en un lugar fresco y seco a temperatura inferior a 30°C y protegido de la luz. Con prescripción y Recípe Archivado, debido a que el espacio insuficiente en el blíster se dificulta su lectura.

5. En los textos del modelo del arte del prospecto interno, debe:

5.1. En los textos del fabricante SM PHARMA, C.A. / VENEZUELA, corregir lo siguiente: Fabricado por: SM PHARMA, C.A. / VENEZUELA, Distribuido por: LABORATORIOS BUKA, C.A. (Incluir la ubicación).

5.2. En los textos del fabricante LARK LABORATORIES (INDIA) Ltd. / INDIA, corregir lo siguiente: Fabricado por: LARK LABORATORIES (INDIA) Ltd. / INDIA. Importado y Distribuido por: LABORATORIOS BUKA, C.A. (Incluir la ubicación).

6. En los textos del modelo del arte del empaque secundario, debe:

6.1. En los textos del fabricante SM PHARMA, C.A. / VENEZUELA, corregir lo siguiente: Fabricado por: SM PHARMA, C.A. / VENEZUELA, Distribuido por: LABORATORIOS BUKA, C.A. (Incluir la ubicación).

6.2. En los textos del fabricante LARK LABORATORIES (INDIA) Ltd. / INDIA, corregir lo siguiente: Fabricado por: LARK LABORATORIES (INDIA) Ltd. / INDIA. Importado y Distribuido por: LABORATORIOS BUKA, C.A. (Incluir la ubicación).

7. 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.

8. 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.

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



CAEF-RC-0107-2025

10. 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.

11. 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".

12. 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.

13. 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.



CAEF-RC-0107-2025

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