

REPÚBLICA DE PANAMÁ
MINISTERIO DE SALUD
DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

RESOLUCIÓN No. 523

de 28 de septiembre de 2023

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

CONSIDERANDO:

Que en el artículo 6 de la Ley 1 de 10 de enero de 2001, se establece que la Autoridad de Salud, a través de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas tiene la obligación y responsabilidad de garantizar el cumplimiento, entre otros, del control previo, con el objeto de fiscalizar la calidad, seguridad y eficacia de los productos amparados en la citada Ley.

Que de acuerdo con lo señalado en el artículo 9 de la precitada excerta legal, la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas es la encargada de la expedición, suspensión, modificación, renovación y cancelación del Registro Sanitario, así como de efectuar las acciones de Farmacovigilancia, de control previo y de control posterior, para velar por el cumplimiento de las disposiciones de dicha Ley y sus reglamentos complementarios.

Que el día 16 de febrero de 2022, el Lic. HERMES ARIEL ORTEGA BENITEZ, con Poder Especial otorgado por el titular o su representante, presentó solicitud de registro sanitario para el producto **FIBROLAFSA CÁPSULA** fabricado por **LABORATORIOS FARMACÉUTICOS, S.A.** del país Panamá la que se le asignó número de solicitud **20220298533**.

Que de conformidad con lo dispuesto en el artículo 11 del Decreto Ejecutivo No. 13 de 1 de marzo de 2023 que reglamenta la Ley 1 de 2001, el trámite de la solicitud de Registro Sanitario consta de la evaluación del cumplimiento de los requisitos técnicos documentales y analíticos. Para tales efectos se evaluará la solicitud para establecer si cumple, si es aprobada la evaluación técnica documental se necesitarán los resultados de pruebas y ensayos analíticos satisfactorios, para proceder a emitir la orden de pago de liquidación por derecho de registro y posterior confección de la resolución que aprueba el registro sanitario del producto.

Que, en el caso que nos ocupa, las muestras del referido producto fueron enviadas al Instituto Especializado de Análisis, con el objeto de que se efectuaran los análisis correspondientes.

Que, al respecto, el artículo 253 del Decreto Ejecutivo No.13 de 2023 establece que realizados los análisis de calidad de los productos objeto de esta reglamentación el Instituto Especializado de Análisis (IEA) enviará a la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, los informes con los resultados de las pruebas realizadas para su interpretación.

Que, el Departamento de Registros Sanitarios de Medicamentos y Otros Productos para la Salud Humana de esta Dirección, comunicó en la Nota No.0342-23-INT/DRS/DNFD de 16 de agosto de 2023 que recibieron el **INFORME DE ANÁLISIS 41,734-PR** fechado **1 de agosto de 2023** del Instituto Especializado de Análisis (IEA), con los resultados de la prueba física, química o biológicos efectuados al producto **FIBROLAFSA CÁPSULA** fabricado por **LABORATORIOS FARMACÉUTICOS, S.A.** del país Panamá Lote FI01-21, con fecha de expiración 30 de septiembre de 2023 y de acuerdo con el Informe de interpretación de estos resultados se ha determinado que el producto es **RECHAZADO** con las especificaciones de calidad declaradas con los requisitos de calidad establecidos en las normas vigentes o por el fabricante, en el o los aspectos que a continuación se detallan:

"REPORTE DE LA INTERPRETACIÓN DEL INFORME DE ANÁLISIS:

*Pruebas No Satisfactorias: Recuento total de hongos y levaduras (UFC/10 cápsulas).
En la cual se reportó: 11,200*

No cumpliendo con lo declarado en las especificaciones por el fabricante: 200
Pruebas No Satisfactorias: Recuento total de microorganismo aerobios (UFC/10)
En la cual se reportó: 287,000
No cumpliendo con lo declarado en las especificaciones por el fabricante: 2000.”

Que en el expediente administrativo, reposa copia del precitado Informe de Análisis **INFORME DE ANALISIS 41.734-PR** fechado **1 de agosto de 2023**, del Instituto Especializado de Análisis (IEA), y el referido **REPORTE DE INTERPRETACIÓN DEL INFORME DE ANALISIS**, elaborado por un farmacéutico evaluador de esta Dirección, a través de los cuales se puede ver en detalle el resultado de análisis de dicho producto.

Que sobre el resultado de análisis fuera de especificaciones del producto **FIBROLAFSA CÁPSULA** debemos resaltar que en el artículo 254 en concordancia con los artículos 256 y 258 del precitado Decreto Ejecutivo No. 13 de 2023, se establece que cuando los informes de análisis de calidad pre-registro sanitario tengan resultados no satisfactorios, se negará la solicitud del Registro Sanitario, comunicando estos resultados mediante resolución motivada y que la misma sólo podrán ser objeto de recurso de reconsideración ante la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, por los interesados, dentro de los próximos cinco días posteriores a su notificación, recurso que debe acompañarse con la solicitud de un nuevo análisis del producto y el pago del mismo.

Que dado el resultado señalado en el Informe de **INFORME DE ANALISIS 41.734-PR** fechado **1 de agosto de 2023**, del Instituto Especializado de Análisis (IEA), y visto lo indicado en el Reporte de interpretación del informe de análisis del producto **FIBROLAFSA CÁPSULA** así como lo indicado en la Nota No. 0342-23-INT/DRS/DNFD de 16 de agosto de 2023, le corresponde a esta Dirección pasar a decidir la solicitud de registro sanitario en comentario.

RESUELVE:

PRIMERO: Negar la solicitud de registro sanitario para el producto **FIBROLAFSA CÁPSULA** fabricado por **LABORATORIOS FARMACÉUTICOS, S.A.** del país **Panamá** a la que se le asignó número de solicitud **20220298533**, dado que el informe de análisis de calidad pre-registro sanitario reportó un resultado no satisfactorio.


SEGUNDO: Advertir que contra esta Resolución sólo procede el Recurso de Reconsideración, el cual podrá ser interpuesto dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a la notificación de la presente Resolución, acompañado con la solicitud de un nuevo análisis del producto y el pago de este.

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

FUNDAMENTO DE DERECHO: Ley 38 de 31 de julio de 2000; Ley 1 de 10 de enero de 2001; Decreto Ejecutivo No. 13 de 1 de marzo de 2023.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.


MGTRA. ELVIA C. LAUR
Directora Nacional de Farmacia y Drogas


En la Ciudad de Panamá
a las 2:15 de la Tarde
del día 30 de agosto
de 2023 se notificó al Sr (a) Arner Quera
con Cédula N° 8-384950


ECLR/Is
Exp. 328-23