

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 668  
(de 20 de agosto de 2020)

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

CONSIDERANDO:

Que mediante el Informe por Incumplimiento de Presentación de Sustancia Patrón u Otros Requisitos No.C.C./R.P./2018/0411 del 12 de agosto de 2020, la Sección de Control de Calidad del Departamento de Farmacovigilancia de esta Dirección, nos comunicó lo siguiente con respecto al producto **MEROPENEM 1G/VIAL POLVO ESTERIL PARA SOLUCIÓN INYECTABLE INFUSIÓN I.V.**, con Registro Sanitario No.64235, fabricado por VITROFARMA, S.A. DE COLOMBIA; PARA: VITALIS, S.A. DE COLOMBIA.

*Mediante nota 0188-19/SCC/DFV/DNFD de 20 de marzo de 2019, notificada el 24 de junio de 2019, se remitió copia de la cotización externa No.46118 de 06/02/19, en base a la cual se solicita a la empresa Vitalis de Panamá, S.A., presentar las sustancias de referencia: 1. Cloruro de sodio; 2. Meropenem y 3. Tetrabutylamonia solución 25%, que a la fecha no han sido presentados.*

Que con el referido Informe de Incumplimiento, está adjunta copia de la precitada Nota 0188-19/SCC/DFV/DNFD de 20 de marzo de 2019, dirigida al licenciado Juan Tellez, representante legal de Vitalis de Panamá, S.A.

Que a pesar del plazo concedido de **noventa (90) días calendario** después de la notificación de esta nota, tal como establecido en el artículo 280 del Decreto Ejecutivo No. 40 de 13 de febrero de 2019, no han respondido nada al respecto.

Que es importante revisar unas normas establecidas al respecto:

En cuanto a la Ley 1 de 2001:

**“Artículo 9. Competencia de la Autoridad de Salud:** La Autoridad de Salud es rectora en todo lo concerniente a la salud de la población y es encargada de la expedición ...así como de efectuar las acciones de farmacovigilancia, de control previo y de control posterior, para velar por el cumplimiento de las disposiciones de la presente ley y sus reglamentos complementarios.”

**“Artículo 56. Análisis pre-y postregistro.** Durante la vigencia del Registro Sanitario de un medicamento o producto de regulación por esta Ley, además de análisis previo, se realizarán dos análisis postregistro como mínimo, cuyos costos serán pagados una vez se ordene el análisis respectivo en un plazo no mayor de cinco días hábiles, en la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas. En caso contrario se considerará como falta leve de acuerdo con lo que establece el artículo 173 de esta Ley.”

**Artículo 57. Control de Calidad.** La calidad, seguridad y eficacia de los medicamentos serán fiscalizadas a través de control previo, control posterior y la farmacovigilancia, debidamente reglamentados por el Ministerio de Salud...

**Artículo 58. Obligación de colaborar con la Autoridad de Salud.** Los proveedores y cualquier persona natural o jurídica que participe directa o indirectamente en el mercado de medicamentos y productos farmacéuticos, están obligados a cooperar con las acciones de investigación, ya sean por control posterior o por farmacovigilancia, que desarrolle la Autoridad de Salud.”

Que así las normas establecen que esta Dirección es encargada de, entre otros, efectuar las acciones de farmacovigilancia, de control previo y de posterior. Sin embargo, visto lo anterior, por la desatención por parte de la empresa Vitalis de Panamá, S.A., esta Autoridad no puede cumplir con la obligación de fiscalizar la **calidad, seguridad y eficacia** del producto **MEROPENEM 1G/VIAL POLVO ESTERIL PARA SOLUCIÓN INYECTABLE INFUSIÓN I.V.**

Por todo lo antes expuesto,

RESUELVE:

**PRIMERO: Sancionar** con multa de dos mil balboas (B/2,000.00) a la empresa Vitalis de Panamá, S.A., responsable del producto **MEROPENEM 1G/VIAL POLVO ESTERIL PARA SOLUCIÓN INYECTABLE INFUSIÓN I.V.**

**SEGUNDO: Advertir** que contra esta Resolución se podrá interponer el Recurso de Reconsideración y/o Apelación dentro de los cinco (5) días hábiles, contados a partir de la notificación de la presente Resolución, el cual se dará en efecto devolutivo.

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

**FUNDAMENTO DE DERECHO:** Ley No.66 de 10 de noviembre de 1947 modificada por 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 por el Decreto Ejecutivo No. 105 de 15 de abril de 2003; Decreto Ejecutivo No. 363 de 18 de agosto de 2016; y la Ley No. 38 de 31 de julio de 2000.

**NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.**

  
LIC. ELCIA C. LAU  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



ECL/mt  
Exp. 306-20

En la Ciudad de Panamá  
a las 3:37 de la tarde  
del día 24 de Febrero  
de 2021 se notifico al Sr (a)  
Juan Roberto Teller Esquivel  
con Cédula N° AS253001.

