



CAEF-RC-0190-2025

Caracas, 13 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 **PARACETAMOL 1 g / 100 mL SOLUCION PARA INFUSION, E.F.G.44.116/25**, el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" le informa que debe cumplir con los siguientes compromisos:

1. Remitir en un lapso de tiempo, no mayor a tres (03) meses contados a partir del envío del Certificado de Aprobación, el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura con el N° HE240006 correspondiente a la empresa HEBEI JIHENG (GROUP) PHARMACEUTICAL Co., Ltd., fabricante del principio activo, emitido por la Autoridad Sanitaria en su formato original, ya que solo se remitió la ruta de verificación del documento,
2. En los textos del modelo del arte del envase primario, debe:
 - 2.1. Corregir el nombre del producto PARACETAMOL 10 mg / mL SOLUCION PARA INFUSION por PARACETAMOL 1 g / 100 mL SOLUCION PARA INFUSION.
 - 2.2. Declarar el N° de lote.
 - 2.3. Eliminar en el diseño el logo que señala lo siguiente: Good Manufacturing Practice, GMP CERTIFIED.
 - 2.4. Indicar la ubicación de la Casa de Representación.
3. En los textos del modelo del arte del empaque secundario, debe:
 - 3.1. Corregir el nombre del producto PARACETAMOL 10 mg / mL SOLUCION PARA INFUSION por PARACETAMOL 1 g / 100 mL SOLUCION PARA INFUSION.
 - 3.2. Declarar el N° de lote.
 - 3.3. Eliminar en el diseño el logo que señala lo siguiente: Good Manufacturing Practice, GMP CERTIFIED.
 - 3.4. Indicar la ubicación de la Casa de Representación.



CAEF-RC-0190-2025

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.
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.



CAEF-RC-0190-2025

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