# REPÚBLICA DE PANAMÁ MINISTERIO DE SALUD

RESOLUCIÓN No. <u>509</u> (de <u>23</u> de <u>junto</u> de 2020)

## LA DIRECTORA NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

en uso de sus facultades legales,

#### **CONSIDERANDO:**

Que la licenciada Yarina Carreiro, Apoderada Legal de la empresa Laboratorio Agar, presenta solicitud de registro sanitario del producto MATA CUCARACHA GUAYAQUIL, elaborado por Laboratorio Agar de Colombia; solicitud refrendada por el farmacéutico Eigman Magallon. (foja 2)

Que las muestras del referido producto fueron enviadas al Instituto Especializado de Análisis, con el objeto de realización de los análisis correspondientes.

Que el Departamento de Registro Sanitario de Medicamentos y Otros Productos Farmacéuticos. de esta Dirección, mediante Nota 0138-20-INT/DRS/DNFD del 5 de junio de 2020, nos comunica el recibo del Informe de Análisis No. 40,399-PR, fechado el 24-04-2019 del Instituto Especializado de Análisis; e informa que durante la interpretación de estos resultados se ha determinado que el Lote 1039-15, fecha de expiración 30-08-2020 del dicho producto NO CUMPLE con los requisitos de calidad establecidos en las normas vigentes o por el fabricante, por lo siguiente: (foja 1)

# REPORTE DE LA INTERPRETACIÓN DEL INFORME DE ANÁLISIS:

Prueba No Satisfactoria: Características Organolépticas.

En la cual reportó: El producto presenta partículas de Color Azul. No cumpliendo con lo declarado en las especificaciones de análisis por el fabricante: Polvo fino de color blanco y olor propio.

Que a foja 5 del presente expediente reposa copia del precitado Informe de Análisis 40,399-PR emitido por el I.E.A., y a foja 6, el referido REPORTE DE INTERPRETACIÓN DEL INFORME DE ANÁLISIS, elaborado por un farmacéutico evaluador de esta Dirección, a través de los cuales se puede ver en detalle el resultado de análisis de dicho producto.

Que el artículo 289 del Decreto Ejecutivo No.95 de 14 de mayo de 2019 establece que los informes de análisis de calidad preregistro sanitario tengan resultados no satisfactorios, se negarán la solicitud del Registro Sanitario; y conforme al artículo 293 del mismo Decreto, en este caso sólo cabe el recurso de reconsideración. Por ende,

## **RESUELVE:**

PRIMERO: Negar la Solicitud de Registro Sanitario del producto MATA CUCARACHA GUAYAQUIL, elaborado por Laboratorio Agar de Colombia, hasta que esta Dirección constate que el mismo producto cumpla con los requisitos exigidos en la Ley No.1 de 10 de enero de 2001 y los reglamentos correspondientes.

SEGUNDO: Advertir que contra esta Resolución sólo procede el Recurso de Reconsideración, en efecto devolutivo, el cual podrá ser interpuesto dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a la notificación de la presente Resolución.

TERCERO: Esta Resolución entrará a regir a partir de su notificación.

**FUNDAMENTO DE DERECHO:** Ley No.1 de 10 de enero de 2001; Decreto Ejecutivo No.95 de 14 de mayo de 2019; Ley No. 38 de 31 de julio de 2000.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.

Directora Nacional de Farmacia y Drogas

ECL/m Exp. 228 - 2020 ONAL DE F

MINISTERIO DE SALUD

0