

CIRCULAR No.313

Para: Licda. Lyda Rivera-Secretaria General C.S.S.
Dra. María T. Donderis de Carrión – Presidenta Comisión de Medicamentos C.S.S.
Licdo. Francisco Carol- Director Nacional de Compras C.S.S.
Licda. Mima B. de Lara –Asistente Técnica-Dirección de Abastos C.S.S.
Dr. Eric A. Perdomo Q.-Director Ejecutivo Nacional de los Servicios y Prestaciones en la Salud C.S.S.
Dr. Anibal Villarreal- Director Médico Instituto Oncológico Nacional
Dr. Alejandro Martínez –Presidente Comisión Nacional de Registro Nac. de Oferente
Dra. Walkiria Willson-Directora de Medicamentos e Insumos para la Salud
Licda. Berenice Castillo-Jefa de Departamento de Gestión Farmacéutica
Departamento de Farmacovigilancia
Departamento de Registro Sanitario
Departamento de Importación
Departamento de Auditora a de Calidad
Departamento de Sustancias Controladas
Sección de Control de Calidad
Ingeniero Félix Stanziola-Director de Informática

CC: Su Excelencia /Dr. Miguel Mayo Di Bello/Ministro de Salud/MINSA
Su Excelencia /Dr. Eric Ulloa/Viceministro de Salud/MINSA
Lic. Orlando Pérez-Propietarios de Farmacias
Lic. Lucas Verzbolovskis-AREDIS

M. Tristán de Brea
De: MGTRA. LISBETH TRISTÁN DE BREA
Directora Nacional de Farmacia y Drogas
Ministerio de Salud



Fecha: 09 de noviembre de 2018

Asunto: Resolución Notificada

-
- Resolución N° 630 de 26 de octubre de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° 61187 del producto **CELLCEPT 500 MG COMPRIMIDOS**, elaborado por **ROCHE S.P.A. DE ITALIA** para **F. HOFFMANN-LA ROCHE S.A. DE SUIZA**.
 - Resolución N° 632 de 26 de octubre de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° 88276 del producto **CASODEX 50MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS**, elaborado por **CORDEN PHARMA GMBH DE ALEMANIA**, **ACOND. SEC. ASTRAZENACA DO BRASIL LTDA DE BRASIL** PARA **ASTRAZENACA UK LIMITED DE REINO UNIDO**.

REPÚBLICA DE PANAMÁ
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 630
(de 26 de octubre de 2018)

LA DIRECTORA NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS
en uso de sus facultades legales,

CONSIDERANDO:

Que la Licenciada Olga Lobato de Pimentel, Apoderada de **ROCHE SERVICIOS S.A.**, ha solicitado a nombre de su representado, Solicitud de Cancelación del **Registro Sanitario No. 61187** del producto **CELLCEPT 500MG COMPRIMIDOS**, elaborado por **ROCHE S.P.A. DE ITALIA** para **F. HOFFMANN-LA ROCHE S.A. DE SUIZA**.

Que la Licenciada Lobato de Pimentel apporto con su solicitud los siguientes documentos:

- *Carta Original de Solicitud por parte del Laboratorio.*
- *Certificado de Registro Sanitario, original.*

Que mediante la Nota 311-18/INT/DRS/DNFD de 17 de octubre de 2018, el Departamento de Registro Sanitario nos comunica que, no tienen objeción a la solicitud de cancelación de Registro Sanitario **61187** del producto **CELLCEPT 500MG COMPRIMIDOS**, elaborado por **ROCHE S.P.A. DE ITALIA** para **F. HOFFMANN-LA ROCHE S.A. DE SUIZA**.

Que la Doctora Milena Fallas manifiesta que la cancelación no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, sino únicamente está relacionada a una decisión comercial.

Que por consiguiente,

RESUELVE:

PRIMERO: Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **61187** del producto **CELLCEPT 500MG COMPRIMIDOS**, elaborado por **ROCHE S.P.A. DE ITALIA** para **F. HOFFMANN-LA ROCHE S.A. DE SUIZA**.

