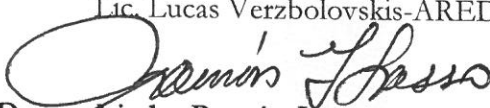




**Dirección Nacional de Farmacia y Drogas**  
**CIRCULAR No. 138**

**Para:** Licda. Lyda Rivera-Secretaria General C.S.S.  
Dra. María T. Donderis de Carrión – Presidenta Comisión de Medicamentos C.S.S.  
Licda. Guadalupe Torres-Directora Nacional de Compras C.S.S.  
Director (a) de Abastos C.S.S.  
Dr. Aníbal Villarreal-Director Médico Instituto Oncológico Nacional  
Dr. Alejandro Martínez –Presidente Comisión 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  
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

  
**De:** Licdo. Ramón Lasso  
Coordinador de Asesoría Legal  
Dirección Nacional de Farmacia y Drogas



**Fecha:** 25 de abril de 2018

**Asunto:** Resolución Notificada

- Resolución N° 225 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° 74544, correspondiente al producto **TAFIL AP 1MG TABLETAS DE ACCIÓN PROLONGADA**, elab. por Sanico NV DE Bélgica; Acondicionado por: Pfizer Italia S.R.L. de Italia; para: Pfizer de Bélgica.
- Resolución N° 226 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° 44131, correspondiente al producto **FLUOROURACILO 500MG/20ML SOL. INY. I.V.**, elab., por Pfizer (Pereth) PTY Limited de Australia.
- Resolución N° 227 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° 77285, correspondiente al producto **TAFIL 0.75MG/ML SOL. ORAL EN GOTAS**, elab. por Montefarmaco S.P.A. de Italia; para: Pfizer S.A. de Belgica.
- Resolución N° 228 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° 41966, correspondiente al producto **TERRAMICINA CON POLIMIXINA UNGÜENTO TÓPICO**, elab. por Labs. Pfizer Ltda. De Brasil.
- Resolución N° 229 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° 65384, correspondiente al producto **ZITROMAX MD 2G/FRASCO GRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA PARA SUSPENSIÓN ORAL**, elab., por Pfizer Pharmaceuticals LLC. de Puerto Rico.

- Resolución N° 230 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° **41631**, correspondiente al producto **FELDENE AL 5% GEL TÓPICO, ELAB. POR** Labs. Pfizer Ltda. de Brazil.
- Resolución N° 231 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° **75848**, correspondiente al producto **DALCIN T AL 1% (10 MG/ML) SOL. TÓPICA**, elab., por Pharmacia & Upjohn Company de Estados Unidos.
- Resolución N° 232 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° **43676**, correspondiente al producto **FELDENE 40MG/2ML SOL. INY. I.M.**, elab., por Labs. Pfizer Ltda. de Brazil.
- Resolución N° 233 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° **75720**, correspondiente al producto **HALCIÓN 0.25MG DE TABS.**, elab., por Sanico NV de Bélgica; Acondicionado por: Pfizer Italia S.R.L. de Italia; para: Pfizer de Bélgica.
- Resolución N° 234 de 17 de abril de 2018: que deja sin efecto el Registro Sanitario N° **55241**, correspondiente al producto **LIPITOR 40MG TABS. RECS.**, elab., por Pfizer Ireland Pharmaceuticals de Irland; Acondicionado por: Pfizer Manufacturing Deuschiland GmbH de Alemania; para: Pfizer Ireland Pharmaceuticals de Irland.
- Resolución N° 219 de 16 de abril de 2018: **que ordena la Clausura del Establecimiento NOVEDADES, MEDICAMENTOS Y FARMACIA LA MILAGROSA, (Aviso de Operación Comercial N° 8-177-486-2010-217465)** ubicado en la Prov. De Panamá, Distrito de Panamá, Corregimiento El Chorrillo, Urbanización Ave. A, Edificio 2131, Local # 1, por haber infringido las normas establecidas en la Ley 1 de 2001 y el Decreto Ejecutivo 178 de 12 de julio de 2001.

