

**CONSULTA PÚBLICA**

**FORMULARIO DE OBSERVACIONES**

**PROYECTO DE NORMA DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA DE PRODUCTOS RADIOFARMACÉUTICOS.**

Nombre y Apellido:

**Institución:**

**Correo electrónico:**

**Fecha:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Nº del Artículo que se observa** | **Dice**  | **Propuesta** | **Justificación** |
| **EJEMPLO:****ITEM 1****AMBITO DE APLICACIÓN.****PUNTO 1.5****DEFINICIÓN 1)**  | **1.5. Para efectos de la presente norma, se adoptarán las siguientes definiciones:****1) Actividad específica: Es la cantidad de radioactividad por unidad de masa de un compuesto. Se puede expresar como Curie/gramos (Ci/g), miliCurie/miligramos (mCi/mg), Desintegraciones Por Minuto/miligramos (DPM/mg), entre otras medidas estandarizadas.** | **1.5. Para efectos de la presente norma, se adoptarán las siguientes definiciones:****1) Actividad específica: Es la cantidad de actividad por unidad de masa de un compuesto. Se puede expresar como....(nueva redacción)** | **Escribir la justificación de su nueva propuesta de redacción del ítem e inciso que requiera observar.** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

**Enviar a: ConsultaBPM.Radiofarmacos@minsal.cl**

**Notas:**

* Cada observación debe escribirse en una fila distinta.
* Una vez terminado el período de consulta pública se hará un consolidado de las observaciones que sean de acuerdo a lo aquí señalado con la decisión que se adopte sobre las mismas.
* Se considerará sólo observaciones enviadas en el presente formulario, en formato Word o compatible editable y por la vía señalada.