

Nombre del trámite	AUTORIZACIÓN DE LABORATORIO / CENTRO BIOFARMACÉUTICO PARA REALIZAR ESTUDIOS "IN VITRO" PARA OPTAR A BIOEXENCIÓN DE ESTUDIOS DE BIOEQUIVALENCIA
Código	4150043
Descripción	La autorización como centro (laboratorio) para realizar estudios de bioexención (<i>in vitro</i>) para demostrar equivalencia terapéutica: cinéticas de disolución, solubilidad y/o permeabilidad.
Detalles	No aplica
Beneficiarios	Laboratorios independientes nacionales.
Documentos requeridos	Formulario de Solicitud F-BIOF-04, incluye un listado de comprobación que detalla los documentos a presentar al momento del ingreso del trámite y de la visita, según corresponda. Para mayor detalle revisar Guía para el usuario.
Paso a paso: ¿cómo realizar el trámite?	<p>a. Oficina, el trámite se realiza en el Subdepartamento Atención de Clientes y Usuarios, en la Sección Gestión de Productos y Servicios ubicada en Avenida Marathón #1000, Ñuñoa, de lunes a viernes de 8.30 a 13.00 hrs.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Reunir los antecedentes mencionados en el campo Documentos requeridos. 2. Presentar en la Sección Gestión de Productos y Servicios, el formulario de solicitud, junto con todos los documentos, Anexos (en formatos físicos), a la persona de la recepción, quien le entregará un comprobante de atención. 3. Pagar el arancel en la caja ubicada en el mismo piso y presentar el comprobante de atención correspondiente. 4. Regresar al mesón de atención y entregar el documento de pago. Allí se le hará entrega de la copia timbrada del formulario de solicitud del trámite con el N° de Referencia correspondiente. 5. Como resultado del trámite obtendrá una Resolución que aprueba o rechaza lo solicitado. <p>b. Consultas vía online en plataforma OIRS https://siac.ispch.gob.cl/ES/AtencionCiudadana/OIRS</p>
Tiempo realización	Dentro de plazo legal
Vigencia	Indefinida
Costo	Valor de la prestación
Marco legal	<ul style="list-style-type: none"> • Decreto Supremo N° 3/10, Art. 221° “Aprueba reglamento del Sistema Nacional de Control de los Productos Farmacéuticos de Uso Humano” y sus modificaciones. • Decreto Exento N° 27/12 Norma Técnica N° 131 (ítem 1.15)

	<p>“Norma que define los criterios destinados a establecer la equivalencia terapéutica en productos farmacéuticos en Chile” y sus modificaciones.</p> <ul style="list-style-type: none">• Decreto Exento N° 17/19 que modifica Decreto N° 27/12: Anexos N° 3 “Guía Técnica G-BIOF 02: Guía para optar a bioexención de estudios de biodisponibilidad comparativa.”.
--	---