

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 592  
(de 30 de julio de 2020)

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

CONSIDERANDO:

Que mediante Resolución No.140 de 17 de febrero de 2020, se negó la Solicitud de Registro Sanitario para el producto **BOTEMIB 1 POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE**, con número de solicitud **20190687993**, elaborado por **LABORATORIO KEMEX, S.A. de Argentina**, hasta que esta Dirección constate que el mismo producto cumpla con los requisitos exigidos en la Ley No.1 de 10 de enero de 2001 y los reglamentos correspondientes.

Que el día 3 de julio de 2020, la licenciada Edilsa Atencio de Degracia, se notificó de la referida resolución, y el día 10 de julio de 2020, en término oportuno, interponen el Recurso de Reconsideración contra la misma.

Que mediante la Nota 068/20/AL/DNFD de 21 de julio d 2020, se le remite este Recurso al departamento de Registro Sanitario para el criterio técnico, luego mediante Nota 0200-20-INT/DRS/DNFD del 23 de julio de 2020, este departamento emite el criterio solicitado, en el cual se recomienda rechazar el recurso de reconsideración.

Por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Rechazar el Recurso de Reconsideración interpuesto contra la Resolución No.140 de 17 de febrero de 2020, que negó la Solicitud de Registro Sanitario para el producto **BOTEMIB 1 POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE**, con número de solicitud **20190687993**, elaborado por **LABORATORIO KEMEX, S.A. de Argentina**.

**SEGUNDO:** Cancelar el trámite de obtención de Registro Sanitario del producto **BOTEMIB 1 POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE**, con número de solicitud **20190687993**, elaborado por **LABORATORIO KEMEX, S.A. de Argentina**.

**TERCERO:** Ordenar el archivo del expediente, por estar agotada la vía gubernativa toda vez que contra esta Resolución no cabe ningún Recurso.

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

**FUNDAMENTO DE DERECHO:** Ley No. 66 de 10 de noviembre de 1947; Ley No. 1 de 10 de enero de 2001; Decreto Ejecutivo No. 95 de 14 de mayo de 2019; Ley No.38 de 31 de julio de 2000.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.

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



ECL/mt  
Exp. 141-20