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 234  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **55241**, correspondiente al producto **LIPITOR 40MG TABLETAS RECUBIERTAS**. (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud se debe a que el producto de este origen ya no se comercializa más en la región, y ya cuentan con el registro del nuevo origen del producto; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.**

Que mediante la Nota **149/17/AL/DNFD** de 24 de julio de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, cualquier observación al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 7); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 12)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **55241**, correspondiente al producto **LIPITOR 40MG TABLETAS RECUBIERTAS**, elaborado por Pfizer Ireland Pharmaceuticals de Irlanda; Acondicionado por: Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH de Alemania; Para: Pfizer Ireland Pharmaceuticals de Irlanda.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



**Ministerio de Salud**  
Panamá

REGIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS  
TESORERÍA LEGAL

LT/ragala/m

Exp. 243-2017

En la Ciudad de Panamá  
a las 9:30 de la mañana  
del día 24 de abril  
de 2018 se notifico al Sr (a) Vanessa de la Cruz  
con Cédula No. 8-325 986  
*Vanessa de la Cruz*

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 233  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios- Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **75720**, correspondiente al producto **HALCION 0.25MG TABLETAS**. (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 10); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 15)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **75720**, correspondiente al producto **HALCION 0.25MG TABLETAS**, elaborado por Sanico NV de Bélgica; Acondicionado por: Pfizer Italia S.R.L. de Italia; Para: Pfizer de Bélgica.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



**salud**  
Ministerio de Salud  
Panamá

DIRECCION NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS  
CALLE PARA LA LEY

LT/ragala/m

Exp. 297-2017

En la Ciudad de Panamá

a las 9:30 de la mañana

del día 24 de abril

de 2018 se notificó al Sr (a) \_\_\_\_\_

Yanem Foa Jelis

con Cédula N° 8-325-984

Yanem Foa Jelis

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 232  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios- Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **43676**, correspondiente al producto **FELDENE 40MG/2ML SOLUCIÓN INYECTABLE I.M.** (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 10); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 15)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **43676**, correspondiente al producto **FELDENE 40MG/2ML SOLUCIÓN INYECTABLE I.M.**, elaborado por Laboratorios Pfizer Ltda. de Brasil.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



LT/ragala/m

Exp. 296-2017

En la Ciudad de Panamá

a las 9:30 de la mañana

del día 24 de abril

de 2018 se notifico al Sr (a) \_\_\_\_\_

Varela F de Pineda

con Cédula N° 8-398-984

Varela F de Pineda

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 231  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios - Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **75848**, correspondiente al producto **DALACIN T AL 1% (10 MG/ML) SOLUCIÓN TÓPICA**. (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 13); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 18)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **75848**, correspondiente al producto **DALACIN T AL 1% (10 MG/ML) SOLUCIÓN TÓPICA**, elaborado por Pharmacia & Upjohn Company de Estados Unidos.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



**salud**  
Ministerio de Salud  
Panamá

DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS  
C/OBRA LEGAL

LT/ragala/m

Exp. 294-2017

En la Ciudad de Panamá  
a las 9:30 de la mañana  
del día 24 de abril  
de 2018 se notifico al Sr (a) Vaneen F de Jolis  
con Cédula N° 8-325-480  
*Vaneen F de Jolis*

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 230  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios-Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **41631**, correspondiente al producto **FELDENE AL 0.5% GEL TÓPICO**. (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 10); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 15)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **41631**, correspondiente al producto **FELDENE AL 0.5% GEL TÓPICO**, elaborado por Laboratorios Pfizer Ltda. de Brasil.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



**salud**  
Ministerio de Salud  
Panamá

DIRECCION NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS  
TEORIA LEGAL

LT/ragala/m

Exp. 295-2017

En la Ciudad de Panamá

a las 9:30 de la mañana

del día 24 de abril

de 2018 se notifico al Sr (a) \_\_\_\_\_

Vanessa F de Moya

con Cédula N° 8-325-986

Vanessa F de Moya

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 229  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios- Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **65384**, correspondiente al producto **ZITROMAX MD 2G/FRASCO GRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA PARA SUSPENSIÓN ORAL**. (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 10); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 16)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **65384**, correspondiente al producto **ZITROMAX MD 2G/FRASCO GRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA PARA SUSPENSIÓN ORAL**, elaborado por Pfizer Pharmaceuticals LLC. de Puerto Rico.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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.

