

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

RESOLUCIÓN No. 142
de 10 de abril de 2024

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

CONSIDERANDO:

Que en el artículo 6 de la Ley 1 de 10 de enero de 2001, se establece que la Autoridad de Salud, a través de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas tiene la obligación y responsabilidad de garantizar el cumplimiento, entre otros, del control previo, con el objeto de fiscalizar la calidad, seguridad y eficacia de los productos amparados en la citada Ley.

Que de acuerdo con lo señalado en el artículo 9 de la precitada excerta legal, la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas es la encargada de la expedición, suspensión, modificación, renovación y cancelación del Registro Sanitario, así como de efectuar las acciones de Farmacovigilancia, de control previo y de control posterior, para velar por el cumplimiento de las disposiciones de dicha Ley y sus reglamentos complementarios.

Que el día 29 de febrero de 2024, la Licda. Gloria Mora, con Poder Especial otorgado por el titular o su representante, presentó solicitud de registro sanitario para el producto **Diaglipitin Duo 2.5 mg/ 1000 mg Tabletas Recubiertas** fabricado por **Pharmacross, S.A.** del país **Guatemala** la que se le asignó número de solicitud **2023-4-14-126-130**.

Que de conformidad con lo dispuesto en el artículo 11 del Decreto Ejecutivo No. 13 de 1 de marzo de 2023 que reglamenta la Ley 1 de 2001, el trámite de la solicitud de Registro Sanitario consta de la evaluación del cumplimiento de los requisitos técnicos documentales y analíticos. Para tales efectos se evaluará la solicitud para establecer si cumple, si es aprobada la evaluación técnica documental se necesitarán los resultados de pruebas y ensayos analíticos satisfactorios, para proceder a emitir la orden de pago de liquidación por derecho de registro y posterior confección de la resolución que aprueba el registro sanitario del producto.

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

Que, al respecto, el artículo 253 del Decreto Ejecutivo No. 13 de 2023 establece que realizados los análisis de calidad de los productos objeto de esta reglamentación el Instituto Especializado de Análisis (IEA) enviará a la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, los informes con los resultados de las pruebas realizadas para su interpretación.

Que, el Departamento de Registros Sanitarios de Medicamentos y Otros Productos para la Salud Humana de esta Dirección, comunicó en la Nota No.0111-24-INT/DRS/DNFD de 27 de marzo de 2024 que recibieron el **INFORME DE ANALISIS 42.034-PR** fechado **14 de marzo de 2024** del Instituto Especializado de Análisis (IEA), con los resultados de la prueba física, química o biológicos efectuados al producto **Diaglipitin Duo 2.5 mg/ 1000 mg Tabletas Recubiertas** fabricado por **Pharmacross, S.A.** del país **Guatemala**, Lote C1362, con fecha de expiración marzo de 2024 y de acuerdo con el Informe de interpretación de estos resultados se ha determinado que el producto **NO CUMPLE** con los requisitos de calidad establecidos en las normas vigentes o por el fabricante, en el o los aspectos que a continuación se detallan:

“**REPORTE DE LA INTERPRETACIÓN DEL INFORME DE ANÁLISIS:**

Prueba No satisfactoria: Ensayo de Linagliptina

En la cual reportó: 2.15 (86.0%)

No cumpliendo con lo declarado en las especificaciones por el fabricante: 2.25-2.75 (90%-110%)

Prueba No Satisfactoria: Uniformidad de unidades de dosificación

En la cual reportó: AV=26.4

No cumpliendo con lo declarado en las especificaciones por el fabricante: AV15

Que en el expediente administrativo, reposa copia del precitado Informe de Análisis **INFORME DE ANÁLISIS 42,034-PR** fechado **14 de marzo de 2024**, del Instituto Especializado de Análisis (IEA), y 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 sobre el resultado de análisis fuera de especificaciones del producto **Diagliptin Duo 2.5 mg/ 1000 mg Tabletas Recubiertas** debemos resaltar que en el artículo 254 en concordancia con los artículos 256 y 258 del precitado Decreto Ejecutivo No. 13 de 2023, se establece que cuando los informes de análisis de calidad pre-registro sanitario tengan resultados no satisfactorios, se negará la solicitud del Registro Sanitario, comunicando estos resultados mediante resolución motivada y que la misma sólo podrán ser objeto de recurso de reconsideración ante la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, por los interesados, dentro de los próximos cinco días posteriores a su notificación, recurso que debe acompañarse con la solicitud de un nuevo análisis del producto y el pago del mismo.

Que dado el resultado señalado en el Informe de **INFORME DE ANÁLISIS 42,034-PR** fechado **14 de marzo de 2024**, del Instituto Especializado de Análisis (IEA), y visto lo indicado en el Reporte de interpretación del informe de análisis del producto **Diagliptin Duo 2.5 mg/ 1000 mg Tabletas Recubiertas** así como lo indicado en la Nota No. 0111-24-INT/DRS/DNFD de 27 de marzo de 2024, le corresponde a esta Dirección pasar a decidir la solicitud de registro sanitario en comentario,

RESUELVE:

PRIMERO: Negar la solicitud de registro sanitario para el producto **Diagliptin Duo 2.5 mg/ 1000 mg Tabletas Recubiertas** fabricado por **Pharmacroos, S.A.** del país **Guatemala** a la que se le asignó número de solicitud **2023-4-14-126-130**, dado que el informe de análisis de calidad pre-registro sanitario reportó un resultado no satisfactorio.

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

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

FUNDAMENTO DE DERECHO: Ley 38 de 31 de julio de 2000; Ley 1 de 10 de enero de 2001; Decreto Ejecutivo No. 13 de 1 de marzo de 2023.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.


MGTRA. ELVIA C. LAUR.
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



ECLR/JS/ks
Exp. 101-24

En la Ciudad de Panamá
a las 10:49 de la mañana
del día 12 de abril
de 2024 se notifico al Sr (a) Elvia Laur
con Cédula N° 4-192-157
Notificaciones por escrito