

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

RESOLUCIÓN No. 733
(de 24 de noviembre de 2021)

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

CONSIDERANDO:

Que la licenciada Vanessa de Solís, tramitante de Registro Sanitario del producto **TERRAMICINA CON POLIMIXINA UNGÜENTO OFTÁLMICO**, Registro Sanitario No. **41758**, fabricado por LABORATORIOS PFIZER LTDA., de Brasil, presentó la siguiente documentación referente a la solicitud de cancelación de dicho registro:

- Nota **RA-2493-21** de 19 de octubre de 2021, emitida por la **Dra. María José Quesada M.** Regulatory Affairs Coordinator Pfizer Central América and Caribbean, por la cual notifican retirar el registro sanitario en Panamá, del producto **Terramicina Con Polimixina Ungüento Oftálmico**, R. S. No. **41758**. (foja 3)
- **Original** de certificado de registro sanitario correspondiente. (fojas 4-5)
- Copia del **Poder Especial** cotejado ante Notario, a favor de la **Dra. María José Quesada M.**, Regulatory Affairs Coordinator Pfizer Central América and Caribbean, en donde se le faculta para realizar solicitud de cancelación de registro sanitario. (fojas 6-8)
- Copia cotejada ante Notario, del listado de subsidiarias y afiliadas de la compañía **PFIZER INC.** (fojas 9-11)

Que en la nota **RA-2493-21** de 19 de octubre de 2021 antes señalada, la **Dra. María José Quesada M.** expresa que, después de una revisión interna por parte del Departamento Comercial, se ha decidido retirar el referido producto en Panamá, y esa decisión es de carácter exclusivamente comercial, y no se encuentra relacionada a la seguridad o eficacia del producto.

Que mediante la Nota **0885-21-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. **R4-41758** correspondiente al producto **TERRAMICINA CON POLIMIXINA UNGÜENTO OFTÁLMICO**, fabricado por LABORATORIOS PFIZER LTDA., de Brasil. (foja 1)

Que en vista que la solicitud de cancelación voluntaria de la empresa Pfizer Centroamérica y Caribe, 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. **R4-41758** del producto **TERRAMICINA CON POLIMIXINA UNGÜENTO OFTÁLMICO**, elaborado por LABORATORIOS PFIZER LTDA., de Brasil.

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.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