*Libs Beth Tristán de Brea*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



Ministerio de Salud  
Panamá  
DIRECCION NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS  
CALLE LEGAL

LT/ragala/m

Exp. 301-2017

En la Ciudad de Panamá  
a las 9:30 de la mañana  
del día 24 de abril  
de 2018 se notifico al Sr(a) Varela Fede  
con Cédula N° 8325986  
*Varela Fede*



REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 228  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios- Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **41966**, correspondiente al producto **TERRAMICINA CON POLIMIXINA UNGÜENTO TÓPICO**. (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 12); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 15)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **41966**, correspondiente al producto **TERRAMICINA CON POLIMIXINA UNGÜENTO TÓPICO**, elaborado por Laboratorios Pfizer Ltda. de Brasil.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



**salud**  
Ministerio de Salud  
Panamá

DIRECCION NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

LT/ragala/m

Exp. 300-2017

En la Ciudad de Panamá

a las \_\_\_\_\_ de la \_\_\_\_\_

En la Ciudad de Panamá

a las 9:30 de la tarde

del día 24 de abril

de 2018 se notifico al Sr (a) \_\_\_\_\_

Vanessa Fariñas

con Cédula N° 8-325-980

Vanessa Fariñas

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 227  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios- Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **77285**, correspondiente al producto **TAFIL 0.75MG/ML SOLUCIÓN ORAL EN GOTAS**. (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 12); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 15)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **77285**, correspondiente al producto **TAFIL 0.75MG/ML SOLUCIÓN ORAL EN GOTAS**, elaborado por Montefarmaco S.P.A. de Italia; Para: Pfizer S.A. de Bélgica.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREÁ**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



DIRECCION NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS  
ACESORIA LEGAL

LT/ragala/m

Exp. 299-2017

En la Ciudad de Panamá  
a las 9:30 de la mañana  
del día 24 de abril  
de 2018 se notifico al Sr (a) Vanem F de Solís  
con Cédula N° 8-355 986  
*Vanem F de Solís*

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 226  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios- Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **44131**, correspondiente al producto **FLUOROURACILO 500MG/20ML SOLUCION INYECTABLE I.V.** (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja 9); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 15)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **44131**, correspondiente al producto **FLUOROURACILO 500MG/20ML SOLUCION INYECTABLE I.V.**, elaborado por Pfizer (Perth) PTY Limited de Australia.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



LT/ragala/m

Exp. 304-2017

En la Ciudad de Panamá  
a las 9:30 de la mañana  
del día martes 24 de abril  
de 2018 se notifico al Sr (a) Vaneen Fe pelj  
con Cédula N° 8375-980  
Vaneen Fe pelj

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 225  
(de 17 de abril de 2018)

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

CONSIDERANDO:

Que la Dra. Natalia Corrales, Coordinadora de Asuntos Regulatorios- Pfizer Essential Health Pfizer Centroamérica y Caribe, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, presenta solicitud de cancelación del Registro Sanitario No. **74544**, correspondiente al producto **TAFIL AP 1MG TABLETAS DE ACCION PROLONGADA**. (foja 2)

Que la Dra. Corrales manifiesta que esta solicitud no se debe a motivos de seguridad ni eficacia, únicamente está relacionada a una decisión comercial; y acompaña original del Certificado de Registro Sanitario del mismo producto (foja 3), y el Poder otorgado por **Pfizer Zona Franca, S.A.** (fojas 4-5)

Que mediante la Nota **181/17/AL/DNFD** de 8 de septiembre de 2017, se le solicita al Departamento de Registro Sanitario, observaciones al respecto de esta solicitud de cancelación (foja A-9); y mediante la Nota **100-18/INT/DRS/DNFD** de 9 de abril de 2018, este Departamento comunica que no tiene objeción a la cancelación de dicho registro. (foja 14)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **74544**, correspondiente al producto **TAFIL AP 1MG TABLETAS DE ACCION PROLONGADA**, elaborado por Sanico NV de Bélgica; Acondicionado por: Pfizer Italia S.R.L. de Italia; Para: Pfizer de Bélgica.

**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que, deberán proceder a 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*  
**LISBETH TRISTÁN DE BREA**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



LT/ragala/m

Exp. 298-2017

En la Ciudad de Panamá  
a las 9:34 de la mañana  
del día 24 de abril  
de 2018 se notifico al Sr (a) \_\_\_\_\_  
Varela Felipe  
con Cédula N° 8-325-980  
Varela Felipe

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN NO. 219  
(de 16 de Abril de 2018)

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

**CONSIDERANDO:**

Que mediante **INFORME TÉCNICO No. 028-2018** de 11 de abril de 2018, el Departamento de Auditorías de Calidad a Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos de esta Dirección, informa de los hallazgos en la inspección realizada a petición del Ministerio Público, el día 10 de abril de 2018, al establecimiento **NOVEDADES, MEDICAMENTOS Y FARMACIA LA MILAGROSA**, ubicado en la Provincia de Panamá, Distrito de Panamá, Corregimiento El Chorrillo, Urbanización Avenida A, Edificio 2131, Local # 1.

