

EN LA UNIDAD DE LITIGIOS REGULATORIOS DE LA SUPERINTENDENCIA DE REGULACIÓN SANITARIA, Santa Tecla, La Libertad Sur, La Libertad; a las diez horas con cuarenta minutos del día doce de diciembre del año dos mil veinticuatro.

Por recibido, el escrito del siete de noviembre de dos mil veinticuatro, suscrito por [REDACTED] conocido por [REDACTED], en su calidad de representante legal de la sociedad [REDACTED].

Analizada la documentación que ha sido recibida, esta unidad realiza las siguientes consideraciones:

I. Mediante resolución del veintitrés de octubre de dos mil veinticuatro, se requirió a la sociedad [REDACTED], que, en el plazo de diez días hábiles contados a partir del día siguiente a la notificación realizara las siguientes acciones: **1)** Que se pronunciara sobre el incumplimiento informado por la Unidad de Promoción y Publicidad, debiendo exponer las acciones y medidas que tomarían para evitar el incumplimiento a la normativa vigente; y, **2)** Que eliminaran de carácter inmediato toda publicidad de medicamentos y productos farmacéuticos que hubiere sido publicada o realizada sin autorización de la Superintendencia de Regulación Sanitaria, conforme a los requerimientos efectuados por la Unidad de Promoción y Publicidad, caso contrario, que realizara las gestiones de la autorización respectiva.

II. En respuesta a lo anterior, se recibió escrito firmado por el señor [REDACTED] conocido por [REDACTED], en su calidad de representante legal de la sociedad [REDACTED], por medio del cual informó que se retiró toda la publicidad de medicamentos y productos farmacéuticos no autorizada por parte de esta Superintendencia, la cual según lo expuesto tuvo una duración mínima y que a fin de evitar los incumplimientos a la normativa vigente proyectaran con meses de anticipación la publicidad, para que sea sometida a autorización.

En ese orden de ideas, y habiéndose analizado los argumentos planteados en el escrito de mérito, esta unidad en aplicación del principio de buena fe, regulado en el artículo 3 número 9 de la Ley de Procedimientos Administrativos —LPA—, tendrá por ciertas, leales y honestas las declaraciones y por esta única ocasión no ejecutará otro tipo de actuación administrativa que pudiese ocasionar consecuencias negativas en sus derechos e intereses.

Sin embargo, se advierte a la sociedad [REDACTED], que de conformidad a lo preceptuado en la Ley de Medicamentos y su reglamento toda persona natural o jurídica que realice de actividades de publicidad de medicamentos y productos farmacéuticos debe solicitar de forma previa autorización en esta entidad administrativa, independientemente del plazo de duración de la

misma, con el objetivo de asegurar que tal propaganda no implique omisión, exageración, inexactitud, o que pueda inducir al consumidor a engaño, error o confusión sobre el origen del producto, los componentes o ingredientes, por lo que en caso de verificarse nuevamente la realización de dicha actividad, se le iniciará el procedimiento administrativo sancionador y se le impondrán las sanciones respectivas.

De igual manera, se le insta a la sociedad [REDACTED], que en futuras ocasiones preste la debida diligencia para cumplir con todos los requerimientos que cualquier unidad organizativa de esta Autoridad Reguladora, le realice de conformidad a lo establecido en la LPA.

En virtud de las consideraciones antes mencionadas y de acuerdo a lo establecido en los artículos 65, 69, 86 inciso final, 246 de la Constitución de la República; 4 número 7 de la Ley de la Superintendencia de Regulación Sanitaria; 6 letra f) de la Ley de Medicamentos; 3 número 8, 17 número 5 de la Ley de Procedimientos Administrativos, esta Unidad **RESUELVE:**

1. **Tener** por cumplido por parte de la sociedad [REDACTED], el requerimiento realizado en la resolución del veintitrés de octubre de dos mil veinticuatro.

2. **Advertir** a la sociedad [REDACTED], que toda publicidad de medicamentos y productos farmacéuticos debe ser autorizada por esta autoridad reguladora, independientemente de su plazo de duración, por tanto, en caso de verificarse nuevamente la realización de actividades no autorizadas será sometida a un procedimiento administrativo sancionador y se le impondrán las sanciones respectivas.

3. **Instar** a la sociedad [REDACTED], que en futuras ocasiones preste la debida diligencia para acatar todos los requerimientos que cualquier unidad organizativa de la Superintendencia de Regulación Sanitaria le realice, de conformidad a lo establecido en la Ley de Procedimientos Administrativos.

4. **Archívese** el expediente administrativo.

5. **Notifíquese.** –

ILLEGIBLE	PRONUNCIADO POR EL JEFE DE LA
UNIDAD DE LITIGIOS	REGULATORIOS QUE LO
SUSCRIBE	RUBRICADAS