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

RESOLUCIÓN No. 009767/2025-RS 10 de febrero de 2025

EL DIRECTOR NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS en uso de sus facultades legales,

CONSIDERANDO:

otros, del control previo, con el objeto de fiscalizar la calidad, seguridad y eficacia de los productos amparados de la Dirección de Farmacia y Drogas tiene la obligación y responsabilidad de garantizar el cumplimiento, entre Que en el artículo 7 de la Ley 419 de 01 de febrero de 2024, se establece que la Autoridad de Salud, a través

posterior, para velar por el cumplimiento de las disposiciones de dicha Ley y sus reglamentos complementarios. Registro Sanitario, así como de efectuar las acciones de Fármacovigilancia, de control previo y de control Farmacia y Drogas es la encargada de la expedición, suspensión, modificación, renovación y cancelación <u>del</u> acuerdo con lo señalado en el artículo 10 de la precitada excerta legal, la Dirección Nacional de

del país Indonesia, a la que se le asignó número de solicitud Poder Especial otorgado por el titular o su representante, presentó solicitud de registro sanitario para el producto RAID REPELENTE LIQUIDO NARANJA, fabricado por PT. JOHNSON HOME HYGIENE PRODUCTS Que el día 23 de noviembre de 2023 el Licdo. Christianne Josefina Escalante Afan Apoderado Legal, con

de registro y posterior confección de la resolución que aprueba el registro sanitario del producto. pruebas y ensayos analíticos satisfactorios, para proceder a emitir la orden de pago de liquidación por derecho para establecer si cumple, si es aprobada la evaluación técnica documental se necesitarán los resultados de cumplimiento de los requisitos técnicos documentales y analíticos. Para tales efectos se evaluará la solicitud reglamenta la Ley 419 de 2024, el trámite de la solicitud de Registro Sanitario consta de la evaluación del Que de conformidad con lo dispuesto en el artículo 21 del Decreto Ejecutivo No. 27 de 10 de mayo de 2023 que

Análisis, con el objeto de que se efectuaran los análisis correspondientes. Que, en el caso que nos ocupa, las muestras del referido producto fueron enviadas al Instituto Especializado de

interpretación. Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, los informes con los resultados de las pruebas realizadas para su calidad de los productos objeto de esta reglamentación el Instituto Especializado de Análisis (IEA) enviará a la Que, al respecto, el artículo 276 del Decreto Ejecutivo No.27 de 2024 establece que realizados los análisis

el o los aspectos que a continuación se detallan: interpretación de estos resultados se ha determinado que el producto es RECHAZADO con las especificaciones con los resultados de la prueba física, química o biológicos efectuados al producto RAID REPELENTE LIQUIDO Dirección, comunicó en la Nota No. $N^{\circ}0021$ -25-INT/DRS/DNFD de 27 de enero de 2025 que recibieron el INFORME DE ANALISIS 42-175 fechado 10 de octubre de 2024 del Instituto Especializado de Análisis (IEA), Que, el Departamento de Registros Sanitarios de Medicamentos y Otros Productos Farmacéuticos de esta Dirección, comunicó en la Nota No. $N^{\circ}0021$ -25-INT/DRS/DNFD de 27 de enero de 2025 que recibieron el de calidad declaradas con los requisitos de calidad establecidos en las normas vigentes o por el fabricante, en Lote 556/QC/XII/22 con fecha de expiración 29 de noviembre de 2025 y de acuerdo con el Informe de fabricado por PT. **NOSNHO** HOME HYGIENE PRODUCTS del

Prueba No Satisfactoria: Valoración Praletrina (1,6 g / 100 g) En la cual reportó: 3,43 g / 100 g (214.3%) No

cumpliendo con lo declarado en las especificado por el fabricante: 1,44 – 1,76 g / 100 g (90,0 -110,0) %

octubre de 2024, del Instituto Especializado de Análisis (IEA), y el referido REPORTE DE INTERPRETACIÓN cuales se puede ver en detalle el resultado de análisis de dicho producto. DEL INFORME DE ANÁLISIS, elaborado por un farmacéutico evaluador de esta Dirección, a través de los Que en el expediente administrativo, reposa copia del precitado Informe de Análisis 42-175 fechado 10 de

posteriores a su notificación, recurso que debe acompañarse con la solicitud de un nuevo análisis del producto NARANJA, y el pago del mismo. ante la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, por los interesados, dentro de los próximos cinco días resultados mediante resolución motivada y que la misma sólo podrán ser objeto de recurso de reconsideración sanitario tengan resultados no satisfactorios, se negará la solicitud del Registro Sanitario, comunicando estos Decreto Ejecutivo No. 13 de 2023, se establece que cuando los informes de análisis de sobre el resultado de análisis debemos resaltar que en el artículo 277 en concordancia con los artículos 279 y 281 del precitado fuera de especificaciones del producto RAID REPELENTE calidad pre-registro

producto RAID REPELENTE LIQUIDO NARANJA, así como lo indicado en el Reporte de Interpretación del Que dado el resultado señalado en el Informe de 42-175 fechado 10 de octubre solicitud de registro sanitario en comento, informe de análisis No. 42-175 de 10 de octubre de 2024, le corresponde a esta Dirección pasar a decidir la Especializado de Análisis (IEA), y visto lo indicado en el Reporte de interpretación del informe de análisis de 2024, del

RESUELVE:

PRIMERO: Negar la solicitud de registro sanitario para el producto RAID REPELENTE LIQUIDO NARANJA fabricado por PT. JOHNSON HOME HYGIENE PRODUCTS del país Indonesia a la que se le asignó no satisfactorio. número de solicitud N/A, dado que el informe de análisis de calidad pre-registro sanitario reportó un resultado producto RAID REPELENTE LIQUIDO

acompañado con la solicitud de un nuevo análisis del producto y el pago de este ser interpuesto dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a la notificación de la presente Resolución, SEGUNDO: Advertir que contra esta Resolución sólo procede el Recurso de Reconsideración, el cual podrá

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

Ejecutivo No.27 de 10 de mayo de 2024, RTCA 65.03.44:07. FUNDAMENTO DE DERECHO: Ley 38 de 31 de julio de 2000; Ley 419 de 01 de febrero de 2024; Decreto

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE

por Uriel Pérez Fecha: 2025.02.11 Firmado digitalmente

Director Nacional de Farmacia y Drogas MGTR. URIEL B. PEREZ M

Exp. 009767-2025

En la Ciudad de Panamá

a las del día de la

8 se notificó a Sr.(a)

con Cédula N°