

Instructivo de Llenado Formulario F-PERC-020 Solicitud de Cambio Post-Registro para Productos Farmacéuticos Nacionales e Importados Aspectos Clínicos NUEVA PRESENTACIÓN

Este formulario SÓLO APLICA para solicitar nuevas presentaciones para el producto farmacéutico registrado.

P	ΔR	Δ	LISO	FYCI	LISIVO	DEL	FUNCION	JARIO	RECEPT	OR.

PARA USO EXCLUSIVO DEL FUNCIONARIO RECEPTOR:							
¹⁾ SOLICITUD N°	Número correlativo asignado en la casilla indicada según el tipo de producto objeto del trámite, una vez cumplido con todos los requisitos solicitados. Formato de la numeración: 00-0000, los dos primeros dígitos corresponden al año en el que se realiza la solicitud y los cuatro dígitos siguientes se refieren al número correlativo correspondiente.						
1.1)SCPR-EF-C	Coloque en este espacio la numeración correspondiente a las Solicitudes de Cambio Post-Registro de Especialidades Farmacéuticas (E.F.) y Especialidades Farmacéuticas Genéricas (E.F.G.), relacionadas con modificaciones en los aspectos clínicos aprobados.						
1.1)SCPR-PB-C	Coloque en este espacio la numeración correspondiente a las Solicitudes de Cambio Post-Registro de Productos Biológicos (PB): Vacunas, Hemoderivados o Afines y Productos Biológicos Terapéuticos, relacionadas con modificaciones en los aspectos clínicos aprobados.						

PARA USO EXCLUSIVO DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE:

2) DATOS DEL PRODUCTO						
^{2.1)} Nombre del Pr	oducto Farmad	céutico		Indique el nombre del producto tal como aparece en el oficio de aprobación correspondiente, emitido por la Autoridad Sanitaria Venezolana.		
^{2.2)} Tipo de Producto Farmacéutico E.F. □		E.F.G. □	P.B. 🗆	Señale en la casilla destinada para tal fin, si se trata de una Especialidad Farmacéutica (E.F.), una Especialidad Farmacéutica Genérica (E.F.G.) o un Producto Biológico (P.B.).		
Vacuna Hemoderivado o Terapéutico	Afín			Para los Productos Biológicos indique si es una vacuna, un hemoderivado, afín o un producto biológico terapéutico dentro de los cuales se encuentran los ADN recombinante, los anticuerpos monoclonales y los biológicos terapéuticos		
N° Registro Sanit	ario:			Indique el número de Registro Sanitario tal como aparece en el oficio de aprobación correspondiente, emitido por la Autoridad Sanitaria Venezolana. Formato de la numeración: 00.000, emplee separadores de miles en los casos que aplique.		
^{2.3)} Denominación	Común Intern	acional		Indique la denominación común internacional (DCI o INN por sus siglas en inglés) correspondiente al o los principios activos que constituyen el Producto Farmacéutico, en Venezuela la DCI es igual al nombre genérico.		
^{2.4)} Procedencia:	Nacional □	Importado 🗌	País de Origen:	Señale en la casilla correspondiente, si el producto acabado, es de fabricación: nacional, extranjera o ambas. Para productos importados indique el o los lugares de fabricación. Para aquellos productos acabados en los cuales, su proceso de manufactura se realiza en varias etapas e intervienen más de un fabricante, se toma como origen para efectos de este formulario el país donde se inicia el proceso de fabricación.		



PARA USO EXCLUSIVO DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE:

3) DATOS DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE				
3.1) Nombre y Apellido	Indique el nombre del Farmacéutico Patrocinante del Producto Farmacéutico.			
3.2) Cédula de Identidad	Indique el número de la cédula de identidad del Farmacéutico Patrocinante.			
3.3) N° Registro Ministerio	Indique el número de inscripción del Farmacéutico Patrocinante en el actual Ministerio del Poder Popular para la Salud.			
3.4) N° COLFAR	Indique el número de inscripción del Farmacéutico Patrocinante en el Colegio de Farmacéuticos correspondiente.			
3.5) N° INPREFAR	Indique el número de inscripción del Farmacéutico Patrocinante en el Instituto de Previsión Farmacéutica.			
^{3.6)} Teléfono Oficina	Indique los números de contacto empresariales incluyendo el código de área, en los cuales se puede localizar al Farmacéutico Patrocinante.			
^{3.7)} Teléfono Celular	Indique el número telefónico móvil de contacto en el cual se puede localizar al Farmacéutico Patrocinante.			
^{3.8)} Correo Electrónico	Indique el correo electrónico en el cual se puede contactar al Farmacéutico Patrocinante.			

