

**EN LA SECRETARÍA DE INSTRUCCIÓN DE PROCEDIMIENTOS SANCIONATORIOS DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS:** Santa Tecla, departamento de La Libertad, a las quince horas con dos minutos del día diez de febrero del año dos mil dieciséis.

I. Se tiene por recibido el escrito de fecha treinta de octubre de dos mil quince, suscrito por María Eugenia Seoane Silva, en su calidad de Profesional Responsable de BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO S.A DE C.V, en el cual manifiesta que los Registros Sanitarios: a)MUCOSOLVAN SOLUCION INYECTABLE, número de registro 20771, b)SIFROL TABLETAS 0.5 mg, con número de registro F001413012010, c)SIFROL TABLETAS 1.0 mg, con número de registro F001513012010, d)SIFROL TABLETAS 0.25 mg, con número de registro F048818092009, e)MICARDIS PLUS 80/25mg TABLETAS, con número de registro F063725112009, f) MICARDIS 40 mg TABLETAS, con número de registro F006626012000, g)VIRAMUNE 200mg TABLETAS, con número de registro F039313092012, ya no son de interés comercial para la compañía.

II. Se tiene por recibido, en fecha cinco de febrero del presente año, el Acuerdo 59.15.18 de Sesión Ordinaria número veintiséis, del día tres de diciembre de dos mil quince.

En el precitado acuerdo se establece: *“Hoy se ha emitido Acuerdo de la Dirección Nacional de Medicamentos que dice: **Acuerdo 59.15.18.-** A solicitud de los titulares de los registros sanitarios de los productos se cancelan las siguientes ESPECIALIDADES FARMACÉUTICAS: [...]2) SEIPS/021-PCRS-2015, incoado en contra de BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO S.A. DE C.V., en su calidad de titular de las autorizaciones: a) MUCOSOLVAN SOLUCIÓN INYECTABLE, del fabricante BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, SA y número de registro 20771; b) SIFROL TABLETAS 0.5 mg, del fabricante BOEHRINGER INGELHEIM GMBH & CO KG y número de registro F001413012010; c) SIFROL TABLETAS 1.0 mg, del fabricante BOEHRINGER INGELHEIM GMBH & CO KG y número de registro F001513012010; d) SIFROL TABLETAS 0.25mg, del fabricante BOEHRINGER INGELHEIM GMBH & CO KG y número de registro F048818092009; e) MICARDIS PLUS 80/25mg TABLETAS, del fabricante BOEHRINGER INGELHEIM GMBH & CO KG y número de registro F063725112009; f) MICARDIS 40mg TABLETAS, del fabricante BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO S.A. DE C.V. y número de registro F006626012000; g) VIRAMUNE 200mg TABLETAS, del fabricante BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO S.A. DE C.V. y número de registro F039313092012”.*

III. Vistas las anteriores comunicaciones y de acuerdo a lo establecido en los artículos 18 y 86 parte final de la Constitución de la República y artículo 6 letra e) de la Ley de Medicamentos, esta Secretaría **RESUELVE:**

a) *Téngase* por cancelados en legal forma las especialidades farmacéuticas relacionadas en el romano I de la presente resolución;

b) *Infórmese* lo pertinente a la Unidad de Registro correspondiente;

c) *Archívese el presente expediente;*

d) *Notifíquese.-*

.....  
....."RLMORALES"....."PRONUNCIADA POR LA SEÑORA  
DIRECTORA EJECUTIVA DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS QUE LA  
SUSCRIBE"....."ILEGIBLE"....."SECRETARIO DE  
ACTUACIONES"....."RUBRICADAS".....  
.....