

REPÚBLICA DE PANAMÁ
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 271
(de 18 de mayo de 2021)

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

CONSIDERANDO:

Que la licenciada **Fabiola Santamaria**, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **GlaxoSmithKline Pharmaceuticals Costa Rica, S.A.**, presenta solicitud de cancelación de Registro Sanitario No. **81050** del producto **AUGMENTIN SR 1000MG/62.5MG TABLETAS RECUBIERTAS DE LIBERACION SOSTENIDA**, elaborado por Glaxo Wellcome Production, Para: GlaxoSmithKline, S.A. de España; y adjunta los siguientes documentos como pruebas:

- *Original de Certificado Registro Sanitario. (foja 2)*
- *Copia cotejada del Poder Especial, otorgado por GlaxoSmithKline Pharmaceuticals Costa Rica, S.A. a favor de la licenciada Fabiola Santamaria, con facultad para solicitar cancelación de registro sanitario. (fojas 3-8)*
- *Copia cotejada del Poder otorgado por GALAXO GROUP LIMITED a favor de GlaxoSmithKline Pharmaceuticals Costa Rica, S.A. (fojas 9-29)*

Que la licenciada **Fabiola Santamaria** comunica que la compañía ha decidido cancelar la licencia sanitaria del referido producto que nunca se ha comercializado; no hay interés para su comercialización en el futuro debido a que existen otras opciones terapéuticas; y al no haber sido comercializado, **no hay lotes disponibles, ni vigentes en Panamá.**

Que mediante la Nota No. **129/21/AL/DNFD** de 10 de mayo de 2021, se le solicita al Dpto. de Registro Sanitario cualquier observación al respecto (foja 30); y mediante la Nota **0210-21/INT/DRS/DNFD** de 11 de mayo de 2021, del Dpto. de Registro Sanitario comunica que no tiene objeción a la cancelación de este Registro. (foja 31)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

PRIMERO: Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **81050** del producto **AUGMENTIN SR 1000MG / 62.5MG TABLETAS RECUBIERTAS DE LIBERACION SOSTENIDA**, elaborado por Glaxo Wellcome Production de Francia, Para: **GlaxoSmithKline, S.A.** de España.

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

TERCERO: 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.

[Handwritten Signature]
ELVIA C. LAU

Directora Nacional de Farmacia y Drogas



ECL/m
Exp. 161-2021

En la Ciudad de Panamá
a las 1:41 de la tarde
del día 21 de mayo
de 2021 se notifico al Sr (a) Fabiola Santamaria
con Cédula N° 8-480-366

[Handwritten Signature]