

## Actualización de información regulatoria de productos de referencia

- 22/11/2011: se aprueba como producto de referencia con nuevo origen de fabricación a: *Patheon, Francia*. Este producto se comercializa actualmente en el mercado nacional. Para los productos con estudios de PDC y BE aprobados por este Ministerio o por presentar estudios para su evaluación, en ambos casos, realizados con el origen anteriormente aprobado: *Eli Lilly y Compañía de México SA de CV, México*, se mantendrá la misma condición como Equivalente Terapéutico (ET) a efectos de intercambiabilidad, o bien, de ser evaluados con este fin por parte de este Ministerio, respectivamente.
- 03/10/2009: Inicia el requisito de estudios de PDC.