SEGUNDO: Advertir, que deberán retirar todas las unidades existentes en el mercado, del producto señalado en el artículo anterior.

TERCERO: Esta Resolución entrará a regir a partir de su notificación.

CUARTO: Ordenar el archivo del expediente una vez hecha la notificación de esta Resolución.

FUNDAMENTO DE DERECHO: Ley No.66 de 10 de noviembre de 1947; Ley No.1 de 10 de enero de 2001, Decreto Ejecutivo No.178 de 12 de julio de 2001 modificado por el Decreto Ejecutivo No.105 de 15 de abril de 2003.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.


LISBETH TRISTÁN DE BREA
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



LT/ragala

Exp. -2018

En la Ciudad de Panamá
a las 11:28 de la 9.m.
del día 9 de noviembre
de 2018 se notifico al Sr (a) Olga L. de Pimentel
con Cédula N° 8-314-738
notificación por escrito

REPÚBLICA DE PANAMÁ
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 632
(de 26 de octubre de 2018)

LA DIRECTORA NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS
en uso de sus facultades legales,

CONSIDERANDO:

Que la Licenciada Olga Lobato de Pimentel, Apoderada de **ASTRAZENECA CAMCAR MAC**, ha solicitado a nombre de su representado, Solicitud de Cancelación del **Registro Sanitario No. 88276** del producto **CASODEX 50MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS**, elaborado por **CORDEN PHARMA GMBH DE ALEMANIA, ACOND. SEC. ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA DE BRASIL PARA ASTRAZENECA UK LIMITED DE REINO UNIDO**.

Que la Licenciada Lobato de Pimentel apporto con su solicitud los siguientes documentos:

- *Carta Original de Solicitud por parte del Laboratorio.*
- *Solicitud original del titular con su traducción*
- *Certificado de Registro Sanitario, original.*

Que mediante la Nota 311-18/INT/DRS/DNFD de 17 de octubre de 2018, el Departamento de Registro Sanitario nos comunica que, no tienen objeción a la solicitud de cancelación de Registro Sanitario **88276** del producto **CASODEX 50MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS**, elaborado por **CORDEN PHARMA GMBH DE ALEMANIA, ACOND. SEC. ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA DE BRASIL PARA ASTRAZENECA UK LIMITED DE REINO UNIDO**.

Que la Doctora Carol Ortega manifiesta que la cancelación no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, sino únicamente está relacionada a una decisión comercial.

Que por consiguiente,

RESUELVE:

PRIMERO: Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **88276** del producto **CASODEX 50MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS**, elaborado por **CORDEN PHARMA GMBH DE ALEMANIA, ACOND. SEC. ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA DE BRASIL PARA ASTRAZENECA UK LIMITED DE REINO UNIDO**.

SEGUNDO: Advertir, que deberán retirar todas las unidades existentes en el mercado, del producto señalado en el artículo anterior.

TERCERO: Esta Resolución entrará a regir a partir de su notificación.

CUARTO: Ordenar el archivo del expediente una vez hecha la notificación de esta Resolución.

FUNDAMENTO DE DERECHO: Ley No.66 de 10 de noviembre de 1947; Ley No.1 de 10 de enero de 2001, Decreto Ejecutivo No.178 de 12 de julio de 2001 modificado por el Decreto Ejecutivo No.105 de 15 de abril de 2003.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.



salud
Ministerio de Salud
Panamá

DIRECCIÓN NACIONAL DE
FARMACIA Y DROGAS

Lisbeth Tristán de Brea
LISBETH TRISTÁN DE BREA
Directora Nacional de Farmacia y Drogas

LT/ragala

Exp. -2018

En la Ciudad de Panamá
a las 11:28 de la 9.m.
del día 9 de noviembre
de 2018 se notifico al Sr (a) Olga L. de Pimentel
con Cédula N° 8-314-738
Notificación por escrito