



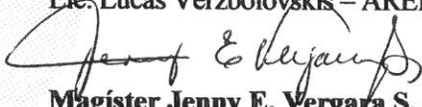
Dirección Nacional de Farmacia y Drogas

## CIRCULAR No. 200

**Para:**

Dr. Rusbel Batista – Presidente Comisión de Medicamentos C.S.S.  
Licda. Maricela Bernal – Directora Nacional de Compras C.S.S.  
Licda. Liliana Martínez - Directora de Abastos C.S.S.  
Dr. Aníbal Villareal - Director Médico Instituto Oncológico Nacional  
Dr. Alejandro Martínez - Presidente Comisión de Oferente.  
Licda. Berenice Castillo - Jefa de la Unidad Técnica de Suministros Sanitarios  
Sección Control de Calidad  
Departamento de Farmacovigilancia  
Departamento de Registro Sanitario  
Departamento de Auditorías de Calidad  
Departamento de Importación  
Informática

**CC:** Lic. Orlando Pérez – Propietarios de Farmacias  
Lic. Lucas Verzbolovskis – AREDIS

  
**De:** Magister Jenny E. Vergara S.  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas

**Fecha:** 10 de junio de 2016

**Asunto:** Resolución Notificada



- Resolución No. 599 de 30 de mayo de 2016 que cancela el Registro Sanitario No. 55521, correspondiente al producto MENCEVAX ACWY POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE S.C.+DILUYENTE, elaborado por Glaxosmithkline Biologicals, S.A.

REPÚBLICA DE PANAMÁ  
MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. 599  
(de 30 de Mayo de 2016)

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

CONSIDERANDO:

Que la licenciada Fabiola Santamaría, en su condición de Apoderada Especial de la empresa GLAXOSMITHKLINE COSTA RICA, S.A. de Costa Rica, solicita cancelación del Registro Sanitario No. 55521, correspondiente al producto MENCEVAX ACWY POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE S.C.+DILUYENTE, elaborado por Glaxosmithkline Biologicals, S.A. ;y acompaña la solicitud el Certificado Original del Registro Sanitario correspondiente al producto.(foja 17)

Que la licenciada Santamaría expresa como motivo de la cancelación, que en virtud del Acuerdo de Compra y Venta de activos celebrado entre GlaxoSmithKline Biologicals, S.A. y Pfizer Ireland Pharmaceuticals, GlaxoSmithKline y sus entidades afiliadas han cedido su vacuna meningococo (A,C, W135, Y) Mencevax a Pfizer.

Que mediante la Nota No.214/16/AL/DNFD del 5 de mayo de 2016 se le solicita al Departamento de Registro Sanitario cualquier observación a la misma; y mediante la Nota 114-/INT/DRS/DNFD del 23 de mayo de 2016 este Departamento informa que no tiene objeción alguna en que se continúe con el trámite de cancelación de este Registro Sanitario. (foja 18)

Que por consiguiente,

RESUELVE:

**PRIMERO:** Cancelar el Registro Sanitario No. 55521, correspondiente al producto MENCEVAX ACWY POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE S.C.+DILUYENTE, elaborado por Glaxosmithkline Biologicals, S.A.

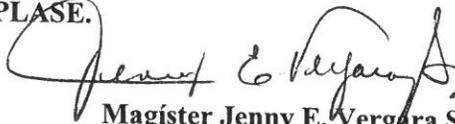
**SEGUNDO:** Advertir a la empresa fabricante que deberán proceder a retirar todas las unidades existentes en el mercado, del producto señalado en el artículo anterior.

**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.178 de 12 de julio de 2001 modificado por el Decreto Ejecutivo No.105 de 15 de abril de 2003.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.

  
Magíster Jenny E. Vergara S.  
Director Nacional de Farmacia y Drogas



JV/lx/m

En la Ciudad de Panamá  
a las 2:22 de la TARDE  
del día 10 de Junio  
de 2016 se notifico al Sr (a) Fabiola Santamaría  
con Cédula N° 8-480-366