

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

Resolución No. 712
(de 23 de noviembre de 2021)

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

CONSIDERANDO:

Que la licenciada **Olga Lobato**, en su condición de Apoderada Especial de la empresa **Sandoz GmbH**, presenta solicitud de cancelación de Registro Sanitario No. **107244** del producto **Xorimax 500mg tabletas recubiertas**, elaborado por SANDOZ GMBH de Austria; y adjunta los siguientes documentos:

- Nota **DRA/BU-SDZI/2775-2021** de 27 de septiembre de 2021, suscrita por la **Dra. Estela Lobo Quirós**, Gerente de Asuntos Regulatorios & Médicos Centroamérica y Caribe de **SANDOZ**, a través de la cual se solicita la cancelación de Registro Sanitario. (foja 3)
- **Original** del Certificado de Registro Sanitario No. 107244. (foja 4)
- Copia del **Poder Especial** otorgado por la empresa **Sandoz GmbH**, a favor de la licenciada Olga Lobato, con facultad para solicitar cancelación de registro sanitario. (fojas 5-9)

Que en la citada Nota **DRA/BU-SDZI/2775-2021** de 27 de septiembre de 2021, la **Dra. Estela Lobo Quirós** manifiesta que la solicitud de cancelación de registro es porque ya no resulta de interés comercial para su empresa, y en el mercado se encuentran disponibles opciones terapéuticas similares.

Que mediante la Nota **0882-21-INT/DRS/DNFD** de 11 de noviembre de 2021, el Departamento de Registro Sanitario comunica que no tiene objeción a la cancelación del Registro Sanitario No. **107244** del producto **XORIMAX 500MG TABLETAS RECUBIERTAS**, fabricante SANDOZ GMBH de Austria. (foja 1)

Que en vista que la solicitud de cancelación voluntaria de la empresa **Sandoz GmbH** no tiene objeciones y es legalmente viable, esta Dirección pasa a decidir la solicitud.

Que la Autoridad de Salud es rectora en todo lo concerniente a la salud de la población, y tiene el deber de velar por el cumplimiento de las disposiciones sanitarias.

RESUELVE:

PRIMERO: Dejar sin efecto el Registro Sanitario No. **107244** del producto **XORIMAX 500MG TABLETAS RECUBIERTAS**, elaborado por SANDOZ GMBH de Austria.

SEGUNDO: Advertir que deberán retirar todas las unidades existentes en el mercado, del producto **XORIMAX 500MG TABLETAS RECUBIERTAS**, elaborado por SANDOZ GMBH de Austria.

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.1 de 10 de enero de 2001; ley No. 38 de 31 de julio de 2000; y Decreto Ejecutivo No.95 de 14 de mayo de 2019.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.


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

