

1)SOLICITUD N°

1.1)SCPR-EF-C

#### Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

# Instructivo de Llenado Formulario F-PERC-019 Solicitud de Cambio Post-Registro para Especialidades Nacionales e Importados Aspectos Clínicos PRESENTACIÓN PREVIAMENTE AUTORIZADA A OTRO PRODUCTO FARMACÉUTICO

Este formulario **SÓLO APLICA** para solicitar presentaciones previamente autorizadas a otro producto farmacéutico, igual al producto farmacéutico objeto de la solicitud.

los cuatro dígitos siguientes se refieren al número correlativo correspondiente.

Número correlativo asignado en la casilla indicada según el tipo de producto objeto del trámite, una vez cumplido con

Formato de la numeración: 00-0000, los dos primeros dígitos corresponden al año en el que se realiza la solicitud y

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

DADA HSO EXCLUSIVO DEL	FUNCIONADIO DECEDTOD.	

todos los requisitos solicitados.

	aspectos	ciinicos aprobad	OS.			
1.1)SCPR-PB-C	Coloque en este espacio la numeración correspondiente a las Solicitudes de Cambio Post-Registro de Product Biológicos (PB): Vacunas, Hemoderivados o Afines y Productos Biológicos Terapéuticos, relacionadas o modificaciones en los aspectos clínicos aprobados.					
PARA USO EXCLU	ISIVO DEL FA	RMACEUTICO				
			-, DATO	S DEL PRODUCTO		
<sup>2.1)</sup> Nombre del Producto Farmacéutico				Indique el nombre del producto tal como aparece en el oficio de aprobación correspondiente, emitido por la Autoridad Sanitaria Venezolana.		
<sup>2.2)</sup> Tipo de Produ Farmacéutico		☐ 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				Para los Productos Biológicos indique si es una vacuna, un hemoderivado, afín o un producto biológico terapéutico dentro de los		
Terapéutico			cuales se encuentran los ADN recombinante, los anticuerpos monoclonales y los biológicos terapéuticos			
N° Registro Sanitario:				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.		
<sup>2.3)</sup> Denominación Común Internacional			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.			
<sup>2.4)</sup> 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		
Indique el nombre del Farmacéutico Patrocinante del Producto Farmacéutico.		
Indique el número de la cédula de identidad del Farmacéutico Patrocinante.		
Indique el número de inscripción del Farmacéutico Patrocinante en el actual Ministerio del Poder Popular para la Salud.		
Indique el número de inscripción del Farmacéutico Patrocinante en el Colegio de Farmacéuticos correspondiente.		
Indique el número de inscripción del Farmacéutico Patrocinante en el Instituto de Previsión Farmacéutica.		
Indique los números de contacto empresariales incluyendo el código de área, en los cuales se puede localizar al Farmacéutico Patrocinante.		
Indique el número telefónico móvil de contacto en el cual se puede localizar al Farmacéutico Patrocinante.		
Indique el correo electrónico en el cual se puede contactar al Farmacéutico Patrocinante.		

	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".
Nazon Godia.	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.".
<sup>4.2)</sup> 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).
<sup>4.3)</sup> Teléfono Oficina:	Indique los números telefónicos de la Casa de Representación, incluya el número de fax.
<sup>4.4)</sup> 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.



#### PARA USO DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE Y DEL FUNCIONARIO RECEPTOR:

#### 5) CAMBIO A REALIZAR

5.1) Nombre y Tipo de Cambio a Realizar:	Requisitos para solicitar el trámite:		
Presentación Previamente Autorizada a otro Producto IA Farmacéutico	<ul> <li>El producto farmacéutico para el cual aplica la solicitud debe ser idéntico al que va a usado como referencia en cuanto a: Principios Activos (incluyendo las sales, esteres. concentración, forma farmacéutica, indicación, posología, grupo etario y condición prescripción.</li> <li>Las demás condiciones de aprobación del producto deben continuar siendo las misma</li> <li>Para productos biológicos, en caso de determinarse la no procedencia por particularidad del producto, la solicitud será anulada y notificado al interesado.</li> </ul>		
	Condiciones de los recaudos a 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.		
<sup>5.2)</sup> Recaudos que debe remitir:	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 aprobación otros relacionados	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.		
Documento que avale la solicitud	Anexe una (01) copia legible de la documentación disponible o cualquier otro recaudo asequible, con el que se pueda verificar que la presentación solicitada fue autorizada a una especialidad farmacéutica idéntica a la que presenta la solicitud.		
	Digitalice el formulario una vez que haya completados los espacios correspondientes al		

• Documentación Digitalizada

Digitalice el formulario una vez que haya completados los espacios correspondientes al Farmacéutico Patrocinante, en los puntos requeridos del N° 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		incionario	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	
С	NC	NA	debe aplicarse a cada recaudo individualmente.	
	П	П	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 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 (Ej.: 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.

#### PARA USO EXCLUSIVO DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE:

#### 7) DECLARACIÓN JURADA , portador de la Cédula de Identidad Nº 7.2) Complete con la siguiente información: actuando en mi carácter de Farmacéutico Patrocinante, declaro 7.1) Indique el Nombre del Farmacéutico Patrocinante,..... que: 7.2) Indique el número de la Cédula de Identidad del 1. La información aquí suministrada es absolutamente cierta y Farmacéutico Patrocinante...... 7.3) Indique la fecha del día de la cita. 2. La Empresa a la cual represento prestará toda su 7.4) Indique el mes correspondiente a la cita. colaboración con el fin de comprobar cualquier información solicitada por el Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel", 7.5) Indique el año en el cual se realiza la solicitud. durante el proceso de evaluación. Formato de la numeración para los días: 00, dos dígitos. de <sup>7.5)</sup> Firmado en Caracas el 7.3) de 7.4) Formato de la numeración para el año: 0000, cuatro dígitos. FIRMA DEL FARMACÉUTICO PATROCINANTE 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) DATOS DE RECEPCIÓN			
<sup>9.1)</sup> 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 los días: 00, dos dígitos.
			Formato de la numeración para el mes: 00, dos dígitos. Formato de la numeración para el año: 0000, cuatro dígitos.



<sup>9,2)</sup> Nº Recibo Deposito Bancario ☐ / Transferencia Electrónica ☐	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 transferencia, según sea el caso, tanto el formulario original como en la copia del mismo.
<sup>9.3)</sup> Monto Bs.	Indique el monto en bolívares correspondiente al trámite solicitado, tanto el formulario original como en la copia del mismo.  El pago debe realizarse de manera individual para cada solicitud y producto. Si el monto difiere de la tarifa establecida para el mismo en la Gaceta Oficial correspondiente, devuelva la solicitud al interesado, 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.
<sup>9.4)</sup> Observaciones	Escriba en este espacio las notas resultantes del procedimiento de recepción y preevaluación del formulario: Aceptación o rechazo de la solicitud, No conformidades, cualquier otra información relevante al trámite o al interesado, tanto el formulario original como en la copia del mismo.
<sup>9.5)</sup> Recibido por	Indique el nombre y apellido del Funcionario Receptor, tanto el formulario original como en la copia del mismo.
<sup>9.6)</sup> Firma Receptor	Imprima su rúbrica manuscrita, tanto el formulario original como en la copia del mismo.
9.7) Sello	Coloque el sello húmedo de la Unidad que recibe la solicitud, tanto en el formulario original como en la copia del mismo.

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