PARA USO EXCLUSIVO DEL FARMACÉUTI	CO BATROCINANTE-						
4) DATOS DEL REPRESENTANTE							
4.1) Razón Social:	Indique el nombre con el que se encuentra registrada la empresa que fungirá como Casa de Representación en Venezuela, tal como aparece en el Registro Mercantil. Ejemplo: "Fabrica Internacional de Grapas y Clips La Primera, Compañía Anónima".						
Razon Godal.	Nota: La Denominación Social o Comercial: Se refiere al nombre con que se conoce comercialmente a la empresa. Ejemplo: "Grapas y Clips La Primera"; y las Siglas Se refiere a la abreviatura de la Razón Social. Ejemplo: "FIGYCLP, C.A.".						
^{4.2)} N° de RIF:	Indique el número de Registro Único de Información Fiscal (RIF), asignado a la Casa de Representación por el Servicio Nacional Integrado de Administración Aduanera y Tributaria (SENIAT). Formato de la numeración: Letra-ocho dígitos-un dígito (X-00000000-0).						
^{4.3)} Teléfono Oficina:	Indique los números telefónicos de la Casa de Representación, incluya el número de fax.						
^{4.4)} Domicilio Fiscal:	Indique el lugar en el que legalmente se ha establecido la Casa de Representación para el cumplimiento de sus obligaciones y el ejercicio de sus derechos. Formato de la dirección: Calle, esquina, avenidas, sector o zona industrial. Edificio, quinta, casa, local o galpón. Piso, N° de oficina, N° de local o N° de galpón. Urbanización, parroquia, municipio, ciudad y estado.						



PARA USO DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE Y DEL FUNCIONARIO RECEPTOR:

5) CAMBIO A REALIZAR

^{5.1)} Nombre y Tipo de Cambio a R	ealizar:	Requisito para solicitar el trámite:		
Nueva Presentación	IB	Las demás condiciones de aprobación del producto deben continuar siendo las mismas.		
		Condiciones de los recaudos a remitir:		
^{5.2)} Recaudos que debe remitir:		Es responsabilidad del Farmacéutico Patrocinante garantizar que la información fue debidamente revisada, seleccionada y es suficiente para dar respuesta al requisito exigido, en caso de que se evidencie que la información anexa no cumpla con lo señalado y/o se trate de documentación que en lugar de clarificar, complique la solicitud, la misma será desincorporada del sistema inmediatamente.		
		Los anexos deben presentarse ordenados, numerados, separados e identificados clara y correctamente, dentro de carpetas de fibra color marrón con gancho metálico, tamaño oficio con lomo resistente, identificada en su exterior con el nombre y el número de Registro Sanitario del producto.		
		Sólo se aceptará un máximo de 200 hojas por carpeta.		
		Adicional al formulario original, debe presentar una reproducción legible de este una vez que el mismo ha sido completado, incluyendo los timbres fiscales.		
		No se recibirán las solicitudes de cambios post-registro que no cumpla con estas condiciones.		
		El Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel se reserva el derecho de solicitar información adicional.		
Justificación de la solicitud		Exprese de forma escrita las razones convincentes que motivan la realización de solicitud, de ser necesario anexe la documentación estrictamente necesaria que respaldan la justificación.		
Copia de los oficios de aprotros relacionados	obación y	Anexe una (01) reproducción legible de cada uno de los oficios emitidos por la Autoridad Sanitaria Venezolana correspondientes a la autorización. En caso de que se hayan producido modificaciones en los oficios originales y la información esté relacionada con el trámite en cuestión anexe una copia legible de los oficios actualizados		

trámite en cuestión, anexe una copia legible de los oficios actualizados.

· Documentación Digitalizada

Digitalice el formulario una vez que haya completados los espacios correspondientes al Farmacéutico Patrocinante, en los puntos requeridos del Nº 2 al 8, junto con todos los recaudos exigidos para solicitar el tramite, siguiendo el siguiente instructivo "Estructura del CD", publicado en la página web: www.inhrr.gob.ve, enlace Gerencia Sectorial de Registro y Control / Especialidades Farmacéuticas y Materiales Médicos/CD Especialidades Farmacéuticas, para Productos Biológicos digitalice cada uno de los anexos en archivos separados e identifíquelos con el nombre del anexo correspondiente.

El CD debe estar identificado con el nombre del producto, el número de registro sanitario y el nombre de la solicitud que corresponde al cambio a realizar.

Es responsabilidad del Farmacéutico Patrocinante garantizar que la información contenida en el CD sea copia fiel y exacta de la información física remitida y aquellos documentos que deban ser escaneados permanezcan legibles y claros; en caso de evidenciarse discrepancias entre la información física y la información digitalizada, la solicitud de registro será desincorporada del sistema inmediatamente.

• Comprobante del Depósito Bancario o Transferencia Electrónica

Presente el original y anexe una (01) copia legible del comprobante del depósito bancario o transferencia electrónica efectuada. Sólo aplica para aquellos trámites que tienen una tarifa establecida.



