

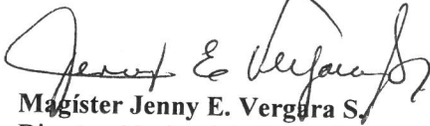


Dirección Nacional de Farmacia y Drogas

## CIRCULAR Nº 183

**Para:**

Sección Control de Calidad  
Departamento de Farmacovigilancia  
Departamento de Registro Sanitario  
Departamento de Auditorías de Calidad  
Departamento de Importación  
Dirección de Informática  
Dr. Alejandro Martínez- Presidente Comisión de Oferente.

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

**Fecha:** 11 de mayo de 2016

**Asunto:** Resolución Notificada

- 
- Resolución No. 498 de 29 de abril de 2016 que cancela el producto **DEXAMETASONA FOSFATO 4MG/ML SOMO SODIO/Solución Inyectable I.M.,I.V.,Intraarticular, Intrasinovial, Intralesional, tejido**, con registro Sanitario No. 77565, fabricado por Gutis Ltda. de Costa Rica, representada en Panamá.
  - Resolución No. 526 de 5 de mayo de 2016 que **Cancela el Registro Sanitario No. 77869**, correspondiente al producto **BINOTAL 1000MG COMPRIMIDOS**, elaborado por Bayer, S.A. de El Salvador.
  - Resolución No. 527 de 5 de mayo de 2016 que **Cancela el Registro Sanitario No. 77868**, correspondiente al producto **BINOTAL 500MG COMPRIMIDOS**, elaborado por Bayer, S.A. de El Salvador.
  - Resolución No. 531 de 5 de mayo de 2016 que **Cancela el Registro Sanitario No. 49358**, correspondiente al producto **IMIGRAN 20 MG / 0.1 ML SOLUCION EN SPRAY NASAL**, elaborado por Glaxosmithkline Manufacturing S.p.A. de Italia.
  - Resolución No. 535 de 6 de mayo de 2016 que **Cancela el Registro Sanitario No. 79993**, correspondiente al producto **NOOTROPIL 1G/5ML SOLUCIÓN INYECTABLE I.M., I.V.**, elaborado por Aesica Pharmaceuticals S.r.l. de Italia para GlaxoSmithKline Trading Services Ltd. de Irlanda.