

11

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

RESOLUCIÓN No. 516
(de 20 de agosto de 2021)

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

CONSIDERANDO:

Que mediante la Nota **0575-21-INT/DRS/DNFD** de 4 de agosto de 2021, el Departamento de Registro Sanitario nos comunica lo siguiente:

En atención a nota recibida en esta dirección el día 23 de julio de 2021, donde el usuario solicita cancelación del Registro Sanitario No. 100702 correspondiente al producto **LYRICA 20MG/ML SOLUCION ORAL**, fabricante **PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC** de Estados Unidos, le comunicamos que no tenemos objeción a la cancelación de dicho Registro. (foja 1)

Que a foja 2 reposa la nota de la licenciada Vanessa de Solís, mediante la cual se nos entrega la carta emitida por el Dr. Álvaro Quirós, Coordinador de Asuntos Regulatorios, Pfizer Centroamérica & Caribe en donde solicita la cancelación de Certificado de Registro Sanitario del producto **LYRICA 20MG/ML SOLUCION ORAL**, R.S. 100702; junto con los siguientes documentos como pruebas: (foja 2)

- Nota No. **UJ-0562-21** del 6 de julio de 2021, emitida por el Dr. Álvaro Quirós, Coordinador de Asuntos Regulatorios. (foja 3)
- **Original** de Certificado de Registro Sanitario No. 100702. (foja 4)
- Copia cotejada de **Poder** otorgado por la empresa **Pfizer Zona Franca, S.A.**, a favor de **ÁLVARO JOSÉ QUIROS AVILA**, que incluye la facultad para solicitar cancelación de registro sanitario. (fojas 5-7)
- Copia cotejada del listado de subsidiarias y afiliadas de **PFIZER INC.** (fojas 8-10)

Que el Dr. Álvaro Quirós Ávila manifiesta en la precitada Nota **UJ-0562-21**, que la decisión de cancelación es de carácter comercial, y no se debe por razones de eficacia o seguridad del producto.

Que por consiguiente,

RESUELVE:

PRIMERO: Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **100702** del producto **LYRICA 20MG/ML SOLUCION ORAL**, elaborado por **PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC** de Estados Unidos, Para: **PF PRISM** de Estados Unidos.

SEGUNDO: Advertir al solicitante, que deberán retirar cualquier unidad existente 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.95 de 14 de mayo de 2019.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.


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