FUNCIONARIO RECEPTOR:

Para uso exclusivo del Funcionario Receptor					
С	NC	NA			

Señale en la casilla destinada para tal fin, si el recaudo remitido se encuentra Conforme (C); No Conforme (NC) o No Aplica (NA) a la solicitud del tramite en cuestión, esta actividad debe aplicarse a cada recaudo individualmente.

En caso de encontrar una no conformidad en los recaudos remitidos, continúe la revisión del formulario, complete la información solicitada en el punto N°8, repita este procedimiento y escriba la misma información en la copia del formulario, devuelva la solicitud original al interesado y archive la copia en la carpeta correspondiente.

En caso de que la solicitud cumpla con todos los requisitos, repita este procedimiento y escriba la misma información en la copia del formulario, entregue al interesado la copia como acuse de recibo de la solicitud.

PARA USO EXCLUSIVO DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE:

6) PRESENTACIÓN SOLICITADA

Escriba en este espacio la nueva presentación solicitada, incluyendo la descripción detallada del envase del producto.

Formato para la descripción del envase:

Contenedor primario (Éj.: Frasco, blister, entre otros), materiales que conforman cada una de las partes del contenedor primario, color, opacidad, capacidad o contenido neto.

Medidas dispensadoras, sellos de seguridad o cualquier otro dispositivo accesorio, materiales que conforman cada una de sus partes, color, opacidad, capacidad o contenido neto.

Contenedor secundario, materiales que conforman cada una de sus partes, color, opacidad, capacidad o contenido neto.

PARA USO EXCLUSIVO DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE:

7) DECLARACIÓN JURADA

Yo, ^{7.1)}, portador de la Cédula de Identidad N^{o 7.2)} actuando en mi carácter de Farmacéutico Patrocinante, declaro que:

- La información aquí suministrada es absolutamente cierta y veraz.
- 2. La Empresa a la cual represento prestará toda su colaboración con el fin de comprobar cualquier información solicitada por el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel", durante el proceso de evaluación.

Firmado en Caracas el ^{7.3)} de ^{7.4)} de ^{7.5)}

FIRMA DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE

Complete con la siguiente información:

- 7.1) Indique el Nombre del Farmacéutico Patrocinante,.....
- 7.2) Indique el número de la Cédula de Identidad del Farmacéutico Patrocinante......
- 7.3) Indique la fecha del día de la cita.
- 7.4) Indique el mes correspondiente a la cita.
- 7.5) Indique el año en el cual se realiza la solicitud.

Formato de la numeración para los días: 00, dos dígitos. Formato de la numeración para el año: 0000, cuatro dígitos

Imprima su rúbrica manuscrita.

PARA USO EXCLUSIVO DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE:

8) TIMBRES FISCALES

Coloque en este espacio, por cada página contenida en el formulario un timbre fiscal de 0,02 U.T. inutilizado.

PARA USO EXCLUSIVO DEL FUNCIONARIO RECEPTOR:

9.1) Fecha Recepción | Indique el día, mes y año en que recibe la solicitud, tanto el formulario original como en la copia del mismo. | Día | Mes | Año | Formato de la numeración para el mes: 00, dos dígitos. | Formato de la numeración para el mes: 00, cuatro dígitos. | Formato de la numeración para el año: 0000, cuatro dígitos.



	Señale en la casilla correspondiente si el pago se realizó mediante un depósito bancario o una transferencia electrónica.		
Indique el número del recibo de deposito o de la transfer según sea el caso, tanto el formulario original como en la del mismo.	,		
Indiana al manta en halívares correspondiente al t	ná mita		
Indique el monto en bolívares correspondiente al ti solicitado, tanto el formulario original como en la copi mismo.			
Position Bs. El pago debe realizarse de manera individual para cada so y producto. Si el monto difiere de la tarifa establecida pomismo en la Gaceta Oficial correspondiente, devuelva la so al interesado, complete la información solicitada en el punto repita este procedimiento y escriba la misma información copia del formulario, devuelva la solicitud original al interesa archive la copia en la carpeta correspondiente.	ara el olicitud o N°8, en la		
Escriba en este espacio las notas resultantes del procedir de recepción y preevaluación del formulario: Aceptac rechazo de la solicitud, No conformidades, cualquier información relevante al trámite o al interesado, tar formulario original como en la copia del mismo.	ión o r otra		
9.5) Recibido por Indique el nombre y apellido del Funcionario Receptor, ta formulario original como en la copia del mismo.	anto el		
9.6) Firma Receptor Imprima su rúbrica manuscrita, tanto el formulario original en la copia del mismo.	como		
9.7) Sello Coloque el sello húmedo de la Unidad que recibe la sol tanto en el formulario original como en la copia del mismo.	iiCitud,		

Nota: Los espacios en blanco deben ser inutilizados con una línea continua.