



CAEF-RC-0177-2025

Caracas, 06 de junio de 2025

Ciudadano (a):

DR. (A). MARIA ANGELICA MARQUEZ UZCATEGUI.

Farmacéutico Patrocinante

CASA DE REPRESENTACION DISTRILAB, C.A.

Presente. -

Con relación al otorgamiento del Certificado de Registro Sanitario del producto **BUDESONIDA 200 mcg / DOSIS SUSPENSION PARA INHALACION ORAL, E.F.G.44.103/25**, el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" le informa que debe cumplir con los siguientes compromisos:

1. Remitir en un plazo no mayor a tres (03) meses contados a partir de la fecha de emisión del Oficio de Aprobación, lo siguiente:

1.1. Copia compulsada del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Fabricante del Principio Activo, vigente y debidamente legalizado, del Fabricante SUZHOU HOMESUM PHARMACEUTICAL, Co., Ltd. / CHINA, ya que se encuentra vencido.

1.2. El Certificado de Producto Farmacéutico, original, vigente, debidamente legalizado y traducido al español.

2. En los textos del modelo del Arte del Envase Primario, debe:

2.1. Corregir el nombre del Producto: Budesonida 200 mcg / Dosis Suspensión para Inhalación Oral.

2.2. Sustituir en la composición: Cada dosis del aerosol contiene, por: Cada dosis por atomización contiene.

2.3. Corregir la frase: Fabricado por: HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL Co., Ltd., Para: DISTRILAB, C.A., por: Fabricado por: HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL Co., Ltd., Importado y Distribuido por: DISTRILAB, C.A., seguido de la ubicación.

2.4. Eliminar el logo que indica: GMP Certifies.

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

3.1. Corregir el nombre del Producto: Budesonida 200 mcg / Dosis Suspensión para Inhalación Oral.



CAEF-RC-0177-2025

3.2. Sustituir en la composición: Cada dosis del aerosol contiene, por: Cada dosis por atomización contiene.

3.3. Corregir la frase: Fabricado por: HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL Co., Ltd., Para: DISTRILAB, C.A., por: Fabricado por: HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL Co., Ltd., Importado y Distribuido por: DISTRILAB, C.A., seguido de la ubicación.

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

4.1. Corregir el nombre del Producto: Budesonida 200 mcg / Dosis Suspensión para Inhalación Oral.

4.2. Sustituir en la composición: Cada dosis del aerosol contiene, por: Cada dosis por atomización contiene.

4.3. Corregir la frase: Fabricado por: HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL Co., Ltd., Para: DISTRILAB, C.A., por: Fabricado por: HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL Co., Ltd., Importado y Distribuido por: DISTRILAB, C.A., seguido de la ubicación.

5. 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.

6. 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.

7. 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.

8. 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-0177-2025

9. 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.

10. 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".

11. 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.

12. 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