Que conforme al referido Informe Técnico, en dicho establecimiento se detectaron:

- La Licencia de Operación de Establecimiento farmacéutico, vencida.
- No cuenta con Regente Farmacéutico.
- Venta de productos sin Registro sanitario.
- Manejo de Sustancias Controladas sin tener la autorización, no contar con el área de seguridad señalada en la norma.
- Productos Institucionales (Caja de Seguro social) a la venta.
- Productos sin etiquetado que describa las generalidades del mismo.
- Evidencia de aplicación de productos inyectables.
- Presunto Push Money.

Que el establecimiento **NOVEDADES, MEDICAMENTOS Y FARMACIA LA MILAGROSA**, incurrió en faltas gravísimas que ameritan sanciones ejemplarizantes y extremas, dado el nivel de riesgo en que se puso a las personas que recibieron un servicio en dicha instalación.

Que las Infracciones en la que incurrió el establecimiento farmacéutico, están claramente tipificadas en la Ley N° 1 de 2001, las cuales señalamos a continuación:

*“Art. 171. (Faltas Gravísimas). Constituyen faltas gravísimas a las disposiciones contenidas en esta Ley, las siguientes conductas:*

1. *Comercializar un producto sin Registro Sanitario, salvo las excepciones autorizadas por esta Ley.*

*Art. 172. (Faltas Graves).*

*Se consideran faltas graves a las disposiciones contenidas en la presente Ley, las siguientes conductas:*

*8. Operar establecimientos farmacéuticos, sin la correspondiente licencia de operación de establecimiento farmacéutico, o ejecutar actividades comerciales con medicamentos para las cuales no han sido autorizados.*

*9. Recibir y ofrecer premios o gratificaciones por favorecer.”*

Que dada la gravedad de las faltas en la que incurrió el establecimiento farmacéutico, esta Autoridad ha decidido aplicar la Clausura del establecimiento, por considerar que el mismo constituye un riesgo eminente a la a salud de las personas.

Que por consiguiente,

**RESUELVE:**

**PRIMERO: Ordenar la Clausura del Establecimiento NOVEDADES, MEDICAMENTOS Y FARMACIA LA MILAGROSA, (Aviso de Operación Comercial N° 8-177-486-2010-217465) ubicado en la Provincia de Panamá, Distrito de Panamá, Corregimiento El Chorrillo, Urbanización Avenida A, Edificio 2131, Local # 1, por haber infringido las normas establecidas en la Ley 1 de 2001 y el Decreto Ejecutivo 178 de 12 de julio de 2001.**

**SEGUNDO:** Solicitar a las Autoridades de Policía la colaboración a fin de cumplir con la ejecución de la presente Resolución e informar al Ministerio de Comercio e Industrias (MICI), Dirección General de Comercio Interior, el contenido de la presente.

**TERCERO:** Advertir, que contra esta Resolución procede interponer el Recurso de Reconsideración y/o Apelación, *en efecto devolutivo*, dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a la notificación de la presente Resolución.

**CUARTO:** Esta Resolución entrará a regir a partir de su notificación.

**FUNDAMENTO DE DERECHO:** Ley No. 66 de 10 de noviembre de 1947, modificada mediante la Ley No.40 de 16 de noviembre de 2006; Ley No. 1 de 10 de enero de 2001; Decreto Ejecutivo No.178 de 12 de julio de 2001 modificado mediante el Decreto Ejecutivo No. 105 de 15 de abril de 2003.

**NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.**

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



LTdeB/RAGALA

Exp.

En la Ciudad de Panamá  
a las 10:45 de la MANAÑANA  
del día 25 de ABRIL  
de 2018 se notifico al Sr (a) MGTR. Roberto De Orosquieta  
con Cédula N° 8-161-7651

*Por la señora AIDA E. Q. De Orosquieta.*  
*[Signature]*

*AVISO: Recurso de Reconsideración y  
Apelación en sus-silido.  
17 y 25/4/2018.  
Hora: 10:45 AM.*